

Relatório de Conteúdo Programático

Grau: Graduação Presencial

Órgão: MPT - DEPARTAMENTO DE PATOLOGIA

Nome: CONTROLE DE QUALIDADE EM LABORATÓRIO CLÍNICO Código: MPT00082

Característica: CO - Comum

Status: Ativa

Carga Horaria Total: 36h Estagio: 0h Teórica: 24h Prática: 12h

Período de vigência: 1º período de 2018 até a presente data.

Conteúdo Programático:

INTRODUÇÃO

1. CONCEITO

2. PROGRAMA DE CONTROLE DE QUALIDADE

3. MÉTODO ESTATÍSTICO DE CONTROLE

CONTROLE DE QUALIDADE NOS DIFERENTES SETORES (PARASITOLOGIA, BIOQUÍMICA, MICROBIOLOGIA, HEMATOLOGIA E IMUNOLOGIA).

1. ORIENTAÇÃO DO PACIENTE

2. RECIPIENTES

3. RECEBIMENTO OU COLETA DE AMOSTRAS

4. PROCEDIMENTO ANALÍTICO

5. ENTREGA DOS RESULTADOS

Ementa:

QUALIDADE: DEFINIÇÃO E CONCEITOS. HISTÓRICO E DESENVOLVIMENTO. SISTEMA DA QUALIDADE: PADRONIZAÇÃO, DEFINIÇÃO, ESTRUTURA, IMPORTÂNCIA. CONTROLE DE QUALIDADE INTERNO E EXTERNO: CONCEITOS GERAIS. DEFINIÇÕES. GARANTIA DA QUALIDADE. OS ERROS EM POTENCIAL NO LABORATÓRIO CLÍNICO. AS BOAS PRÁTICAS DE LABORATÓRIOS CLÍNICOS: O CONTROLE DA QUALIDADE INTERNO. CONTROLE DA QUALIDADE EXTERNO.

Bibliografia Básica:

1. ANVISA RDC Nº 302, DE 13 DE OUTUBRO DE 2005.

[HTTP://WWW20.ANVISA.GOV.BR/SEGURANCADOPACIENTE/INDEX.PHP/LEGISLACAO/ITEM/RDC-302-DE-13-DE-OUTUBRO-DE-2005.](http://www20.anvisa.gov.br/segurancadopaciente/index.php/legislacao/item/RDC-302-DE-13-DE-OUTUBRO-DE-2005)

2. GOOD CLINICAL LABORATORY PRACTICE (GCLP) WORLD HEALTH ORGANIZATION ON BHALF OF THE SPECIAL PROGRAMME FOR RESEARCH AND TRAINING IN TROPICAL DISEASES, 2009.

[HTTP://WWW.WHO.INT/TDR/PUBLICATION/DOCUMENTS/GCLP-WEB.PDF](http://www.who.int/tdr/publication/documents/gclp-web.pdf)

3. HENRY, J B DIAGNÓSTICOS CLÍNICOS E TRATAMENTO POR MÉTODOS LABORATORIAIS ; 21ª ED. 2012. ED. MANOLE.

4. LABORATORY BIOSAFETY MANUAL, THIRD EDITION, WORLD HEALTH ORGANIZATION, GENEVA, 2004, 186 P. FILE:///F:/CQ/WHO%20BIOSAFETY7.PDF

5. MANUAL DO DICQ ; SBAC. [HTTP://ACREDITACAO.ORG.BR/WP-CONTENT/THEMES/DICQ/PDFS/MANUAL_DICQ.PDF](http://acreditacao.org.br/wp-content/themes/dicq/pdfs/manual_dicq.pdf) .6ª ED., JAN/2013.

Bibliografia Complementar:

1. BIOSAFETY IN MICROBIOLOGICAL AND BIOMEDICAL LABORATORIES 5TH EDITION.

[HTTP://WWW.CDC.GOV/BIOSAFETY/PUBLICATIONS/BMML5/BMML.PDF](http://www.cdc.gov/biosafety/publications/bmbl5/bmbl.pdf)

Gerado em: 11/07/2022 - 09:54

Este documento foi gerado pelo Sistema Acadêmico da Universidade Federal Fluminense - IdUFF.

Este documento pode ter sua autenticidade validada em até 1 (um) ano a partir de sua emissão no endereço <https://app.uff.br/duff>, no link da seção "Validar Declaração".

Relatório de Conteúdo Programático

2. GRANT V AND STILES T. GOOD CLINICAL LABORATORY PRACTICE (GCLP) PUBLISHED BY THE RESEARCH QUALITY ASSOCIATION (RQA), 2012,
[HTTP://WWW.THERQA.COM/ASSETS/JS/TINY_MCE/PLUGINS/FILEMANAGER/FILES/PUBLICATIONS/BOOKLET_DOWNLOADS/GOOD_CLINICAL_LABORATORY_PRACTICE_GCLP.PDF](http://www.therqa.com/assets/js/tiny_mce/plugins/filemanager/files/publications/booklet_downloads/good_clinical_laboratory_practice_gclp.pdf)

Gerado em: 11/07/2022 - 09:54

Este documento foi gerado pelo Sistema Acadêmico da Universidade Federal Fluminense - IdUFF.
Este documento pode ter sua autenticidade validada em até 1 (um) ano a partir de sua emissão no endereço
<https://app.uff.br/iduff>, no link da seção "Validar Declaração".