



Ficha de verificação do exercício profissional Laboratório de Análises

01 – Identificação do estabelecimento:

Termo nº: _____

Data: _____

Razão Social: _____

CRF-SP nº: _____

Farmacêutico fiscal: _____

02 – Tipo de laboratório:

- | | |
|---|---|
| <input type="checkbox"/> Análises Clínicas | <input type="checkbox"/> Posto de Coleta |
| <input type="checkbox"/> Análises Toxicológicas | <input type="checkbox"/> Análises Bromatológicas |
| <input type="checkbox"/> Análises Químicas | <input type="checkbox"/> Controle de Qualidade (CQ) |
| <input type="checkbox"/> Outros: _____ | |

03 – Tipo de análises desenvolvidas:

04 – Possui postos de coleta?

05 – Condições Gerais:

a) Áreas de acordo com RDC n.º 50/2002 (Anvisa)?

Box de coleta (1,5 m²)?

Sala para coleta de material (3,6 m²)?

b) Possui sanitários masculinos e femininos separados, para uso público e de coleta de materiais?

c) Possui condições sanitárias adequadas?

d) Nas áreas técnicas, as instalações (pisos, paredes, teto e balcões) atendem os requisitos previstos na legislação vigente? O fluxo de amostras, pessoas e materiais são adequados?

e) Há condições adequadas de iluminação, temperatura, umidade e ventilação?

f) As áreas técnicas são devidamente segregadas?

06 – Programa de qualidade:

- a) O laboratório documenta suas políticas, sistemas, programas, procedimentos e instruções, de forma ordenada, atualizada e aprovada pelo responsável técnico?
- b) Realiza análises para outros laboratórios/empresas ou possui subcontratação de serviços?
- c) Os laudos das análises e os dados são arquivados e facilmente recuperáveis, de forma a garantir a sua rastreabilidade?
- d) Os equipamentos e instrumentos são inequivocamente identificados, calibrados e qualificados periodicamente?
- e) Há registro diário da temperatura das estufas, banhos-maria e geladeiras?
- f) Há controle e registro semanais de eficiência da autoclave?
- g) Possui convênio com programa de controle de qualidade?
- h) Há treinamento periódico para os colaboradores? Existem registros?
- i) Mantém livros ou literaturas especializadas para consultas e aprimoramento dos profissionais?

07 – Métodos e procedimentos analíticos:

- a) Possui procedimentos adequados para manuseio, transporte, armazenamento, preparação e descarte de amostras?
- b) Utiliza métodos provenientes de fonte oficial ou de compêndios reconhecidos pela Anvisa?
- c) Os métodos desenvolvidos ou modificados pelo laboratório são validados e os registros são mantidos?
- d) Os reagentes, solventes e materiais utilizados nas análises estão identificados e dentro do prazo de validade?

08 – Segurança no ambiente de trabalho:

- a) O laboratório disponibiliza EPIs e EPCs?
- b) Trabalha com material descartável?
- c) Os reagentes, saneantes e produtos utilizados nos processos de limpeza e desinfecção, são devidamente regularizados e estão sendo utilizados conforme especificações do fabricante?
- d) Existem instruções de biossegurança?

09 – Gerenciamento de resíduos:

- a) O estabelecimento possui plano de gerenciamento de resíduos e efluentes?

b) Os resíduos perfuro cortantes são acondicionados em recipientes próprios para acondicionamento e identificados?

c) Os resíduos de procedimentos com material biologicamente infectante são acondicionados em recipientes apropriados (saco branco leitoso)?

10 – Atividades exercidas pelo farmacêutico RT: _____

11 – Relação dos farmacêuticos que trabalham no laboratório, além do RT (nome, CRF e atividades que exercem).

12 – Observações:

Recebido por (nome, função e assinatura): _____

Fiscal (carimbo e assinatura): _____

MODELO