



INTERNATIONAL ACCREDITATION SYSTEM FOR
INTERVENTIONAL ONCOLOGY SERVICES

IASIOS 自我评估

介入肿瘤学

品质保证的核心要求事项



www.iasios.org

介入肿瘤服务国际认证体系 (IASIOS) 是一个会员制认证体系，对注册并证明其肿瘤服务符合适当标准的机构授予品质徽章。

IASIOS 创建了自我评估表，帮助提供介入性肿瘤服务的机构评估其流程，以确保整个患者路径的质量。这些标准对应 IASIOS 的核心要求。

以下的自我评估旨在作为一种简单快捷的方法来评估您的机构目前能否达到标准，并确认哪些方面需要特别注意或改进。请注意，此表只为提供信息，并不等同于认证。

标准 1: 员工能力

- 能否提供员工适当注册/持牌执业的记录？
- 能否提供员工个人适当的持续专业发展活动的记录？
- 能否提供每年每种 IO 治疗程序数量的记录？
- 能否提供治疗预定前与实施后与 IR 的门诊咨询记录？
- 能否提供死亡率和并发症的记录和分析？

标准 2: 员工概况

- 能否提供员工工作日程表的记录，表明员工有职业发展和年假的时间，同时能保证有足够的熟练员工，在需要时提供安全服务？

标准 3: 患者记录和临床数据的管理

- 能否提供概述机构记录管理政策的文件，包括追踪患者记录，记录的安全保管，以及在当地适用的情况下转移、存档和删除记录的系统性流程？
- 患者记录是否符合最低数据集，是否准确、全面、最新，是否使用当前版本的分期系统？

标准 4: 机构基础设施

- 对于采用新技术和新程序的路径，是否进行了文档化？
- 能否提供设施管理相关会议的记录，包括会议主要内容（业绩评估、运营管理、风险与安全问题）及其发生的频率？
- 能否提供健康安全检查和措施的记录？

标准 5: 机构流程管理

- 在适当的多学科会议 (MDMs) 上讨论的所有病例，是否都有介入肿瘤学家的意见？

标准 6: 医疗器械和设备

- 能否证明介入肿瘤学家参与了介入肿瘤设备规格的评估和批准？
- 能否提供所有介入肿瘤设备的验收测试和调试的文件？
- 能否提供文件，概述 IO 程序中使用的可重复使用和不可重复使用的设备、药品和材料的采购、储存和管理安排？
- 对于可重复使用的医疗设备的所有重要项目，能否提供维护计划的细节和记录？

标准 7: 介入肿瘤治疗的计划

- 对于使用介入肿瘤学，是否有书面的患者同意政策？

- 患者记录是否包括介入治疗和相关程序的患者知情同意，以及对同意程序的任何后续更改？

标准 8: 介入治疗过程中的病人护理

- 每次治疗前，是否有流程来确认患者的身份，并将患者与预期的治疗计划相匹配？
- 设备使用前，是否有系统的检查流程？
- 治疗过程中，是否有观察、监测和记录患者生命体征的明确系统？
- 患者记录能否显示在每次治疗前，有流程来确认患者的身份，并将患者与预期的治疗计划相匹配，并且在治疗过程中有明确的系统来观察和监测患者的生命体征？
- 是否有系统的流程在使用前检查一次性器械、药品和材料？

标准 10: 安全、质量和改善流程

- 能否提供书面的风险记录，表明在设施的运作中已经考虑到患者的风险，以及针对任何突出风险的行动计划？

标准 11: 辐射安全

- 是否有管理辐射安全风险的系统，包括对从事涉及电离辐射的介入肿瘤治疗的临床医生的培训要求；对于暴露于辐射中的怀孕患者的管理政策；所有放射设备和放射源的登记表，能详细显示所有员工的许可工作领域、具体职责、辐射安全培训记录和个人监测结果的登记表？

标准 12: 事故监测程序

- 机构是否系统地记录所有类型的事故（包括未遂事故），分析数据并采取适当的措施？
- 机构是否有向员工提供事故和调查反馈的流程？