

# 聚焦利益相关者的成功

在开具管制药物方面实现零危害：通过增强药物测试支持，提高处方合规性监测的准确性

 <b>患者</b>	<b>增强安全性</b>	<p>在实施具有自动化追加检测的药物筛查选项后，门诊环境中进行适当确证性检测的药物筛查医嘱数量增加了 45.5%（从 53% 增至 98.5%）。</p> <p>阿片类药物/苯二氮卓类药物合规性检测增加了 135 倍，使接受全面和适当的管制药物检测和处方监测的患者人数增加了 3 倍，从而增加了检测出危险的阿片类药物和苯二氮卓类药物联用以及检测到浓度低于筛查免疫测定临界值的化合物的可能性。</p>
	<b>增强信心</b>	<p>处方合规性检测组合中新增了检测功能（例如确认检测的自动化追加检测和样本完整性检查），能够更早、更深入地为临床决策提供信息。其中包括 20% 的推定阳性尿液药物筛查被鉴定为假阳性，4% 的标本被鉴定为稀释样本，而稀释样本有可能导致假阴性结果。</p> <p>“实验室咨询服务很有帮助。他们及时并彻底地解决了我的一般问题以及患者的特定问题。知道可以使用这个资源，我在解读具有挑战性的药物检测案例和治疗患者时，又多了一层信心和保障。”</p> <p>- Kutaiba Tabbaa 博士，主任，帕尔马大学医院医疗中心综合疼痛计划</p>
 <b>临床医生</b>	<b>降低风险</b>	<p>UH 医疗系统中遵守国家处方指南中概述的尿液药物检测建议的医生人数增加了 35%（2020 年至 2022 年），并且逐年持续增加。</p>
	<b>降低医院风险</b>	<p>“作为我们管制药物检测计划的一部分，我们实验室能够提供更新的检测选择，这对于降低患者和医护人员风险有巨大的帮助。确定性（确证性）结果向我们的医护人员提供了可操作的信息，使他们能够有意义地参与到患者护理中。除了检测选择之外，教育材料还能有效地指导医护人员根据患者的具体情况适当的检测，从而简化检测选择过程。”</p> <p>- Edward Kay (RN)，团队负责人，质量改进 RN，临床风险管理和患者安全</p>
 <b>卫生系统/行政部门</b>	<b>改善合规性</b>	<p>进行适当的阿片类/苯二氮卓类处方合规性监测的医生诊室数量增加了 113%。</p>
	<b>降低医疗费用</b>	<p>阿片类药物/苯二氮卓类确证性药物检测费用降低约 25%，这完全归因于内部进行的移动检测。</p>
 <b>付款方</b>		