Программа RIQAS по исследования клиническая химия на 56 параметров

1. Набор контрольных сывороток для исследований по клинической химии на 2021 год, старт программы январь 2021 года, окончание программы декабрь 2021 года.

2. Объем контрольной сыворотки не менее 5 мл во флаконе, 100% человеческая кровь.

3. Образцы контрольной сыворотки должны быть лиофилизированные и упакованы вакуумом.

4. Измерение образцов 1 раз в месяц и предоставления статистических отчетов по каждому образцу.

5. Каждый флакон с контрольной сывороткой должен быть промаркирован номером в соответствии с номера тестирования образца согласно графика измерений

6. Предоставление отчета по результатам измерение не позднее 48 часов после финальной даты измерения.

7. Возможность тестирования нескольких анализаторов одновременно без дополнительной оплаты

8. Количество аналитов тестирования должна быть не менее 56 параметров (ACE; Кислая фосфатаза (простатическая); Кислая фосфатаза (общая); Скорректированный кальций; Альбумин; ALP; АЛТ (АЛАТ); Амилаза (панкреатическая); Амилаза (общая); AST; Бикарбонат; Желчные кислоты; Билирубин прямой; Билирубин общий; Кальций ионизированный; Кальций (общий); Хлористый; Холинэстаз; UIBC (ненасыщенная железосвязывающая способность); Холестерин; CK, всего (CPK); Медь; Креатинин; D-3-гидроксибутират; EGFR ; Фруктозамин; свободный T3; свободный T4; Гамма GT; GLDH; Глюкоза; HBDH; ЛПВП-холестерин; Железо; Лактат; LD (LDH); Холестерин ЛПНП \*; Липаза; Литий; Магний, NEFA (неэстерифицированных жирных кислот) ; Холестерин не-ЛПВП \*; Осмолярность; Фосфат неорганический; Калий; Белок, общий; PSA; Натрий$ TIBC; общий Т3; общий Т4; Триглицериды; TSH; Мочевина; Мочевая кислота; Цинк.

9. Отчет по каждому образцу должен включать:

- статистическую обработку результата по всем методам, по методу участника, по группе анализаторов

- график Шухарта

- график Леви-Дженнингса

- график контрольной оценки

- график отклонения% по образцу

- график отклонения% по концентрации

- статистический раздел по всем методам, тестируют каждый аналит

10. Регистрация лаборатории и отправка результатов должна быть через интернет-сайт

11. Обеспечить конфиденциальность информации по статистической обработке результатов контроля качества

12. Система контроля качества должна быть аккредитована по ISO / IEC 17043

13. После окончание всего цикла выдается международный сертификат по прохождению внешней оценки качества.