



Control de Calidad Externo (Ensayo de Aptitud) para Panel Multiplex Molecular para Patógenos Respiratorios. API (USA).

Especificaciones Técnicas

Referencia Interna:	API 370
Número de Mensurandos o Pruebas Evaluadas:	2
Eventos por Año:	3
Meses de Participación:	Febrero - Junio - Septiembre
Número de Muestras por Evento:	5
Informes Disponibles:	Evaluación Comparativa Sumario de Participantes
Mensurandos o Pruebas Disponibles	
Identificación de Bacterias (Bordetella holmesii - Bordetella parapertussis - Bordetella parapertussis/bronchiseptica - Bordetella pertussis - Chlamydophila pneumoniae - Legionella pneumophila - Mycoplasma pneumoniae) Identificación de Virus (Adenovirus - Bocavirus - Coronavirus - Coronavirus 229E - Coronavirus HKU1 - Coronavirus NL63 - Coronavirus OC43 - Metapneumovirus Humano - Rinovirus/Enterovirus Humano - Influenza A - Influenza A H1 - Influenza A H3 - Influenza A/H1-2009 - Influenza B - Parainfluenza 1 - Parainfluenza 2 - Parainfluenza 3 - Parainfluenza 4 - Parechovirus - Virus Sincitial Respiratorio - RSV A - RSV B - SARS CoV2).	
Características de la Muestra:	Volumen 1,0 ml. Muestra Líquida. Aplica para Paneles Multiplex Moleculares. Requisitos de Almacenamiento: 2°C a 8°C
Reporte de Resultados:	Internet - Portal API-PT
Oportunidad del Reporte:	Hasta 20 días a partir de la Fecha Límite para Reportar
Principales Indicadores Estadísticos/Analíticos de Evaluación:	Calificación (Aceptable/Inaceptable) % de Desempeño Actual y Acumulado Evaluación Cualitativa
Respaldo Regulatorio:	Acreditado ISO/IEC 17043:2010 - A2LA
Capacitación y Educación:	Labcare de Colombia - ACG - Dra. Alba Cecilia Garzón
Origen:	Estados Unidos