



Labcare
de Colombia



RIQAS

Control de Calidad Externo (Ensayo de Aptitud) Química Clínica

Especificaciones Técnicas

Referencia Interna:	RA RQ9112/A	RA RQ9112/B	RA RQ9112/C
Número de Mensurandos Evaluados:	Hasta 10	Hasta 17	Hasta 56
Número de Equipos Evaluados:	HASTA 5		
Número de Muestras por Ciclo:	13		
Informes Disponibles:	Rutina - Uno por Muestra Evaluada		
	Final de Ciclo - Uno por ciclo		
	Informe de Grupo de Instrumentos - Hasta 5 por Equipo		
	Informe de Grupo de Sedes - Las Requeridas		
Meses de Inicio de Ciclo:	Marzo y Septiembre		
Mensurandos Disponibles			
ACE - eGFR (rata de filtración glomerular estimada) - Fosfatasa ácida prostática - Fosfatasa ácida total - Albúmina - ALP - ALT - Amilasa pancreática Amilasa total - AST - Bicarbonato - Ácidos biliares - Bilirrubina directa - Bilirrubina total - Calcio, ionizado - Calcio, total - Calcio, ajustado - Cloro Colinestasa - UIBC - Colesterol, total - CK, Total - Cobre - Creatinina - D-3-hidroxibutirato - Fructosamina - T3 libre - T4 libre - Gamma GT - GLDH Glucosa - HBDH - Colesterol HDL - Hierro - Lactato - LDH - Colesterol LDL - Lipasa - Litio - Magnesio - NEFA - Osmolalidad - Fosfato, inorgánico - Potasio Proteína, total - PSA - Sodio - TIBC - T3 total - T4 total - Triglicéridos - TSH - Urea - Ácido úrico - Zinc .			
Características de la Muestra:	Volumen de 5,0 ml		
	Liofilizada		
	Base Suero Humano		
	No Reactiva para Anti HIV y HBsAg		
	Almacenar de 2° a 8°C		
	Concentración Desconocida		
Periodicidad de Procesamiento:	Quincenal		
Reporte de Resultados:	Internet - Portal RIQAS Net		
Oportunidad del Reporte:	Hasta 72 Horas a Partir de la Fecha Límite para Reportar		
Principales Indicadores Estadísticos/Analíticos de Evaluación:	Media De Comparación (Método - Instrumento y Todos Los Métodos)		
	Valores Por Métodos De Referencia Para Mensurandos Seleccionados		
	Grafica De Levey Jennings (Media, SDPA, SDI, RMSDI)		
	Um (Incertidumbre De La Medición)		
	Límite De Aceptación Por Estado Del Arte RIQAS		
	Target Score, RMTS y ORMTS		
	RM%DEV (Promedio Acumulado Del % De Desviación)		
	% DESV (% De Desviación Por Muestras)		
	% De Desviación Por Concentración		
	Criterios de Aceptabilidad SDI -TS - %DEV		
Respaldo Regulatorio:	Acreditado ISO/IEC 17043:2010 - UKAS		
Capacitación y Educación:	Labcare de Colombia - ACG - Dra. Alba Cecilia Garzón		
Origen:	Reino Unido		