



Control de Calidad Externo (Ensayo de Aptitud) para Tiempo de Coagulación Activado en Hemochron/Helena. API (USA)

Especificaciones Técnicas

| <u> </u> | |
|---|--|
| Referencia Interna: | API 916 |
| Número de Mensurandos o Pruebas Evaluadas: | 1 |
| Eventos por Año: | 3 |
| Meses de Participación: | Marzo - Julio - Octubre |
| Número de Muestras por Evento: | 2 |
| Informes Disponibles: | Evaluación Comparativa |
| | Sumario de Participantes |
| Mensurandos o Pruebas Disponibles | |
| Tiempo de Coagulación Activado | Valuman 2.0 ml |
| Características de la Muestra: | Volumen 3,0 ml. Plasma liofilizado. |
| | Requisitos de Almacenamiento: 2- 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 Cuantitativa |
| | Media, SD, SDI, Rango. |
| | Histograma |
| Respaldo Regulatorio: | Acreditado ISO/IEC 17043:2010 - A2LA |
| Capacitación y Educación: | Labcare de Colombia - ACG - Dra. Alba Cecilia Garzón |
| Origen: | Estados Unidos |
| | |