



Control de Calidad Externo (Ensayo de Aptitud) para Inmunosupresores. Randox (UK).

Especificaciones Técnicas

Referencia Interna:	RA RQ9159
Número de Mensurandos Evaluados:	4
Número de Equipos Evaluados:	Hasta 5
Número de Muestras por Ciclo:	12
Informes Disponibles:	Rutina - Uno por Muestra Evaluada Final de Ciclo - Uno por ciclo Informe de Grupo de Instrumentos - Hasta 5 por Mensurando Informe de Grupo de Sedes - Las Requeridas
Meses de Inicio de Ciclo:	Marzo
Mensurandos Disponibles	
Ciclosporina - Everolimus - Sirolimus- Tacrolimus	
Características de la Muestra:	Volumen: 2,0 ml. Sangre total humana Liofilizada No reactiva para HBsAg- HCV y HIV 1/2 Almacenar de 2 a 8°C. Concentración Desconocida.
Periodicidad de Procesamiento:	Mensual
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) Grafica De Levey Jennings (Media- SDPA- SDI- RMSDI) Um (Incertidumbre de la medición) Límite de aceptación por estado del arte RIQAS (TDPA) Target Score- RMTS y ORMTS RM%DEV (Promedio acumulado del % de desviación) % DEV (% 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