

Quik www.quik.com.co

QAP POCT infecciosas

PROGRAMA DE ASEGURAMIENTO DE CALIDAD OAP POCT-I - OAP POCT Infecciosas

SIES SALUD CARTAGENA

Correo electrónico: sarchilac@siessalud.com.co Dirección: Carrera 17 No. 24 - 178 Primer Piso

Ciudad: Cartagena Bolívar

País: Colombia

Contacto: Sergio Archila Teléfono: 3154891153

IDENTIFICACIÓN DEL LABORATORIO: 100250

Código de reporte: QAP POCT-I-100250-1-2

Ronda: 1 Muestra: 2

Código de la muestra: PC002 Tipo de muestra: Líquida

Fecha generación: 26 / diciembre / 2024



Quality Assurance Program PROGRAMA DE ASEGURAMIENTO EXTERNO

QAP POCT-I - QAP POCT Infecciosas

Identificación Laboratorio:	100250
Ronda:	1
Muestra:	2
Código Muestra:	PC002
Fecha reporte:	2024-12-13
Estado:	Evaluación original

1. TÉRMINOS GENERALES

Confidencialidad:

Quik SAS es una organización certificada bajo los estándares internacionales de la ISO 9001:2015 ¹, ISO 14001:2015 ², ISO 45001:2018 ³ y en cumplimiento al numeral 4.10 de ISO 17043:2010 ⁴, garantiza la confidencialidad del presente reporte. La divulgación del presente informe se realizará únicamente al contacto autorizado por cada laboratorio. En caso de que la autoridad competente requiera información contenida en los reportes, será comunicado al participante involucrado con autorización expresa del mismo.

- (1) Sistema de gestión de calidad (SGC)
- (2) Sistema de gestión ambiental (SGA)
- (3) Sistema de gestión de seguridad y salud en el trabajo (SGSST)
- (4) Requisitos generales para los ensayos de aptitud

Homogeneidad y estabilidad:

Quik SAS certifica la homogeneidad y estabilidad suficiente de los ítems incluidos en los ensayos a través de una rigurosa selección de los materiales de cada programa, garantizando las condiciones adecuadas en la cadena de transporte y a través de verificaciones con métodos estadísticos.Los detalles de preparación y manejo del control se encuentran en el inserto de cada programa.

Subcontrataciones:

La planificación, el diseño estadístico, la operación y la generación de los informes son realizados por Quik SAS. Los materiales utilizados para los programas de laboratorio clínico son contratados con Bio-Rad Laboratories Inc. Los valores asignados de la sección 3 se obtienen de laboratorios clínicos con metodologías o materiales de referencia trazables al" Joint Committee for Traceability in Laboratory Medicine" (ICTLM).

Diseño de los programas QAP:

Los programas QAP LC están compuestos por rondas de acuerdo con la frecuencia establecida para cada programa. Las matrices utilizadas con conmutables con las muestras de las pacientes procesadas en la cotidianidad del laboratorio. El valor asignado se obtiene a partir de una comparación interlaboratorios a nivel internacional, el consenso QAP y/o un laboratorio con material o metodología de referencia trazable al JCTLM.

Para el análisis estadístico de los datos se realizan los siguientes cálculos:

Formula Desviación Estandar:

Desviación estándar =
$$\frac{\sum (Xi - X)^2}{n - 1}$$

Formula Media:

$$Media = \frac{\sum todos\ los\ datos}{N\'umero\ de\ datos}$$

Formula Zscore:

$$Z - score = \frac{Resultado \ reportado \ por \ el \ laboratorio - \ \bar{x} \ de \ consenso}{D.E. \ del \ arupo \ consenso}$$

Formula Incertidumbre:

$$U = \bar{x} \pm D.E * k$$





Identificación Laboratorio: Ronda: Muestra: Fecha reporte:

Estado:

1002501 1 PC002 2024-12-13 Evaluación original

1. Informe de evaluación de la muestra

1	2	3	4	5	6	7	8	9
Ítem	Notificación	Mensurando	Analizador	Método	Su resultado	Referencia (Consenso QAP)	Desempeño	Evaluación
1		HbsAg	Cassete	Inmunocromatografía	No reactivo	No reactivo	Satisfactorio	②
2		HCV	Cassete	Inmunocromatografía	Reactivo	Reactivo	Satisfactorio	Ø
3		HIV	Cassete	Inmunocromatografía	Reactivo	Reactivo	Satisfactorio	⊘
4		Sífilis prueba treponémica	Cassete	Inmunocromatografía	No reactivo	No reactivo	Satisfactorio	②

Puntaje	4 / 4
% Concordancia	100%

Satisfactorio: El re	esultado de
su laboratorio e	es igual a la
referen	cia.

No satisfactorio: El resultado de su laboratorio es diferente a la referencia.

Resultado tardio Resultado ausente

X

is a

Resultado revalorado





Identificación Laboratorio: Ronda: Muestra: Fecha reporte: Estado:

1002501 1 PC002 2024-12-13 Evaluación original

2. Comparación Inter laboratorios; Consenso QAP y V.A.V

Mensurando: HbsAg Resultado Laboratorio: No reactivo Analizador: Cassete

Posibles resultados	Consenso QAP	VAV	Resultado del laboratorio	Valoración
No reactivo	X		X	Concordante
Reactivo		X		
Laboratorios	22	N. A	N. A	

Mensurando: HCV Resultado Laboratorio: Reactivo Analizador: Cassete

Posibles resultados	Consenso QAP	VAV	Resultado del laboratorio	Valoración
No reactivo				
Reactivo	X	X	X	Concordante
Laboratorios	22	N. A	N. A	

Mensurando: HIV Resultado Laboratorio: Reactivo Analizador: Cassete

Posibles resultados	Consenso QAP	VAV	Resultado del laboratorio	Valoración
No reactivo				
Reactivo	X	X	X	Concordante
Laboratorios	22	N. A	N. A	

Mensurando: Sífilis prueba treponémica Resultado Laboratorio: No reactivo Analizador: Cassete

Posibles resultados	Consenso QAP	VAV	Resultado del laboratorio	Valoración
No reactivo	X	X	X	Concordante
Reactivo				
Laboratorios	22	N. A	N. A	





Identificación Laboratorio: Ronda: Muestra: Fecha reporte: Estado:

1002501 1 PC002 2024-12-13 Evaluación original

3. Resumen de ronda

Ronda 1 – Muestra 2

D2-1		A	analitos	
Posibles resultados	HbsAg	HCV	HIV	Sífilis prueba treponémica
No reactivo	X			X
Reactivo		X	X	

Convenciones:

	Consenso	QAP
--	----------	-----

Valor Asignado como Verdadero

X Valor Reportado por el Laboratorio

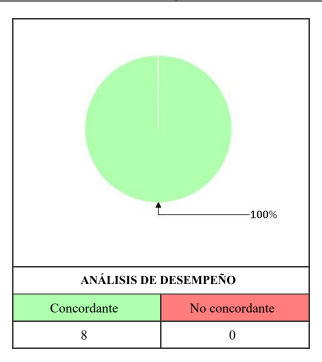




Identificación Laboratorio: Ronda: Muestra: Fecha reporte: Estado:

1002501 1 PC002 2024-12-13 Evaluación original

4. Indicadores de competencia técnica



Observaciones:	Revisado por:
	Fecha:

-- Final de reporte

-Aprobado por

Especialista de aplicaciones Programas QAP

Coordinador QAP: María Paula Mora Gamboa Contacto: 3174399931 Correo: maria.mora@quik.com.co