



QAP-Inmunoensayo

PROGRAMA DE ASEGURAMIENTO DE CALIDAD

QAP-I - Inmunoensayo

CHRISTUS SINERGIA SEDE LAB SATELITE CLINICA PALMA REAL

Correo electrónico: angelica.pardo@christus.co

Dirección: Carrera 28 #44-35 Laboratorio clínico Piso 1

Ciudad: Palmira Valle del Cauca

País: Colombia

Contacto: Angelica Paola Pardo

Teléfono: 3105241863

IDENTIFICACIÓN DEL LABORATORIO: 100235

Código de reporte: QAP-I-100235-46-5

Ronda: 46 Muestra: 5

Código de la muestra: PB8005

Tipo de muestra: Liofilizado- Suero humano Fecha generación: 14 / enero / 2025



QAP-I - Inmunoensayo

Identificación	100235
Laboratorio:	
Ronda:	46
Muestra:	5
Código Muestra:	PB8005
Fecha reporte:	2025-01-04
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:

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



QAP-I - Inmunoensayo

Identificación Laboratorio:	100235					
Ronda:	46					
Muestra:	5					
Código Muestra:	PB8005					
Fecha reporte:	2025-01-04					
Estado:	Evaluación original					

2. EVALUACIÓN CON MEDIA DE COMPARACIÓN

_ 1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14
IT	NOT	Mensurando	Analizador	Método	VRL	U-LAB	M-C	U-MC	DE-C	T-C	Zs	VAL	СОМР
1		HCG cuantitativa	Roche Cobas e411	Electroquimioluminiscencia (ECL)	24.53	mUI/mL	24,51	mUI/mL	1,34	Acumulada	0,01	Satisfactorio	Par
2		TSH	Roche Cobas e411	Electroquimioluminiscencia (ECL)	5.86	uUI/mL	5,96	uUI/mL	0,3	Acumulada	-0,33	Satisfactorio	Par

I I			U-MC: Unidades Originales de la med	
			de comparación	
M-C: Media del grupo de comparación estál grupo de comparación	Zs: Z-score	VAL: Valoración	COMP: Comparador	

Satisfactorio si su resultado está entre +/- 2 Z-score.	Alarma si su resultado está entre +/- 2 y +/- 3 Z-	No satisfactorio si su resultado es mayor a +/- 3 Z-score.	፟፟፟፟	X	de la companya della companya della companya de la companya della
	score.		Tardío	Ausente	Revalorado



QAP-I - Inmunoensayo

Identificación	100235					
Laboratorio:						
Ronda:	46					
Muestra:	5					
Código Muestra:	PB8005					
Fecha reporte:	2025-01-04					
Estado:	Evaluación original					

	3. EVALUACIÓN CON V	ALOR	OBTENI	DO CO	N EL MÉTODO TI	RAZABLE A MA	ATERIAL Y/O	MÉTODO AV	ALADO POR EL JCT	LM
1	2	3	4	5	6	7 M DEF	8	9	10	11
Item	Mensurando	VRL	U-LAB	X _{pt}	U-X _{pt}	M-REF	D%	ETmp/APS	Límites aceptación Bajo Alto	Valoración
	VRL: Valor rep	ortado p	or el laborat	orio		i	U-Xpt: Unidad		tado como verdadero	
	U-LAB: Unidades de laborat	orio			M-REF:Métod	do de referencia D% Diferencia porcentual %				
aboratori	actorio: El resultado reportado por el o NO supera la diferencia porcentual o ETmp%/APS comparado con X _{nt}		boratorio SI s	torio: El resultado reportado por el I supera la diferencia porcentual del pp%/APS comparado con X _{p+}			ETmp%/APS		ble Valor aceptado como verdadero	
			2111.67	., J co	,	Error Total máximo permisible * Fuente CLIA 2022				



QAP-I - Inmunoensayo

Identificación Laboratorio:	100235
Ronda:	46
Muestra:	5
Código Muestra:	PB8005
Fecha reporte:	2025-01-04
Estado:	Evaluación original

4. EVALUACIÓN CON MEDIA DE COMPARACIÓN Y CON XPT (VALOR ACEPTADO COMO VERDADERO)

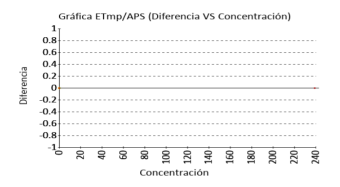
HCG cuantitativa

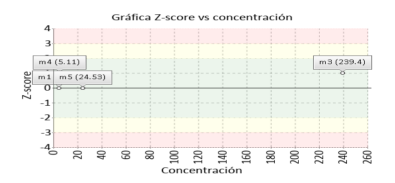
24.53 mUI/mL Roche Cobas e411 Electroquimioluminisc CLIA 18% APS encia (ECL) 2022

1	2	3	4	5	6	7	8
Fuente de comparación	X _{pt}	D.E.	n/N	Incertidumbre	Diferencia%	Z-score	Valoración
RL-MMT-JCTLM ¹	N/A	N/A	N/A	N/A	N/A	N/A	N/A
Media de comparación internacional	24,51	1,34	12173	21,83 a 27,19	0,08	0,01	Satisfactorio
Todos los participantes de QAP3	N/A	N/A	N/A	N/A	N/A	N/A	N/A
Participantes QAP misma metodología1	N/A	N/A	N/A	N/A	N/A	N/A	N/A

^{*} No hay suficientes datos para valoración misma metodología y todos los participantes QAP.

(1) RL-MMT-JCTLM: Resultado de laboratorio que trabaja con material y método trazable a los avalados por el JCTLM



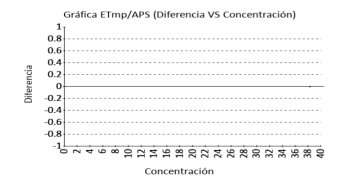


TSH

5.86 uUI/mL Roche Cobas e411 Electroquimioluminisc CLIA 20% APS encia (ECL) 2022

1	2	3	4	5	6	7	8
Fuente de comparación	X _{pt}	D.E.	n/N	Incertidumbre	Diferencia%	Z-score	Valoración
RL-MMT-JCTLM ¹	N/A	N/A	N/A	N/A	N/A	N/A	N/A
Media de comparación internacional	5,96	0,3	6018	5,36 a 6,56	-1,68	-0,33	Satisfactorio
Todos los participantes de QAP3	5,93	0,29	14	5.34 a 6.52	-1,23	-0,25	Satisfactorio
Participantes QAP misma metodología1	5,93	0,29	14	5.34 a 6.52	-1,23	-0,25	Satisfactorio

(1) RL-MMT-JCTLM: Resultado de laboratorio que trabaja con material y método trazable a los avalados por el JCTLM







QAP-I - Inmunoensayo

Identificación	100235
Laboratorio:	
Ronda:	46
Muestra:	5
Código Muestra:	PB8005
Fecha reporte:	2025-01-04
Estado:	Evaluación original

5. INFORME DE TRAZABILIDAD METROLÓGICA

1	2	3	4	5	6	7	8
Ítem	Mensurando	Analizador	Metodología declarada por el manufacturador	Metodología de referencia avalada por el JCTLM	Material trazable declarado por el manufacturador	Material de referencia avalado por el JCTLM	Estado de trazabilidad
1	HCG cuantitativa	Roche Cobas e411	Electroquimioluminisce ncia (ECL)		No declarado		No trazable
2	TSH	Roche Cobas e411	Electroquimioluminisce ncia (ECL)		No declarado		No trazable

Nomenclatura método

Nomenclatura materiales



QAP-I - Inmunoensayo

Identificación	100235
Laboratorio:	
Ronda:	46
Muestra:	5
Código Muestra:	PB8005
Fecha reporte:	2025-01-04
Estado:	Evaluación original

6. RESUMEN DE RONDA

Ítem	Mensurando	Muestra 1		Muestra 2		Muestra 3		Muestra 4		Muestra 5		Muestra 6							
		Dif% con RL-MMT- JCTLM	Z-S WWR	Z Score particip antes QAP	Dif% con RL-MMT- JCTLM	Z-S WWR	Z Score particip antes QAP	Dif% con RL-MMT- JCTLM	Z-S WWR	Z Score particip antes QAP	Dif% con RL-MMT- JCTLM	Z-S WWR	Z Score particip antes QAP	Dif% con RL-MMT- JCTLM	Z-S WWR	Z Score particip antes QAP	Dif% con RL-MMT- JCTLM	Z-S WWR	Z Score particip antes QAP
1	HCG cuantitativa	N/A	-0,09	0,16	N/A	-0,03	-0,28	N/A	1,04	1,29	N/A	1,25	N/A	N/A	0,01	N/A			
2	TSH	N/A	-0,73	0,72	N/A	1	0,82	N/A	0,3	0,35	N/A	1,12	2.04	N/A	-0,33	-0,25			
Notificaciones		≥ 0 ⊠ 0 1		2 (\$ 0 ⊠ 0 1 0		\$ 0 ⊠ 0 ≠ 0		\$ 2 ⊠ 0 ≠ 0		\$ 0 ⊠ 0 ≁ 0		\$ 0 ⊠ 0 ≠ 0						

X _{pt} - La diferencia porcentual es inferior o	X _{pt} - La diferencia porcentual es superior al	Satisfactorio si su resultado está	Alarma si su resultado está	No satisfactorio si su resultado es	N/A No aplica	2	X	<i>S</i>
igual al error total máximo permisible.	error total máximo permisible.	entre +/- 2 Z-score.	entre +/- 2 y +/- 3 Z- score.	mayor a +/- 3 Z-score.		Tardío	Ausente	Revalorado



QAP-I - Inmunoensayo

Identificación	100235
Laboratorio:	
Ronda:	46
Muestra:	5
Código Muestra:	PB8005
Fecha reporte:	2025-01-04
Estado:	Evaluación original

7. INDICADORES DE COMPETENCIA TÉCNICA

7.1. DESEMPEÑO PARA LAS 5 MUESTRAS



Observaciones:	Revisado por:
	Fecha:

-- Final de reporte --

Aprobado por: CoordinadorQAP Programas QAP

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