



QAP-Proteínas Plasmáticas

PROGRAMA DE ASEGURAMIENTO DE CALIDAD

QAP-PP - Proteínas plasmáticas

CHRISTUS SINERGIA SEDE MANILA

Correo electrónico: angelica.pardo@christus.co Dirección: Cr 43b#16-95, Local 2 y 5 Piso 1

Ciudad: Medellín Antioquia

País: Colombia

Contacto: Angelica Paola Pardo

Teléfono: 3105241863

IDENTIFICACIÓN DEL LABORATORIO: 100238

Código de reporte: QAP-PP-100238-29-5

Ronda: 29 Muestra: 5

Código de la muestra: UF2105

Tipo de muestra: Liofilizado- Plasma humano

Fecha generación: 15 / enero / 2025



QAP-PP - Proteínas plasmáticas

Identificación	100238
Laboratorio:	
Ronda:	29
Muestra:	5
Código Muestra:	UF2105
Fecha reporte:	2025-01-03
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-PP - Proteínas plasmáticas

 Identificación
 100238

 Laboratorio:
 29

 Ronda:
 5

 Código Muestra:
 5

 Código Muestra:
 UF2105

 Fecha reporte:
 2025-01-03

 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		PCR	Roche Cobas 6000 (c501)	Immunoturbidimetric	0.76	mg/dL	0,79	mg/dL	0,04	Acumulada	-0,86	Satisfactorio	Par

IT: Ítem	NOT: Notificaciones		VRL: Valor reportado por el laboratorio		U-LAB: Unidades de laboratorio		 ades Originales de la media
							de comparación
3	: Desviación estándar del	T-C: Tipo de	consenso	Zs: Z-sco	re	VAL: Valoración	COMP: Comparador
comparación g	rupo de comparación						
-	-					-	

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.	፟፟፟፟፟	\boxtimes	
	score.		Tardío	Ausente	Revalorado



QAP-PP - Proteínas plasmáticas

 Identificación
 100238

 Laboratorio:
 29

 Muestra:
 5

 Código Muestra:
 UF2105

 Fecha reporte:
 2025-01-03

 Estado:
 Evaluación original

	3. EVALUACIÓN CON V	ALOR	OBTENII	DO COI	N EL MÉTODO TE	RAZABLE A MA	TERIAL Y/O	MÉTODO AV	ALADO POR EL JCT	LM
1 Ítem	2 Mensurando	3 VRL	4 U-LAB	5 X _{pt}	6 U-X _{pt}	7 M-REF	8 D%	9 ETmp/APS	10 Límites aceptación Bajo Alto	11 Valoración
	VRL: Valor reportado por el laboratorio U-Xpt: Unidades del valor aceptado como verdadero									
	U-LAB: Unidades de laborat		or er laborat	1	M-REF:Métod	odo de referencia D% Diferencia porcentual %				
laboratorio	ctorio: El resultado reportado por el NO supera la diferencia porcentual c Tmp%/APS comparado con X _{pt}		boratorio SI sı	upera la di	ltado reportado por el ferencia porcentual del parado con X _{pt}	ETmp%/APS Error Total máximo permisible * Fuente CLIA 2022			X _{pt} Valor aceptado como ver	dadero



QAP-PP - Proteínas plasmáticas

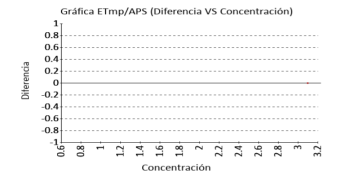
Identificación Laboratorio:	100238
Ronda:	29
Muestra:	5
Código Muestra:	UF2105
Fecha reporte:	2025-01-03
Estado:	Evaluación original

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

PCR 0.76 mg/dL Roche Cobas 6000 Immunoturbidimetric CLIA 30% APS (c501) 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	0,79	0,04	3775	0,72 a 0,86	-3,92	-0,86	Satisfactorio
Todos los participantes de QAP3	0,79	0,04	20	0.7 a 0.88	-3,98	-0,71	Satisfactorio
Participantes QAP misma metodología1	0,79	0,04	20	0.7 a 0.88	-3,98	-0,71	Satisfactorio

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







QAP-PP - Proteínas plasmáticas

Identificación Laboratorio:	100238
Ronda:	29
Muestra:	5
Código Muestra:	UF2105
Fecha reporte:	2025-01-03
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	PCR	Roche Cobas 6000 (c501)	Immunoturbidimetric		No declarado		No trazable

Nomenclatura método

Nomenclatura materiales



QAP-PP - Proteínas plasmáticas

 Identificación
 100238

 Laboratorio:
 29

 Ronda:
 5

 Código Muestra:
 5

 Fecha reporte:
 2025-01-03

 Estado:
 Evaluación original

6. RESUMEN DE RONDA

Ítem	Mensurando	ı	Muestra	1	N	luestra	2	N	luestra :	3	ı	Muestra (4	N	luestra !	5	M	luestra (5
		Dif% con RL-MMT- JCTLM	Z-S WWR	Z Score particip antes QAP															
1	PCR	N/A	N/A	N/A	N/A	0,31	0,09	N/A	1,08	0,49	N/A	0,08	-0,09	N/A	-0,86	-0,71			
No	otificaciones	2	0 🗵 0 🖊	° 0	2	0 🗵 0	0	2	0 🗵 0 🥢	0	2	0 🗵 0 🥖	0	2	0 🗵 0 🥒	0	2 (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	A
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-PP - Proteínas plasmáticas

Identificación Laboratorio:	100238
Ronda:	29
Muestra:	5
Código Muestra:	UF2105
Fecha reporte:	2025-01-03
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