

Externí hodnocení kvality

C-reaktivní protein (CRP) POCT, Cyklus 2, 2025

Produkt č. 2132
LQ735125021-022/FI

Dotazy
EHK Koordinátor
Liisa Ylitepsa
liisa.ylitepsa@aurevia.com

Zkontrolujte zásilku při převzetí, pokud je neúplná nebo obsahuje poškozené vzorky, okamžitě informujte Labquality a pošlete fotodokumentaci.

Kati Venäläinen
kati.venalainen@aurevia.com

Lhůta pro zaslání výsledků 22. 04. 2025

Vzorky

Kontrolní vzorky Sample S001 a Sample S002 o objemu 1 ml jsou lidské plasmy.

S001



S002



Vzorky jsou připraveny k přímému použití.

V kontrolních materiálech bylo prokázáno, že vzorky jsou HBsAg, HCVAb a HIVAgAb negativní, ale žádná známá testovací metoda nemůže poskytnout úplnou jistotu, že vzorky nemohou přenášet tyto nebo jiné infekční onemocnění. S materiály pro kontrolu kvality, které pocházejí z lidské krve, se musí zacházet stejně opatrně jako se vzorky pacientů, tj. jako s potenciálními přenašeči závažných onemocnění.

Vyšetření

CRP

Návod k použití

Vzorky jsou připraveny k přímému použití a měly by být analyzovány co nejdříve po příjezdu.

Pokud analýza není možná v den doručení, uskladněte kontrolní vzorky v lednici při teplotách + 2 až + 8 ° C. Před analýzou vyjměte kontrolní vzorky z lednice a nechte je vytemperovat na pokojovou teplotu (cca 1 hod).

Vzorek před použitím promíchejte tak, že lahvičku otočíte dnem vzhůru asi 10krát. **Netřepat!** Dále postupujte podle pracovního postupu výrobce vašeho přístroje. **Kontrolní vzorky po analýze nevyhazujte, nechte je v lednici až do ukončení kontrolního cyklu!**

UPOZORNĚNÍ

Pokud měříte na jakémkoliv typu přístroje **QuikRead** od společnosti **Aidian** (dříve Orion Diagnostica) pracujte obvyklým způsobem a výsledky **vždy** zaznamenejte tak, jak jste je naměřili. **Naměřené výsledky již nenásobte žádným faktorem!**

Pokud měříte na přístroji **NycoCard** při měření kontrol zvolte metodu „**CRP Serum / plasma**“.

Pokud měříte na přístroji **EuroLyser** při měření kontrol zvolte funkci „**Control**“ a typ vzorku „**Serum**“ a pipetujte kontrolní vzorky **pístovou laboratorní pipetou**.

Pokud měříte na přístroji **colibri** pipetujte kontrolní vzorky **pístovou laboratorní pipetou**, ne drátovou smyčkou a postupujte podle [pokynu dodavatele](#).

Pokud měříte na přístrojích **SD Biosensor** (F100, F200) použijte mód **STANDARD TEST**. Po načtení kazetky, zvolte BACK a vyberte režim **Serum/Plasma**. Poté aplikujte vzorek a spusťte měření.

Při měření na přístroji **Exdia TRF Plus** kápněte kapku kontrolního roztoku z lahvičky na vnitřní stranu obalu od testovací kazety (kterou použijete k měření) a odběrovou pipetou se této kapky zlehka dotkněte. Dále postupujte jako u patientského měření, typ vzorku zvolte **Plasma/Serum**.

Při měření na přístroji **Easy Reader+** postupujte podle [pokynů dodavatele](#).

ichroma Reader jako jediný typ z řady ichroma přepíná režimy plná krev/ sérum automaticky. Pokud měříte na přístroji **ichroma II** nebo **ichroma M3**, zvolte režim **Serum**.

Video návody k obsluze klepnete zde [Video návody](#)

Výsledky

Protokol o zkoušce můžete poslat jenom **online**. Protokoly zaslané emailem nebo poštou nepřijímáme! **Klikněte na odkaz <https://www.manacon.cz/vysledkove-protokoly/> a dále pokračujte podle instrukcí, které jsou uvedeny v aplikaci.** Nová aplikace výsledkového protokolu je integrována s objednávkovým systémem, což umožňuje automatické vyplnění. Výsledkový protokol můžete otevřít také klikem na obrázek



Lhůta pro zaslání výsledků 22. 04. 2025

Toto je překlad instrukcí společnosti Labquality EQAS by Aurevia, který vytvořil Ján Balla. Odpovědnost společnosti Labquality EQAS by Aurevia je omezena na původní anglický dopis s pokyny, který vám můžeme zaslat na vyžádání. Za správnost překladu odpovídá autor jan.ball@manacon.sk