

V.E.Q. ETANOLO E AMMONIO







Per la numerosità degli iscritti al programma consultare: www.aou-careggi.toscana.it/crrveq

ETANOLO e AMMONIO

Analiti
Range delle concentrazioni dei campioni
Materiali di controllo
Conservazione / Trattamento materiali /Stabilità dopo apertura
del flacone
Ciclo di controllo
Analisi dei risultati

naliti controllo di qualità prevede isottoelencati analiti:				
ANALITA	u.m.			
ETANOLO	g/L			
AMMONIO	μmol/L			



V.E.Q. ETANOLO E AMMONIO



I.L./1481/05 Etanolo e Ammonio Rev. 2



Range delle Concentrazioni dei Campioni

I campioni inviati hanno concentrazioni che vanno dal campione negativo a fortemente positivo. Vengono comunque simulate situazioni che si possono verificare nei dosaggi della routine.

Materiali di controllo

Siero di controllo liquido pronto per l'uso di origine umana.

La Ditta fornitrice attesta che i materiali sono negativi ai test di ultima generazione per la ricerca dell'HBsAg, dell'Ab anti-HCV e dell'Ab anti-HIV e corrispondono ai requisiti di sicurezza.

Si raccomanda tuttavia di trattare i controlli con le medesime precauzioni usate per i campioni prelevati da pazienti.

Conservazione, trattamento materiale e stabilità dopo apertura del flacone

Vedi allegato IL/1481/04 "Istruzioni per le corrette modalità di trattamento e conservazione dei campioni"

Ciclo di controllo

All'inizio di ogni ciclo saranno raccolte le indicazioni del metodo/kit/strumento utilizzato per le varie determinazioni.

Il laboratorio dovrà comunicare ogni successiva variazione.

Per ogni ciclo saranno effettuate 2 spedizioni di 3 campioni ciascuna, utilizzando così 6 campioni.

La freguenza dei dosaggi dei campioni è di circa 45 giorni.

Le risposte, espresse nelle unità di misura e decimali stabiliti e indicati nella maschera, devono essere inviate via web entro la data di scadenza indicata nel calendario consultabile su sito web. Non saranno accettati risultati comunicati diversamente dalla modalità via web. Ai laboratori saranno inviati 2 avvisi di scadenza inserimento risultati. L'inserimento entro la data di scadenza consente inoltre di visualizzare immediatamente l'intervallo che, con probabilità = 0.95, contiene la media che si otterrà con l'elaborazione finale. Ciò grazie ad una parziale elaborazione dei dati presenti; l'elaborazione definitiva verrà eseguita quando tutti i risultati saranno stati inviati.

Ai laboratori che non inviano i risultati entro la data di scadenza verrà inviato il report, ma con la dizione "Risultato non pervenuto" in sostituzione del dato mancante.

I risultati inseriti via web oltre la data non saranno elaborati, ma conservati nel database del CRRVEQ.



V.E.Q. ETANOLO E AMMONIO







Analisi dei risultati

I risultati delle risposte vengono elaborati secondo i principali dati statistici e vengono pubblicati su sito web nei 20 giorni successivi dalla data d'invio risultati. Viene inviato ai partecipanti avviso di pubblicazione via mail.

Per tutti i risultati di ciascun campione/analita, esclusi i risultati aberranti, sono calcolati gli stessi parametri raggruppati per metodo ed anche per metodo con uguale sistema. Viene inoltre indicato se lo scarto % (diff %) del risultato è rientrato nei limiti di accettabilità (Vedi allegato1) comunicati ad inizio ciclo ai partecipanti e pubblicati su sito web (Elaborato1).

Più in dettaglio saranno inviato ai laboratori partecipanti il seguente rapporto:

Elaborato 1

Per ogni campione/analita vengono riportati:

- numero risultati pervenuti
- numero risultati eliminati perché aberranti (esterni all'intervallo mediana +/- 80% mediana ed esterni all'intervallo m+/-3 sd)
- media
- mediana
- coefficiente di variazione (cv%)
- deviazione standard (sd)
- scarto in sd (diff S) = (valore inviato-valore consenso)

sd

- scarto % (diff %) = (valore inviato-valore consenso) x 100 valore consenso
- u_x incertezza tipo associata al valore di consenso = DS/ √n (n numero risultati validi)

N.B. La media di consenso del metodo viene calcolata quando questo viene utilizzato da più di 7 laboratori

I dati statistici sopra riportati vengono calcolati con tutti i risultati arrivati e con tutti quelli ottenuti con il metodo utilizzato dal laboratorio.

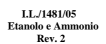
Si riporta inoltre:

 indicazione dell'accettazione o meno dei risultati secondo i limiti di accettabilità per scarto % comunicati.



V.E.Q. ETANOLO E AMMONIO

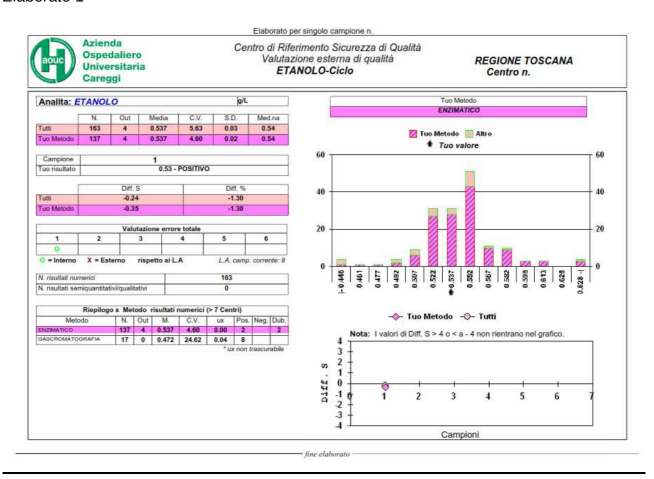
SST Servizio Sanitario della Toscana





- riepilogo dei dati statistici relativi ai risultati ottenuti con i vari metodi utilizzati dai laboratori.
- istogramma dei risultati ottenuti
- Carta di Levey-Jennings, dove vengono riportate le diffS ottenute con valori ottenuti con il proprio metodo e con quella ottenuta con tutti i metodi.

Elaborato 1



Nelle pagine successive viene riportata una guida per l'interpretazione degli elaborati :

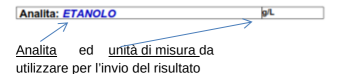


V.E.Q. ETANOLO E AMMONIO

SST Servizio Sanitario della Toscana

I.L./1481/05 Etanolo e Ammonio Rev. 2







Metodo o strumento

> numero dei risultati quantitativi

89.00
88.00
88.00

I parametri sono calcolati rispetto a <u>tutti</u> i partecipanti, rispetto agli utilizzatori dello stesso metodo e metodo sistema Media, Coefficiente di Variazione (C.V.), Deviazione Standard (S.D.), Mediana . N.B . La Media calcolata rispetto al proprio metodo/sistema o strumento è il valore di consenso numero risultati aberranti , ottenuti con 2 seguenti iterazioni:Eliminazione dei dati che non rientrano nel range"Mediana ± 80% valore Mediana"; Calcolo della media e S.D. dei dati rimanenti ed eliminazione dei dati che non rientrano nel range "Media ± 3 S.D."



lo scarto espresso in sd calcolato come (valore inviato-media)/sd.

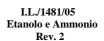
N.B il valore di Diff S viene poi riportato nella tabella di Levy Jennings

lo scarto espresso in percentuale calcolato come (valore inviatomedia)*100/media N.B La diff% calcolata rispetto al metodo/sistema è confrontata con limiti di accettabilità per la valutazione della prestazione

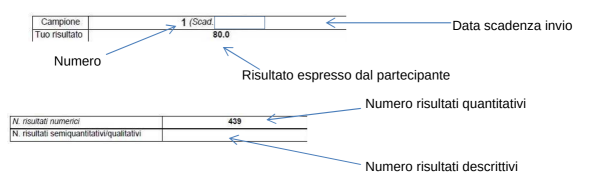


V.E.Q. ETANOLO E AMMONIO

SST Servizio Sanitario della Toscana



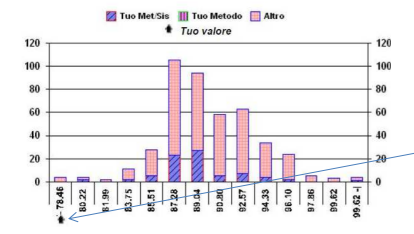




Riepilo	Riepilogo x Metodo risultati qualitativi (> 3 Centri)					
Metodo	Positivo	Negativo	Dubbio			
GC-MS		7	1			
HPLC-MS/MS		4				

Grafico dati semiquantitati	Tuo Metodo		
NEGATIVO			
< 10 NEGATIVO			
< 50 NEGATIVO			
< 100 DUBBIO			

Se si prevedono anche delle risposte di tipo semiquantitative (Negativo, Positivo, inferiore a ...,< di... ecc.), si riporta un <u>riepilogo dei dati descrittivi</u> e una <u>tabella con le frequenze di risposta</u> relative al metodo utilizzato dal singolo laboratorio (Esempio: negativo 4/7 significa che ci sono stati 7 risultati negativi per quell'analita di cui 4 ottenuti con lo stesso metodo utilizzato dal laboratorio).



Distribuzione di tutti i risultati e per gruppo di elaborazione: la <u>freccia nera</u> indica la classe di appartenenza del risultato dato. In ascissa sono espressi i valori della classe di appartenenza, in ordinata la numerosità della classe.

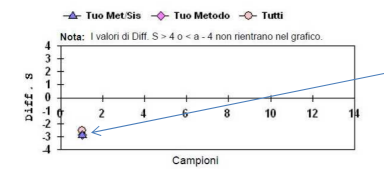


V.E.Q. ETANOLO E AMMONIO



I.L./1481/05 Etanolo e Ammonio Rev. 2





Carta di Levey Jennings : riporta gli scostamenti espressi in sd (Diff. S) dei risultati dati dal laboratorio rispetto alla media di consenso di tutti, del metodo o dello strumento e dove presente, del metodo/sistema. L'asse centrale indica il numero del campione

Metodo	N.	Out	M.	C.V.	UX:	Pos.	Neg.	Dub
ENZIMATICO	137	4	0.537	4.60	0.00	2		2
GASCROMATOGRAFIA	17	0	0.472	24.62	0.04	8		

N: numero risultati quantitativi

Out: numero aberranti M: Media di consenso

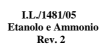
CV: Coefficiente di variazione

Metodi /sistema utilizzati dai partecipanti, in colore è evidenziato quello del laboratorio. N.B Nell'elenco compaiono solamente i metodi/sistema che hanno almeno 8 risultati utili per il calcolo della media uxIncertezza composta del valore della media di consenso: ux=S.D./√Np S.D.: deviazione standard del metodo/sistema o strumento Np: Numero di risultati dopo esclusione aberranti L'incertezza ux si considera trascurabile se < 0,3 S.D. Per ux>0.3 S.D. il valore della ux viene asteriscato,e considerato nella valutazione dei risultati ampliando il L.A.



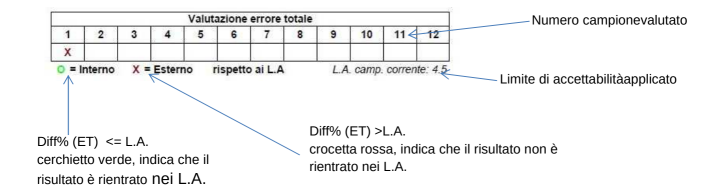
V.E.Q. ETANOLO E AMMONIO

Servizio Sanitario della Toscana





Nei programmi di VEQ che prevedono risultati quantitativi, il risultato viene valutato anche in base al Limite di Accettabilità (L.A.) per Errore Totale (E.T.)



Si calcola l'errore totale (Diff %) come differenza percentuale del singolo risultato (x_i) dal valore di consenso (Xconsenso) e si confronta con il Limite di Accettabilità.

$$E.T. = \frac{X_i - X_{consenso}}{X_{consenso}} * 100$$

La valutazione è riportata per tutti i risultati quantitativi ottenuti dai partecipanti, anche quelli considerati aberranti ed esclusi dalle elaborazioni statistiche.

Nel caso in cui l'incertezza composta associata al valore di consenso non sia trascurabile, al valore del Limite di Accettabilità (L.A.), viene addizionato il contributo dell'incertezza estesa U_x , espressa in % rispetto alla media di consenso, (Ux = 2*ux), come segue:

nuovo L.A. =
$$\sqrt{\text{L.A.}^2 + \text{U}_{\text{X}}^2}$$