



	NOME	FUNZIONE	DATA
REDAZIONE	Gianfranco Avveduto	RAQ	
VERIFICA	Alessandro Terreni	Responsabile Produzione	
APPROVAZIONE	Paola Pezzati	DIRETTORE SOD	

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

EMOGAS

Analiti

Range delle concentrazioni dei campioni

Materiali di controllo

Conservazione, trattamento materiali e stabilità dopo apertura del flacone

Ciclo di controllo

Analisi dei risultati

Analiti

Il controllo di qualità prevede la determinazione di:

NA

K

Cl

Ca ionizzato

Glucosio

Lattato

PCO₂

CO₂

PO₂

pH

Range indicativo delle Concentrazioni dei Campioni

PCO ₂	30 - 50	mm/Hg
CO ₂	15 - 40	mmol/L
PO ₂	70 - 120	mm/Hg
pH	7.20 - 7.60	
Calcio ionizzato	2.0 - 2.7	mmol/L
Cloruri	80 - 125	mmol/L
Potassio	2.50 - 7.00	mmol/L
Sodio	125 - 155	mmol/L
Lattato	0.2 - 2.0	mmol/L
Glucosio	0.3 - 3.2	g/L

Vengono comunque simulate situazioni che si possono verificare nei dosaggi della routine.

Materiali di controllo

Campione liquido pronto per l'uso.

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

Conservazione, trattamento materiali 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 4 campioni ciascuna, utilizzando così 8 campioni.

Le risposte, espresse nelle unità di misura e decimali concordati e indicati nella maschera, devono essere inviate via web entro la data di scadenza indicata nel calendario di scadenza 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 dei risultati 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. (fig.1)

Ciò grazie ad una parziale elaborazione dei dati presenti; l'elaborazione definitiva verrà eseguita quando tutti i risultati saranno stati inviati.

I risultati inseriti via web oltre la data saranno elaborati nel report di fine ciclo (Elaborato 2)

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 (Elaborato 1).

A fine ciclo, per ogni laboratorio e per ciascun analita, i valori inviati vengono percentualizzati rispetto alle medie di consenso del metodo usato:

Es. Valore inviato 5.2

Valore medio 4.9

Valore percentualizzato $(5.2/4.9) \times 100 = 106.1$

I valori (%), così ottenuti, vengono utilizzati cumulativamente per calcolare, per ciascun laboratorio, il Bias, l'Imprecisione e l'Errore Totale. Vengono inoltre valutati gli stessi parametri per tutti gli analiti della stessa branca, calcolando la media dei valori assoluti dei Bias e quella delle Imprecisioni prima calcolate per i singoli analiti.

Le prestazioni di tutti i laboratori (Bias, Imprecisione, Errore Totale) vengono ordinate in ordine crescente e divise in 4 zone. Ciascuna contiene il 25% dei partecipanti (1^a, 2^a, 3^a e 4^a zona) (Elaborato 2).

I valori percentualizzati rispetto alla media di tutti i risultati sono anche utilizzati cumulativamente, indipendentemente dal laboratorio che li ha inviati, raggruppati per metodo e, per ciascun metodo, per strumento o per kit utilizzato. In questo modo è possibile, per ciascun metodo kit/strumento, avere indicazioni sul numero di utilizzatori di quel sistema, su Bias e Imprecisione (Elaborato 3).

Più in dettaglio saranno inviati ai laboratori partecipanti i seguenti rapporti:

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) = $\frac{\text{valore inviato} - \text{valore consenso}}{\text{sd}}$
- scarto % (diff %) = $\frac{\text{valore inviato} - \text{valore consenso}}{\text{valore consenso}} \times 100$
- u_x incertezza tipo associata al valore di consenso = $DS / \sqrt{n}$
(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.

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 2

Per ogni analita, se i risultati inviati sono più di 7, vengono riportati:

- numero valori inviati
- numero dei valori valutati
- numero dei valori accettati (rispetto ai limiti prestabiliti)
- numero di valori aberranti
- Inesattezza (Bias) come media degli scostamenti dei valori percentualizzati rispetto ai rispettivi valori di riferimento
- Imprecisione calcolata come cv% dei valori percentualizzati secondo la media di consenso
- Errore Totale calcolato secondo la formula indicata nel report
- rappresentazione grafica della distribuzione di bias e imprecisione con valutazione della prestazione del laboratorio rispetto alle prestazioni medie di tutti i partecipanti.

Gli stessi indicatori vengono riportati come sintesi di tutti gli analiti.

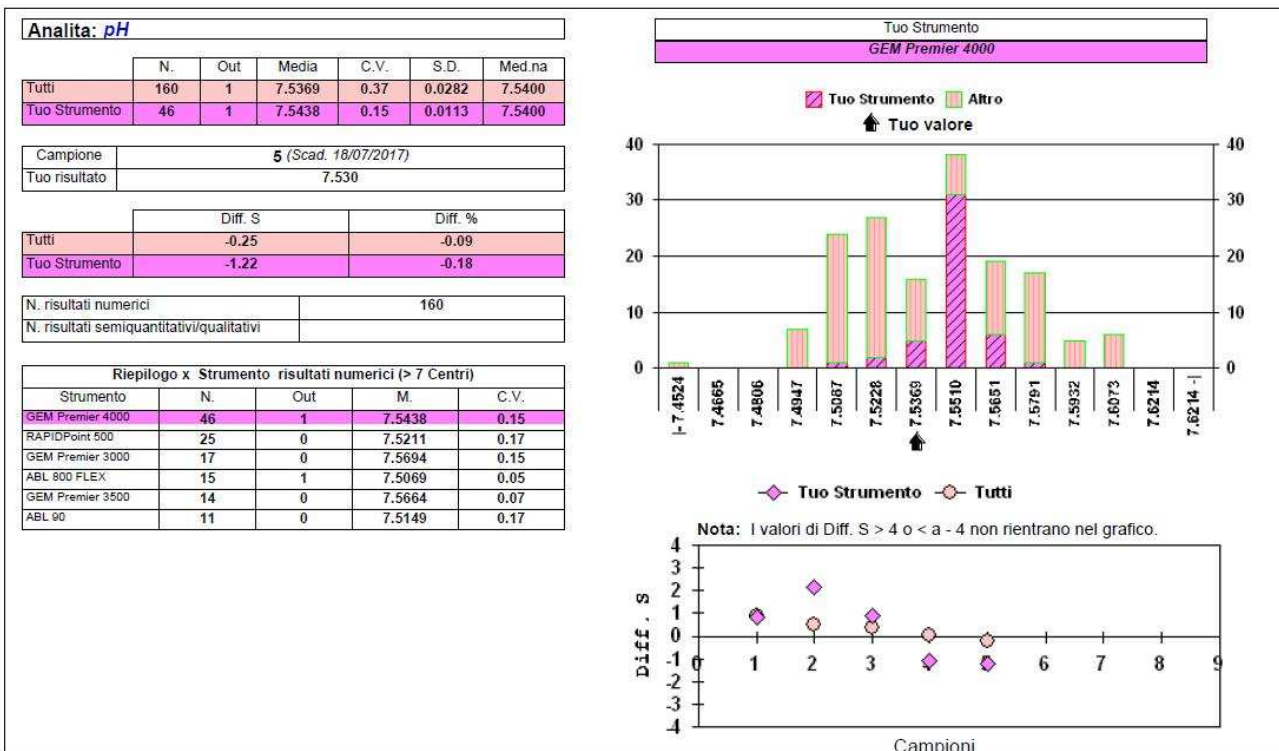
Tutti gli indicatori saranno calcolati dopo esclusione dei valori aberranti.

Elaborato 3

Per ciascun analita vengono riportati:

- metodo
- strumento o ditta
- campione
- concentrazione media di tutti i valori ottenuta nel ciclo concluso
- unità di misura
- numero di valori
- media dei valori percentualizzati
- cv% di questi valori
-

Elaborato 1



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

Analita: **GLUCOSIO** mg/dL

Analita ed unità di misura da utilizzare per l'invio del risultato

Tuo Strum. emat.
SYSMEX XT/XE/XN

Metodo o strumento

	N.	Out	Media	C.V.	S.D.	Med.na
Tutti	439	4	89.04	4.0	3.53	89.00
Tuo Metodo	78	1	87.98	3.2	2.82	88.00
Tuo Met / Sis	78	1	87.98	3.2	2.82	88.00

numero dei risultati quantitativi

I parametri sono calcolati rispetto a tutti 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 $\pm$ 80% valore Mediana"; Calcolo della media e S.D. dei dati rimanenti ed eliminazione dei dati che non rientrano nel range "Media $\pm$ 3 S.D."

	Diff. S	Diff. %
Tutti	-2.56	-10.15
Tuo Metodo	-2.83	-9.07
Tuo Met / Sis	-2.83	-9.07

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

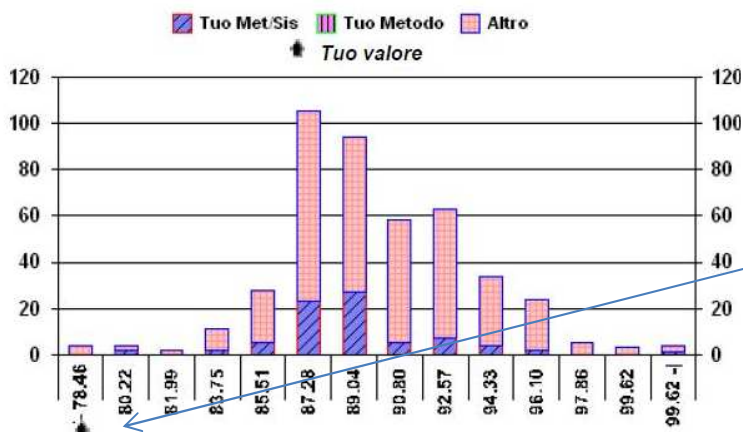
lo scarto espresso in sd calcolato come (valore inviato-media)/sd.

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

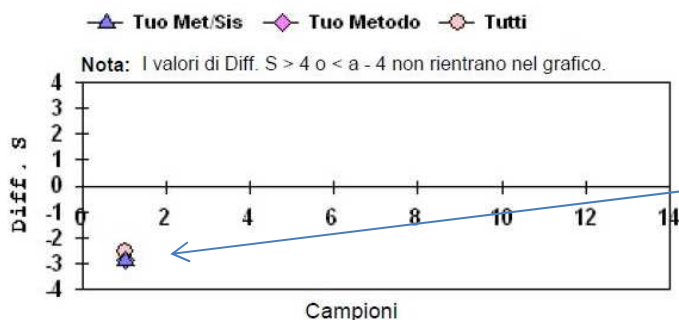
Campione	1 (Scad.)	Data scadenza invio
Tuo risultato	80.0	

Numero Risultato espresso dal partecipante

N. risultati numerici	439	Numero risultati quantitativi
N. risultati semiquantitativi/qualitativi		Numero risultati descrittivi



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



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

Riepilogo x Strum. emat. risultati numerici (> 7 Centri)

Strum. emat.	N.	Out	M.	C.V.	u _x
SYSMEX XT/XE/XN	209	0	3.466	1.4	0.004
COULTER serie LH e HmX A/L	56	0	3.458	1.9	0.011
ADVIA 120 e 2120	46	0	3.433	2.5	0.016
SYSMEX K/SF/XS	39	1	3.409	1.3	0.009
CD 3200/RUBY/SAPPHIRE	26	1	3.456	2.1	0.018
COULTER UNICEL DxH 600-800	24	0	3.417	1.3	0.011
ABX PENTRA	19	0	3.372	2.3	0.022
MINDRAY serie 5	15	0	3.399	3.4	0.038*
CD 3700/EMERALD	11	0	3.425	2.2	0.029*

* u_x non trascurabile

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

N: numero risultati quantitativi

Out: numero aberranti

M: Media di consenso

CV: Coefficiente di variazione

U_x Incertezza composta del valore della media di consenso: $u_x = S.D. / \sqrt{N_p}$ S.D.: deviazione standard del metodo/sistema o strumento
N_p: Numero di risultati dopo esclusione aberranti
L'incertezza u_x si considera trascurabile se < 0,3 S.D. Per u_x>0.3 S.D. il valore della u_x viene asteriscato, e considerato nella valutazione dei risultati ampliando il L.A.

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.)

Valutazione errore totale											
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
X											

Numero campione valutato

Diff% (ET) ≤ L.A.
cerchietto verde, indica che il risultato è rientrato nei L.A.

Diff% (ET) > L.A.
crocetta rossa, indica che il risultato non è rientrato nei L.A.

L.A. camp. corrente: 4.5

Limite di accettabilità applicato

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

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

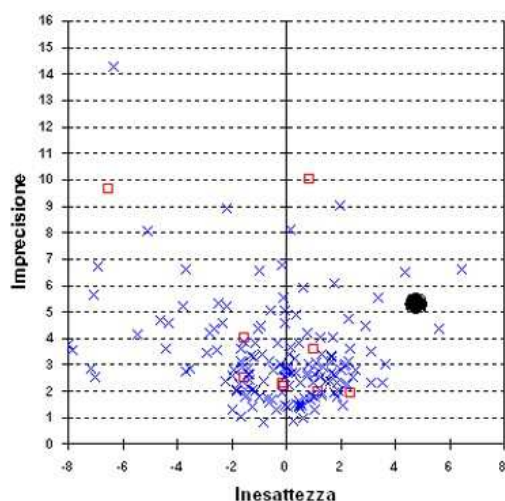
La valutazione è riportata per tutti i risultati quantitativi ottenuti dai partecipanti, anche quelli considerati aberranti ed esclusi dalle elaborazioni statistiche.

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, ($U_x = 2 * u_x$), come segue:

$$\text{nuovo L.A.} = \sqrt{L.A.^2 + U_x^2}$$

Elaborato 2

Analita: pCO2					mmHg
Val. accettati	6	Val. valutati	8	Val. inviati	8
Imprec.	Zona	Inesat.	Zona	Err.tot.	Zona
5.32	4/4	4.75	4/4	13.94	4/4



● Tuo Valore

□ Tuo Strumento

× Altri sistemi analitici

N.D.= Non determinabile
(L.A. in via di definizione)

Imprec. = CV %

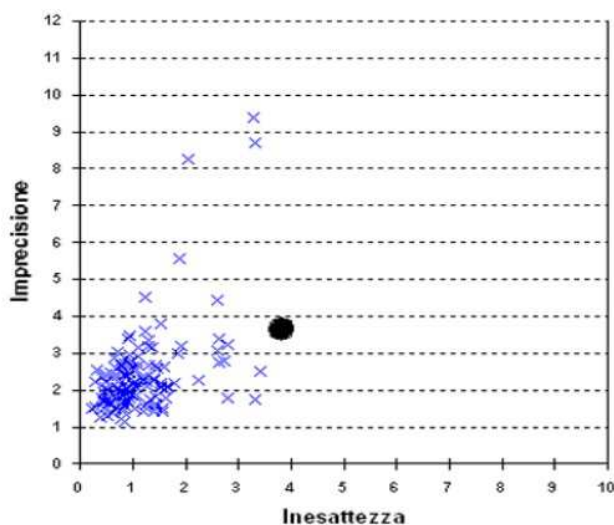
Inesat. = Diff.% medio

Err.Tot. = $1.65 \times E_c + E_s$

E_c = Errore casuale = sd

E_s = Inesattezza = Diff.% medio

Analita: Tutti gli analiti					
Val. accettati	36	Val. valutati	41	Val. inviati	80
Imprec.	Zona	Inesat.	Zona	Err.tot.	Zona
3.66	4/4	3.81	4/4	10.27	4/4



Elaborato 3

Branca: EMOGAS
Ciclo: Ciclo 2018 ▶
Cod. Lab.:

Analita: K
Strumento: GEM Premier 4000

GEM Premier 4000

GEM Premier 4000					
Pool	Concentr.	U.M.	N.	Valore Medio (%)	C.V.
1	4.013	mmol/L	42	100.0	1.6
2	2.700	mmol/L	40	97.8	2.1
3	4.171	mmol/L	42	99.4	1.4
4	6.163	mmol/L	42	100.4	0.9
5	4.167	mmol/L	43	99.4	1.5
6	2.691	mmol/L	42	97.5	1.6
7	4.160	mmol/L	41	99.1	1.2
8	6.161	mmol/L	40	100.2	1.0
TUTTI		mmol/L	332	99.2	1.4