





V.E.Q. IMMUNOSOPPRESSORI

Immunosoppressori Rev. 4

	NOME	FUNZIONE	DATA e FIRMA
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/crrveg

IMMUNOSOPPRESSORI

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

Analiti

Il programma prevede i sottoelencati analiti:

CICLOSPORINA TACROLIMUS

Range delle concentrazioni dei campioni

ANALITA	Conc.	u.m.
Ciclosporina	<5 – 1500.0	μg/L
Tacrolimus	<1- 40.0	μg/L



V.E.Q. IMMUNOSOPPRESSORI

SST Servizio Sanitario della Toscana

I.L./1481/05 Immunosoppressori Rev. 4



Materiali di controllo

I materiali di controllo, in forma liofila, sono ottenuti da emolisati di origine umana. Il contenuto di ogni flaconcino è equivalente a 1.0 mL di sangue intero.

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.

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

Conservazione, Trattamento materiali e stabilità dopo conservazione

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.

La frequenza dei dosaggi dei campioni è di circa 45 giorni;

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 comunicati ad inizio ciclo ai partecipanti e pubblicati su sito web (Elaborato 1).



V.E.Q. IMMUNOSOPPRESSORI

SST Servizio Sanitario della Toscana





A fine ciclo, per ogni laboratorio e per l'analita in esame, i valori inviati vengono

percentualizzati rispetto alle medie di consenso del metodo usato: I valori (%) così ottenuti, vengono utilizzati cumulativamente per calcolare, per ciascun laboratorio, il Bias, l'Imprecisione e l'Errore Totale.

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 sequenti 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) = (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/ \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



V.E.Q. IMMUNOSOPPRESSORI

SST Servizio Sanitario della Toscana

I.L./1481/05 Immunosoppressori Rev. 4



con il proprio metodo e con quella ottenuta con tutti i metodi.

Elaborato 2

Per ogni analita, se i risultati inviati sono più di 5, vengono riportati:

- numero valori inviati
- numero di valori accettati
- numero valori aberranti
- Inesattezza viene inviato un avviso di 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 vengono calcolati dopo esclusione dei dati 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



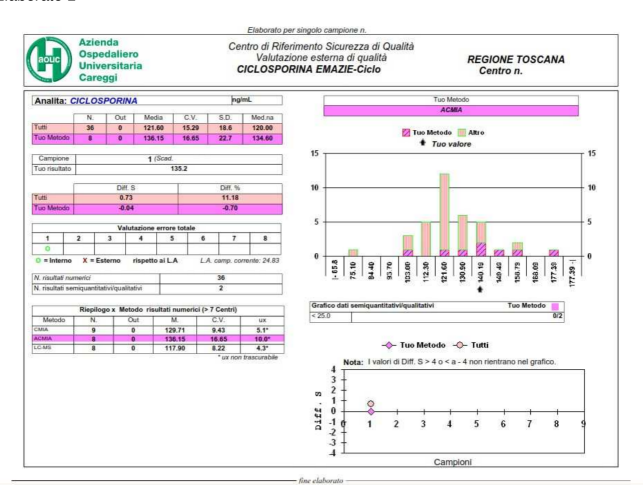
V.E.Q. IMMUNOSOPPRESSORI







Elaborato 1



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



V.E.Q. IMMUNOSOPPRESSORI

SST Servizio Sanitario della Toscana





Analita: CICLOSPORINA | ng/mL

<u>Analita</u> ed <u>unità di misura</u> da utilizzare per l'invio del risultato Tuo Metodo ACMIA

Metodo o strumento

Out Media C.V. S.D. Med.na

Tutti 439 3.53 89.00 89.04 4.0 Tuo Metodo 87.98 3.2 2.82 88.00 Tuo Met / Sis 78 87.98 3.2 2.82 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."

Io 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 inviato-media)*100/media N.B La diff% calcolata rispetto al metodo/sistema è confrontata con limiti di accettabilità per la valutazione della prestazione

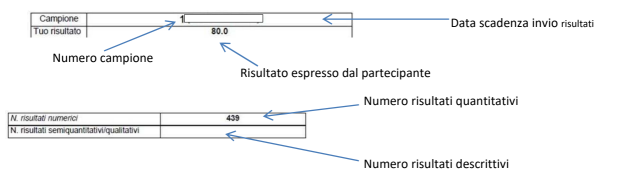


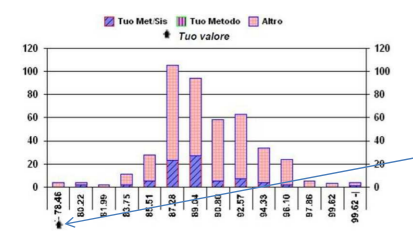
V.E.Q. IMMUNOSOPPRESSORI

SST Servizio Sanitario della Toscana

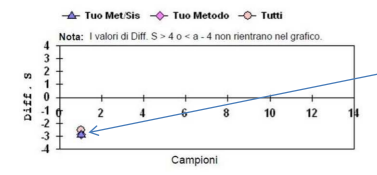








Distribuzione di tutti i risultati e per gruppo di elaborazione: la <u>freccia nera</u> indica la classe di appartenenza del risultato dato. In ascissa sono espressi i valori della classe di appartenenza, in ordinata la numerosità della classe.



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



V.E.Q. IMMUNOSOPPRESSORI

SST Servizio Sanitario della Toscana





. 4 009

	Riepilogo x Metodo risultati numerici (> 7 Centri)						
Metodo	N.	Out	M.	C.V.	rik-		
CMIA	9	0	129.71	9.43	5.1*		
ACMIA	8	0	136.15	16.65	10.0*		
LC-MS	8	0	117.90	8.22	4.3*		

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

 \underline{ux} Incertezza composta del valore della media di consenso: $ux=S.D./\sqrt{NpS.D.}$: 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.



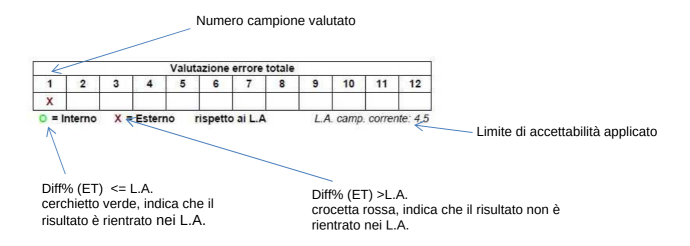
V.E.Q. IMMUNOSOPPRESSORI

SST 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 (xi) 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 Ux, espressa in % rispetto alla media di consenso, (Ux = 2*ux), come segue:

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



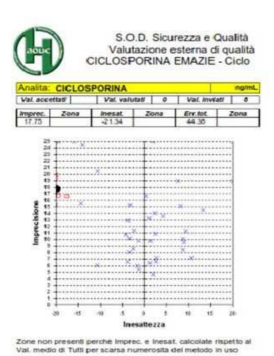
V.E.Q. IMMUNOSOPPRESSORI

SST Servizio Sanitario della Toscana

I.L./1481/05 Immunosoppressori Rev. 4



Elaborato 2



REGIONE TOSCANA Centro n. 00

- Tuo Valore
- □ Tuo Metodo
- △ Tuo Metodo/Sistema
- X Altri sistemi analitici

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

Imprec. = CV %

Inesat. = Diff.% media

Err. Tot. = 1.65 x Ec + Es

E_i = Errore casuale = sd E_i = Inesattezza = Diff % media







I.L./1481/05 Immunosoppressori Rev. 4

V.E.Q. IMMUNOSOPPRESSORI

Elaborato 3

Branca: CICLOSPORINA EMAZIE Analita: CICLOSPORINA

Ciclo: Ciclo Metodo: CMIA

Cod. Lab.: Strumento: - TUTTI -

CMIA

		CMIA			
Pool	Concentr.	U.M.	N.	Valore Medio (%)	C.V.
1	213.72	ng/mL	17	99.5	12.6
2	418.54	ng/mL	20	108.2	18.3
3	840.98	ng/mL	18	104.4	14.8
4	89.35	ng/mL	19	112.7	23.2
5	687.59	ng/mL	14	111.2	22.4
6	233.00	ng/mL	13	96.1	25.8
7	330.81	ng/mL	15	100.7	25.8
8	72.70	ng/mL	13	111.2	19.8
TUTTI		ng/mL	129	105.5	20.3