

## Valutazione Esterna di Qualità (VEQ) per parametri di Emocromo

### USO PREVISTO

DicoCARE™ VEQ è un Programma di Valutazione Esterna di Qualità (VEQ) in Medicina di Laboratorio, con finalità educative e progettato per fornire ai laboratori una valutazione obiettiva, accurata, imparziale e di terza parte, della qualità delle prestazioni di laboratori che utilizzano lo stesso metodo/strumento/reagente. E' pertanto finalizzato a supportare il miglioramento dei risultati generati dal laboratorio, per migliorare la cura e la sicurezza dei pazienti.

### DESCRIZIONE DEL PRODOTTO

I materiali di controllo devono presentare caratteristiche chimico-fisiche il più possibile simili ai campioni dei pazienti (commutabilità) e l'uso di materiali a matrice umana è auspicabile perché rende più probabile l'ottenimento di questa caratteristica. I campioni forniti sono in matrice umana. I campioni sono liquidi pronti all'uso e non richiedono ricostituzione o congelazione; tuttavia, devono essere conservati e trattati opportunamente (v. oltre: CONSERVAZIONE E STABILITÀ).

### MATERIALE FORNITO

Ogni confezione contiene due campioni da 2 mL liquidi pronti all'uso, in provette 12x75 con tappo forabile, distinti per i diversi Esercizi del Ciclo Annuale (v. oltre: INVIO DEI RISULTATI).

### MATERIALE RICHIESTO MA NON FORNITO

Attrezzature richieste, ma non fornite: sistema di dosaggio (strumento e/o kit).

### CONSERVAZIONE E STABILITÀ

Conservare sempre in posizione verticale a 2-8 °C fino al momento dell'uso. Non congelare e non surriscaldare. I campioni conservati integri a 2-8°C nella confezione originale sono stabili fino alla data entro la quale i Partecipanti devono inviare i risultati (v. oltre: INVIO DEI RISULTATI). Dopo il primo utilizzo (stappatura o foratura del tappo), i campioni sono stabili fino a 7 giorni, se conservati sempre in posizione verticale a 2-8 °C fino al momento dell'uso.

### PREPARAZIONE

Portare i campioni a temperatura ambiente. Prima dell'uso mescolare il campione, tenendo la provetta orizzontale fra i palmi delle mani; non utilizzare un miscelatore meccanico. Una miscelazione incompleta della provetta, prima dell'analisi, invalida il campione prelevato e qualsiasi materiale residuo nella provetta. Ruotare la provetta avanti e indietro per 20-30 secondi, capovolgendola occasionalmente. Mescolare energicamente, ma **NON AGITARE**. Continuare a mescolare in questo modo fino a quando i globuli rossi sono completamente sospesi. Capovolgere delicatamente la provetta 8-10 volte immediatamente prima dell'analisi del campione.

Dopo il campionamento:

- in caso di gestione automatica del campione: rimuovere la provetta dal rack campione subito dopo il prelievo.
  - in caso di trattamento manuale del campione: asciugare con cura il bordo della provetta e il tappo con un tampone assorbente privo di peli, quindi ritappare la provetta.
- Riporre la provetta a 2-8 °C entro 30 minuti dall'utilizzo.

### PROCEDURA

I campioni, una volta preparati opportunamente (v. sopra: PREPARAZIONE), devono essere trattati ed analizzati seguendo la procedura per il dosaggio dei campioni di Controllo, raccomandata dal produttore del test.

### LIMITAZIONI

Utilizzare i campioni solo a scopo di valutazione esterna di qualità e non come standard per correggere la calibrazione dei metodi.

### MISURE DI SICUREZZA

Per solo uso In Vitro. Il materiale di origine umana utilizzato nella fabbricazione dei campioni è risultato non reattivo con metodi approvati per l'antigene di superficie dell'epatite B e per gli anticorpi anti-HIV e anti-HCV. Poiché la negatività a questi test non esclude l'infettività, per evitare contaminazioni personali ed ambientali si raccomanda di trattare i campioni come potenzialmente infettivi: usare guanti monouso durante la manipolazione dei campioni e durante il dosaggio; non pipettare i reagenti con la bocca; non fumare, mangiare, bere o applicare cosmetici durante l'esecuzione del dosaggio. I materiali residui devono essere decontaminati e smaltiti nel rispetto delle vigenti norme locali sullo smaltimento dei rifiuti. Per informazioni sui pericoli v. Scheda di sicurezza.

### INVIO DEI RISULTATI

I Partecipanti devono inoltrare i risultati della valutazione utilizzando il sito Web dedicato, all'indirizzo: <http://online.dicocare.org> ed entro la data indicata sulla confezione contenente i campioni di ciascun Esercizio (tre Esercizi per Ciclo annuale). Il calendario del Ciclo è incluso nella spedizione dei campioni; eventuali aggiornamenti sono pubblicati sul sito. Per accedere al sito utilizzare i dati di login e password forniti da Care S.r.l. in fase di iscrizione. Entro le date indicate sullo stesso sito Web e comunicate anche via E-mail, i Partecipanti potranno scaricare dal sito Web un Rapporto Periodico per ciascun Esercizio, in formato Adobe PDF. A fine Ciclo i Partecipanti potranno scaricare anche il Riepilogo Cumulativo, sempre in formato Adobe PDF.

### SIMBOLOGIA

|  |                                    |
|--|------------------------------------|
|   | Numero di catalogo                 |
|   | Numero di lotto                    |
|   | Contenuto del kit                  |
|   | Ricostituire con                   |
|   | Limite di temperatura              |
|  | Consultare le istruzioni per l'uso |

### PRODOTTO DA:

**Care S.r.l.**

Azienda certificata secondo le norme UNI EN ISO 9001:2008 e UNI CEI EN ISO 13485:2012

Via G. Adamoli 441 16165 – Genova

Tel: 010 – 802055; Fax: 010 – 4206764

Web: [www.dicocare.org](http://www.dicocare.org)