

Utskickat 2020-11-30  
Sista analysdag 2020-12-07  
Sista svarsdag 2020-12-08

Programkoordinator Carolina Kristoffersson  
Telefon, E-post 018-490 31 00, info@equalis.se

## Provmaterial

Benämning Equalis | Art. Nr: 3 | 2020:06/CRP och 2020:06/låg

Beskrivning /CRP: poolad plasma

/låg: poolat serum

Förvaring Förvaras i kylskåp 2 - 8°C vid ankomst

Smittrisk

HIV-antikroppar: Negativ

HIV-antigen: Negativ

HBs-antigen: Negativ

HCV-antikroppar: Negativ

Smittestningen är utförd på poolade patientprover.

Materialet bör av säkerhetsskäl ändå behandlas som ett patientprov

**Deltagare tillhörande rapportgrupp Roche ombeds rapportera produktnamn inklusive generationsnummer för det CRP-reagens som har använts vid analysen. Avsett fält finns på Equalis Online.**

## Ingående komponenter

I tabell 1 presenteras komponenten som ingår i kvalitetssäkringsprogrammet och dess NPU-kod. Kontrollera gärna att ni använder rätt NPU-kod.

## Utförande

Låt provet få rumstemperatur före analys.

Blanda provet minst 20 ggr manuellt eller minst 5 minuter på vagga.

Provmaterialet ska i så stor utsträckning som möjligt hanteras som ett patientprov.

## Registrering av resultat

Resultaten registreras via Equalis Online med tre värdesiffror, om så är möjligt.

Registrerade resultat kan vid behov ändras till och med sista svarsdag.

## Metoduppgifter

Kontrollera att metoduppgifterna stämmer. Ändringar kan göras på Online.

## Åtterrapporing

Rapport med resultatsammanställning beräknas vara deltagarna tillhanda inom en månad från sista svarsdag.

Tabell 1. Ingående komponent och aktuell NPU-kod

Komponent	NPU-kod	Förkortad nomenklatur enl IUPAC/IFCC
P—CRP (mg/L)	NPU19748	P—C-reaktivt protein;masskonc