

		Utskickat	2021-01-19
		Sista analysdag	2021-01-26
		Sista svarsdag	2021-01-27
Programkoordinator	Carolina Kristoffersson		
Telefon, E-post	018-490 31 00, info@equalis.se		

Provmaterial

Benämning	Equalis Art. Nr: 3 2021:01/CRP och 2021:01/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