

# 陕西省临床检验中心

## 2017 年感染性疾病血清标志物系列 A 室间质评活动安排

### 一、评价项目

感染性疾病血清标志物系列 A 室间质评全年共活动两次，每次活动发放 5 份质评样本，每份质评样本含有乙型肝炎表面抗原 (HBsAg)、乙型肝炎表面抗体 (HBsAb)、乙型肝炎 e 抗原 (HBeAg)、乙型肝炎 e 抗体 (HBeAb)、乙型肝炎核心抗体 (HBcAb) 和丙肝抗体 (抗-HCV) 等 6 个定性评价项目。

### 二、时间安排

活动次数	样本批号	建议检测日期	结果回报截止日期	成绩回报日期 (实验室自行打印)
第一次	201711、201712			
	201713、201714	4月18-20日	4月25日	5月10日
	201715			
第二次	201721、201722			
	201723、201724	9月19-21日	9月26日	10月16日
	201725			

注：1. 质评结果统一网报，不接收纸质回报；2. 参评实验室在质评成绩回报日期后，登陆检验医学信息网 (www.clinet.com.cn)，在“室间质评目录中的质评成绩回报”下，打印质评报告。

### 三、样本使用方法

1. 收到样本后请置-20℃以下保存，如出现絮状沉淀，则离心后取上清液检测；开盖后存放 2~8℃，一周内检测完，不能分装或冻存使用。所发质评样本虽已经灭活处理，但由于潜在的传染因素，仍应按传染性样本对待。

2. 检测方法按照各实验室所使用的试剂盒要求进行操作，检测时样本应解冻并充分混匀后与患者样本在同条件下检测，样本检测的反应性“阳性”、反应性“阴性”结果请按“+”、“-”二种方式报告。核心抗体均不做稀释，用原液样本直接检测。检测方法、仪器、试剂及校准物厂家分别按各自编码填写 (编码见附页)。如果编码表中未包含你室所使用的检测系统，请与我们联系，我们将及时添加。

### 四、注意事项

1. 全年室间质评样本分两次发放，第一次 3 月底，第二次 8 月底发放，发放后会以微信或短信通知各参评单位。请各参评实验室注意查收。收到质评样本后，

应立即检查样本的批号、数量是否与活动安排相符，检查样本是否渗漏，验收合格后，请按要求妥善保存样本，未收到者，请及时与检验中心室间质评室联系。

2. 为了保证质评结果的正确传输和及时有效，请实验室网络上报质评结果。网报方法请参考“2017 年全省检验医学室间质量评价计划”中的“参评实验室在线 EQA 程序操作说明”。第一次网上回报截至日期为 2017 年 4 月 25 日，第二次网上回报截至日期为 2017 年 9 月 26 日，至此网络上报将自动关闭。

3. 各实验室应妥善保存此活动说明，供全年使用。室间质量评价活动中的专业问题可与室间质评室联系。

地 址：西安市友谊西路 256 号 陕西省人民医院内 陕西省临床检验中心

邮 编：710068

联系电话：室间质评室（029）85253261-2571、3571、18092399009

传 真：（029）88663725 微信号：18092399009

电子邮箱：SXSEQA@126.COM 邮箱密码：257100

网 址：<http://sxccl.clinet.cn/>

2017 年 2 月 16 日

附件

2017 年感染性疾病血清标志物系列 A 方法、仪器及试剂校准物编码

方法编码			
编码	名称	编码	名称
2151	酶联免疫吸附试验 (ELISA)	2156	化学发光微粒子免疫试验 (CMIA)
2152	时间分辨荧光免疫试验 (TRFIA)	2157	免疫渗滤层析试验 (金标)
2153	化学发光免疫试验 (CIA)	2158	乳胶凝集试验 (LA)
2154	化学发光酶免疫试验 (CLEIA)	2199	其它 (请详述)
2155	电化学发光免疫试验 (ECLIA)		
试剂、校准物编码			
编码	试剂、校准物	编码	试剂、校准物
21001	上海科华	21017	苏州新波
21002	英科新创	21018	广州达瑞
21003	北京万泰	21019	广州丰华
21004	潍坊康华	21020	天津新传
21005	郑州安图	21021	天津中新科炬
21006	北京科美	21022	福建洪城
21007	珠海丽珠	21023	四川迈克
21008	上海荣盛	21024	3V 生物
21009	杭州艾博	21025	厦门波生
21010	深圳新产业	21026	雅培
21011	广东中山	21027	贝克曼
21012	北京蓝十字	21028	罗氏
21013	湖南康润	21029	希森美康
21014	北京科卫	21030	索灵
21015	北京金豪	21999	其它 (请详述)
21016	北京康切斯坦		
仪器编码			
编码	仪器	编码	仪器
210000	人眼判读	211002	郑州安图 LUM0
210101	深圳雷杜 RT-6100	211003	郑州安图 A2000
210102	深圳雷杜 RT-6000	211101	新产业 Maglumi 1000/2000/2000 Plus
210103	深圳雷杜 RT-3100	211201	上海迅达 DX-711
210104	深圳雷杜 RT-3000	211301	北京科美 CHEMCLIN 600
210105	深圳雷杜 RT-6300	211302	北京科美 CHEMCLIN 1500
210106	深圳雷杜 RT-2100C	211401	北京普朗 DNM-9602
210107	深圳雷杜 RT-6500	211501	山东高密 GF-M3000
210201	上海科华 ST-360	211601	苏州新波 EFFICUTA

编码	仪器	编码	仪器
210202	上海科华 GT-M3000	211701	广州丰华 AutoTRFIA-S2
210203	上海科华 MR-4100	211801	广州达瑞 DR6608
210301	深圳迈瑞 MR-96A	211802	广州达瑞 DR6660-4
210401	雅培 i2000SR	211901	帝尚 EVO
210402	雅培 i4000SR	212001	福建洪城 HC-CLA-III
210403	雅培 i1000SR	212101	希森美康 HISCL5000
210404	雅培 Z4000	212201	北京天石 SM-3
210501	赛默飞(Thermo) Multiskan FC	212301	优利特 URIT-660
210502	赛默飞(Thermo) Multiskan Go	212401	上海合意 CB-701
210503	赛默飞(Thermo)Multiskan III(MK3)	212501	泽成生物 CIA1200
210601	罗氏 Cobas e601	212502	泽成生物 CIA600
210602	罗氏 e170	212601	深圳爱康 URANUS AE 55
210701	伯乐 Bio-Rad imark	212602	深圳爱康 URANUS AE 65
210801	瑞士帝肯 Infinire	212603	深圳爱康 URANUS AE 368
210802	瑞士帝肯 Sunrise	212604	深圳爱康 URANUS AE 268
210803	瑞士帝肯 EVOLYZER-2 100/4	212701	西门子 BEP3
210901	倍肯 Stat Fax 2100	212801	美国伯腾 ELx800
211001	郑州安图 Lucy3	212901	芬兰 Wells can M3
219999	其它 (请详述)	213001	奥地利安图斯酶标仪

## 2017 年全省感染性疾病血清标志物系列 A 室间质量评价结果回报表

2017 年第 1 次 总第 69 次

单位名称: \_\_\_\_\_ 实验室代码: \_\_\_\_\_

通讯地址: \_\_\_\_\_ 邮 编: \_\_\_\_\_

单位等级: \_\_\_\_\_ 联 系 电 话: \_\_\_\_\_

检测日期:     年    月    日                      报告日期:     年    月    日

项目	检测结果					编码			
	201711	201712	201713	201714	201715	方法	仪器	试剂	校准物
HBsAg									
HBsAb									
HBeAg									
HBeAb									
HBcAb									
抗 HCV									
备注									

操作者签字:                                      科主任签字:

填表说明:

1. 样本检测“阳性”，”阴性”结果，请按“+”，“-”二种方式报告。
2. 请将使用方法、仪器型号、试剂校准物厂家按编码填写，编码见活动安排附页。
3. 请认真、准确填写回报表中的各项内容，内容填写不完整可能会影响统计结果。
4. HBcAb 结果为原样本结果，样本不需稀释。
5. 检测系统每年需更新，网络上报结果时，系统将默认上次检测系统编码，请上报结果时务必点开重新选择。如果你室检测系统不在列表内，请及时联系我们。

## 2017 年全省感染性疾病血清标志物系列 A 室间质量评价结果回报表

2017 年第 2 次 总第 70 次

单位名称: \_\_\_\_\_ 实验室代码: \_\_\_\_\_

通讯地址: \_\_\_\_\_ 邮 编: \_\_\_\_\_

单位等级: \_\_\_\_\_ 联 系 电 话: \_\_\_\_\_

检测日期:     年    月    日                      报告日期:     年    月    日

项目	检测结果					编码			
	201721	201722	201723	201724	201725	方法	仪器	试剂	校准物
HBsAg									
HBsAb									
HBeAg									
HBeAb									
HBcAb									
抗 HCV									
备注									

操作者签字: \_\_\_\_\_

科主任签字: \_\_\_\_\_

填表说明:

1. 样本检测“阳性”，”阴性”结果，请按“+”，“-”二种方式报告。
2. 请将使用方法、仪器型号、试剂校准物厂家按编码填写，编码见活动安排附页。
3. 请认真、准确填写回报表中的各项内容，内容填写不完整可能会影响统计结果。
4. HBcAb 结果为原样本结果，样本不需稀释。
5. 检测系统每年需更新，网络上报结果时，系统将默认上次检测系统编码，请上报结果时务必点开重新选择。如果你室检测系统不在列表内，请及时联系我们。