



Program Kontroli Jakości

Najczęściej zadawane pytania

1. Jak uzyskam certyfikat Kontroli Jakości z diagnostyki boreliozy?

Certyfikat jest wydawany dla metody (lub metod), którą zdefiniujemy przy wprowadzaniu wyników. Jeżeli wykonujemy test przesiewowy, w drugim etapie **należy** potwierdzić jedynie wyniki graniczne lub pozytywne badań przesiewowych, przeprowadzając test potwierdzenia. Warunkiem otrzymania certyfikatu jest prawidłowe wykonanie analizy obu próbek i postawienie prawidłowej diagnozy serologicznej.

2. Jak uzyskam certyfikat Kontroli Jakości z diagnostyki celiakii?

Certyfikaty zostaną przyznane tylko tym uczestnikom, którzy używają testów wykrywających przeciwciała przeciwko tTG (IgA) lub EMA (IgA), **uzupełnionych** o systemy testowe wykrywające specyficzne dla celiakii przeciwciała klasy IgG. Te ostatnie obejmują oznaczanie przeciwciał przeciwko tTG (IgG), EMA (IgG) i oznaczanie przeciwciał przeciwko deamidowanym peptydom gliadyny -DGP (IgG). Wyniki testów opartych na bazie natywnej gliadyny nie będą certyfikowane. Systemy testowe są oceniane indywidualnie. Certyfikat jest przyznawany tylko po prawidłowej analizie obu próbek.

3. Jak uzyskam certyfikat Kontroli Jakości z diagnostyki przeciwciał ANCA?

Certyfikacji poddawana jest właściwa ocena wzoru fluorescencji ANCA (pANCA, cANCA, DNA-ANCA = atypowy pANCA, atypowy cANCA) oraz ocena przeciwciał anty-PR3 i anty-MPO. Nie przyznaje się osobnego certyfikatu za ocenę wzoru fluorescencji granulocytów utrwalonych formaliną. W przypadku stosowania testu immunofluorescencji, tylko wyniki graniczne i dodatnie **muszą** zostać potwierdzone przez monoswoiste systemy testowe w celu uzyskania certyfikatu. Certyfikat jest przyznawany tylko po prawidłowej analizie obu próbek.

4. Czy uzyskam certyfikat Kontroli Jakości z diagnostyki przeciwciał ANCA, jeśli nie stosuję immunofluorescencji?

Tak, jeśli wyniki testów monospecyficznych dla obu próbek będą prawidłowe, zostanie przyznany certyfikat.

5. Czy uzyskam certyfikat Kontroli Jakości z diagnostyki przeciwciał ANA, jeśli nie stosuję immunofluorescencji?

Kontrola jakości obejmuje ocenę przeciwciał przeciwko: antygenom jądra komórkowego (badanie ogólne), dsDNA, nukleosomom, rybosomalnemu białku P, RNP/Sm, RNP, Sm, SS-A, SS-B, Scl-70, CENP A, CENP B. W przypadku stosowania testu immunofluorescencji, jedynie wyniki graniczne i dodatnie **muszą** zostać potwierdzone przez monoswoiste systemy testowe w celu uzyskania certyfikatu. **Testem przesiewowym w przypadku ANA są systemy opierające się na komórkach HEp-2.** Certyfikat jest przyznawany tylko po prawidłowej analizie obu próbek.

6. Jak zamówić próbki, jeżeli badanie wykonywane jest na automacie?

W przypadku automatycznej inkubacji próbek należy wziąć pod uwagę tzw. objętość martwą stosowanego aparatu. W takiej sytuacji należy zamówić **podwójny zestaw próbek** (potrzebna będzie większa objętość próbek testowych). Należy zamówić podwójny zestaw próbek testowych – dla przykładu:

Offered sets of specimen:

1 set of specimen (2 x 200 µl)

2 sets specimen (2 x 400 µl)



Program Kontroli Jakości

Najczęściej zadawane pytania

7. Czy mogę wziąć udział w programie kontroli jakości, jeżeli nie korzystam z odczynników firmy EUROIMMUN?

Oczywiście, że tak. Program Kontroli Jakości EUROIMMUN dopuszcza stosowanie różnych systemów testowych, również innych producentów. Podczas wprowadzania wyników należy wskazać producenta oraz rodzaj metody/testów, z których Państwo korzystają. W raporcie, który wysyłany jest po zakończeniu Programu Kontroli Jakości, zilustrowane są również wyniki w zależności od stosowanych testów różnych producentów.

8. Zapomniałam/em hasła do logowania – co robić?

Jeśli brali Państwo udział w programie wcześniej, mogą Państwo używać do rejestracji podanego wcześniej konta mailowego i starego hasła. Jeśli nie pamiętają Państwo hasła, proszę wpisać swój adres mailowy i skorzystać z przycisku [Password forgotten?](#) Ważne, by był to ten sam adres, którego użyli Państwo do rejestracji. Hasło zostanie wówczas przesłane na podany adres mailowy.

9. Czy muszę podać wyniki dla wszystkich próbek?

Jeśli nie wprowadzą Państwo wyników wszystkich próbek, które zostały przesłane, zbadanych wszystkimi zgłoszonymi przez Państwa metodami, wówczas niezbadana próbka nie zostanie „zaliczona”. W związku z tym nie otrzymają Państwo certyfikatu dotyczącego tej próbki bądź danej metody.

10. Do kiedy mogę wprowadzać wyniki?

W ciągu ostatnich 2–3 dni przed upływem terminu zgłoszenia wyników na serwerze loguje się bardzo dużo osób jednocześnie, co jest powodem okresowych trudności w uzyskaniu dostępu. Najlepiej wprowadzić swoje wyniki wcześniej, nie zwlekając do ostatniej chwili. Wyniki można w razie konieczności modyfikować aż do upłynięcia terminu zgłaszania wyników.

[Szczegółowa instrukcja rejestracji do portalu, zapisów na programy kontroli jakości oraz wprowadzania wyników badań znajduje się na stronie \[www.ifq-portal.de\]\(http://www.ifq-portal.de\) pod przyciskiem](#)

[English software manual.](#)