**AHCCL-AE-22-临床输血相容性检测EQA计划书**

活动批次：\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_上报截止时间：\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

**※**请填写以上信息后连同质控品交给检测专业组，请注意质控品保存条件。请务必注意上报截止时间，届时上报窗口将自动关闭！

# ═══════════════════════════════════════════════════════════════════

**测定结果记录表：**

1. 以下为年度活动**通用批号**记录表，原则上每批次活动按照样本编号从小到大上报。
2. 请注意考核项目及**计量单位**，质控品使用方法见随质控品说明书（如有）或<http://www.ahccl.cn/EAQ/index.aspx>备注栏。
3. 请核实Clinet上报系统内**继承**的方法、仪器、试剂、校准物是否正确，否则影响评价。

**检测说明：**

1.将样品从冰箱拿出，放至室温平衡15分钟

2.将标记“ABO正定型及RhD 鉴定”的5支红细胞悬液，进行ABO血型正定型、RhD 鉴定试验，按照实验室标准操作规程进行检验。

3.将标记“ABO反定型及不规则抗体筛查”的 5 支血浆，进行ABO 反定型和不规则抗体筛查试验，按照实验室标准操作规程进行检验。

4.将标记“模拟患者”的 1 支血浆，与标记“模拟供者”的5 支红细胞分别进行主侧支交叉配血试验，按照实验室标准操作规程进行检验。

5.将标记“模拟患者”的1 支红细胞悬液，与标记“模拟供者”的 5 支血分别进行次侧支交叉配血试验，按照实验室标准操作规程进行检验。

|  |  |
| --- | --- |
| **检测项目** | **质控品** |
| **ABO正定型** | □20XX0101□20XX0206 | 20XX010220XX0207 | 20XX010320XX0208 | 20XX010420XX0209 | 20XX010520XX0210 |
| 试 剂 | 抗A | 抗B | 抗A | 抗B | 抗A | 抗B | 抗A | 抗B | 抗A | 抗B |
| 凝集强度编码 |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 试验结果 |  |  |  |  |  |
| 方法学编码 |  | 试剂1编码 |  | 试剂2编码 |  |
| 仪器编码 |  | 试剂1批号 |  | 试剂2批号 |  |
| 其它 |
| **ABO反定型** | □20XX0101□20XX0206 | 20XX010220XX0207 | 20XX010320XX0208 | 20XX010420XX0209 | 20XX010520XX0210 |
| 试 剂 | A1 | B | O | A1 | B | O | A1 | B | O | A1 | B | O | A1 | B | O |
| 凝集强度编码 |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 试验结果 |  |  |  |  |  |
| 方法学编码 |  | 试剂1编码 |  | 试剂2编码 |  |
| 仪器编码 |  | 试剂1批号 |  | 试剂2批号 |  |
| 其它 |
| **RhD血型** | □20XX0101□20XX0206 | 20XX010220XX0207 | 20XX010320XX0208 | 20XX010420XX0209 | 20XX010520XX0210 |
| 凝集强度编码 |  |  |  |  |  |
| 试验结果 |  |  |  |  |  |
| 方法学编码 |  | 试剂1编码 |  | 试剂2编码 |  |
| 仪器编码 |  | 试剂1批号 |  | 试剂2批号 |  |
| 其它 |
| **抗体筛检** | □20XX0101□20XX0206 | 20XX010220XX0207 | 20XX010320XX0208 | 20XX010420XX0209 | 20XX010520XX0210 |
| 试 剂 | Ⅰ | Ⅱ | Ⅲ | Ⅰ | Ⅱ | Ⅲ | Ⅰ | Ⅱ | Ⅲ | Ⅰ | Ⅱ | Ⅲ | Ⅰ | Ⅱ | Ⅲ |
| 凝集强度编码 |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 试验结果 |  |  |  |  |  |
| 方法学编码 |  | 试剂1编码 |  | 试剂2编码 |  |
| 仪器编码 |  | 试剂1批号 |  | 试剂2批号 |  |
| 其它 |
| **交叉配血** | 质 控 品 |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 |
| 试 剂 | 主侧 | 次侧 | 主侧 | 次侧 | 主侧 | 次侧 | 主侧 | 次侧 | 主侧 | 次侧 |
| 凝集强度编码 |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 试验结果 |  |  |  |  |  |
| 方法学1编码 |  | 方法学2编码 |  | 仪器1编码 |  |
| 试剂1编码 |  | 试剂2编码 |  | 仪器2编码 |  |
| 试剂1批号 |  | 试剂2批号 |  |  |  |
| 其它 |

填表说明

1. 凝集强度编码、方法学编码、试剂编码及仪器编码均请对照代码表填写。

2. 检测仪器：是指可以自动完成加样并自动报出结果的全自动仪器。不包括：离心机、显微镜以及手工加样或人工判读等涉及的仪器设备。未使用全自动仪器的，填写“无”。

3. 检测结果：上报的检测结果均应为各参评实验室最终确认的结果，并填写最终确认结果的检测方法和检测试剂；如果你室常规采用两种方法进行检测，请填写最终的综合判定结果。有疑问可填写备注，不能空项。

4. 检测试剂：试剂1请选择在检测中所采用的微柱卡、凝聚胺、微板等生产厂家名称，如有批号请在试剂1批号处填写，没有则填“无”；如选用盐水法请选择“无”，批号填写“无”；试剂2是指在检测中所使用的ABO正定型试剂、ABO反定型试剂、抗D试剂及筛查细胞。试剂1和试剂2必须对应填写，不可混填。

5. 备注说明：每个检测项目均设置一个备注项，如有需要说明的内容必须对应填写，语言要简练。

**6. 交叉配血项目：将检测结果以相合（代码为“1”）或不合（代码为“2”）形式进行填报，如：相合填写数字“1”，不合填写数字“2”即可。试验结果填写相合或不相合,此结果为综合判断后的最终结果，不能填写模棱两可的结果。**

7. 凝集强度的填报：所有检测项目均涉及到凝集强度的填报。根据检测结果进行凝集强度的判断，在凝集强度对照表中查找与判断的凝集强度相对应的代码，并进行填报，如：实验室判断凝集强度为4+，对应凝集强度对照表查找到与4+对应的凝集强度代码为“5”，在网上填报数字“5”即可。