**AHCCL-AE-03临床凝血分析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各检测专业组，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。

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 项目 | 计量单位 | **测定结果（请注意勾选批号）** | 方法 | 仪器 | 试剂 | 校准物 |
| □20XX0101 | □20XX0102 | □20XX0103 | □20XX0104 | □20XX0105 |
| □20XX0206 | □20XX0207 | □20XX0208 | □20XX0209 | □20XX0210 |
| **PT** | **s** | 　 | 　 | 　 | 　 | 　 | 　 | 　 | 　 | 　 |
| **PT-INR** |  | 　 | 　 | 　 | 　 | 　 | 　 | 　 | 　 | 　 |
| **APTT** | **s** | 　 | 　 | 　 | 　 | 　 | 　 | 　 | 　 | 　 |
| **FIB** | **g/L** | 　 | 　 | 　 | 　 | 　 | 　 | 　 | 　 | 　 |
| **TT** | **S** | 　 | 　 | 　 | 　 | 　 | 　 | 　 | 　 | 　 |

\*注：本品为冻干粉，各小瓶加**1.0mL的蒸馏水或去离子水**进行复溶。盖上瓶塞，并静置本产品10-15分钟，不时摇晃。取样前，使其达到室温（18至25℃），轻轻摇晃小瓶数次以确保混合均匀。