

Цитогенетические исследования. Костный мозг. Биологические материалы.

ФСВОК-2020

Программа межлабораторных
сличительных испытаний

ОПРЕДЕЛЕНИЕ КАРИОТИПА (контрольные препараты костного мозга)

ИНСТРУКЦИЯ

по исследованию контрольных препаратов и оформлению результатов

Уважаемые коллеги!

Мы направили Вам контрольные препараты¹ и документы для проведения **одного цикла** оценки качества определения кариотипа.

ВНИМАНИЕ! Исследуйте контрольные препараты сразу после их получения. По окончании исследования отправьте результаты в АСНП «ЦВКК».

ИССЛЕДОВАНИЕ КОНТРОЛЬНЫХ ПРЕПАРАТОВ

Препараты предназначены для оценки качества цитогенетических исследований по определению кариотипа человека микроскопическими методами.

Не создавайте «специальные условия» для анализа контрольных препаратов. Исследование контрольных препаратов должно быть проведено вместе с рутинными пробами с соблюдением условий окружающей среды, рекомендованных руководствами по использованию оборудования и реагентов, и действующих нормативных требований по технике безопасности работы в медицинских лабораториях (ГОСТ Р 52905-2007). Обращайте особое внимание на работу с предметными стеклами (Осторожно, стекло!).

Сразу после получения препаратов проведите их исследование по принятой в лаборатории методике, установите цитогенетические диагнозы и сформируйте заключение по каждому из препаратов. Обратите внимание, что у части препаратов отсутствуют покровные стекла, в связи с чем просим Вас быть осторожными при обращении с такими препаратами и не хранить их долго под иммерсией.

ОФОРМЛЕНИЕ РЕЗУЛЬТАТОВ

Внесите и отправьте полученные результаты в Вашем личном кабинете на интернет-портале <http://www.fsvok.ru>^{2,3}.

1. При заполнении формы следуйте имеющимся на ней указаниям.

2. В таблице формы (приложение 1) в столбце «Результат цитогенетического исследования» укажите определенные Вами кариотипы.

3. В столбце «Заключение» впишите словесные формулировки результатов цитогенетических исследований препаратов в той форме, которая принята в Вашей лаборатории.

4. Оцените качество контрольных препаратов. В случае неудовлетворительной оценки изложите Ваши замечания, а также предложения по совершенствованию данного раздела (при их наличии), открыв закладку «Сообщение/вопрос специалисту АСНП «ЦВКК» на рабочем столе Вашего личного кабинета, или письмом на наш электронный или почтовый адрес.

5. Исследованные контрольные препараты сохраняйте при комнатной температуре в футлярах, в которые они были упакованы, до получения оценки качества выполненных исследований.

Ваши цитогенетические диагнозы будут сопоставлены с диагнозами, установленными экспертами МСИ «ФСВОК». Результаты сопоставления, диагнозы и заключения экспертов, а также комментарии экспертов по предоставленным Вами цитогенетическим диагнозам и заключениям, будут размещены в Вашем Личном кабинете⁴.

Результаты, поступившие после окончания действия договора об участии в МСИ, не принимаются!

С уважением,

АСНП «Центр внешнего контроля качества
клинических лабораторных исследований»

¹ Изготовлены в соответствии с техническим заданием АСНП «ЦВКК». Свойства препаратов позволяют осуществлять их транспортировку при температуре окружающей среды.

² Созданы для каждого участника МСИ. С инструкцией по работе в личном кабинете можно ознакомиться на указанном интернет-портале.

³ В отсутствие доступа к сети Интернет заполните соответствующую бумажную форму и отправьте ее почтой по указанному выше адресу АСНП «ЦВКК». **Не дублируйте отправку результатов разными способами!**

⁴ По запросу заведующего лабораторией отчет по оценке качества может быть получен на его электронный или почтовый адрес.