



## Annexe fiche programme



### Description

Cette annexe générale est une partie intégrante des fiches des programmes listés ci-dessous. Parallèlement, **des directives spécifiques et complémentaires à respecter pour certains échantillons de contrôles sont mentionnées dans les fiches des programmes respectives (marqués d'un \*)**.

- Borréliose de Lyme
- Chimie clinique \*
- Gazométrie \*
- Hématologie et hémostase \*
- Hormonologie et métabolisme de l'os
- Immunologie \*
- Liquide céphalo-rachidien
- Marqueurs cardiaques et tumoraux
- Microbiologie \*
- Parasitologie - toxoplasmose et hématologie parasitaire
- Porphyrines \*
- Tests rapides - HIV - Strep A - Urine Slide - Sang occulte \*
- Spectrométrie \*
- Toxicologie clinique
- Urines et bandelettes urinaires \*

### Echantillon de contrôle

- Tout échantillon biologique doit être considéré comme potentiellement infectieux.
- Les échantillons de contrôle sont adaptés pour tous les instruments.

### Conservation, stabilité et pré-analytique

- Tous les échantillons, liquides ou lyophilisés, doivent être conservés au réfrigérateur (2 - 8 °C).
- Effectuer les analyses rapidement après réception des échantillons.
- Laisser les échantillons liquides revenir à température ambiante (20 - 25 °C), environ 30 minutes, puis homogénéiser par inversion ou au moyen d'un agitateur à rouleaux, sans agiter pour éviter toute formation de mousse.
- Les échantillons sont stables au moins jusqu'à la date de validité inscrite sur l'étiquette. Pour la date de péremption réelle de l'échantillon, veuillez contacter le CSCQ.

### Reconstitution des échantillons lyophilisés

1. Laisser le lyophilisat et le fluide de dilution, ou l'eau (bi)distillée, revenir à température ambiante (20 - 25 °C).
2. Faire tomber tout le lyophilisat au fond du flacon, en tapotant doucement si nécessaire contre le flacon.
3. Ouvrir délicatement le flacon en évitant toute perte de matériel. Laisser pénétrer l'air avant d'ouvrir complètement le flacon.
4. A l'aide d'une pipette certifiée, ajouter en une seule fois le volume exact de fluide de dilution, ou d'eau (bi)distillée, comme indiqué sur l'étiquette. Le diluant doit être introduit délicatement contre la paroi de la bouteille. L'utilisation d'une seringue pour l'adjonction du diluant est fortement déconseillée.
5. Reboucher le flacon et laisser reposer, sans agiter, 15 à 30 minutes à température ambiante dans l'obscurité.
6. Homogénéiser l'échantillon délicatement :
  - retourner 30 fois ou
  - laisser 10 minutes sur l'agitateur à rouleaux
  - sans provoquer de mousse
7. Vérifier que la totalité du lyophilisat soit dissoute et procéder immédiatement aux analyses. Si exceptionnellement les analyses ne peuvent pas être exécutées de suite, le flacon doit être conservé fermé au réfrigérateur (à l'exception des échantillons pour la coagulation qui ne peuvent pas être conservés).

### Remarque

L'erreur de reconstitution doit être < 3 %. Une procédure pour la vérification des pipettes peut être trouvée sur le site Internet du CSCQ (<http://www.cscq.ch>) :

→ Documentation / Annexes du manuel / « Vérification calibrage des pipettes ».

### **Spécificités liées aux méthodes et/ou appareils**

---

- Il est impératif de suivre scrupuleusement les recommandations propres à votre appareil.
- Pour toute question concernant l'utilisation de ces appareils, adressez-vous à votre fournisseur ou représentant.
- Vous trouverez des instructions simplifiées sur notre site Internet :  
→ Documentation / Manuels utilisateurs d'instruments d'analyses

### **Transmission des résultats**

---

Transmettre les résultats au CSCQ avant la date inscrite sur le bulletin de livraison ou sur le formulaire de résultats, via EQAcom, par e-mail ou par poste.

Pour les utilisateurs d'EQAcom, nous vous rappelons que vous devez choisir l'unité de votre système analytique pour les résultats quantitatifs. L'application EQAcom enregistrera ces unités et se chargera, si nécessaire, de la conversion en unités SI.

Pour les résultats qualitatifs, choisir dans le menu déroulant l'option qui correspond à votre résultat et répondre aux questions éventuelles.

Si vous n'utilisez pas EQAcom, veuillez transmettre vos résultats sur le formulaire de résultats en vérifiant l'unité de votre système analytique.

|  |
|--|
| <b>N o t e s   p e r s o n n e l l e s</b> |
|--|