

甘肃省临床检验中心

2026 年全省凝血常规室间质评活动指导书

一、评价项目

- 2026 年全省凝血常规室间质量评价活动全年开展两次，每次 5 个样品，分 2 次邮寄。
- 评价项目：凝血常规 4 项目 PT、INR、APTT、Fb。

二、时间安排

活动次数	批号	样本建议测定日期	结果上报截止日期	质评成绩下发日期
第1次	202611、202612、202613、202614、202615	2026年7月20日	2026年8月3日	2026年8月17日
第2次	202621、202622、202623、202624、202625	2026年9月20日	2026年9月30日	2026年10月20日

备注：用你室常规方法测定。全部结果在活动的截止日期前从检验中心网站 EQA 系统网络直报，不要发电子邮件或书面邮寄。超过停报截止日期按缺勤对待。

三、样本说明

- 样品状态本次能力验证使用的待测样本为购买的商品化产品，生产商为昆涑生物。样品特性为冻干粉剂。
- 样品数量：第 1 次室间质评样品数量 5 支，批号为 202611、202612、202613、202614、202615；第 2 次室间质评样品数量 5 支，批号为 202621、202622、202623、202624、202625。
- 存储条件 室间质评样品放入 2-8℃冷库保存。
- 凝血常规使用仪器编码务必按表 1 填写。

表 1 凝血实验使用试剂编码

编码	试剂、校准物厂家名称
119901	使用德灵试剂组
119902	使用太阳试剂组
119903	使用世帝试剂组
119904	使用美创试剂组
119905	使用其他试剂组
119906	使用stago试剂组
119907	使用BE试剂
119908	使用赛科希德试剂组

2025年10月20日颁布

2025年10月20日实施

119909	标佳生物
119910	Dade Actin FSL试剂组
119911	上海长岛试剂
119912	深圳雷杜系列血凝试剂
119913	四川迈克试剂
119914	中元汇吉
119915	质控二组
119916	希肯试剂

四、凝血常规室间质评物使用方法及注意事项

1. 用1.0毫升重蒸水复溶质控物, 轻微颠倒混匀, 不可用力。含钙冻干组织凝血活酶自备, 回报时注明其ISI值。
2. 正常参比血浆请自行制备。抽血量与抗凝剂比例要准确 (1.8ml和109mmol/L枸橼酸钠0.2ml混合), 采集后立即测定 (若需储存, 于4℃内不得超过6小时)。
3. 水浴温度控制在37℃±1℃, 过高过低均影响测定结果。
4. 按《全国临床检验操作规程》流程进行测定, 每份样本测定三次, 取均值报告。使用仪器的实验室, 参照仪器说明书进行测定。
5. 将测定的PT、APTT、Fb和INR四项予以回报。
6. 报告方式: $INR = \frac{X}{C}$ 。其中X=待测血浆的PT时间/正常参比血浆的平均PT时间。
7. 关于我中心EQA 流程, 可参阅当年的《2026年甘肃省临床检验室间质量评价注册说明书》;
8. 若发现室间质评样品出现破损、重号、标识不清、标签脱落等问题, 影响测定或结果填报时, 请电话联系补寄。
9. 当年新参加单位, 用户名和密码均为您的实验室编码。为保证您实验室信息安全, 请尽快登录网站 (<https://www.gsccl.cn>) 修改密码。
10. 室间质评成绩不合格时, 应及时查找原因并采取纠正措施。
11. 每次在网上填写结果和编码时, 应仔细审核, 没有问题后再发送, 提示发送成功后, 必须到已上报数据栏进行结果的确认 (必须步骤)。
12. 投诉及申诉处理流程: 我中心接收参加者通过电话提出的诉求后, 由项目负责人及时记录基本信息, 对有效投诉或申诉全面调查原因, 填写《参加者投诉及处理记录》或《参加者申诉及处理记录》, 通过电话向投诉人反馈结果。投诉及申诉电话: 0931-8281034。

五、联系方式

联 系 人：杨永清

联络地址：甘肃省兰州市城关区东岗西路 204 号

联系电话：0931-8281229

甘肃省临床检验中心

2026 年 7 月