



Guida pratica per l'esecuzione del controllo di qualità esterno con il MicroINR®

1. Il campione (K4) di CQE per il MicroINR® si compone di:
 - 1 flacone di plasma liofilizzato,
 - 1 pipetta di plastica contenente il diluente.

Materiale **necessario (non-fornito)**: forbice.

Prima di effettuare la ricostituzione, portare i campioni a temperatura ambiente (20 - 25°C), ca. 30 minuti.

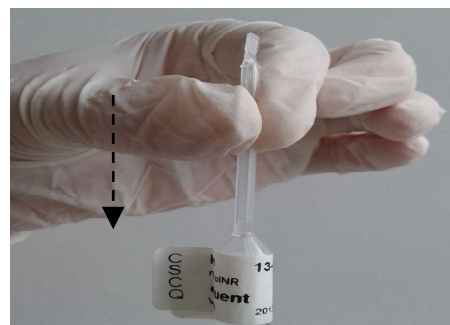


2. Far precipitare tutto il liofilizzato sul fondo del flacone.

Svitare il tappo principale dal flacone e levare **delicatamente** il tappo in lattice (prima di estrarlo completamente, lasciar penetrare dell'aria).

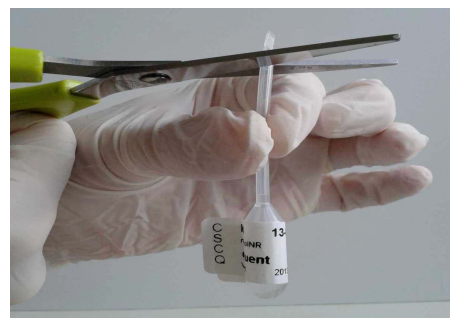


3. Tenere la pipetta per il collo e agitarla leggermente verso il basso per far scendere tutto il diluente nel serbatoio.



4. Con l'ausilio di una forbice, tagliare la punta della pipetta all'estremità superiore.

Importante: per evitare la fuoriuscita di liquido, tenere la pipetta **unicamente per il collo**.



5. Esercitando una leggera pressione sul serbatoio della pipetta, svuotare **tutto** il contenuto del diluente nel flacone, quindi gettare la pipetta.

Attenzione: la punta della pipetta non deve entrare in contatto con il plasma liofilizzato.



6. Mescolare delicatamente il contenuto del flacone effettuando un movimento rotatorio manuale fino a completo scioglimento del liofilizzato.

Attenzione: non agitare né inclinare o capovolgere il flacone.

La soluzione di controllo ricostituita è stabile per **30 minuti** e l'analisi va effettuata in questo lasso di tempo.



7. Lasciar riposare il campione per almeno 1 minuto. In questo intervallo di tempo, accendere l'apparecchio e inserirvi una cartina-test (test-chip).



8. Non appena il microINR® è pronto per la misurazione, mescolare il campione ancora una volta effettuando 2 o 3 rotazioni manuali prima del dosaggio.



9. Con l'ausilio di un'altra pipetta, prelevare la soluzione del campione di controllo e depositarne una goccia sull'apertura della cartina-test (test-chip)

Il campione di CQE va trattato come un qualsiasi altro campione di paziente.

Trascrivere il risultato del TP INR sul formulario dei risultati del CSCQ o inserirlo in EQAcom.

