



PERFIL DE RESULTADOS

Proficiência Clínica
Imunologia Proteína C Reativa
Quanti
Nov/2021

Selecione um ensaio:

PCR



Ok

<< Anterior

Próximo >>

PCR (mg/L)

Kit/Equipamento - GA 75	Item IPCRQT01				Item IPCRQT02				Item IPCRQT03			
	Qtd	M	DP	CV%	Qtd	M	DP	CV%	Qtd	M	DP	CV%
Dimension HS - T # Dimension EXL 200	35	39,247	2,312	5,9	40	10,604	0,421	4,0	40	24,773	0,923	3,7
Cobas c311/501/502 4ª geração - T # Cobas c501	35	31,463	1,663	5,3	35	8,212	0,383	4,7	35	20,243	1,532	7,6
Cobas Integra - T # Integra 400/ 400 plus	28	32,222	1,251	3,9	28	8,313	0,31	3,7	28	20,931	0,99	4,7
Vario - T # Architect C4000/ CI4100	28	38,228	1,109	2,9	28	9,052	0,315	3,5	28	23,145	0,731	3,2
Beckman Coulter - T # AU 480	27	40,157	2,513	6,3	27	9,693	1,126	11,6	27	25,986	1,8	6,9
Beckman Coulter Látex - T # AU 480	22	38,228	2,418	6,3	22	9,314	0,62	6,7	22	22,795	2,301	10,1
Dimension - T # Dimension EXL 200	21	42,912	3,929	9,2	21	10,768	0,543	5,0	21	25,867	1,761	6,8
Cobas c311/501/502 3ª geração - T # Cobas c501	20	30,938	2,266	7,3	20	8,162	0,406	5,0	20	20,268	1,761	8,7
Cobas Integra 400 plus 4ª geração - T # Integra 400/ 400 plus	17	32,19	1,799	5,6	17	8,149	0,757	9,3	17	20,851	2,489	11,9
Cobas c311/501/502 HS - T # Cobas c501	16	32,268	2,596	8,0	16	8,277	0,481	5,8	16	20,988	1,553	7,4
Dimension - T # Dimension RxL Max/ Xpand	15	41,115	1,697	4,1	15	11,044	0,179	1,6	15	25,273	1,237	4,9
Dimension HS - T # Dimension RxL Max/ Xpand	14	39,809	2,296	5,8	14	10,677	0,482	4,5	14	24,851	0,875	3,5
Atellica CH CRP_2 - T # Atellica CH Analyzer	13	38,01	2,122	5,6	13	9,674	0,942	9,7	13	23,724	2,033	8,6
Vario - T # Architect c8000	13	38,435	1,831	4,8	13	9,093	0,248	2,7	13	22,683	1,041	4,6
Beckman Coulter Látex - T # AU 680	12	37,521	1,284	3,4	12	9,499	0,504	5,3	12	21,575	2,048	9,5
Bioclin - T # Mindray BS 380	8	39,318	6,945	17,7	7	10,154	1,766	17,4	8	24,64	3,912	15,9
Cardiophase HS - N # BN II/ 100/ ProSpec	7	32,13	2,573	8,0	6	8,358	0,291	3,5	6	19,187	0,51	2,7
Cobas c701/702 3ª geração - T # Cobas c702	5	32,214	0,59	1,8	5	8,104	0,207	2,6	5	20,188	0,557	2,8
Alinity - T # Alinity	6	39,607	0,945	2,4	6	9,273	0,207	2,2	6	23,325	0,747	3,2
Advia WR - T # Advia 1800	5	37,948	1,227	3,2	4	10,623	0,068	0,6	5	23,104	0,629	2,7
Turbiquest Max - T # Labmax 240	5	32,58	10,175	*	5	7,82	4,439	*	5	22,62	5,531	*
Advia - T # Advia 1800	5	38,098	2,375	6,2	4	9,815	0,28	2,9	5	24,182	0,447	1,8
Beckman Coulter - T # AU 680	5	37,504	1,401	3,7	4	8,92	0,147	1,6	5	21,568	2,227	10,3
Beckman Coulter Látex - T # DXC 700AU	3	37,533	1,742	4,6	3	9,233	0,199	2,2	3	22,657	0,689	3,0
Atellica CH CRP_2 - T # Atellica Solution	4	38,075	1,491	3,9	4	9,85	0,597	6,1	4	23,65	2,725	11,5
Beckman Coulter - T # AU 5800	4	39,8	1,881	4,7	4	9,35	0,436	4,7	4	25,05	3,281	13,1
Spinreact - T # Selectra E / Flexor E	4	45,25	7,452	16,5	4	10,55	1,794	17,0	4	26,3	4,122	15,7
Atellica CH hsCRP - T # Atellica CH Analyzer	3	29,113	5,981	20,5	3	7,547	1,118	14,8	3	16,917	3,414	20,2
Wiener Turbitest AA CRP HS- T # Metrolab 2300 Plus	3	36,333	6,506	17,9	3	11,567	3,614	*	3	23,467	4,272	18,2
Bioclin - T # Bioclin 8000	3	46,167	1,888	4,1	3	10,067	1,012	10,1	3	25,8	0,693	2,7
Turbiquest Max - T # Labmax 560	3	39,533	9,194	*	3	8,307	1,374	16,5	3	25,283	5,68	*
Bioclin - T # Mindray BS 200e	3	44,663	5,591	12,5	3	11,58	4,183	*	3	27,437	4,126	15,0
Wiener Turbitest AA CRP HS- T # CMD 800i	3	22,657	16,888	*	3	5,767	4,136	*	3	14,28	10,508	*
Cobas c111 LX - T # Cobas c111	3	35,4	2,905	8,2	3	8,667	0,896	10,3	3	22,333	2,577	11,5
Advia - T # Advia 1650/ 2400	3	35,467	3,134	8,8	3	9,033	1,767	19,6	3	21,767	3,293	15,1
Fuji DRI-CHEM CRP SIII - T # NX 500	2	-	-	-	2	-	-	-	2	-	-	-
Image - N # Image 800	2	-	-	-	2	-	-	-	2	-	-	-
Cobas c311/501/502 3ª geração - T # Cobas c311	2	-	-	-	2	-	-	-	2	-	-	-
Spinreact - T # Envoy 500+	2	-	-	-	2	-	-	-	2	-	-	-
Cobas c701/702 4ª geração - T # Cobas c702	2	-	-	-	2	-	-	-	2	-	-	-
Dialab 5+1 - T # Mindray BS 380	2	-	-	-	2	-	-	-	2	-	-	-
Advia WR - T # Advia 1650/ 2400	2	-	-	-	2	-	-	-	2	-	-	-
Cobas c311/501/502 4ª geração - T # Cobas	2	-	-	-	2	-	-	-	2	-	-	-

c502													
Wiener Turbitest AA CRP HS- T # CM 250	2	-	-	-	2	-	-	-	2	-	-	-	
Bioclin - T # Cobas Mira/ S/ Plus/ Plus CC	2	-	-	-	2	-	-	-	2	-	-	-	
Beckman Coulter Látex - T # AU 400	2	-	-	-	2	-	-	-	2	-	-	-	
Spinreact - T # Flexor EL200	2	-	-	-	2	-	-	-	2	-	-	-	
Bioclin - T # Bioclin 2200	2	-	-	-	2	-	-	-	2	-	-	-	
Kit - GA 04													
Dimension HS - T	54	39,773	2,736	6,9	54	10,619	0,445	4,2	54	24,811	0,864	3,5	
Vario - T	41	38,288	1,227	3,2	41	9,061	0,277	3,1	41	23,023	0,803	3,5	
Beckman Coulter Látex - T	40	38,201	2,433	6,4	40	9,388	0,591	6,3	40	22,385	2,036	9,1	
Cobas c311/501/502 4ª geração - T	39	31,484	1,643	5,2	39	8,225	0,384	4,7	39	20,211	1,402	6,9	
Beckman Coulter - T	38	39,348	3,136	8,0	38	9,467	0,869	9,2	38	25,169	2,44	9,7	
Dimension - T	36	42,024	3,143	7,5	36	10,948	0,515	4,7	36	25,568	1,447	5,7	
Cobas Integra - T	28	32,222	1,251	3,9	28	8,313	0,31	3,7	28	20,931	0,99	4,7	
Bioclin - T	23	39,4	9,126	23,2	23	8,992	2,475	*	20	25,467	3,835	15,1	
Cobas c311/501/502 3ª geração - T	23	31,41	2,815	9,0	23	8,178	0,466	5,7	23	20,292	2,035	10,0	
Cobas Integra 400 plus 4ª geração - T	18	32,033	1,965	6,1	18	8,087	0,798	9,9	18	20,625	2,647	12,8	
Atellica CH CRP_2 - T	18	37,751	2,259	6,0	18	9,657	0,887	9,2	18	23,42	2,468	10,5	
Cobas c311/501/502 HS - T	16	32,268	2,596	8,0	16	8,277	0,481	5,8	16	20,988	1,553	7,4	
Turbiquet Max - T	14	35,536	10,129	*	14	8,089	3,429	*	13	23,488	4,829	20,6	
Wiener Turbitest AA CRP HS- T	13	35,848	7,512	21,0	13	9,64	2,534	*	10	23,87	3,402	14,3	
Spinreact - T	12	41,143	4,781	11,6	12	9,817	1,623	*	12	23,642	5,732	*	
Advia - T	8	37,111	2,808	7,6	6	9,893	0,266	2,7	7	24,03	0,518	2,2	
Cardiophase HS - N	7	32,13	2,573	8,0	6	8,358	0,291	3,5	6	19,187	0,51	2,7	
Biotécnica Turbilátex - T	7	40,764	4,948	12,1	7	8,46	1,752	*	7	23,42	3,149	13,4	
Cobas c701/702 3ª geração - T	5	32,214	0,59	1,8	5	8,104	0,207	2,6	5	20,188	0,557	2,8	
Advia WR - T	7	37,801	1,033	2,7	7	10,509	0,236	2,2	6	22,84	0,288	1,3	
Alinity - T	5	39,028	0,187	0,5	7	9,306	0,207	2,2	7	23,407	0,716	3,1	
Ebram - T	5	42,884	6,935	16,2	6	9,198	3,044	*	5	21,844	3,995	18,3	
Atellica CH hsCRP - T	3	34,573	4,089	11,8	4	8,033	1,333	16,6	4	18,188	3,772	*	
Wiener Turbitest AA - T	4	21,675	22,642	*	4	2,55	2,774	*	4	13,733	14,086	*	
Turbiquet Plus - T	3	43,2	9,07	21,0	3	11,867	7,692	*	3	25,3	7,063	*	
Cobas c111 LX - T	3	35,4	2,905	8,2	3	8,667	0,896	10,3	3	22,333	2,577	11,5	
Koalent WS - T	2	-	-	-	2	-	-	-	2	-	-	-	
Turbiquet - T	2	-	-	-	2	-	-	-	2	-	-	-	
Cobas c701/702 4ª geração - T	2	-	-	-	2	-	-	-	2	-	-	-	
Biosystems - T	2	-	-	-	2	-	-	-	2	-	-	-	
Fuji DRI-CHEM CRP SIII - T	2	-	-	-	2	-	-	-	2	-	-	-	
Dialab 5+1 - T	2	-	-	-	2	-	-	-	2	-	-	-	
Image - N	2	-	-	-	2	-	-	-	2	-	-	-	
Todos Kits Beckman e Image - GA 347	81	38,746	3,094	8,0	81	9,436	0,776	8,2	81	23,321	3,718	15,9	
Todos Kits Diasys e Beckman Coulter - T - GA 437	39	39,214	3,219	8,2	39	9,5	0,898	9,5	39	24,961	2,654	10,6	
Kit Vitros/EQU/Geração - GA 263													
Vitros - EIA # Vitros 250/ 350 # 69	30	16,147	1,785	11,1	38	16,243	1,74	10,7	38	42,328	2,816	6,7	
Vitros - EIA # Vitros 5600 # 69	23	16,003	3,789	23,7	24	16,799	1,503	8,9	24	41,546	4,069	9,8	
Vitros - EIA # Vitros 5600 # 67	7	14,414	1,561	10,8	8	17,863	1,346	7,5	8	42,625	2,527	5,9	
Vitros - EIA # Vitros XT 7600 # 69	10	18,883	13,397	*	10	15,286	8,865	*	10	31,041	18,424	*	
Vitros - EIA # Vitros 250/ 350 # 67	8	12,1	6,831	*	6	17	1,414	8,3	8	33,113	18,279	*	
Vitros - EIA # Vitros 4600 # 69	5	14,842	1,895	12,8	4	16,58	0,703	4,2	4	41,19	0,284	0,7	
Vitros - EIA # Vitros 5,1 FS # 67	4	16,06	2,885	*	4	21,705	7,45	*	4	46,82	4,612	9,9	
Vitros - EIA # Vitros 5,1 FS # 69	4	13	1,633	12,6	4	16,75	2,217	13,2	4	42,25	0,957	2,3	
Vitros - EIA # Vitros 5600 # 68	3	64,333	82,851	*	3	77,833	105,823	*	3	181,367	241,322	*	
Vitros - EIA # Vitros 4600 # 67	2	-	-	-	2	-	-	-	2	-	-	-	
Vitros - EIA # Vitros XT 7600 # 68	2	-	-	-	2	-	-	-	2	-	-	-	
Vitros - EIA # Vitros 5,1 FS # 68	2	-	-	-	2	-	-	-	2	-	-	-	
Vitros - EIA # Vitros XT 7600 # 67	2	-	-	-	2	-	-	-	2	-	-	-	
Vitros - EIA # Vitros 250/ 350 # 66	2	-	-	-	2	-	-	-	2	-	-	-	
Kit Vitros/ Geração - GA 197													
Vitros - EIA # 69	79	15,693	2,658	16,9	83	16,535	2,054	12,4	83	42,016	3,163	7,5	

Vitros - EIA # 67	26	15,264	2,904	19,0	26	17,123	2,458	14,4	26	42,832	4,543	10,6
Vitros - EIA # 68	5	17,2	0,837	4,9	6	17,417	2,01	11,5	6	43,85	2,894	6,6
Vitros - EIA # 66	3	10,4	7,967	*	3	10,5	7,794	*	3	29,333	21,962	*
Vitros HS - T # 69	2	-	-	-	2	-	-	-	2	-	-	-
Resultados adequados			90,3%				90,6%				91,7%	
Limite			25 %				25 %				25 %	

Versão Novembro 2019

Informações sobre o ensaio de proficiência

Informações detalhadas de participação são descritas no documento "Manual do Participante".

O participante deve designar um administrador para o programa, optando por participar via Sistema Online (Internet).

O administrador deve gerir o relacionamento com a Controllab, manter os dados cadastrais atualizados, garantir o cumprimento dos prazos e analisar os resultados. Para ele, são encaminhados os materiais e as correspondências.

O administrador recebe uma senha de acesso para gerenciar o programa e delegar atividades.

Os itens de ensaio devem ser tratados da mesma maneira que materiais de rotina, com relação a tempo, repetição de ensaio, procedimento de preparo para análise e método de ensaio. O laboratório deve evitar a troca de informações sobre resultados com participantes e o envio dos itens para ensaio por outros laboratórios, para que os resultados sejam efetivos e representativos da sua rotina.

É responsabilidade do laboratório cumprir prazos e participar ininterruptamente do programa. Resultados não reportados ou remetidos após o prazo não são avaliados e influenciam no grau de desempenho anual (%A) do laboratório.

Cronograma Geral

Os módulos são padronizados com uma determinada quantidade de itens de ensaio por ano (conforme variações abaixo), distribuídos em rodadas trimestrais, quadrimestrais ou semestrais. Desta forma, o laboratório recebe, mensalmente, grupos específicos de módulos, conforme calendário anual previamente definido.

1. Recebimento do Material - A rodada é enviada, via transportadora (Correios/Sedex, DHL, Jadlog etc.), até a quarta-feira da semana programada para ser recebida pelo participante na mesma semana. O participante tem uma semana para avisar sobre o não-recebimento ou a avaria do material.

2. Realização dos Ensaios e Envio dos Resultados - O laboratório tem duas semanas para realizar os ensaios (exceções conforme variações a seguir) e enviar os resultados. Para isto, deve executá-los de maneira rotineira, empregando as mesmas metodologias, dentro do prazo estipulado e seguindo as instruções de uso disponibilizadas. No caso de perda do material, tem a opção de adquirir novo material.

3. Avaliação da rodada - Em até três semanas, a Controllab realiza a análise dos dados, responde às dúvidas e elabora resumos estatísticos e comentários técnicos, junto ao Grupo Assessor. Os relatórios relacionados à avaliação são disponibilizados na Internet.

Os participantes recebem o aviso de liberação da avaliação por email.

Variações são previstas para alguns módulos:

- » na quantidade de itens de ensaio - 8 a 20 itens por ano, conforme restrição de materiais ou necessidade de maior volume de controles;
- » no prazo para realização de ensaios - 1 a 9 semanas, de acordo com estabilidade dos itens, processo de análise e rotina laboratorial;
- » no prazo de avaliação - 1 a 4 semanas, conforme tipo de ensaio, complexidade dos dados a serem analisados e necessidade de contato com os participantes.

Contato com a Controllab

O participante deve realizar análise crítica da avaliação de cada rodada e definir ações de melhoria e correção para os resultados discordantes. Em caso de dúvida ou discordância (apelo dos resultados), deve entrar em contato com a Controllab para troca de informações e consenso de opiniões.

A equipe Controllab está disponível por email (atendimento@controllab.com) e telefone (+55 21 3891-9900) para esclarecer dúvidas e ajudar os participantes a utilizar o controle de qualidade.

Coordenação do Ensaio de Proficiência

Gerente Técnico. Vinícius de Almeida Biasoli. Responsável geral pela gestão dos serviços da empresa e pela emissão de todos os relatórios de ensaio de proficiência.

Gestor de Serviços. Rafael Lopes. Responsável pelos serviços da empresa, o que incluiu documentos e orientações gerais aos participantes, a avaliação de resultados do ensaio de proficiência e pela emissão de todos os relatórios de ensaio de proficiência.

Serviços subcontratados

O Controle de Qualidade dos Materiais (CQM) pode ser realizado por laboratórios subcontratados competentes para execução da(s) atividades(s) subcontratada(s). Ressaltamos que a preparação e avaliação do desempenho do material não são subcontratadas, sendo o provedor do ensaio de proficiência responsável por esse serviço. Esta informação consta no documento "Instrução de Uso e Critérios Adicionais" disponível no sistema online, para cada módulo havendo necessidade.

Sigilo

A Controllab tem sua atividade regulamentada por leis federais e estaduais brasileiras, tendo sido a primeira empresa a receber o selo REBLAS/ Anvisa para atuar como provedor de ensaio de proficiência, atividade que requer a obtenção de determinados dados referentes a exames clínicos.

A Controllab possui o compromisso de manter sigilo sobre todos os resultados individuais dos participantes. Esses resultados são acessíveis apenas ao participante, que é responsável por sua divulgação. Nenhum membro do grupo assessor da Controllab, Sociedades Científicas ou qualquer outra entidade tem acesso aos dados dos laboratórios.

Existem hipóteses, previstas em lei, que tornam necessária a transferência desses dados (desde que autorizadas previamente pelo participante), como por exemplo, o envio de determinados dados para entidades governamentais ou organismos de acreditação. Nesses casos, a Controllab enviará uma notificação ao laboratório participante, em cumprimento às normas estabelecidas pelo Regulamento Geral de Proteção de Dados (RGPD). Para mais informações, consulte a política de privacidade e termo de consentimento disponíveis no menu do Sistema Online.

A Controllab segue um rigoroso Código de conduta ética & compliance em suas atividades e com as empresas parceiras.

Homogeneidade e estabilidade dos materiais

Os programas são estruturados e organizados de acordo com a ISO 17043. Seus critérios estatísticos e de avaliação se baseiam na ISO 5725, ISO13528 e em práticas internacionais. Além disso, os itens de ensaio são produzidos conforme Boas Práticas de Fabricação e aprovados quanto a homogeneidade e estabilidade, conforme protocolo internacional da AOAC/ISO/IUPAC.

- » ABNT NBR ISO/IEC 17043: 2011 - Avaliação de conformidade - Requisitos gerais para ensaios de proficiência.
- » NIT-DICLA-059 - Aplicação dos Requisitos da Norma ABNT NBR ISO/IEC 17043:2011.
- » AOAC/ISO/IUPAC: 2004 - Protocolo Internacional Harmonizado para Ensaios de Proficiência.
- » ISO 5725: 1994 - Accuracy (trueness and precision) of measurement methods and results.
- » RDC Nº16, de 28 de março de 2013 - Boas Práticas de Fabricação e Controle em Estabelecimentos de Produtos para Diagnóstico de uso "in vitro".
- » ISO13528: 2015 - Statistical methods for use in proficiency testing by interlaboratory comparisons.

As análises de homogeneidade/estabilidade estão disponíveis para consulta dos laboratórios se necessário.

Os itens de ensaio são sintéticos ou obtidos a partir de soro, plasma, sangue total, urina, fezes, e outros materiais biológicos, de origem humana ou animal, fornecidos na forma liofilizada ou líquida. As matrizes, sempre que pertinente e viável, são idênticas às analisadas na rotina laboratorial, podendo ser obtidas junto aos próprios participantes.

Estes itens são embalados em sachês plásticos, a fim de atender às normas de biossegurança, e enviados em isopor, com gelo reciclável ou seco, conforme o tipo de material e sua estabilidade com relação à temperatura.

Materiais destinados a ensaios microscópicos podem também ser fornecidos digitalizados (digitalização de uma área da lâmina para análise similar a da rotina). Este recurso proporciona o ensaio de proficiência quando há escassez de matéria-prima, baixa estabilidade de materiais e ainda possibilita ampliar a diversidade de casos abordados, excelente qualidade e padronização do conteúdo disponibilizado e mais consistência das avaliações.

A descrição de cada item de ensaio, o procedimento de uso e outras informações relacionadas são descritas na "Instrução de Uso e Critérios Adicionais" de cada módulo.

O manuseio e correto descarte dos materiais são de responsabilidade do laboratório, devendo ocorrer conforme normas de biossegurança e de descarte adotados na rotina.

Valor Designado

Estatística de Grupo

1 Formação dos Grupos

Os resultados são agrupados em ordem decrescente de afinidade do sistema analítico adotado pelos participantes (reagente, método, equipamento etc.).

2. Tratamento dos dados

Para grupos que apresentam número de participantes maior ou igual a 12, adota-se estatísticas robustas (usualmente adota-se o Algoritmo A para dados quantitativos e quartil para contagens) para análise dos dados e minimização do impacto de resultados discrepantes, conforme preconizado na ISO 13528 (ANEXO C).

Para grupos que apresentam número de participantes menores que 12 são aplicados métodos estatísticos tradicionais, associados a técnicas de reamostragem (ISO 13528 item 7.2.2). Em situações específicas, outras técnicas também podem ser utilizadas (ISO 13528 itens 7.8) a fim de complementar os resultados obtidos pelas técnicas citadas anteriormente e garantir que o grupo está apto para avaliação.

Quando os dados precisam ser normalizados ou opta-se por algum método diferenciado, o tratamento aplicado é descrito na instrução de uso (critérios específicos de avaliação)

3 Resumo Estatístico dos Resultados

O "Perfil de Resultados" apresenta os grupos de avaliação formados (GA), com a respectiva quantidade de dados (QTD), valor alvo (M - média, mediana etc), medidas de dispersão (DP - desvio padrão, DAM - desvio absoluto mediano, 1ºQ - 1º Quartil, 3ºQ - 3º Quartil, DIQ - Desvio interquartilico etc), coeficiente de variação (CV), Valor Mínimo (Mín) e Valor Máximo (Máx), após redução do impacto de *outliers*.

A representação da estatística com Mediana, 1ºQ (25% dos dados), 3ºQ (75% dos dados), DIQ, Valores Mínimo e Máximos da distribuição pode ser utilizada dependendo do tipo de distribuição dos dados quantitativos, como por exemplo, para contagens não automatizadas.

Este documento apresenta ainda os limites adotados para cálculo da faixa de avaliação e o percentual geral de acerto (adequação). Inclui também comentários técnicos dos assessores.

Um grupo pode ser desconsiderado para avaliação se possuir grande variação (CV) ou por decisão do grupo assessor. Uma análise estatística da dispersão histórica dos resultados e entre os grupos define quais grupos apresentam uma dispersão esperada e podem ser avaliados. Para a formação do grupo, são necessários, no mínimo, 5 resultados. Exceções poderão ser avaliadas após uma análise minuciosa do analista responsável pela avaliação frente ao valor alvo e/ou a incerteza apresentada pelo grupo, conforme comentários publicados no perfil dos resultados.

4 Avaliação

Para cada grupo de avaliação (GA), é calculada uma faixa (valor alvo - limite). Todos os resultados do grupo contidos nesta faixa são considerados adequados (A), e os demais, inadequados (I). Esta avaliação é reproduzida no "Relatório de Avaliação" de cada participante, que, além dos dados do laboratório e do grupo de avaliação, apresenta os índices de desvio (ID).

O ID é obtido pela fórmula: $ID = (\text{resultado} - \text{média}) / \text{limite}$. E pode ser diretamente obtido dos dados do relatório de avaliação pela fórmula: $ID = (\text{resultado} - \text{média}) / (\text{limite superior} - \text{média})$. Neste caso o limite superior é o valor máximo permitido na faixa de avaliação e o resultado pode apresentar variação na última casa decimal, devido ao truncamentos dos dados. Nos casos em que a avaliação for definida por faixa, o índice de desvio perde o seu valor e não será disponibilizado no relatório de avaliação.

Estatística de Consenso

1 Resumo Estatístico dos Resultados

A contagem de dados (QTD) com a mesma opção de resposta e o percentual relativo são apresentados no "Perfil de Resultados".

2 Definição de Resultados Aceitos

O grupo assessor define os resultados aceitos e os comentários técnicos com base em: perfil de resultados; dados do controle de qualidade e diagnóstico inicial dos materiais; metodologias empregadas; relevância clínica e grau de dificuldade/facilidade.

Em alguns casos, quando a concordância de uma maioria de um percentual predeterminado das respostas é atingida (por exemplo 80% ou mais), o valor de consenso é utilizado (ISO 17043 - Anexo B - B.2.4).

3 Avaliação

O resultado de cada participante é comparado a(os) resultado(s) aceito(s) e considerado adequado (A) quando igual ou inadequado (I) quando diferente.

Esta avaliação é reproduzida no "Relatório de Avaliação" de cada participante.

Para ensaios semi-quantitativos (ex: elementos anormais) os resultados aceitos são faixas. As opções de resposta contidas nesta faixa são consideradas adequadas (A), e as demais, inadequadas (I).

Legenda

* Item de ensaio não avaliado ou grupo não utilizado para avaliação.