

RIASSUNTO DELL'ESERCIZIO

Paziente 1 – Inerte

Paziente 2 – Inerte

Paziente 3 – Anti-C+D; anti-C titolo 4 vs. emazie C+c+D-; anti-D titolo 8 vs. emazie D+C-

Paziente 4 – Anti-E+K; anti-E titolo 2 vs. emazie E+e+K-; anti-K titolo 8 vs. emazie K+k+E-

I titoli sono stati ottenuti da una sospensione in provetta con LISS nel laboratorio UK NEQAS alla data di chiusura dell'esercizio.

I risultati attesi (Overall Results) sono evidenziati in grigio

SCREENING E IDENTIFICAZIONI ANTICORPALI

Antibody Screen		Antibody Identification	
Patient 1			
Overall Results :	No specific antibody detected 100.00% n=(80)		
Patient 2			
Overall Results :	No specific antibody detected 100.00% n=(80)		
Patient 3			
Your Result :	Antibody present Your Score = 0		D Your Score = 80
Overall Results :	Antibody present 100.00% n=(80)		D 2.50% n=(2)
			D, C 97.50% n=(78)
Patient 4			
Overall Results :	Antibody present 98.75% n=(79)		E, K 100.00% n=(79)
	No specific antibody detected 1.25% n=(1)		

PRINCIPALI OBIETTIVI DELL'ESERCIZIO

Identificazione di una miscela di anticorpi Rh.

PERCENTUALI DI RISPOSTA

80/82 (97.6%) laboratori hanno restituito i risultati entro la data di chiusura.

QUALITA' DEI CAMPIONI

Una qualità soddisfacente dei campioni è stata riportata da più del 98% dei laboratori per tutti i campioni di plasma.

	BTLP (for Italy)	
West Herts Teaching Hospitals NHS Trust operating UK NEQAS Haematology and Transfusion	Distribuzione: 26E6 Data: 15 giugno 2026	Pag.2 di 2
	Riassunto dell'esercizio e performance	

SCREENING ANTICORPALE

Un laboratorio ha registrato false reazioni negative mediante IAT per il Paziente 4 (anti-E+K) e ha registrato un'interpretazione di "Nessun anticorpo specifico rilevato".

IDENTIFICAZIONE ANTICORPALE (Paziente 3 anti-C+D, Paziente 4 anti-E+K)

Un laboratorio ha correttamente identificato l'anti-D nel Paziente 3 ma non ha notato la presenza dell'Anti-C.

DISCUSSIONE UK NEQAS (tratta dal report inglese)

Quando si inseriscono i dati relativi ai campioni EQA, è importante assicurarsi che i risultati siano registrati e trascritti in relazione al paziente o al donatore corretto. Lo stesso vale per l'inserimento dei risultati clinici in un sistema di gestione delle informazioni di laboratorio (LIMS). In caso di interruzione del LIMS o dell'interfaccia, potrebbe essere necessario l'inserimento manuale dei risultati; pertanto, è fondamentale disporre di un processo solido per ridurre al minimo il rischio di errori di inserimento dati.

Il referente italiano UK NEQAS
for Blood Transfusion Laboratory Practice
Dott. Francesco Bennardello

Printed at 14:52 on 3/7/26 (Final Report)	
For information on data analysis and performance assessment see the UK NEQAS (BTLP) Participants' Manual (www.ukneqasbtlp.org) Scheme Director: Richard Haggas UK NEQAS BTLP, PO Box 14, WATFORD WD18 0FJ, UK FAX: + 44 (0)1923 397397 Phone: +44 (0) 1923 587 111	Authorised by: Katy Veale (Operations Manager) © Copyright Notice: UK NEQAS reports are confidential, and no data may be published without the Organiser's permission



7805