Dépistage prénatal rapide des aneuploïdies communes

Mise-à-jour : 2024-05-10 - Modification des dates de campagne par le fournisseur.

Génétique et Maladies héréditaires Année 2024

2024RRA

GenQA ISO/CEI 17043:2010

EQA Testing | List of EQAs | Laboratory Testing

Fréquence: 1 X par an Type d'entités et volume : 5 Tubes

Analyses demandées: Recherche et interprétation d'aneuploïdies fœtales communes par test rapide.

Préparation d'un rapport clinique complet.

Matrices: ADN génomique, Cellules en suspension fixées

Analytes évalués: Précision du génotypage - RRA | Qualité de l'interprétation clinique - RRA |

Précision cléricale rapport - RRA

Type de résultats évalués : Qualitatifs

Objectifs du sous-programme: Évaluer la capacité des participants à détecter et effectuer l'interprétation

clinique d'aneuploïdies fœtales communes par test rapide.

Évaluer la précision cléricale (contenu et format) des rapports cliniques émis par les participants lors d'une recherche d'aneuploïdies fœtales communes par test

rapide.

Il est possible de participer à ce programme en français. Spécifications :

Les participants devront tester les aneuploïdies communes suivantes :

■ Trisomie 13 (Syndrome de Patau)

Trisomie 18 (Syndrome d'Edward)

■ Trisomie 21 (Syndrome de Down)

Triploïdie

Syndrome de Turner

Syndrome de Klinefelter

Détermination des valeurs assignées : Valeurs connues, avec des résultats déterminés par une formulation spécifique de

l'entité soumise à l'essai d'aptitude.

Paramètres analytiques

Paramètres et principes analytiques potentiellement couverts:

55204 - Détection rapide des aneuploïdies par QF-PCR (chromosomes 13, 18, 21, X et Y) (TAAN) Détection d'acides nucléiques

Principes analytiques

Calendrier 2024

2025-11-06 Page 1 de 2

APTITUDE - INSPQ

Campagne	Ouverture	Fermeture
A	2024-10-14	2024-11-08

Date d'approbation : 2024-05-10

2025-11-06 Page 2 de 2