

2022 年重庆市临床输血相容性检测室间质评编码表

一、方法学编码表

方法编码	方法学名称	方法编码	方法学名称
5201	盐水玻片法	5206-1	微柱凝集法（手工加样）
5202	盐水试管法	5206-2	微柱凝集法（自动加样）
5203	聚凝胺法	5207	微孔板法
5204	抗人球试管法	5208	微柱凝胶卡法（自动加样）
5205	酶法	5209	Capture 微板法

二、试剂厂家名称编码表

试剂编码	试剂注册人名称	试剂编码	试剂注册人名称
5201	北京金豪制药股份有限公司	5220	南京欣迪生物药业工程有限责任公司
5202	上海润普生物技术有限公司	5221	成都协和生物技术有限责任公司
5203	上海血液生物医药有限责任公司	5222	潍坊汉唐生物工程有限公司
5204	上海博普生物技术有限公司	5223	英科新创(厦门)科技有限公司
5205	上海华泰生物工程实业有限公司	5224	中山市生科试剂仪器有限公司
5206	上海科华生物工程股份有限公司	5225	珠海贝索生物技术有限公司
5207	天津德祥生物技术有限公司	5226	Alba Bioscience Ltd
5208	天津市秀鹏生物技术开发有限公司	5227	Bio-Rad Medical Diagnostics GmbH
5209	深圳市康乃格生物技术有限公司	5228	DIAGAST
5210	长春博德生物技术有限责任公司	5229	Diagnostic Grifols,S.A.
5211	长春博迅生物技术有限责任公司	5230	DiaMed GmbH
5212	河北医科大学生物医学工程中心	5231	Dominion Biologicals Limited
5213	合肥东南曼迪新生物科技有限公司	5232	Eldon Biologicals A/S
5214	合肥天一生物技术研究所有限公司	5233	Immucor, Inc.
5215	合肥远望生物科技有限公司	5234	Millipore(UK)Limited
5216	江阴力博医药生物技术有限公司	5235	Ortho-Clinical Diagnostics
5217	江苏福隆生物技术有限公司	5237	Sanquin Blood Supply Foundation Sanquin Reagents
5218	苏州苏大赛尔免疫生物技术有限公司	5288	无
5219	兰州生物制品研究所有限责任公司	5299	其它（请填报时注明生产厂家）

三、仪器名称编码表

编码	仪器型号及注册人名称	编码	仪器型号及注册人名称
5201	WADiana(Grifols)全自动配血及血型分析仪	5210	深圳市爱康生物科技有限公司全自动血库系统
5202	Erytra(Grifols)全自动配血及血型分析仪	5211	广州阳普医疗科技股份有限公司全自动血库系统
5203	IH-1000（DiaMed GmbH）	5212	江苏中济万泰生物医药有限公司自动血库系统
5204	Techno TwinStation（DiaMed GmbH）	5213	苏州长光华医生物医学工程有限公司全自动血型分析仪
5205	ORTHO AutoVue Innova（Ortho-Clinical Diagnostics）	5214	烟台艾德康生物科技有限公司全自动血库系统

5206	Galileo Echo Automated Blood Bank System (Immucor)	5215	Microlab STARlet IVD (博迅)
5207	Galileo Neo Automated Blood Bank System (Immucor)	5288	无
5208	QWALYS 3 (DIAGAST) 全自动血型分析仪	5299	其它 (请详述)
5209	江苏克莱斯克生物技术有限公司全自动血库系统		

备注：仪器只包括可直接取得结果的，其它如显微镜、离心机、手工加样系统等不在填报范围。

四、红细胞凝集反应结构凝集强度代码表

本表只针对试管法及玻片法进行描述；如使用卡式方法请根据厂家提供的凝集强度描述或示意图进行判断后，再对应本表，将对应代码填写在结果回报单上。

凝集强度编码	描 述	凝集强度
MF	镜下可见少数红细胞凝集，而绝大多数红细胞仍呈分散分布	混合凝集外观
6	溶血，上清液中有游离血红蛋白	溶血
5	红细胞凝集成一大块，血清清晰透明	4+
4	红细胞凝集成数小块，血清尚清晰	3+
3	红细胞凝块分散成许多小块，周围可见到游离红细胞	2+
2	肉眼可见大颗粒，周围有较多游离红细胞	1+
1	镜下可见数个红细胞凝集在一起，周围有很多游离红细胞	+/- (±)
0	镜下未见凝集，红细胞均匀分布	阴性
/	未使用此试剂	无

填表说明

- 凝集强度编码、方法学编码、试剂编码及仪器编码均请对照代码表填写。
- 检测仪器：是指可以自动完成加样并自动报出结果的全自动仪器。不包括：离心机、显微镜以及手工加样或人工判读等涉及的仪器设备。未使用全自动仪器的，填写“无”。
- 检测结果：上报的检测结果均应为各参评实验室最终确认的结果，并填写最终确认结果的检测方法和检测试剂；如果你室常规采用两种方法进行检测，请填写最终的综合判定结果。有疑问可填写备注，不能空项。
- 检测试剂：试剂 1 请选择在检测中所采用的微柱卡、凝聚胺、微板等生产厂家名称，如有批号请在试剂 1 批号处填写，没有则填“无”；如选用盐水法请选择“无”，批号填写“无”；试剂 2 是指在检测中所使用的 ABO 正定型试剂、ABO 反定型试剂、抗 D 试剂及筛查细胞。试剂 1 和试剂 2 必须对应填写，不可混填。
- 备注说明：每个检测项目均设置一个备注项，如有需要说明的内容必须对应填写，语言要简练。
- 交叉配血项目：将检测结果以相合（代码为“1”）或不合（代码为“2”）形式进行填报，如：相合填写数字“1”，不合填写数字“2”即可。
- 凝集强度的填报：所有检测项目均涉及到凝集强度的填报。根据检测结果进行凝集强度的判断，在凝集强度对照表中查找与判断的凝集强度相对应的代码，并进行填报，如：实验室判断凝集强度为 4+，对应凝集强度对照表查找到与 4+ 对应的凝集强度代码为“5”，在网上填报数字“5”即可。