

INSTITUTO DE SALUD PÚBLICA DE CHILE

Departamento Laboratorio Biomédico Nacional y de Referencia

Dirección/Address: Avenida Marathon, nº 1000, comuna de Ñuñoa
 7780050 Providencia, Santiago de Chile (Chile)

Norma de referencia/Reference Standard: **UNE-EN ISO/IEC 17043:2010**

Actividad/Activity: **Proveedor de Programas Intercomparación/Proficiency Testing Providers**

Acreditación/Accreditation nº: **13/PPI024**

Fecha de entrada en vigor/Coming into effect: 25/11/2022 (*)

ALCANCE DE LA ACREDITACIÓN

SCHEDULE OF ACCREDITATION

(Rev./Ed. 2 fecha/date 19/01/2024)

Laboratorio Biomédico

ENSAYOS DE APTITUD EN ENSAYOS CLÍNICOS / PROFICIENCY TESTING IN CLINICAL TESTS

PRODUCTO/MATERIAL PRODUCTS/MATERIALS	PARÁMETROS PARAMETERS	MÉTODO DE DETERMINACIÓN DEL VALOR ASIGNADO DETERMINATION OF ASSIGNED VALUE
Programa de Química Sanguínea (suero liofilizado de origen humano)	Alanina aminotransferasa (ALT/GPT) Albúmina Amilasa Aspartato aminotransferasa (AST/GOT) Bilirrubina directa Bilirrubina total Calcio Cloruro Colesterol total Creatina quinasa (CK) Creatinina Fosfatasa alcalina Fosfato Gamma glutamil transpeptidasa (GGT) Glucosa HDL Colesterol Hierro Potasio Proteínas totales Sodio Triglicéridos Urato Urea Lactato Magnesio	Consenso entre laboratorios participantes

(*) Proviene del expediente PPI/019

ENAC is signatory of the Multilateral Recognition Agreements established by the European and International organizations of Accreditation Bodies EA, ILAC and IAF. For more information www.enac.es

Accreditation will remain valid until notification to the contrary. This accreditation is subject to modifications, temporary suspensions and withdrawal. Its validity can be confirmed at www.enac.es firmado de los Acuerdos de Reconocimiento Mutuo establecidos en el seno de la European co-operation for Accreditation (EA) y de las organizaciones internacionales de organismos de acreditación, ILAC e IAF (www.enac.es)

Código Validación Electrónica: 7xXfXSSiLS3p5dE76k

La acreditación mantiene su vigencia hasta notificación en contra. La presente acreditación está sujeta a modificaciones, suspensiones temporales y retirada. Su vigencia puede confirmarse en <https://www.enac.es/web/enac/validacion-electronica> o haciendo clic **aquí**

PRODUCTO/MATERIAL <i>PRODUCTS/MATERIALS</i>	PARÁMETROS <i>PARAMETERS</i>	MÉTODO DE DETERMINACIÓN DEL VALOR ASIGNADO <i>DETERMINATION OF ASSIGNED VALUE</i>
Programa de Coagulación (plasma liofilizado de origen humano)	Tiempo de Protrombina Tiempo de Tromboplastina parcial Activado (TTPA) Fibrinógeno (Método Clauss)	Consenso entre laboratorios participantes
Programa de Inmunoglobulinas y Complemento (suero líquido de origen humano)	Inmunoglobulina A Inmunoglobulina G Inmunoglobulina M Complemento C3 Complemento C4	Consenso entre laboratorios participantes