

UK NEQAS - Malattia Minima Residua

Servizio UK NEQAS LI EQA/PT sperimentale per l'identificazione e quantificazione della malattia minima residua nella Leucemia Acuta Linfoblastica - Minimal Residual Disease - ALL (cod. EQA09)

Il programma è strutturato con esercizi educazionali diretti alla valutazione ed alla certificazione della performance dell'intero processo operativo del laboratorio di citometria relativo allo studio della malattia minima residua nel paziente con **Leucemia Acuta Linfoblastica (ALL)**.

Nell'invio sono inclusi un campione che riflette il fenotipo leucemico all'esordio e due campioni di follow-up, diretti a rappresentare i due differenti tempi nei quali in clinica convenzionalmente si valuta la malattia residua.

Ai laboratori partecipanti è richiesto di esprimere la percentuale di cellule leucemiche residue nei due campioni di follow-up, come percentuale dei leucociti totali.

Servizio UK NEQAS LI EQA/PT sperimentale per l'identificazione e quantificazione della malattia minima residua nella Leucemia Linfatica Cronica - Minimal Residual Disease - CLL (cod. EQA09A)

Il programma è strutturato con esercizi educazionali diretti alla valutazione ed alla certificazione della performance dell'intero processo operativo del laboratorio di citometria relativo allo studio della malattia minima residua nel paziente con **Leucemia Linfatica Cronica (CLL)**.

Il programma prevede da un minimo di due ad un massimo di quattro invii nell'anno di validità dell'iscrizione. In ciascun invio saranno presenti due diversi campioni di pazienti con nota CLL in follow-up, prelevati a diversi tempi del loro iter terapeutico.

Nella fase iniziale non è prevista l'attribuzione di punteggi prestazionali.

Servizio UK NEQAS LI EQA/PT sperimentale per l'identificazione e quantificazione della malattia minima residua nella Leucemia Mieloide Acuta - Minimal Residual Disease - AML (cod. EQA09B)

Il programma è strutturato con esercizi educazionali diretti alla valutazione ed alla certificazione della performance dell'intero processo operativo del laboratorio di citometria relativo allo studio della malattia minima residua nel paziente con **Leucemia Mieloide Acuta (AML)**.

Il programma prevede da un minimo di due ad un massimo di quattro invii nell'anno di validità dell'iscrizione. In ciascun invio saranno presenti tre diversi campioni: un campione di riferimento, rappresentativo del fenotipo leucemico all'esordio, e due campioni di pazienti con pregressa AML in follow-up, prelevati a diversi tempi del loro iter terapeutico.

Nella fase iniziale non è prevista l'attribuzione di punteggi prestazionali.