



- A. Afin d'éviter toute interférence liée à la qualité de l'échantillon, les échantillons suivants seront **REFUSÉS** :
- Sérum sanguin hémolysé 3+;
  - Sérum lipémique 4+;
  - Sérum ictérique 3+;
  - Sérum exposé à des bactéries.
- B. Les échantillons respectant les critères d'intégrité seront analysés à l'aide de la plateforme automatisée EVOLIS™ de Bio-Rad. Lorsque la série d'échantillons est complétée, le technicien se doit d'effectuer les vérifications suivantes **AVANT** l'exportation des résultats vers le SGIL;
- Vérification des critères de validité de la technique sur la feuille imprimée de l'automate
  - Vérification des messages d'erreur; suppression de résultats de puits au besoin
- C. Les requêtes répondant aux critères suivants seront assujetties à la validation automatique :
- La requête comporte **un seul** des deux groupes d'analyses suivants :
    - **LEU** Dépistage Lyme Européen;
    - **LNA** Dépistage Lyme Nord Américain.
  - Le résultat d'analyse inscrit au niveau de l'analyte « Résultat » est **Négatif**.
- D. La validation automatique est effectuée par le biais d'un script. Ce dernier recherche toutes les requêtes actives répondant aux critères énumérées au point précédent et modifie le statut de la requête à « Approuvée », ce qui génère ensuite le rapport d'analyse.
- E. La validation automatique peut être suspendue en tout temps. Pour ce faire, communiquer avec la direction des technologies de l'information (DTI).