

Deux ateliers scientifiques remarqués aux JFBM

Depuis plus de 25 ans, Stago participe activement aux congrès annuels des hôpitaux en proposant à chaque édition plusieurs ateliers avec des thématiques scientifiques et appliquées, conduits par des orateurs conscients des questions quotidiennes pratiques rencontrées à la paillasse et échangées avec les services cliniques.

Pour cette première édition des Journées Françaises de Biologie Médicale qui se sont tenues à Bordeaux (27-29 septembre 2017), deux thèmes bien différents mais néanmoins complémentaires ont été proposés par Stago ; une thématique « clinique » et l'autre « qualité » qui sont des sujets d'intérêt aussi bien pour les biologistes hospitaliers que privés.

D-Dimères

Cela fait 20 ans que le dosage des D-Dimères est incontournable, mais son exploration nous réserve encore des surprises. Fort d'une bonne connaissance de ce paramètre, Stago a souhaité mener une étude complémentaire suivant un protocole recommandé par la FDA : internationale,

multicentrique, prospective et consécutive avec un suivi à 3 mois.

En plus de confirmer les bonnes performances du STA®-Liatest® D-Di, l'objectif était de mieux appréhender les différentes pratiques dans la prise en charge du diagnostic des patients suspectés de MTEV dans les pays européens et sur le continent nord-américain. Par exemple, si en France la TVP est prise en charge en ville, en Italie et en Espagne elle est majoritairement traitée à l'hôpital dans des Centres de Thrombose.

Contrôle de Qualité

L'accréditation a fait évoluer les organisations et les pratiques dans les laboratoires de biologie médicale. Stago a adapté ses offres de services en fonction de ces évolutions

et des nouveaux besoins. Les systèmes automatisés de la gamme « Génération Max » disposent des outils spécifiques et nécessaires à l'accréditation. Les contrôles et leur environnement de services ont aussi évolué :

Le programme externe d'évaluation de la qualité, Qualiris® by Stago est accrédité par le Cofrac. De ce fait, cette plateforme web de Contrôle de Qualité Externe a le label d'un programme indépendant.

My Expert QC®, nouveau service web pour un Contrôle de Qualité Interne (CQI) externalisé vient d'être lancé. Cette application en ligne permet l'exploitation des CQI d'un laboratoire sur une période donnée à des fins de comparaison avec son groupe en temps réel.

Apport de l'étude DiET dans l'utilisation des D-Dimères devant une suspicion d'accident thrombo-embolique veineux.

Emmanuel de Maistre – CHU de Dijon



« En conclusion, l'étude DiET confirme la performance du dosage D-Di avec la trousse STA®-Liatest® D-Di comme critère d'exclusion de la TVP et/ou EP, à la condition d'y associer un score de probabilité clinique (VPN à 99,7 % ; IC à 95 % : 99,2 % - 100 %). La mise en place d'une « management study »

est indispensable pour valider un seuil décisionnel qui va prendre en compte l'incertitude de mesure du dosage. Les faibles prévalences d'EP (7,9 %) et de TVP (8,4 %) s'expliquent par la décision d'inclure principalement des patients avec une probabilité faible ou modérée afin de cibler la population qui bénéficiera du diagnostic d'exclusion. Des différences notables ont été observées entre les Etats-Unis et les autres pays (Canada et Europe) dans la prise en charge des patients, avec des scores de probabilité clinique plus faible à l'inclusion et la sur-prescription d'examen complémentaires y compris en cas de résultat D-Di (-). »

Gestion du contrôle de Qualité en Hémostase : quels outils pour un laboratoire de biologie

Nicolas Roquigny – Oriade Noviale - 38 Saint Marcellin



« Le contrôle de qualité, voilà un sujet qui anime quotidiennement un plateau technique de biologie médicale. Le contrôle de qualité permet au laboratoire de valider les séries analytiques, mais également un reflet des performances du système de mesure. Chaque laboratoire doit concevoir son propre système

de contrôle de qualité pour répondre aux obligations normatives (norme NF EN ISO 15189), mais il est parfois difficile de s'y retrouver entre les différents outils existant. L'objectif de cette session était de passer en revue les outils de contrôles de qualité existant en Hémostase, pour permettre au biologiste médical de répondre à ces questions en utilisant les outils disponibles les plus adaptés. »





Suspicion de MTEV, faites le choix juste

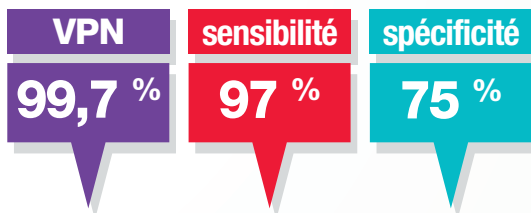
**L'étude DiET multicentrique, internationale
prospective, consécutive,
avec un suivi à 3 mois des patients
en accord avec le CLSI H59-A**



5 pays, 9 sites évaluateurs
1 130 patients suspects d'EP
avec une probabilité faible ou modérée



5 pays, 16 sites évaluateurs
980 patients suspects de TVP
avec une probabilité faible ou modérée



**Avec un seuil conventionnel de 0,5 µg/mL FEU,
le STA[®]-Liatest[®] D-Di présente d'excellentes performances
dans l'exclusion de la MTEV (Maladie ThromboEmbolique Veineuse)**

STA[®]-Liatest[®] D-Di Plus

la sécurité en toute situation

L'équipe Stago est à votre disposition pour tout renseignement complémentaire au **01 46 88 23 71** ou sur **www.stago.fr**



Au Cœur de l'Hémostase

Diagnostica Stago S.A.S
RCS Nanterre B305 151 409
3 allée Thérèse
92600 Asnières sur Seine
France
Tél. +33 (0)1 46 88 20 20
Fax +33 (0)1 47 91 08 91
stago@stago.fr
www.stago.fr

www.epca.com - ©2015 Diagnostica Stago - Tous droits réservés - 01/2017