

Presentación

El estudio de Estabilidad de la Muestras se ha diseñado específicamente con las siguientes características:

- Es modular. El estudio se está diseñando en pequeños pasos (Fases) de realización más o menos rápida (por ejemplo, la Fase 1 tiene una duración de trabajo experimental de 1 semana). Las Fases posteriores se apoyaran y compararan en resultados de las fases anteriores. Una fase correspondería aproximadamente con una publicación.
- Es multicéntrico, si bien está diseñado para que los datos obtenidos por cada laboratorio sean suficientes para que *cada laboratorio obtenga sus propios resultados*. De esta manera, cada uno podrá compararse con el resultado general y con los resultados obtenidos por otros laboratorios.
- Sea realizado por los Laboratorios Clínicos asistenciales. Se es consciente que estos laboratorios tienen una fuerte carga de trabajo y que se dispone de poco tiempo para realizar trabajos “especiales”. De esta manera, se presentarán, además de la *metodología* detallada del trabajo, *procedimientos de realización* que integren el estudio dentro de la rutina normal del laboratorio, ayudándose de las herramientas y automatización que se dispone. Se quiere que estos procedimientos tengan las siguientes características:
 - No son de “via única” ni obligatorios. En su lugar se sugieren varias posibilidades de realización para adaptarse a los diferentes laboratorios.
 - Deben considerarse como “ideas y sugerencias” que tiendan a facilitar el trabajo y eliminar errores.
 - Son abiertos y mejorables. Se anima a los laboratorios participantes para que compartan sus ideas con los demás. Para ello, está disponible a disposición de todos los participantes e interesados el [Foro de Discusión](#)

Equipo coordinador

El estudio está diseñado y dirigido por el Dr. Fernando Recio y colaboran todos los miembros de la Comisión de Garantía de la Calidad de la SANAC.

Desarrollo del trabajo

Los trabajos de cada laboratorio pueden realizarse de manera independiente al de los demás. Sin embargo, es conveniente que los laboratorios participantes “sintonicemos” para obtener los resultados globales rápidamente. Ya se ha comentado que muchos de los trabajos previstos se apoyaran en los resultados obtenidos en Fases previas.

Para dar un tiempo prudencial a la “sintonización”, la realización de la Fase 0 y Fase 1, que se pueden (y es conveniente) realizar secuencialmente y terminarse, con resultados para el propio laboratorio, en 2 semanas, se propone un calendario de realización entre junio y octubre. Este plazo incluye los meses de verano.