

# de Référence de l'ensemble de données

Nom de l'ensemble de données

**1. Information du laboratoire**

<b>Laboratoire</b>	Nom du laboratoire d'essai
<b>Localisation</b>	Localisation du laboratoire
<b>Contact du laboratoire</b>	Nom du contact du laboratoire
<b>Date des analyses</b>	MM/AAAA-MM/AAAA
<b>Publications</b>	Publications de l'utilisateur documentant les données contenues dans ce rapport de données dérivées

**2. Caractéristiques des participants de CanPath**

- a. Description synthétique sous forme de points du sous-échantillon des participants de CanPath pour lesquels les données ont été générées.

**3. Caractéristiques des échantillons de CanPath**

- a. Description synthétique sous forme de points/liste des caractéristiques des échantillons biologiques à partir desquels des données ont été générées (par exemple type d'échantillon, # de décongélations, etc.)

**4. Méthode:** Catégorie d'analyse à partir de laquelle les données ont été générées (par exemple, ELISA, dosage immunologique en multiplex)

**5. Aspects techniques**

<b>Réactifs / Instrument</b>	Kit commercial comprenant tous les réactifs / réactifs internes au laboratoire Nom de l'instrument
<b>Fournisseur</b>	Nom du fournisseur Site web du fournisseur
<b>Test</b>	Nom du test avec numéro de catalogue
<b>Biomarqueur</b>	Nom de l'analyte Nom de l'analyte Nom de l'analyte Nom de l'analyte
<b>Plage de courbe standard</b>	
<b>Limite inférieure de détection</b>	
<b>Limite supérieure de détection</b>	
<b>Unité de mesure</b>	ng/mL

# de Référence de l'ensemble de données

Nom de l'ensemble de données

<b>Méthode d'analyse</b>	Manuel ou automatisé
<b>Logiciel d'analyse</b>	Nom du logiciel utilisé pour l'analyse des données

**6. Caractéristiques du dosage / contrôle de qualité**

Numéro de lot du dosage		
Courbe standard	Exemple : Les contrôles du calibre sont exécutés en double	
Contrôle commercial disponible	Oui/non	Oui/non
- Coefficient de variation intra-dosage	%	%
- Coefficient de variation inter-dosage	%	%
Contrôle interne disponible	Oui/non	Oui/non
- Coefficient de variation intra-dosage	%	%
- Coefficient de variation inter-dosage	%	%
Seuil du coefficient de variation pour la répétition de la mesure	% ou n/a	
Nombre minimal de billes analysées	Nombre ou n/a	
Echantillons analysés par lot	Nombre	Nombre
Répartition des échantillons sur plaque	Aléatoire/cas-témoin sur la même plaque/autre	Aléatoire/cas-témoin sur la même plaque/autre
# d'échantillons analysés	Nombre	Nombre
# d'échantillons qui ont passé le contrôle de qualité	Nombre	Nombre
% de doublons	%	%
Autres informations		

**7. Détails du contrôle interne**

- a. Description synthétique sous forme de points du contrôle interne. Écrire N/A si n'est pas applicable

# de Référence de l'ensemble de données

Nom de l'ensemble de données

**8. Statistiques descriptives**

Biomarqueur	Moyenne	Écart-type	Minimum	Maximum	Médiane	Q1	Q3
Nom de l'analyte							
Nom de l'analyte							
Nom de l'analyte							
Nom de l'analyte							

**9. Notes**

- a. Informations complémentaires que le chercheur aimerait fournir qui ne sont pas mentionnées ci-dessus.