

Grupo Sanguíneo (ABO)

EQA Proveedor: ESfEQA GmbH
Heidelberg

ESfEQA jefe de Operaciones: Dr. D. Groche

Instrucciones de Uso

Notas:

Las precauciones usuales en el laboratorio para el manejo de material potencialmente infeccioso, aplican para estas muestras. Los donantes de orina fueron examinados y resultaron no reactivos para HBsAg, anti-HIV 1/2 y anti- HCV.

Para estos controles se aplican las precauciones habituales en el laboratorio para la manipulación de muestras potencialmente peligrosas. Los controles deben ser utilizados únicamente por personal capacitado.



Este producto contiene material de origen humano y debe considerarse potencialmente infeccioso.

Varias tareas del Programa de Evaluación Externa, ocasionalmente son entregadas a subcontratistas calificados. Sin embargo, ESfEQA es responsable ante los participantes del trabajo del subcontratista.

Los resultados del análisis de las muestras no pueden ser discutidos con colegas de otros laboratorios antes de la fecha de cierre de la muestra.

Al registrarse, los participantes en este EQA comparten y aceptan los términos generales y condiciones de ESfEQA GmbH. Estos términos pueden ser consultados en Línea accediendo a www.esfeqa.eu.

1. Uso

Las muestras están diseñadas para ser utilizadas como control cuantitativo de Programa de Eficiencia Externa (External Quality Assessment (EQA)) en Laboratorios Clínicos para los siguientes parámetros:

ABO-Tipificación
Detección del antígeno Rhesus (D)

2. Producto Descripción

Las muestras son suspensiones de eritrocitos humanos que contienen una concentración de glóbulos rojos del 8% en un tampón con conservantes. Las muestras están listas para usar.

Muestra 1: ABO_2024_01_a
Muestra 2: ABO_2024_01_b

3. Almacenamiento y Estabilidad

Las muestras deben almacenarse en posición vertical a 2-8 °C Son estables hasta por lo menos la fecha de procesamiento.

4. Preparación y Análisis

Todas las muestras deben tratarse de la misma manera que las muestras de pacientes y analizarse de acuerdo con las instrucciones del fabricante del instrumento y del reactivo.

Antes de su uso, agite suavemente el vial hasta que las células sanguíneas sedimentadas hayan quedado completamente suspendidas. De vez en cuando invierta el vial, pero no agite la muestra. Continúe agitando suavemente la muestra hasta que las células sanguíneas se hayan suspendido por completo.

No mezcle la muestra en un mezclador mecánico. Antes de su uso, invierta suavemente el tubo otras 8 a 10 veces.

La mezcla incompleta de un vial antes de su uso puede invalidar tanto la muestra extraída como cualquier material restante en el vial.

5. Fechas y Envío de Resultados

Análisis para Muestra 1 y 2: 13/02/24 - 04/03/24

Envíe sus resultados electrónicamente a ESfEQA accediendo a <https://teqa.esfeqa.eu>. Contacte a su distribuidor local de programas ESfEQA o directamente a ESfEQA si necesita asistencia con el registro en TEQA. Alternativamente, aunque no de preferencia, utilice el formato para envío fax disponible en la web. En ambos casos indique el instrumento y método utilizado para el análisis de las muestras

6. Fecha límite de reporte de resultados

Los plazos para envío de resultados son (Zona horaria GMT +1):

Muestra 1 y 2: 04/03/24

7. Reportes y Certificados

Los datos serán evaluados por ESfEQA. Los reportes individuales y certificados pueden ser obtenidos online a <https://teqa.esfeqa.eu>. Los reportes y certificados estarán disponibles entre las 3 semanas después de la fecha límite del envío de datos.

ESfEQA GmbH
Siemensstr. 38 69123
Heidelberg Germany

Phone: + 49 6221 4166-700
Fax: + 49 6221 4166-790
info@esfeqa.eu www.esfeqa.eu