

Anticuerpos contra Epstein-Barr virus

EQA Proveedorr: ESfEQA GmbH
Heidelberg

ESfEQA Jefe de Operaciones: Dr. D. Groche

Instrucciones de Uso

Notas:

Las muestras deben considerarse potencialmente infecciosas. Para estas muestras se aplican las precauciones habituales en el laboratorio para materiales potencialmente peligrosos. Se encontró que las donaciones de sangre utilizadas para la producción no eran reactivas para HBsAg, anti-VIH 1/2 y anti-VHC. Las muestras deben ser manipuladas únicamente por personal capacitado.



ADVERTENCIA: Contiene metilisotiazolonas. H317 Puede provocar una reacción alérgica en la piel.



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

En ocasiones, podrán encomendarse a subcontratistas cualificados diversas tareas del programa de ensayos de aptitud. Sin embargo, ESfEQA es responsable ante los participantes por el trabajo del subcontratista.

Los resultados del análisis de muestras sólo podrán divulgarse a colegas de otros laboratorios una vez finalizado el período de prueba.

Al registrarse y participar en este EQA, los participantes aceptan los términos y condiciones generales de ESfEQA GmbH. Pueden obtenerse online en www.esfeqa.eu.

1. Uso

Las muestras están destinadas a ser utilizadas como material de control cualitativo para la Evaluación de Calidad Externa (EQA) en laboratorios médicos para detectar anticuerpos contra el virus de Epstein-Barr:

anti-EBV VCA IgG + total
anti-EBV EBNA IgG + total
anti-EBV VCA IgM

2. Descripción de Producto

Muestra 1: EBV_2024_01_a
Muestra 2: EBV_2024_01_b
Muestra 3: EBV_2024_02_a
Muestra 4: EBV_2024_02_b

Las muestras son líquidas, listas para usar.

3. Almacenamiento y Estabilidad

Las muestras deben almacenarse en posición vertical a 2-8 °C. Son estables al menos hasta la fecha límite de presentación de datos que se indica a continuación.

4. Preparación y análisis de muestras

Deje que la muestra se equilibre a temperatura ambiente durante un mínimo de 15 minutos antes de realizar la prueba. Directamente antes de su uso, agite suavemente la muestra invirtiendo el vial varias veces.

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.

5. Fechas y presentación de los resultados de las pruebas

Período de prueba para las muestras 1 y 2: 13/02/24 - 04/03/24

Período de prueba para las muestras 3 y 4: 04/09/24 - 29/04/24

Envíe sus resultados electrónicamente a ESfEQA en <https://teqa.esfeqa.eu>.

Comuníquese con su distribuidor local de programas ESfEQA o directamente con ESfEQA si necesita ayuda con el registro en TEQA. Como alternativa, aunque no es preferible, utilice el formulario de fax que se proporciona en el sitio web de ESfEQA. En ambos casos indicar el instrumento y método utilizado para el análisis de las muestras.

6. Plazo de presentación de datos

Fecha límite de envío de datos (zona horaria GMT +1):

Muestras 1 y 2: 04/03/24

Muestras 3 y 4: 29/04/24

7. Reportes y Certificados

Los datos serán evaluados por ESfEQA. Los informes y certificados de laboratorio individuales se pueden consultar online en <https://teqa.esfeqa.eu>. Los informes y certificados estarán disponibles dentro de las 3 semanas posteriores a la fecha límite de envío de datos.