

ToRCH

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 muestras potencialmente peligrosas. Se encontró que las donaciones de sangre utilizadas para la producción no eran reactivas para HBsAg, anti-VIH 1/2 y anti-VHC. Deben ser aplicados únicamente por personal capacitado.



ALERTA: Contiene metilisotiazolinonas. H317
Puede causar reacción alérgica.



Este producto contiene material de origen humano y debe ser considerado como potencialmente infeccioso.

Varias tareas del Programa de Evaluación Externa, ocasionalmente son entregadas a sub-contratistas calificados. Sin embargo, ESFEQA es responsable ante los participantes del trabajo del sub-contratista.

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 destinadas a ser utilizadas como material de control cualitativo y cuantitativo para la Evaluación de Calidad Externa (EQA) en laboratorios médicos para los siguientes analitos:

Parámetros cualitativos

anti-Toxoplasma IgG + total
anti-Toxoplasma IgM
anti-Rubella IgG + total
anti-Rubella IgM
anti-CMV IgG + total
anti-CMV IgM
anti-HSV 1/2 IgG + total
anti-HSV 1/2 IgM
anti-HSV 1 IgG + total
anti-HSV 1 IgM
anti-HSV 2 IgG + total
anti-HSV 2 IgM

Parámetros cuantitativos:

anti-Toxoplasma IgG
anti-Rubella IgG
anti-CMV IgG
anti-HSV 1/2 IgG
anti-HSV 1 IgG
anti-HSV 2 IgG

2. Descripción del Producto

Muestra 1: ToRCH_2024_01_a
Muestra 2: ToRCH_2024_01_b
Muestra 3: ToRCH_2024_02_a
Muestra 4: ToRCH_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

Deje que la muestra se equilibre a temperatura ambiente durante 15 minutos antes de realizar la prueba. Inmediatamente antes de su uso, agite la muestra invirtiendo suavemente 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 de Presentación de Resultados

Período de prueba para la muestra 1 y 2: 13/02/24 - 05/03/24

Período de prueba para la muestra 3 y 4: 09/04/24 - 30/04/24

Por favor enviar sus resultados electrónicamente a ESFEQA accediendo a <https://teqa.esfeqa.eu>.

Contacte su distribuidor local de programas ESFEQA o a ESFEQA directamente, si necesitas 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.

Los resultados cuantitativos generalmente se informan con un valor y una unidad. El participante determina el número de dígitos para informar. Resultados especificados como p.e. "< por debajo del rango de medición" o "< 0,02" no son válidos. Si el sistema analizador muestra dichos resultados, se interpretarán de

ESFEQA GmbH Phone: + 49 6221 4166-700
Siemensstr. 38 Fax: + 49 6221 4166-790
69123 Heidelberg info@esfeqa.eu
Germany www.esfeqa.eu

la siguiente manera: Para los resultados dentro del rango de medición y por debajo del límite de cuantificación (LoQ), se debe informar el valor obtenido. Para resultados por debajo del límite de detección (LoD), se debe informar este límite. Para muestras que tienen concentraciones de analitos superiores al rango de prueba, la muestra se puede diluir (si se recomienda para aplicaciones particulares) o se puede informar como resultado el límite superior del rango de prueba.

6. Fecha Límite de Reporte

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

Muestra 1 y 2:	05/03/24
Muestra 3 y 4:	30/04/24

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.

