

## Drogas de Abuso

EQA Provider: ESFEQA GmbH  
Heidelberg

Survey Coordinator: Dr. D. Groche

## Instrucciones de Uso

### Notes:

Para estas muestras se aplican las precauciones habituales en el laboratorio para muestras potencialmente peligrosas.

Varias tareas del programa de ensayos de aptitud pueden encomendarse ocasionalmente a subcontratistas cualificados. No obstante, la ESFEQA es responsable ante los participantes del trabajo del subcontratista.

Los resultados de los análisis de muestras sólo podrán divulgarse a colegas de otros laboratorios una vez concluido el periodo de ensayo.

Al inscribirse y participar en este EQA, los participantes aceptan las condiciones generales de ESFEQA GmbH. Éstas pueden consultarse en línea en [www.esfeqa.eu](http://www.esfeqa.eu).

### 1. Intención de Uso

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

Acetil morfina, Grupo de las Anfetaminas (anfetamina/metanfetamina/MDMA), Anfetaminas (AMP), Metanfetamina (MET/ mAMP), MDMA, Barbitúricos

(BARB), benzodiacepinas (BZ0), buprenorfina (BUP), cannabinoids (THC), así como cannabinoides sintéticos (metabolitos de K2/Spice; JWH-018), cocaína (COC) (benzoil-ecgonina), Fentanilo/Norfentanilo (FYL) , Metadona (MTD) Y (EDDP), Opiáceos (OPI), Fenciclidina (PCP), Antidepresivos tricíclicos.

Para la mayoría de los analitos, existen diferentes puntos de corte que están disponibles (ng/mL). Seleccione su valor de corte preferido para cada analito en nuestra aplicación web en <https://teqa.esfeqa.eu>.

### 2. Descripción del Producto

Los controles son muestras líquidas, listas para su uso, a base de orina humana.

### 3. Almacenamiento y Estabilidad

Los controles deben conservarse en posición vertical entre -10 y -20 °C o entre 2 y 8 °C protegidos de la luz. Son estables al menos hasta la fecha límite de presentación de datos indicada a continuación.

Si se conservan bien tapados después de abrirlos, los controles son estables durante

- 6 meses a -20 °C

- 1 mes a 2-8 °C

### 4. Análisis y Preparación de la muestra

Deje que el control se equilibre a temperatura ambiente durante un mínimo de 15 minutos antes de la prueba. Antes de usar, mezclar suavemente la muestra invirtiendo el vial. NO AGITAR. Transfiera una alícuota apropiada de la muestra según lo

requiera el dispositivo de prueba de abuso o el método de screening.

Las muestras deben tratarse del mismo modo 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

Períodos de prueba: Consulte las etiquetas de las muestras. Los resultados pueden presentarse en cualquier momento dentro del período de prueba indicado en las etiquetas de las muestras.

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

Póngase en contacto con su distribuidor local de programas ESFEQA o con la ESFEQA directamente si necesita ayuda con el registro en TEQA. Alternativamente, aunque no es lo preferible, utilice el formulario de resultados proporcionado en el sitio web de la ESFEQA. En ambos casos, indique el instrumento y el método utilizados para el análisis de las muestras.

## 6. Fecha límite para la presentación de datos

Los plazos de presentación de resultados se indican en las etiquetas de las muestras (zona horaria GMT +1).

## 7. Reportes and Certificados

Los datos serán evaluados por la ESFEQA. Los informes y certificados de laboratorio individuales pueden consultarse en línea en <https://teqa.esfeqa.eu>.