

## Control Externo para anticuerpos contra Epstein-Barr virus

EQA Proveedor: ESFEQA GmbH  
Heidelberg

ESFEQA Jefe de Operaciones: Dr. D. Groche

### Instrucciones de Uso

#### Notas:

Las muestras deben considerarse como potencialmente infecciosas. Las precauciones habituales en el laboratorio para materiales potencialmente peligrosos se aplican a estas muestras. 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 solo deben ser manejadas por personal capacitado



**WARNING:** Contiene methylisothiazolones. H317 Podría causar reacción alérgica en la piel.



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

Varias tareas del esquema de pruebas de aptitud pueden ser entregadas ocasionalmente a subcontratistas calificados. Sin embargo, ESFEQA es responsable ante los participantes por el trabajo del subcontratista.

Los resultados del análisis de la muestra solo pueden divulgarse a colegas de otros laboratorios después de que el período de prueba haya concluido.

Al registrarse y participar en este EQA, los participantes aceptan los términos y condiciones generales de ESFEQA GmbH. Estos se pueden recuperar en línea en

[www.esfeqa.eu](http://www.esfeqa.eu).

### 1. Uso

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

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

### 2. Descripción del Producto

Muestra 1: EBV\_2020\_01\_a  
Muestra 2: EBV\_2020\_01\_b  
Muestra 3: EBV\_2020\_02\_a  
Muestra 4: EBV\_2020\_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 para el envío de datos como se indica a continuación.

### 4. Preparación de Muestra y Análisis

Permita que la muestra se equilibre a temperatura ambiente durante un mínimo de 15 minutos antes de la prueba. Directamente antes de usar, 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 reactivo

### 5. Envío de Resultados

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 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

La hora de cierre es (zona horaria GMT +1):  
De acuerdo al cronograma disponible online y/o entregado por su distribuidor local.

### 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