

## Control Externo para ToRCH

EQA Proveedor: ESFEQA GmbH  
Heidelberg

ESFEQA Jefe de Operaciones: Dr. D. Groche

### Instrucciones Uso

#### Notas:

Las precauciones usuales del laboratorio para el manejo de material potencialmente infeccioso, aplican para estas muestras. Deben ser manejadas por personal entrenado únicamente.



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

#### 1. Uso

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

#### CUALITATIVO:

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

#### CUANTITATIVO:

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

#### 2. Descripción del Producto

Las muestras son líquidas, listas para uso y basadas en Suero Humano.

#### 3. Almacenamiento y estabilidad

Las muestras deben ser almacenadas entre 2-8 °C. Son estables hasta por lo menos la fecha de procesamiento.

#### 4. Preparación y Análisis

Permita que las muestras se equilibren a temperatura ambiente por 15 minutos antes de procesar. Justo antes de usar, agite la muestra invirtiéndola varias veces.

Las muestras deben ser tratadas de la misma forma que las muestras de pacientes y de acuerdo a las instrucciones del fabricante del reactivo e instrumento.

#### 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.

ESFEQA GmbH Siemensstr. 38  
69123 Heidelberg  
Germany  
Phone: + 49 6221 894669-70  
Fax: + 49 6221 894669-90 [info@esfeqa.eu](mailto:info@esfeqa.eu) [www.esfeqa.eu](http://www.esfeqa.eu)

---