

Control Externo HCG

EQA Provider: ESfEQA GmbH
Heidelberg

ESfEQA Head of Operations: Dr. D. Groche

Instrucciones de uso

Notas:

Las precauciones habituales en el laboratorio para posibles muestras peligrosas 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.

Varias tareas del esquema de pruebas de competencia pueden ser ocasionalmente repartidas a subcontratistas calificados. Sin embargo, ESfEQA es responsable ante los participantes del trabajo del subcontratista.

Los resultados del análisis de muestras sólo podrán ser revelados a colegas de otros laboratorios una vez concluido el período de prueba.

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

1. Uso previsto

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

hCG cualitativo

2. Descripción del producto

Las muestras son material liofilizado basado en suero humano.

Muestra 1: HCG_2020_01_a

Muestra 2: HCG_2020_02_a

3 Almacenamiento y estabilidad

Las muestras deben almacenarse en posición vertical a 2-8° C. Se conservan al menos hasta la fecha límite para la presentación de datos como se indica a continuación. Después de la reconstitución, las muestras se conservan en viales cerrados durante 10 días a 2-8° C.

4 Preparación y análisis de muestras

Retire la tapa del vial y pipetee exactamente 3 ml de agua destilada o desionizada al liofilizado. Conservar la muestra de control durante unos 30 minutos en reposo en un lugar protegido contra la luz, luego agitar suavemente el vial ocasionalmente hasta que el liofilizado se disuelva por completo.

Las muestras deben tratarse de la misma manera que las muestras de los pacientes y ejecutarse de acuerdo con las instrucciones del fabricante del instrumento y del reactivo.

5 Fechas de Reporte

Período de prueba para la muestra:

1: 17/02/20 - 09/03/20

2: 13/04/20 - 04/05/20

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

6 Fecha límite para la presentación de datos

Los plazos para la presentación de datos son (zona horaria GMT +1):

Muestra 1: 09/03/20

Muestra 2: 04/05/20

7 Informes y Certificados

Los datos serán evaluados por ESfEQA. Los informes y certificados de laboratorio individuales se pueden recuperar en línea en <https://teqa.esfeqa.eu>. Los informes y certificados estarán disponibles dentro de las 1 semanas posteriores a la fecha límite de presentación de datos.