

Control Externo de Infecciosas (INF2)

EQA Provider: ESfEQA GmbH
Heidelberg

ESfEQA Head of Operations: Dr. D. Groche

Instrucciones de Uso

Notas:

Las muestras deben considerarse potencialmente infecciosas. Aplicar las precauciones habituales en el laboratorio para muestras potencialmente peligrosas. Deben ser manipuladas únicamente por personal capacitado.



WARNING: Contiene metilisotiazolonas. H317 Puede provocar una reacción alérgica en la piel.



Este product contiene material de origen humano y debe considerarse potencialmente infeccioso

Ocasionalmente varias tareas del programa de ensayos de aptitud pueden encomendarse a subcontratistas cualificados. Sin embargo, ESfEQA es responsable ante los participantes, del trabajo de los subcontratistas,

Los resultados del análisis de las muestras no pueden ser discutidos con colegas de los otros laboratorios antes de la fecha de cierre de la muestra.

Al registrarse en este EQA, los participantes 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 diseñadas para ser utilizadas como control cualitativo del Programa de Control Externo (External Quality Assessment (EQA) en Laboratorios Clínicos para los siguientes parámetros:

anti-HIV 1/2
anti-HBc
anti-HCV
HBsAg

2. Descripción del Producto

Las muestras son líquidas, listas para el uso.

Muestra 1: INF2_2021_01_a
Muestra 2: INF2_2021_01_b

3. Almacenamiento y Estabilidad

Las muestras deben ser almacenadas en posición vertical entre 2-8 °C. Son estables hasta por lo menos la fecha límite de envío de resultados, como se indica más adelante.

4. Preparación de la muestra y análisis

Para conocer las precauciones de manipulación consulte las "Normas Técnicas para Agentes Biológicos – medidas de Protección para actividades que involucren agentes biológicos en Laboratorios TRBA 100" (disponible en <https://www.baua.de/EN/Service/Legislative-texts-and-technical-rules/Rules/TRBA/TRBA-100.html>), o "Bioseguridad en Laboratorios microbiológicos y biomédicos - CDC/NIH – última edición", o las regulaciones actualmente en uso en su país.

Permita que la muestra se equilibre a temperatura

ambiente durante 15 minutos antes de realizar la prueba. Inmediatamente antes de usar agite la muestra invirtiendo suavemente el vial varias veces.

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

5. Fechas y Envío de Resultados

Análisis para Muestra 1 y 2: 15/02/21 - 08/03/21

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

Contacte a su distribuidor local de programas ESfEQA o directamente a ESfEQA 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 de resultados

El plazo para envío de resultados es (Zona horaria GMT +1):

Muestra 1 and 2: 08/03/21

7. Informes y Certificados

Los datos serán evaluados por ESfEQA. Los informes de resultados individuales y certificados pueden ser obtenidos online a través de <https://teqa.esfeqa.eu>. Los informes y certificados estarán disponibles entre las 3 semanas después de la fecha límite de reporte.