

INSTRUCCIONES PROGRAMA DE HEMATOLOGIA:

.....

Verificación de las propiedades del KIT y la fecha de recepción.

Por favor, Asegúrese de que ha recibido el número correcto de muestras y que estas cumplen con la presentación indicada en la sección "**Propiedades**" que encontrara a continuación. Por favor, confirme que ninguna de las muestras ha resultado dañada y contacte a su representante de SIGMAQC inmediatamente en el caso de que hubiese alguna discrepancia. Por último, registre en sus formatos de recepción de muestras y control de temperaturas los datos de día, mes y año de recepción de la muestra y la temperatura del contenedor de las muestras.

PROPIEDADES

Se suministran 3 viales al inicio del primer semestre del año en curso del ciclo correspondiente GC-005. La caja con las muestras 2-4-y 6 se envía antes de la fecha de análisis y reporte de la muestra 2, especificada en el Cronograma. La caja que contiene el resto de muestras (8 - 10 y 12) del ciclo, se envía en el segundo semestre del año antes de la fecha de análisis y reporte la muestra 8. Cada pack contiene 3x 2,5 ml de tubos primarios con eritrocitos humanos, leucocitos simulados y plaquetas simuladas, suspendidos en plasma con conservantes.

ALMACENAMIENTO/ ESTABILIDAD DE LAS MUESTRAS

Guarde los viales en posición vertical de 2 - 8° C, cuando no este en uso. Proteja los tubos del sobrecalentamiento y la congelación. Los tubos sin abrir son estables hasta la fecha de vencimiento. Los tubos abiertos son estables durante 8 días, siempre que se manipulen correctamente.

INDICACIONES DE DETERIORO

Después de mezclar, el producto debe tener una apariencia similar a la sangre entera fresca. En tubos sin mezclar, el sobrenadante puede aparecer turbio y rojizo: esto es normal y no indica deterioro. Otra

▶ decoloración, sobrenadante rojo muy oscuro o resultados inaceptables pueden indicar deterioro. No utilice el producto si sospecha que está deteriorado.

INSTRUCCIONES DE USO

1. Saque los tubos del refrigerador y déjelos a temperatura ambiente (de 15 a 30°C) durante 15 minutos antes de mezclar.
2. Para mezclar, sostenga un tubo horizontalmente entre las palmas de las manos (no mezclar en un rotador mecánico). " Una mezcla incompleta del tubo previa al análisis invalida la obtención de muestra y de cualquier material restante en el tubo"
3. Gire el tubo hacia adelante y hacia atrás durante 20 a 30 segundos: invierta ocasionalmente el tubo. Mezclar vigorosamente, pero sin agitar.
4. Continúe mezclando de esta manera hasta que los glóbulos rojos estén completamente suspendidos. Los tubos almacenados durante mucho tiempo pueden requerir una mezcla adicional.
5. Invierta suavemente el tubo de 8 a 10 veces inmediatamente antes del muestreo.

Analice la muestra como se indica en la sección del Manual del operador de su instrumento.

"Las muestras deben ser tratadas de la misma manera que las muestras de los pacientes"

Después del muestreo las muestras que no se utilicen deben almacenarse siempre en posición vertical entre 2-8°C. No congelar ni permitir que las muestras se sobrecalienten. Una vez abierta, analice la muestra dentro de los 2 días siguientes.

Limitaciones

El rendimiento de este producto está garantizado solo si se almacena y utiliza correctamente como se describe en este instructivo.

SEGURIDAD

Este producto contiene componentes de origen humano y / o potencialmente infecciosos. Los componentes de donantes humanos utilizados en la preparación de este producto se analizaron mediante métodos aprobados por la FDA para detectar la presencia de anticuerpos contra el virus de inmunodeficiencia humana (VIH-1 y VIH-2) y el virus de la hepatitis C (VHC), así como para el virus de la hepatitis B antígeno de superficie y resultó ser negativo.

▶ Al manipular o desechar el producto, siga las precauciones para las muestras de pacientes como se especifica en la Regla de patógenos transmitidos por la sangre de la OSHA (OSHA 29 CFR art 1910.1030) u otros procedimientos de bioseguridad equivalentes.

Se recomienda no obstante que las muestras sean consideradas como potencialmente infecciosas. Deberían manipularse y desecharse como las muestras de pacientes.

Uso exclusivo para IN VITRO.

* **NOTA IMPORTANTE:** Los resultados deberán reportarse en la plataforma web www.sigmaqc.co antes de la fecha límite según cronograma de reporte suministrado al participante en el momento de su inscripción al ciclo correspondiente. Si la **FECHA DE ANÁLISIS RECOMENDADA** en el cronograma de reporte no le permite tiempo suficiente para la entrega de resultados, sugerimos se analice la muestra antes, para asegurarse que los resultados pueden ser reportados antes de la fecha final. Si el participante tiene algún inconveniente para gestionar su proceso de reporte de resultados en la plataforma web, deberá comunicarse oportunamente (3 días laborales antes de la Fecha Final de reporte según cronograma) con el área de soporte de SIGMA QC, quien le brindará apoyo para realizar el registro.

REPORTE DE RESULTADOS

Ingrese a: →

- Digite el Usuario y Contraseña que se le asignó previamente.
- Ubique en el menú la Opción de Ingreso de Resultados y luego Gestión Hematología.
- Verifique que los datos de Inscripción del parámetro o prueba son correctos.
- Una vez ingresados la totalidad de resultados, de clic en Guardar

.....