

Encuesta Microscopía de la Malaria

Proveedor de EQA: ESFEQA GmbH

Heilberg

Coordinador de la encuesta: Dr. D. Groche

Instrucciones de uso

Notas:

Las muestras deben considerarse potencialmente infecciosas. Las precauciones habituales en el laboratorio para muestras potencialmente peligrosas se aplican a estas muestras.

Las donaciones de sangre utilizadas para la producción resultaron HBsAg, anti-HIV 1/2 y anti-HCV.

Las muestras deben ser utilizadas únicamente por personal cualificado.



ADVERTENCIA: Contiene metanol. H225 Líquido y vapores fácilmente inflamables. H301+H311+H331 Tóxico por ingestión, contacto con la piel o inhalación. H370 Provoca daños en los órganos (ojos, corazón, cerebro, hígado, sistema nervioso central).



Este producto contiene material de origen humano humano y debe considerarse potencialmente

potencialmente infeccioso.

Varias tareas del programa de ensayos de aptitud pueden ocasionalmente a subcontratistas cualificados. Sin embargo, la ESFEQA es responsable ante los participantes del trabajo del subcontratista.

Los resultados de los análisis de muestras sólo podrán divulgarse a colegas de otros laboratorios una vez concluido el periodo de testeo. Al inscribirse y participar en este EQA los participantes aceptan las condiciones generales de ESFEQA GmbH. Éstas pueden consultarse en línea en www.esfeqa.eu.

1. Uso previsto

Las muestras están destinadas a utilizarse como material de control cualitativo para la evaluación externa de la calidad (EQA) en laboratorios médicos para el análisis microscópico de la malaria para:

- Detección del parásito del paludismo
- Identificación de especies
- Identificación de estadios
- Determinación cuantitativa de Plasmodium falciparum:

2. Descripción del producto

Las muestras consisten en extendidos de sangre fijadas con metanol y teñidas con Giemsa en portaobjetos de vidrio.

3. Almacenamiento y estabilidad

Una vez recibidas, las muestras deben conservarse a Una temperatura entre 20-25°C en un ambiente no húmedo. A esta temperatura son estables durante tres meses.

4. Preparación y análisis de las muestras

Con el fin de proporcionar muestras que reflejen el espécimen del paciente, algunas de las muestras pueden no contener ningún parásito mientras que otras contengan más de un parásito. Informe todos los parásitos observados en la muestra.

Para todas las muestras, el análisis microscópico debe realizarse de la misma manera que los del paciente.

5. Fechas y presentación de los resultados de las pruebas

Periodos de prueba: Consulte las etiquetas de las muestras. Los resultados pueden presentarse en cualquier momento dentro del período indicado en las etiquetas de las muestras. Para la evaluación de los resultados de la encuesta, indique el método utilizado. La indicación del instrumento es opcional. Por favor, envíe sus resultados electrónicamente a ESFEQA en <https://teqa.esfeqa.eu> indicando el método y el instrumento (opcional) utilizado. Para cambiar la configuración consulte las instrucciones de TEQA LAB en <http://www.esfeqa.eu/en/eqa-programs/instructions-forparticipants/>. Todas las entradas se confirman pulsando el botón «confirmar». La transmisión exitosa de los resultados se indica mediante «datos guardados». Póngase en contacto con su distribuidor local de programas ESFEQA o con ESFEQA directamente si necesita ayuda para el registro, configuración y envío de resultados en TEQA. Alternativamente, aunque no es lo preferible, utilice el formulario de resultados proporcionado en el sitio web de la ESFEQA.

6. Plazo de presentación de datos

Las fechas límite para la presentación de resultados se indican en las etiquetas de las muestras (zona horaria GMT +1).

7. Informes y certificados

Los datos serán evaluados por la ESFEQA. Los informes
Los informes y certificados individuales de los laboratorios
pueden consultarse en línea

IFU_MALM, Ver_001

ESFEQA GmbH . Phone: + 49 6221 4166-700
Siemensstr 38 Fax: + 49 6221 4166-790
69123 Heidelberg info@esfeqa.eu
Germany www.esfeqa.eu