

Encuesta sobre la sífilis (SYP12, SYP4, SYP2)

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. Deben ser manipuladas únicamente por personal capacitado.



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



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

Varias tareas del programa de ensayos de aptitud pueden ocasionalmente ser dados a subcontratistas cualificados. Sin embargo, ESFEQA es responsable ante los participantes del trabajo del subcontratista. Los resultados de los análisis de las 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. 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

- anti-Treponema pallidum (cualitativa, semicuantitativa y cuantitativa)
- Anticuerpos lipoides no treponémicos (por ejemplo, prueba VDRL de sífilis,
- prueba RPR, prueba de fijación del complemento con cardiolipina; cualitativa, semicuantitativa y cuantitativa)

Se recomienda a los participantes que utilicen sistemas de pruebas que proporcionen valores cuantitativos o semicuantitativos, también los resultados de los parámetros cualitativos correspondientes.

2. Descripción del producto

Las muestras son líquidas, listas para usar

3. Almacenamiento y estabilidad

Las muestras deben conservarse en posición vertical a 2-8 °C. Son estables al menos hasta la fecha límite de presentación de datos como se indica en la etiqueta

4. Preparación y análisis de las muestras

Deje que la muestra se equilibre a temperatura ambiente durante 15 minutos antes de la prueba. Inmediatamente antes de su uso, agite las muestras invirtiendo suavemente el vial varias veces. Todas las muestras deben tratarse del mismo modo que las muestras de pacientes y analizarse de acuerdo con las instrucciones del fabricante del instrumento y del reactivo.

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 periodo de prueba indicado en las etiquetas de las muestras.

Para la evaluación de los resultados de la encuesta, indique el método, el instrumento y el reactivo utilizados y envíe sus resultados electrónicamente a la ESFEQA en www.esfeqa.eu Póngase en contacto con su distribuidor local de programas ESFEQA o con ESFEQA directamente si necesita asistencia 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. En ambos casos, indique el instrumento y el método para el análisis de las muestras.

Todas las entradas se confirman pulsando el botón «confirmar». La transmisión correcta de los resultados se indica mediante «datos guardados»

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 y certificados de laboratorio individuales pueden consultarse

en línea en <https://teqa.esfeqa.eu>.

IFU_SYP, 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