



Encuesta sobre la prueba del antígeno estreptocócico A (STAA)

Proveedor de EQA: ESfEQA GmbH

Heilberg

Coordinador de la encuesta: Dr. D. Groche

Instrucciones de uso

Notas:

Los controles no contienen material humano, sino otros materiales biológicos. Por lo tanto, las precauciones habituales en el laboratorio para material potencialmente peligroso se aplica para estas muestras. Las muestras deben ser manipuladas por personal cualificado. Varias tareas del programa de ensayo de aptitud pueden ser dadas ocasionalmente a subcontratistas cualificados. No obstante, la ESfEQA será responsable ante los participantes del trabajo del subcontratista. Los resultados de los análisis de muestras sólo podrán divulgarse a 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

Strep A Antigeno

2. Descripción del producto

Las muestras simulan especímenes humanos (por ejemplo, frotis faríngeos). Las muestras positivas no contienen bacterias Strep A viables.

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

Retire la torunda inoculada del tubo de plástico y analice los hisopos como muestras de pacientes. Las pruebas deben realizarse de acuerdo con las instrucciones del fabricante del reactivo/instrumento.

5. Fechas y presentación de los resultados de las pruebas

Períodos 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_STAA, Ver001

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