

## Anticuerpos contra el virus de la varicela zóster (VVZ)

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.

Las donaciones de sangre utilizadas para la producción resultaron ser no reactivas para HBsAg, anti-HIV 1/2 y anti-HCV.



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](http://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

- IgA, IgG e IgM anti-VZV

Tenga en cuenta que, en general, no expediremos un certificado de participación satisfactoria para la determinación cuantitativa de anticuerpos anti-VZV, ya que los valores objetivo son específicos del reactivo y un sesgo calculado en el valor de consenso no representa necesariamente un rendimiento pobre del laboratorio. La evaluación estadística tiene sólo con fines informativos.

### 2. Descripción del producto

Las muestras líquidas derivan de muestras de plasma humanas desfibrinadas y están 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 usar, agitar la muestra invirtiendo suavemente el vial varias veces. Todas las muestras deben tratarse de la misma manera que muestras de paciente y analizadas de acuerdo con las instrucciones del fabricante del instrumento y del reactivo.

**Usuarios de Line-Blot:** Tengan en cuenta que **las muestras de encuesta negativas** para anticuerpos VZV **también pueden ser no reactivas en el control de reactividad de isotipo Ig en el Line-Blot**. En tales casos, por favor **reporten el resultado** para los anticuerpos VZV **según se obtenga del perfil de las bandas específicas**.

**Análisis cuantitativo:** Para resultados de medición por debajo/por encima del rango de medición del instrumento, se debe reportar el límite inferior/superior de medición como un valor cuantitativo. Por favor, **no diluya más la muestra en caso de obtener resultados de medición por encima del rango de medición**

### 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](http://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 preferido, use el formulario de resultados proporcionado en el sitio web de

ESfEQA. En ambos casos, indique el instrumento y el método utilizados para el análisis de las muestras

## 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 ESfEQA. Los informes y certificados individuales de laboratorio se pueden recuperar en línea en <https://teqa.esfeqa.eu>. Los informes y certificados estarán disponibles dentro de las 3 semanas posteriores a la fecha límite de envío de datos

IFU \_VZV, Ver001

ESfEQA GmbH	Phone: + 49 6221 4166-700
Siemensstr 38	Fax: + 49 6221 4166-790
69123 Heidelberg	<a href="mailto:info@esfeqa.eu">info@esfeqa.eu</a>
Germany	<a href="http://www.esfeqa.eu">www.esfeqa.eu</a>