

Encuesta para Grupos Sanguíneos (ABO)

Proveedor de EQA: ESfEQA GmbH
Heidelberg

Coordinador EQA: Dr. D. Groche

Instrucciones de uso

Notas:

Material potencialmente biopeligroso. Las donaciones de sangre humana utilizadas para la fabricación de los controles resultaron no reactivas para HBsAg, anti-HIV 1/2 y anti-HCV. Para estos controles se aplican las precauciones habituales en el laboratorio para la manipulación de muestras potencialmente peligrosas. Los controles deben ser utilizados únicamente por personal capacitado.



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

Varias tareas del programa de ensayos de aptitud pueden encomendarse ocasionalmente a subcontratistas cualificados. No obstante, ESfEQA es responsable ante los participantes del trabajo del subcontratista.

Los resultados de los análisis de las muestras sólo podrán divulgarse a los colegas de otros laboratorios una vez concluido el período de pruebas.

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 ser utilizadas como material de control cualitativo para la Evaluación Externa de la Calidad (EQA) en laboratorios médicos para los siguientes análisis:

Hemoclasificación ABO
Detección de antígeno Rhesus (D)

2. Descripción del producto

Las muestras son suspensiones de eritrocitos humanos que contienen una concentración de hematíes del 8% en un tampón con conservantes. Las muestras están listas para su uso.

3. Almacenamiento y Estabilidad

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

4. Preparación y análisis de muestras

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.

En detalle, antes del uso agitar suavemente el vial hasta que las células sanguíneas sedimentadas se hayan suspendido completamente. Invierta ocasionalmente el vial, pero no agite la muestra. Continuar agitando suavemente la muestra hasta que las células sanguíneas estén completamente suspendidas.

No mezcle la muestra en un analizador mecánico.

Justo antes de utilizarlo, invierta suavemente el tubo otras 8-10 veces.

La mezcla incompleta de un vial antes de su uso puede invalidar tanto la muestra extraída como el material restante en el vial.

5. Fechas y envío de los resultados de las pruebas

Períodos de prueba: Consulte las etiquetas de las muestras. Los resultados pueden presentarse en cualquier momento dentro del período de prueba indicado en las etiquetas de las muestras.

Envíe sus resultados electrónicamente a ESfEQA en <https://teqa.esfeqa.eu>.

Póngase en contacto con su distribuidor local de programas ESfEQA o con ESfEQA directamente si necesita ayuda con el registro en TEQA. Alternativamente, aunque no es lo preferible, utilice el formulario de resultados proporcionado en la página principal de ESfEQA. En ambos casos, indique el instrumento y el método utilizados para el análisis de la muestra.

6. Fecha límite para el envío de datos

Los plazos de 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 de laboratorio individuales se pueden recuperar en línea en <https://teqa.esfeqa.eu>.

ESfEQA GmbH
Siemensstr. 38
69123 Heidelberg
Alemania

Teléfono: + 49 6221 4166-700
Fax: + 49 6221 4166-790
info@esfeqa.eu www.esfeqa.eu