

Encuesta para Drogas de Abuso (DAT, DAT12)

Proveedor de EQA: ESfEQA GmbH
Heidelberg

Coordinador EQA: Dr. D. Groche

Instrucciones de uso

Notas:

Para estas muestras se aplican las precauciones habituales en el laboratorio para muestras potencialmente peligrosas.

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 colegas de otros laboratorios una vez concluido el periodo 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 analitos:

Acetilmorfina, Grupo de anfetaminas (anfetamina / metanfetamina / MDMA), anfetamina, metanfetamina, MDMA, grupo metanfetamina/MDMA, barbitúricos, benzodiazepinas, buprenorfina, cannabinoides y cannabinoides sintéticos (K2/Spice; metabolitos de JWH-018), cocaína (benzoilecgonina), fentanilo/norfentanilo, ketamina, metadona (EDDP), opiáceos, fenciclidina, tramadol, antidepresivos tricíclicos.

Para la mayoría de los analitos, hay disponibles diferentes valores de corte o cutt-off (ng/mL). Seleccione su valor de corte preferido para cada analito en nuestra aplicación web en <https://teqa.esfeqa.eu>.

2. Descripción del producto

Los controles son muestras líquidas, listas para su uso, a base de orina humana.

3. Almacenamiento y Estabilidad

Los controles deben almacenarse en posición vertical entre -10 y -20 °C o entre 2 y 8 °C protegidos de la luz. Son estables al menos hasta la fecha límite de presentación de datos indicada en la etiqueta de la muestra.

Si se conservan bien tapados después de abrirlos, los controles son estables durante:

- 6 meses a -20 °C
- 1 mes a 2-8 °C.

4. Preparación y análisis de muestras

Deje que el control se equilibre a temperatura ambiente durante un mínimo de 15 minutos antes de la prueba. Antes de usar, agitar suavemente la muestra invirtiendo el vial. NO AGITAR. Transfiera una alícuota apropiada de la muestra según lo requiera el dispositivo de prueba de abuso o el método de cribado.

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 envío de los resultados de las pruebas

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

Por favor, envíe sus resultados electrónicamente a ESfEQA en <https://teqa.esfeqa.eu>

Póngase en contacto con su distribuidor local de programas ESfEQA o directamente con ESfEQA si necesita ayuda para registrarse en TEQA. Alternativamente, aunque no es lo preferible, utilice 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. 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 cada laboratorio pueden consultarse en línea en <https://teqa.esfeqa.eu>