

Encuesta de anticuerpos contra el Virus del Nilo Occidental (WNV)

Proveedor de EQA: ESfEQA GmbH
Heidelberg

Coordinador de Encuestas: Dr. D. Groche

Instrucciones de uso

Notas:

Las muestras deben considerarse potencialmente infecciosas. Para estas muestras se aplican las precauciones habituales en el laboratorio para muestras potencialmente peligrosas. Se encontró que las donaciones de sangre utilizadas para la producción no eran reactivas para HBsAg, anti-HIV 1/2 y anti-HCV. Las muestras que resultaron ser reactivas para anticuerpos IgM contra patógenos de enfermedades transmitidas por mosquitos se confirmaron como no reactivas en las pruebas de PCR del virus correspondiente.

Las muestras deben ser utilizadas 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.

En ocasiones, es posible que varias tareas del programa de ensayo de aptitud se deleguen en subcontratistas calificados. Sin embargo, ESfEQA es responsable ante los participantes por el trabajo del subcontratista.

Los resultados del análisis de muestras solo se pueden divulgar a colegas de otros laboratorios después de que haya concluido el período de prueba.

Al registrarse y participar en este EQA, los participantes aceptan los términos y condiciones generales de ESfEQA GmbH. Estos se pueden obtener 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 los siguientes analitos:

anti-WNV IgG e IgM

2. Descripción del producto

Las muestras líquidas derivan de plasma humano desfibrinado y están listas para usar.

3. Almacenamiento y estabilidad

Las muestras deben almacenarse en posición vertical a 2-8 °C. Son estables al menos hasta la fecha límite para el envío de datos como se indica a continuación.

4. Preparación y análisis de muestras

Deje que la muestra alcance la temperatura ambiente durante 15 minutos antes de la prueba. Inmediatamente antes del uso, agite la muestra invirtiendo suavemente el vial varias veces.

Todas las muestras deben tratarse de la misma manera que las muestras de pacientes y analizarse de acuerdo con las instrucciones del fabricante del instrumento y del reactivo.

Usuarios de Line-Blot: Tengan en cuenta que las muestras del estudio negativas para anticuerpos contra WNV también pueden resultar no reactivas en el control de reactividad de isotipos de Ig en el Line-Blot. En tales casos, informen el resultado para los anticuerpos contra WNV según el perfil de las bandas específicas.

5. Fechas y envío de los resultados de las pruebas

Períodos de análisis: Consulte las etiquetas de las muestras. Los resultados pueden enviarse en cualquier momento dentro del período de análisis 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 ESfEQA directamente si necesita ayuda con el registro en TEQA. De forma alternativa, aunque no preferida, utilice el formulario de fax proporcionado en el sitio web de ESfEQA. En ambos casos indicar el instrumento y método utilizado para el análisis de las muestras.

6. Fecha límite para el envío de datos

Las fechas límite para la presentación de resultados están indicadas en las etiquetas de las muestras (zona horaria GMT +1).

7. Informes y certificados

Los datos serán evaluados por ESfEQA.

Los informes individuales de laboratorio y los certificados pueden obtenerse en línea en <https://teqa.esfeqa.eu>.