

Encuesta para Anticuerpos contra *Trypanosoma cruzi* (Enfermedad de Chagas)

Proveedor de EQA: ESfEQA GmbH
Heidelberg

Coordinador EQA: Dr. H. Depner

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 ha comprobado que las donaciones de sangre utilizadas para la producción no son reactivas al HBsAg, al anti-VIH 1/2 y al anti-HCV.

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.

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 muestras sólo podrán divulgarse a colegas de otros laboratorios una vez concluido el periodo de ensayo.

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 de Calidad Externa (EQA) en laboratorios médicos para los siguientes analitos:

anti-*Trypanosoma cruzi* IgG e IgM (solo cual.) y anticuerpos totales

Tenga en cuenta que, en general, no emitiremos un certificado de participación satisfactoria para la determinación cuantitativa de anticuerpos anti-*T. cruzi*, ya que los valores objetivo dependen del reactivo utilizado y una desviación (sesgo) respecto al valor de consenso calculado no necesariamente representa un bajo desempeño del laboratorio. La evaluación estadística es únicamente con fines informativos.

2. Descripción del Producto

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

3. Almacenamiento y Estabilidad

Las muestras deben conservarse en posición vertical a una temperatura de entre 2 y 8 °C. Son estables al menos hasta la fecha límite de presentación de datos indicada en las etiquetas de las muestras.

4. Preparación y Análisis de muestras

Deje que la muestra alcance la temperatura ambiente durante 15 minutos antes de realizar la prueba. Inmediatamente antes de usarla, 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.

5. Fechas y Envío de los resultados de las pruebas

Periodos de prueba: consulte las etiquetas de muestra.

Los resultados se pueden enviar 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 de ESfEQA o directamente con ESfEQA si necesita ayuda con el registro en TEQA. Alternativamente, aunque no es lo más recomendable, utilice el formulario de resultados que se proporciona 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 los 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>.