

Encuesta para Anticuerpos contra el Virus del Dengue (DENV)

Proveedor de EQA: ESfEQA GmbH
Heidelberg

Coordinador EQA: 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 determinó que las donaciones de sangre utilizadas para la producción no eran reactivas para HBsAg, anti-VIH 1/2 y anti-VHC.

Se confirmó que las muestras que resultaron reactivas para anticuerpos IgM contra patógenos de enfermedades transmitidas por mosquitos no eran reactivas en la prueba 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.

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 externa de la calidad (EQA) en laboratorios médicos para los siguientes analitos:

anti-DENV 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 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.

Usuarios de Line-Blot: Tenga en cuenta que las muestras de la prueba negativas de anticuerpos DENV también pueden ser no reactivas en el control de reactividad del isotipo Ig en Line-Blot. En tales casos, informe el resultado de los anticuerpos DENV obtenidos a partir del perfil de las bandas específicas.

5. Fechas y envío de los resultados de las pruebas

Periodos de prueba: consulte las etiquetas de las muestras. Los resultados se pueden enviar en cualquier momento dentro del periodo 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. Otra opción, aunque no es la preferida, es utilizar 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>.