

Encuesta de anticuerpos contra HTLV I/II

Proveedor de EQA: ESfEQA GmbH
Heidelberg

Jefe de Operaciones ESfEQA: Dr. D. Groche

Instrucciones de uso

Notas:

Las muestras deben considerarse potencialmente infecciosas. Se encontró que las donaciones de sangre humana utilizadas para fabricar los controles no eran 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.



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 recuperar 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:

Anticuerpos contra el Virus Linfotrópico T Humano (HTLV) tipo I y II

2. Descripción del producto

Las muestras líquidas provienen de plasma humano defibrinado 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.

5. Fechas y envío de los resultados de las pruebas

Períodos de prueba: Consulte las etiquetas de las muestras. 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 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

Los plazos para enviar los resultados están indicados 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>.