

Encuesta prueba de Antígeno de estreptococo A (STAA)

Proveedor de EQA: ESfEQA GmbH
Heidelberg

Coordinador EQA: Dr. D. Groche

Instrucciones de uso

Notas:

Los controles no contienen material humano, sino otros materiales biológicos. Por lo tanto, para estas muestras se aplican las precauciones habituales en el laboratorio para materiales potencialmente peligrosos. Las muestras deben ser manipuladas únicamente por personal capacitado.

En ocasiones, diversas tareas del programa de ensayos de aptitud pueden ser delegadas a subcontratistas calificados.

Sin embargo, ESfEQA es responsable ante los participantes del trabajo del subcontratista.

Los resultados del análisis de muestras solo pueden ser revelados a colegas de otros laboratorios una vez 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 consultar 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 el siguiente parámetro:

Antígeno de estreptococo A.

2. Descripción del producto

Las muestras simulan muestras humanas (p. ej., hisopados faríngeos). Las muestras positivas no contienen bacterias viables de estreptococo A.

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

Extraiga el hisopo inoculado del tubo de plástico y analice los hisopos como si fueran muestras de pacientes. Las pruebas deben realizarse de acuerdo con las instrucciones del fabricante del reactivo o del instrumento.

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.

Para la evaluación de los resultados de la encuesta, indique el reactivo y el método utilizados (la indicación del instrumento es opcional) y envíe los resultados electrónicamente a ESfEQA en www.esfeqa.eu

Póngase en contacto con su distribuidor local de programas de ESfEQA o directamente con ESfEQA si necesita ayuda para el registro, la configuración y el envío de resultados 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 reactivo y el método utilizados para el análisis de las muestras (la indicación del instrumento es opcional).

En TEQA, todas las entradas se confirman pulsando el botón "confirmar". La transmisión correcta de los resultados se indica mediante "datos guardados".

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>