

Sérologie/Virologie – VIH

Microbiologie Année 2022

PEEQM-23-22

LSPQ ISO/IEC 17043:2010

Fréquence :	1 X par an
Type d'entités et volume :	4 Tubes, Environ 650 µl
Analyses demandées :	Dépistage du VIH
Matrices :	Sérum
Analytes évalués :	VIH total (Anti VIH1/2 et Ag p24)
Type de résultats évalués :	Qualitatifs
Objectifs du sous-programme :	<ul style="list-style-type: none"> Évaluer la capacité des laboratoires et points de service à détecter la présence d'anticorps anti-VIH 1 et 2. Évaluer si les utilisateurs des trousse de 3^e génération ou de détection rapide réfèrent un échantillon négatif dans un laboratoire serveur lorsque les informations cliniques évoquent un diagnostic de primo-infection par le VIH.

Spécifications : 4 entités cliniques (sérum) pour la détection d'anticorps et d'antigènes contre le virus de l'immunodéficience humaine (VIH). Certains profils sérologiques étant plus rarement retrouvés dans la banque d'entités disponibles au moment de l'envoi, l'entièreté des anticorps et/ou antigènes recherchés ne peut être évaluée dans chaque campagne.

Détermination des valeurs assignées : Valeurs de référence certifiées, déterminées par des méthodes d'essai ou de mesure définitives.

Sources potentielles d'erreur :

- Non compatible avec les TAAN et les méthodes génotypages.

Paramètres et principes analytiques potentiellement couverts :

Paramètres analytiques	Principes analytiques
40840 - VIH IgG ou Ac totaux (test rapide)	Immunoessai - enzymatique (chimiluminescence, EIA et dérivées)
40850 - VIH IgG ou Ac totaux et Ag p24 (ELISA)	Immunoessai - enzymatique (chimiluminescence, EIA et dérivées)

Calendrier 2022

Campagne	Ouverture	Fermeture
A	2022-10-17	2022-11-02

Campagne

Ouverture

Fermeture

Info. supp.

Conditions de transport et de conservation des entités: Congelées

Date d'approbation : 2021-10-06