

PRODUCTO DE USO EXCLUSIVO EN INVESTIGACIÓN (RUO) · NO DESTINADO A PROCEDIMIENTOS DIAGNÓSTICOS · EL RESULTADO NO SE ANOTA EN EL EXPEDIENTE CLÍNICO Y NO CAMBIA NINGUNA CONDUCTA

Identificación

FOLIO DEL ESTUDIO CENTRO / CÓDIGO DE SITIO FECHA DE INCLUSIÓN EDAD

Antecedentes

TAMIZAJE PREVIO RESULTADO DEL TAMIZAJE PREVIO TRATAMIENTO CERVICAL PREVIO
VACUNACIÓN CONTRA VPH HALLAZGO AL ESPÉCULO

Toma de la muestra del estudio

HORA DE TOMA CALIDAD DE LA TOMA MOCO ABUNDANTE SANGRE VISIBLE QUIÉN TOMÓ LA MUESTRA

INTERFERENTES PRESENTES

La muestra del estudio es adicional y separada, con hisopo independiente, y se toma después de la muestra asistencial. Tubo seco, sin conservadores, 15–30 °C. Un caso congelado se excluye.

Procesamiento y lectura

LOTE DEL CASETE CADUCIDAD DEL LOTE HORA DE PROCESAMIENTO VALIDEZ DEL CASETE
Lectura a los 15 min No reactivo Débil Reactivo Inválido Nombre de quien lee
Observador 1
Observador 2

Los dos lectores registran sin ver la lectura del otro y sin conocer el resultado de la prueba de referencia. Si discrepan se anotan las dos lecturas: no se consensúa y no se llama a un tercero. La línea débil no se redondea. Un casete inválido se repite una sola vez, con alícuota de la misma muestra; si vuelve a salir inválido se cierra como inválido.

FOTOGRAFÍA DEL CASETE OBSERVACIONES DE LA CORRIDA

Resultado de la prueba de referencia

VPH-AR GENOTIPO(S) INFORMADO(S) FECHA DEL RESULTADO DE REFERENCIA
CITOLOGÍA (BETHESDA) COLPOSCOPÍA HISTOPATOLOGÍA

Conducta asistencial

QUÉ SE HIZO CON LA PACIENTE Y POR QUÉ FECHA DE LA CONDUCTA

Nombre y firma de quien llena la hoja Nombre y firma del investigador responsable Fecha de captura en el cuaderno electrónico