

Programa de Avaliação Externa da Qualidade em Sorologia

Avaliação Teórica AEQ 13 – Realizada em setembro/2016

GABARITO COMENTADO

QUESTÃO 1

RESPOSTA: D

COMENTÁRIO: Portaria GM nº 158/2016, Art. 130 § 2º e Anexo VIII.

QUESTÃO 2

RESPOSTA: C

COMENTÁRIO:

I. lote/lote não é requisito para aquisição e sim para acompanhamento da entrega do produto.

II. correta.

III. O controle interno não é o único requisito para aquisição do insumo, também é necessário os controles positivos e negativos do kit enviados pelo fornecedor.

QUESTÃO 3

RESPOSTA: C

COMENTÁRIO:

I. Falta data, validade do produto, assinatura do responsável pelo teste. Registro de não conformidade corretamente aplicado.

II. Condição adequada.

III. O serviço não possuía POP embora os profissionais soubessem executar a rotina. Registro de não conformidade corretamente.

QUESTÃO 4

RESPOSTA: E

COMENTÁRIO: O armazenamento por mais de 24h em temperatura ambiente causa deterioração das amostras interferindo nos resultados.

QUESTÃO 5

RESPOSTA: A

COMENTÁRIO: A alternativa a) é a única que atende ao cálculo da especificidade.

QUESTÃO 6

RESPOSTA: D

COMENTÁRIO: A precisão indica o quanto as medidas repetidas estão próximas umas das outras e a exatidão indica o quão próximo do valor real (valor normalmente aceito como referência) está o valor medido, portanto de acordo com os resultados apresentados no gráfico entre os dias 01 e 10, o CQI apresentou o desempenho estável, mantendo a precisão e a exatidão. Entre os dias 11 e 20 houve perda da precisão, embora tenha mantido a exatidão. Entre os dias 21 e 30 houve perda da precisão e exatidão.

QUESTÃO 7

RESPOSTA: B

COMENTÁRIO: O erro sistemático é representado por oscilações acima ou abaixo da média, em medições consecutivas sem necessariamente ultrapassar os limites do CQI. São possíveis causas de erro sistemático: mudança no lote do reagente ou calibrador, preparo de reagentes.

QUESTÃO 8

RESPOSTA: E

COMENTÁRIO: Com relação à viragem laboratorial/seroconversão do doador, o serviço de hemoterapia deve instaurar processo de retrovigilância. O processo de investigação deve conter todos os dados importantes para rastreabilidade do processo, incluindo os resultados dos testes realizados em doadores (iniciais e de confirmação) e em eventuais receptores (Legislação Vigente e Marco Conceitual, p. 42, Cap.IV: Retrovigilância a partir da viragem laboratorial de doador de repetição/espórádico).

QUESTÃO 9

RESPOSTA: A

COMENTÁRIO: A Fig. 1 apresenta resultados imprecisos (muito dispersos) e, na maioria, distantes do valor de referência (alvo). A Fig. 3 representa os resultados precisos (pouca dispersão em torno do valor de referência) e exatos (próximos ao valor alvo).

QUESTÃO 10

RESPOSTA: B

COMENTÁRIO: De acordo com a RDC 34/2014 seção VII, os resultados do CQI devem ser analisados criticamente e, quando estiverem fora dos critérios predefinidos, devem ser adotadas ações corretivo-preventivas para evitar resultados incorretos, mantendo-se os registros dos resultados, das não conformidades e das medidas adotadas. Embora os desvios no CQI possam levar à invalidação da rotina, isso vai depender dos critérios de monitoramento e da avaliação realizada pelo responsável.

Agradecemos sua participação no Programa de Avaliação Externa da Qualidade em Sorologia do
Ministério da Saúde