

SQA-iO

Manual do Usuário

Versão: Março de 2025
Catálogo#: IO-ML-01677-00



Tabela de Conteúdos

SEÇÃO 1: Especificações e Requisitos do Sistema	3
SEÇÃO 2: Parâmetros de Sêmen e Intervalo Reportável	4
SEÇÃO 3: Tecnologia	
Capilar de Teste	5
Medição da Motilidade e Concentração	5
SEÇÃO 4: Primeiros Passos	
Conectando pela Primeira Vez (link para baixar o software)	5
Conexão do SQA-iO para testes	5
SEÇÃO 5: Navegação e Testes	6
Tela Inicial	6
Teste do	
Paciente	7
- Opções de Teste de Amostra	8
- Leitura de Detritos/Células Redondas	8
- Teste Pós-Vasectomia	9
- Resultados dos Testes	10
- Resultados dos Testes de Qualidade Baixa	11
- Relatório de Análise do Sêmen	12
Tela de Informação do Paciente	15
Arquivo	15
SEÇÃO 6: CQ / CONTROLES e Proficiência	
Teste de Controles de CQ e Proficiência	16
Resultados do CQ e Ações Corretivas	17
Arquivo do CQ	17
Relatório CQ/Controles	18
Amostras para o Teste de Proficiência	18
Resultados de Proficiência	19
Arquivo de Proficiência	19
Relatório do Teste de Proficiência	19
SEÇÃO 7: Créditos de Teste SQA-iO	20
SEÇÃO 8: Estabelecendo as Configurações Padrão do SQA-iO	
Teste do Pacie	20
Sistema	21
Valores de Referência	22
Perfil da Instalação	22
Perfil do Usuário	22
SEÇÃO 9: Serviço	
Tela de Serviço	22
Contate-nos	23
Notificações	23
APÊNDICE 1: Preenchimento do Capilar de Teste com uma Amostra de Volume Normal	24
APÊNDICE 2: Preenchimento do Capilar de Teste com uma Amostra de Volume Baixo	25
APÊNDICE 3: Limpeza do Compartimento Capilar	26
APÊNDICE 4: Valores de Referência dos Parâmetros de Sêmen	27
APÊNDICE 5: Dados de Desempenho do Produto	28
APÊNDICE 6: Garantia SQA-iO	30
APÊNDICE 7: Visualização do Dispositivo SQA-VU	31
APÊNDICE 8: Avaliação de Detritos/Células Redondas em Amostras de Sêmen	33
APÊNDICE 9: Avisos e Informações Regulamentares	34

SEÇÃO 1: Especificações e Requisitos do Sistema

O SQA-iO é um analisador de sêmen de alto desempenho, baseado em PC. O dispositivo funciona com um aplicativo de computador que faz interface com o dispositivo para orientar o usuário nos testes de amostras e arquivamento de resultados na nuvem. O dispositivo SQA-iO é destinado apenas para uso com prescrição médica.

Hardware do Dispositivo: Abriga um compartimento de medição para testes e conexão USB para conectividade.

Especificações

- Dimensões: 8 X 9,5 X 10,5 cm / Peso: 0,350 Kg
- Tempo de Análise: 75 segundos
- Fornecimento de energia: 5V DC (USB)
- Nível de ruído: 0 [dBA]
- Consumo de energia do dispositivo: 1.7 [BTU/hora] = 0.5 [Watts]
- Fontes de energia radiante: Dois LEDs (canais de motilidade e concentração)
- Sistema de detecção: Dois fotodetectores (Motilidade e Densidade Ótica)
- Software: Reside na memória flash e em um servidor seguro na Nuvem
- Sinal de entrada do canal de motilidade: Analógico, até 5V
- Navegadores recomendados para um desempenho ideal: Chrome, Microsoft Edge

Requisitos Mínimos SQA-iO

- PC: Intel Core i5 M520 2.4GHz ou equivalente
- RAM: 4GB
- Tela do Monitor: Tela Colorida, Tela Larga - resolução mínima 1024 x 768
- Compatibilidade do sistema operacional: Windows 7 Profissional ou superior
- Portas de Comunicação: Uma porta USB
- Acesso à Internet: 5mb/segundo



Operação/Amostra de Temperatura, Umidade e Altitude

- Opera em temperatura ambiente (15-38°C). Calibrado em temperatura ambiente: 20-25°C (68-77°F).
- A umidade operacional máxima é de até 80% para temperaturas de até 31°C. A linearidade diminui 50% à 38°C.
- Destinado para uso interno a uma altitude máxima de 2000m, flutuações da rede elétrica $\pm 10\%$, sobretensão Categoria II, Grau de Poluição II.

Controle de Qualidade/Calibração

- Interno: Autoteste Eletrônico / Auto-Calibração executado ao @ iniciar. Valores de referência verificados antes de cada teste.

Teste da Amostra

- Calibrado para testar amostras à temperatura ambiente de 20-25°C (68-77°F) dentro de uma hora após a coleta da amostra.
- Teste somente amostras de sêmen humano liquefeito. Os frascos de Liquefação QwikCheck (disponíveis no MES e vendidos separadamente) podem ser usados para liquefazer a amostra de sêmen antes de aspirá-la no capilar de teste, quando necessário.

Dispositivos acessórios (opcionais):

- O sistema de Visualização SQA-VU funciona apenas com o SQA-iO para visualizar amostras de esperma e capturar vídeos de motilidade e imagens de morfologia. Informações adicionais podem ser encontradas no Apêndice 7.
- A estação de acoplamento SQA-iO permite que tanto o SQA-iO quanto o SQA-VU se conectem a uma fonte de energia e requerem um pequeno espaço no laboratório.

SEÇÃO 2: Parâmetros de Sêmen e Intervalo Reportável

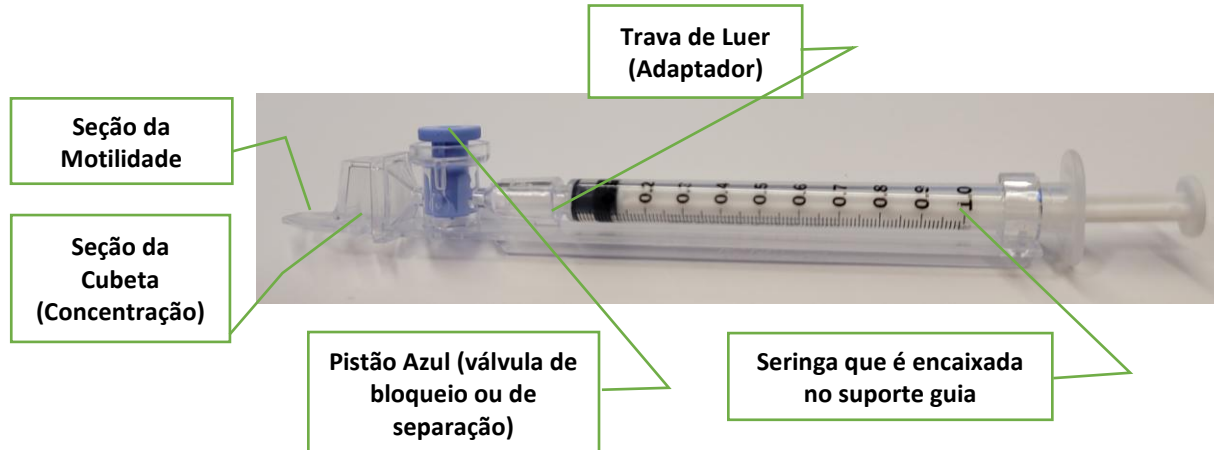
O SQA-iO é um dispositivo médico analítico de alto desempenho baseado em PC que testa amostras de sêmen. O dispositivo funciona com um aplicativo de computador que contém o dispositivo, o paciente, a amostra, os resultados dos testes e as informações da instituição.

Após a coleta e preparação, uma amostra de sêmen é retirada em um capilar de teste SQA e inserida no SQA-iO onde o teste da amostra é realizado. Os resultados do teste ficam disponíveis em 75 segundos.

Intervalo Reportável SQA-iO			
5ª Edição do manual da OMS	Faixa	6ª Edição do manual da OMS	Faixa
CONCENTRAÇÃO (M/ml)	<2-400	CONCENTRAÇÃO (M/ml)	<2-400
MOTILIDADE TOTAL (PROGRESSIVO + NÃO PROGRESSIVO) (%)	0-100	MOTILIDADE TOTAL (PROGRESSIVO + NÃO PROGRESSIVO) (%)	0-100
PROGRESSIVO (%)	0-100	PROGRESSIVO (RÁPIDO + LENTO) (%)	0-100
		PROGRESSIVO RÁPIDO (%)	0-100
		PROGRESSIVO LENTO (%)	0-100
NÃO PROGRESSIVO (%)	0-100	NÃO PROGRESSIVO (%)	0-100
IMOTILIDADE (%)	0-100	IMOTILIDADE (%)	0-100
FORMAS NORMAIS (%)	2 - 30	FORMAS NORMAIS (%)	2 - 30
CONCENTRAÇÃO DE ESPERMA MÓVEL* (M/ml)	<0,2 - 400	CONCENTRAÇÃO DE ESPERMA MÓVEL* (M/ml)	<0,2 - 400
PROG. CONCENTRAÇÃO DE ESPERMA MÓVEL* (M/ml)	0-400	PROG. CONCENTRAÇÃO DE ESPERMA MÓVEL* (M/ml)	0-400
		PROG. RÁPIDO CONCENTRAÇÃO DE ESPERMA MÓVEL* (M/ml)	0-100
		PROG. LENTO CONCENTRAÇÃO DE ESPERMA MÓVEL* (M/ml)	0-100
CONCENTRAÇÃO DO ESPERMA FUNCIONAL* (M/ml)	0-120	CONCENTRAÇÃO DO ESPERMA FUNCIONAL* (M/ml)	0-120
VELOCIDADE (VLC)* (mic/seg)	0-100	VELOCIDADE (VLC)* (mic/seg)	0-100
ÍNDICE DE MOTILIDADE DOS ESPERMATOZOIDES**	0-500	ÍNDICE DE MOTILIDADE DOS ESPERMATOZOIDES**	0-500
ESPERMA # (M/ejac)	0-900	ESPERMA # (M/ejac)	0-900
MOTILIDADE DO ESPERMA* (M/ejac)	0-800	MOTILIDADE DO ESPERMA* (M/ejac)	0-800
PROG. MOTILIDADE DO ESPERMA* (M/ejac)	0-700	PROG. MOTILIDADE DO ESPERMA* (M/ejac)	0-700
ESPERMA FUNCIONAL* (M/ejac)	0-150	ESPERMA FUNCIONAL* (M/ejac)	0-150
MORFOLOGIA NORMAL DO ESPERMA (M/ejac)	0-260	MORFOLOGIA NORMAL DO ESPERMA (M/ejac)	0-260

*Os parâmetros MES são indicados por um asterisco. **Este parâmetro não é relatado no mercado dos EUA

SEÇÃO 3: Tecnologia



Capilar de Teste

- Descartável, plástico, capilar de teste. Requer 500 µl de amostra para teste com volume normal, 10 µl para teste com baixo volume.
- Projetado para coletar e testar amostras de uma maneira biologicamente segura. Usar somente capilares de teste certificados pelo fabricante.

Seção Cubeta (Avaliação da concentração)

- Milhões de espermatozoides são analisados na seção 'alta' da cubeta do capilar de teste, baseado-se na análise espectrofotométrica da amostra de sêmen e na aplicação de algoritmos proprietários.

Seção de Motilidade (Avaliação de parâmetros de Motilidade)

- Dezenas de milhares de espermatozoides são analisados na seção de motilidade "fina" do teste capilar à medida que se movem através de um feixe de luz no dispositivo.
- As perturbações de luz são então convertidas em sinais analógicos e analisadas por algoritmos proprietários.

Inserindo o Capilar de Teste no SQA-iO

- Após encher o capilar de teste (veja a seção do Apêndice para diretrizes), insira até o fim o capilar de teste SQA na câmara de medição SQA-iO com o PISTÃO AZUL virado para baixo.

SEÇÃO 4: Primeiros Passos

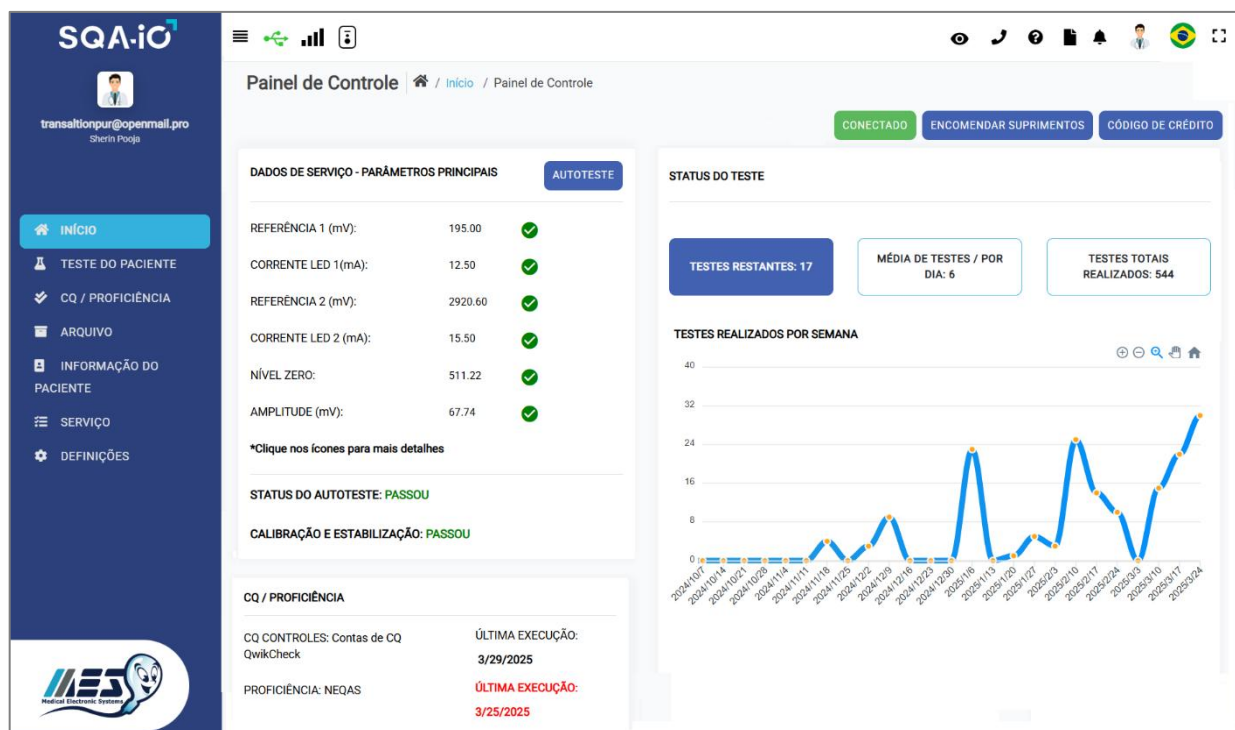
Conexão pela primeira vez: Siga as instruções do **Guia de Iniciação Rápida SQA-iO** ou baixe direto do software em www.sqa-io.com e registre sua conta, seguindo as instruções na tela. Este é o momento para definir todos os testes preferidos e seus padrões de instalação e para carregar os créditos dos testes.

Conexão com o SQA-iO para testes:

- Conecte o SQA-iO ao computador usando o cabo USB fornecido
- Acesse: www.sqa-io.com ou clique no ícone da área de trabalho para  ativar a interface SQA-iO.
- Digite o número de registro único de 8 dígitos localizado dentro de seu kit de dispositivo
- Se você for solicitado a autorizar para baixar um driver necessário para executar o aplicativo SQA-iO, por favor, aceite.
- Acesse o SQA-iO usando seu nome de usuário e senha.
- O SQA-iO passará agora por uma verificação de calibração, aguarde até que termine.
- O dispositivo está agora pronto para o teste do esperma

SEÇÃO 5: Navegação e Testes SQA-iO

- **Navegação:** A barra de navegação do SQA-iO está sempre disponível. Clique em uma das opções da barra de navegação do SQA-iO para selecionar para onde deseja ir.
- **Segurança:** O tempo limite de segurança padrão é definido para uma hora de inatividade do SQA-iO, mas pode ser alterado para a preferência de segurança do laboratório. Um aviso de tempo limite será exibido. Se o dispositivo/aplicativo não for usado por mais 5 minutos, o SQA-iO será desligado. Faça login novamente quando estiver pronto para iniciar o teste.



A Tela Inicial fornece as seguintes informações:

-  Este ícone fica **VERDE** quando o dispositivo está conectado e **VERMELHO** quando desconectado.
-  Este ícone fica **PRETO** quando a conexão com a internet está estável, e **VERMELHO** quando está lenta! Exibirá barras **CINZA** quando não houver conexão com a internet.
- **Dados de Serviço – Parâmetros Principais:** Exibe os parâmetros de calibração e autoteste do SQA-iO. Um ícone de marca de seleção **VERDE** indica que tudo está dentro dos limites normais, **AMARELO** indica limites limítrofes e **VERMELHO** indica fora da faixa. Clique na caixa de seleção para obter detalhes e no botão **RELATÓRIO** para executar um relatório de calibração para seus registros.
- **Status do Teste:** Fornece o status atual do número de testes restantes, bem como um gráfico de testes executados por semana.

Teste do Paciente

Selecione o TIPO DE TESTE com base nas seguintes definições/opções de amostra:

- **FRESCO** – A amostra não é enriquecida, diluída ou tratada e está dentro de 1 hora após a coleta. O volume de teste necessário é $\geq 0,6$ ml (todo o capilar de teste precisa ser preenchido) ou, se houver menos amostra disponível, a amostra pode ser diluída 1:2 [1+1] para um relatório completo de todos os parâmetros do sêmen. Uma amostra de 10 microlitros pode ser carregada apenas na seção fina do capilar para obter um relatório limitado apenas dos parâmetros de motilidade.
- **LAVADO** – A amostra é enriquecida ou preparada para inseminação artificial por centrifugação utilizando um meio de lavagem para substituir o plasma seminal. O volume de teste necessário é $\geq 0,6$ ml (todo o capilar de teste precisa ser preenchido) ou, se houver menos amostra disponível, a amostra pode ser diluída 1:2 [1+1] para um relatório completo de todos os parâmetros do sêmen. Uma amostra de 10 microlitros pode ser carregada apenas na seção fina do capilar para obter um relatório limitado apenas dos parâmetros de motilidade. Este teste não está disponível nos EUA.
- **PÓS-VASECTOMIA** – Amostra fresca designada como pós-vasectomia e testada dentro de uma hora após a obtenção irá reportar espermatozoides móveis, imóveis e totais em M/ml e por ejaculação. Amostras analisadas quanto à **presença ou ausência** de espermatozoides, sem motilidade, podem ser analisadas dentro de 24 horas após a coleta usando a opção Manual.

Digite os dados do paciente e da amostra na tela TESTE do PACIENTE visualizado abaixo. Os campos obrigatórios são indicados por um asterisco *, e uma mensagem de erro aparecerá se estiverem vazios. A Data e Hora Coletada/Recebida será preenchida automaticamente de acordo com a Data e hora atual do teste e pode ser editada.

NOTA: Embora o volume da amostra não seja obrigatório, parâmetros de sêmen relacionados ao volume da amostra não serão apresentados se o volume não for inserido. A precisão do operador é necessária para medir corretamente o volume da amostra.

OPCIONAL 1 e OPCIONAL 2 são campos "abertos" para inserir qualquer informação desejada.

SQA-iO³

transaltionpur@openmail.pro
Sherin Pooja

INÍCIO
TESTE DO PACIENTE
CQ / PROFICIÊNCIA
ARQUIVO
INFORMAÇÃO DO PACIENTE
SERVIÇO
DEFINIÇÕES

Teste do Paciente / Início / Teste do Paciente

FRESCO LAVADO PÓS-VAS.

INFORMAÇÃO DO PACIENTE

ID DO PACIENTE *	PRIMEIRO NOME	SOBRENOME	IDENTIFICAÇÃO DA AMOSTRA
987983	John	test	879874
IDADE	NÚMERO DE TELEFONE	ABSTINÊNCIA (dias)	MÉDICO SOLICITANTE (Editar lista)
45	5654645663	3	Sherin pooja

INFORMAÇÃO DE AMOSTRA

DATA DE COLETA HORA	DATA DE RECEPÇÃO HORA	VOLUME (ml)	CONC DE LEUCÓCITOS (M/ml) *
03/29/2025 02:51 PM	03/29/2025 02:51 PM	3	<1
pH	APARÊNCIA	VISCOSIDADE	LIQUEFAÇÃO
3	Φυσιολογικά	Φυσιολογικά	0-30 λεπτά
OPCIONAL 1	OPCIONAL 2		

INFORMAÇÃO DO TÉCNICO

NOME DO TÉCNICO	TÍTULO (DESIGNAÇÃO)	COMENTÁRIOS
Pooja	test	

VER A AMOSTRA DILUIÇÃO 1+1 10 µl TESTAR AGORA

Após inserir os dados do paciente, selecione o tipo de teste a ser executado:

Opções de Manuseio e Teste de Amostras:

- **Manuseio de Amostras:** As amostras precisam ser completamente liquefeitas e executadas dentro de uma hora após a coleta, para que os parâmetros de motilidade sejam reportados com precisão. Mantenha sempre as amostras à temperatura ambiente antes e durante o teste; Calor e/ou frio excessivo causará choque nos espermatozoides e afetará a motilidade. Consulte a seção Apêndice para obter diretrizes sobre coleta de sêmen, preenchimento capilar e teste de amostras.
 - Controle de Temperatura: Mantenha a amostra em temperatura ambiente |(20-25°C / 68-77°F). Não aqueça, pois o calor excessivo esgotará os recursos espermáticos e o frio causará choque nos espermatozoides e afetará a motilidade.
 - Coleta de Amostras: Consulte a seção do Apêndice para obter diretrizes sobre coleta de amostras de sêmen e para instruções de como preencher o teste capilar e inseri-lo no SQA-iO.
 - Liquefação da Amostra: As amostras precisam ser completamente liquefeitas e analisadas dentro de uma hora após a coleta, pois os parâmetros de motilidade podem diminuir com o tempo. Os frascos de Liquefação QwikCheck podem ser usados para liquefazer amostras de sêmen antes de aspirá-las no capilar de teste, se necessário.
- **Medindo o Volume da Amostra:**
 - Quando Medir: Após a liquefação da amostra e antes do teste, meça de acordo com os procedimentos laboratoriais.
 - Inserindo o volume da amostra no SQA-iO: Insira o volume na tela "Teste do Paciente" do SQA-iO.
- **Leucócitos / pH:** Avalie o pH e os leucócitos antes do teste usando as tiras de teste QwikCheck de Leucócitos/pH.
- **Diluição 1:2 (1+1):** são necessários 0,3 a 0,5 ml de amostra. Diluir a amostra 1:2 (1+1) usando o reagente do kit de Diluição QwikCheck™. A diluição 1+1 requer quantidades iguais de amostra e diluente (ou seja, se o volume total da amostra for 0,4 ml, adicione 0,4 ml do meio de diluição). Erros de diluição da amostra pelo operador resultarão em resultados imprecisos.
- **Amostra de Baixo Volume/10 microlitros:** Encha apenas a ponta (canal de motilidade) do capilar usando 10 µl de amostra. Será fornecido um relatório de teste limitado apenas com parâmetros de motilidade.
- **Amostras LAVADAS:** selecione para executar VOLUME NORMAL ou BAIXO (amostras de 10 µl).

Leitura de Detritos/Células Redondas

Se os resultados dos testes automatizados forem inferiores aos pontos de corte predefinidos da **Leitura de Detritos/Células Redondas** estabelecidos nas **CONFIGURAÇÕES**, esse recurso será ativado para todas as amostras, a **Leitura de Detritos/Células Redondas** abrirá automaticamente durante o ciclo de teste.

- Usando uma Lâmina de Lamínula Fixa ou uma lâmina padrão de 1" x 3" com uma lamínula de 22X22 mm, estime a % de detritos/células redondas em comparação com a % de espermatozoides com base em:
 - NENHUM/POUCOS: <10% (para cada 10 espermatozoides, 1 ou menos pedaço de detritos não espermáticos)
 - MODERADO: 11-30% (para cada 10 espermatozoides há 1-3 detritos não espermáticos)
 - MUITOS: 31-99% (para cada 10 espermatozoides há 3-9 detritos não espermáticos)
 - BRUTO: >100% (para cada 10 espermatozoides há 10 ou mais de detritos não espermáticos)
- O ecrã de instruções de preparação de amostra abaixo será exibido antes da ativação do ecrã de **Leitura de Detritos/Células Redondas**.

ANÁLISE DE DETRITOS

USO DE DETRITOS / AVALIAÇÃO DE CÉLULAS REDONDAS:

- MISTURE BEM A AMOSTRA DE SÊMEN
- PREPARE UMA LÂMINA E COLOQUE-A NO ADAPTADOR DE LÂMINAS SQA-VU
- INSERIR A LÂMINA NO ADAPTADOR NO DISPOSITIVO SQA-VU
- AVALIAR DETRITOS / CÉLULAS REDONDAS EM VÁRIOS CAMPOS DE VISÃO
- SELECIONE O NÍVEL DE DETRITOS / CÉLULAS REDONDAS

☐ NÃO MOSTRAR ESTA MENSAGEM NOVAMENTE

CONTINUAR

Teste Pós-Vasectomia (requer dispositivo SQA-VU)

No Menu Principal, selecione **TESTE DO PACIENTE > PÓS-VASECTOMIA**

As diretrizes atuais da OMS recomendam primeiro executar uma amostra de sêmen não centrifugada para procurar espermatozoides móveis e imóveis. Se nenhum espermatozoide for encontrado, a amostra deve ser centrifugada e testada novamente. Estão disponíveis dois modos para testar amostras PÓS-VASECTOMIA: SEMI-AUTO e MANUAL.

- Inserir a informação do paciente/amostra no ecrã de introdução de dados PÓS-VASECTOMIA (abaixo).
- Selecione o botão **AMOSTRA BRUTA** ou **CENTRIFUGADA** para especificar o tipo de amostra.
- Se for selecionado **CENTRIFUGADO**: Inserir o Volume Inicial (antes da centrifugação) e o Volume Final (após a centrifugação).
É apresentado um aviso se o volume inicial utilizado para a centrifugação exceder o volume do ejaculado ou se o volume final exceder o volume inicial.
- Clique no botão **SEMI-AUTO** ou **MANUAL** no canto inferior direito da tela **PÓS-VASECTOMIA**:

Selecione SEMI-AUTOMÁTICO ou MANUAL para iniciar o teste

VER A AMOSTRA

AMOSTRA BRUTA

CENTRIFUGADO

VOL. INICIAL (ml) *: _____
VOL. FINAL (ml) *: _____

SEMI-AUTOMÁTICO

MANUAL

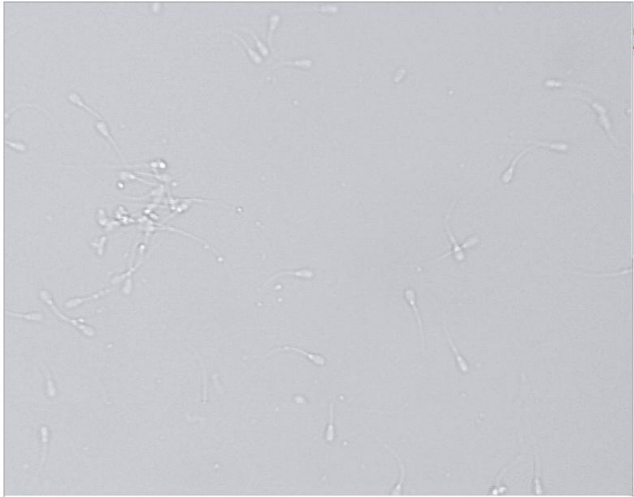
Teste SEMI-AUTO: Detecta a presença de espermatozoides móveis

- Encha o capilar de teste e insira-o na câmara de medição quando o pop-up de **Inserir Capilar de Teste** for exibido para iniciar o teste. O teste semi-automatizado demora cerca de 5 minutos a ser executado e é altamente sensível ao movimento. Não perturbar o dispositivo SQA-iO ou o capilar de teste durante o ciclo de teste ou os resultados poderão ser afetados.
- No final do teste automático, abre-se o **Contador PÓS-VASECTOMIA** com instruções de preparação da amostra. O número de espermatozoides móveis detectados será exibido.
- Contar os espermatozoides em toda a lâmina de lamelas fixas rodando o manípulo de Campo de Visão e clicando nos botões Móvel/Imóvel (um clique por cada célula).
- Inserir o número de lâminas contadas (podem ser contadas várias lâminas numa ronda de testes).
- Selecione "Nenhum Esperma Visto", se nenhuma célula de esperma for encontrada e clique no botão **RESULTADOS**.
- Clique em **MODO FRESCO** se muitos espermatozoides forem vistos e um teste normal puder ser executado.
- Capturar **Imagens** e/ou clipes de **Vídeo**, se pretendido (Máx. 10).
- Selecione: **RESULTADOS** no **Contador de Pós-Vasectomia** quando a contagem manual estiver concluída.

Teste do Paciente / Início / Resultados dos Testes / Contador de Pós-Vasectomia

ID DO PACIENTE: 98789798 | NOME DO PACIENTE: Karan John | DATA DO TESTE | HORA: 3/29/2025 | 10:46 AM | OPÇÕES: SEMI-AUTOMÁTICO / AMOSTRA BRUTA | CRITÉRIOS: WHO 6th |

TIPO DE TESTE: PÓS-VASECTOMIA



AMOSTRA BRUTA (NÃO CENTRIFUGADO)

ESPERMATOZOIDES MÓVEIS DETECTADOS AUTOMATICAMENTE: 373

MÓVEL 4 (U)	IMOTILIDADE 3 (I)	PRÓXIMO CAMPO DE VISÃO
GRAVAR VÍDEO (MÁX 10)	CAPTURAR IMAGEM (MÁX 50)	LIMPAR ÚLTIMO RESTAURAR TUDO

CAMPOS CONTADOS: 2
TOTAL DE ESPERMA CONTADOS: 8
VÍDEOS GRAVADOS: (0)
IMAGENS CAPTURADAS: (1)

☐ NENHUM ESPERMA VISUALIZADO

O Vídeo em Tempo Real é exibido

GRID ON | TELA CHEIA | TEMPO REAL | CONGELAR | CONFIGURAÇÕES

MODOS FRESCO | RESULTADOS

- Os resultados dos testes apresentados basear-se-ão numa avaliação automática e manual.
- Se não forem inseridos dados manuais e se clicar no botão **RESULTADOS**, apenas serão comunicados os resultados automáticos.

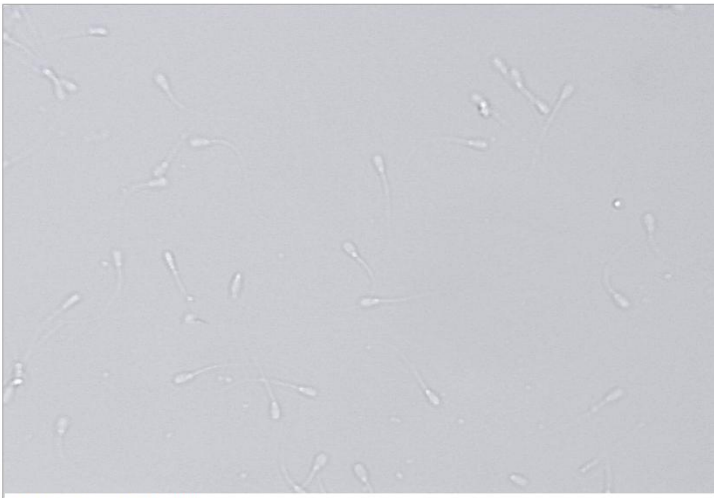
Teste MANUAL:

- O teste manual requer apenas **avaliação visual** e, portanto, ignorará os processos de calibração automática e detecção capilar e abrirá o **Contador Pós-Vasectomia** imediatamente. Os códigos de crédito não serão reduzidos.
- Selecione "Nenhum Esperma Visto", se nenhuma célula de esperma for encontrada e clique no botão **RESULTADOS**.
- Capturar **Imagens** e/ou clipes de **Vídeo**, se pretendido (Máx. 10).
- Selecione: **RESULTADOS** no **Contador de Pós-Vasectomia** quando a contagem manual estiver concluída.

NOTA: O modo **MANUAL** Pós-Vasectomia também pode ser utilizado para comunicar um Resultado Qualitativo de espermatozoides "Presentes ou Ausentes" nas 24 horas após a colheita. É de notar que a motilidade não foi avaliada neste caso.

ID DO PACIENTE: 987983 | NOME DO PACIENTE: John test | DATA DO TESTE | HORA: 4/1/2025 | 10:48 AM | OPÇÕES: MANUAL / CENTRIF. | CRITÉRIOS: WHO 6th |

TIPO DE TESTE: PÓS-VASECTOMIA



AMOSTRA CENTRIFUGADA

MÓVEL 0 (U)	IMOTILIDADE 0 (I)	#DE LÂMINAS 1
GRAVAR VÍDEO (MÁX 10)	CAPTURAR IMAGEM (MÁX 50)	LIMPAR ÚLTIMO RESTAURAR TUDO

VÍDEOS GRAVADOS: (0)
IMAGENS CAPTURADAS: (0)

☐ NENHUM ESPERMA VISUALIZADO

O Vídeo em Tempo Real é exibido

GRID ON | TELA CHEIA | TEMPO REAL | CONGELAR | CONFIGURAÇÕES

RESULTADOS

Teste do Paciente - Resultados do Teste

Clique em **TESTAR AGORA** e insira o capilar de teste quando solicitado. São necessários 0,6 ml de amostra. Não mova o dispositivo durante o teste. Após aproximadamente 75 segundos, todos os resultados dos parâmetros do esperma serão exibidos. Uma seta indicadora aparecerá se os resultados forem altos ou baixos com base nos valores de referência aprovados pelo laboratório e nos protocolos para interpretação dos resultados. Se não houver seta, os resultados do teste ou estão na faixa normal ou não há valor de referência para o parâmetro.

Resultados do Teste: A tabela acima será exibida após o teste de amostras de sêmen **FRESCO** e **LAVADO** com volume de teste normal, 10 µl ou diluído 1:2 (1+1). Cinco opções de navegação estão disponíveis na tela RESULTADOS DO TESTE:

- **VOLTAR A TESTAR:** Selecione para realizar um segundo teste no mesmo paciente.
- **VISÃO DO RELATÓRIO:** Clique para visualizar o relatório do teste do paciente.
- **BAIXAR O RELATÓRIO:** Clique para baixar e imprimir o relatório do teste do paciente.
- **Requer um dispositivo SQA-VU:**
 - **MORFOLOGIA (Formas Normais):** Conecte o SQA-VU para avaliar manualmente os espermatozoides Normais/Anormais.
 - **CAPTURA:** Anexe até 10 imagens ao relatório. A opção de captura permite visualizar, excluir e baixar imagens/vídeos.
- **EDIÇÕES DO RELATÓRIO:** Após o teste, clique em NOME DO PACIENTE/MÉDICO REFERENTE/DATA DE NASCIMENTO ou IDADE para editar.

ID DO PACIENTE: 98798 | NOME DO PACIENTE: John.Doe@vishesh | IDADE: 33 | NÚMERO DE TELEFONE: 789/78/987987 | MÉDICO SOLICITANTE: Devy.priya

PARÂMETRO	RESULTADO	VALOR DE REF.	ESTADO
CONCENTRAÇÃO (M/ml)	4.8	>=16	↓
MOTILIDADE (%)	80	>=42	
PROGRESSIVO (%)	60	>=30	
PROGRESSIVO RÁPIDO (%)	40		
PROGRESSIVO LENTO (%)	20		
NÃO-PROGRESSIVO (%)	20	<=1	↑
IMOTILIDADE (%)	20	<=20	
FORMAS NORMAIS (%)	N/A	>=4	
CONC. DE ESPERMAS MÓVEIS* (M/ml)	3.9		
CONC. ESPERMAS PROG. MÓVEIS* (M/ml)	2.9		
CONC. DE ESPERMA MÓVEL PR. RÁPIDO* (M/ml)	1.9		
CONC. DE ESPERMA MÓVEL PR. LENTO* (M/ml)	1.0		
CONCENTRAÇÃO DE ESPERMAS FUNCIONAIS* (M/ml)	N/A		
VELOCIDADE (VCL)* (mic/seg)	N/A	>=5	
ÍNDICE DE MOTILIDADE DO ESPERMA*	0		
ESPERMA # SUM(M/ejac)	19.2	>=39	↓
ESPERMAS MÓVEIS* SUM(M/ejac)	15.6		
ESPERMA MÓVEL PROGRESSIVO* SUM(M/ejac)	11.6		
ESPERMA FUNCIONAL* SUM(M/ejac)	N/A		
MORFOLOGIA DE ESPERMA NORMAL* SUM(M/ejac)	11.5		

INFORMAÇÃO DE AMOSTRA
TIPO DE TESTE: LAVADO
IDENTIFICAÇÃO DA AMOSTRA: 432423
DATA DE COLETA | HORA: 4/1/2025 | 10:52 AM
DATA DE RECEPÇÃO | HORA: 4/1/2025 | 10:52 AM
DATA DO TESTE | HORA: 4/1/2025 | 10:57 AM
CRITÉRIOS: WHO 6th
AMOSTRA TESTADA: VOLUME TOTAL
VOLUME (ml): 4
CONC DE LEUCÓCITOS (M/ml): < 1
NOME DO TÉCNICO: Pooja
TÍTULO (DESIGNAÇÃO): Lab test
OPCIONAL 1:
OPCIONAL 2:
COMENTÁRIOS:

*Os parâmetros MES são indicados por um asterisco
Por favor, note que alguns resultados foram validados manualmente pelo contador de baixa qualidade.

CONTADOR DE BAIXA QUALIDADE

GRÁFICO DE MOTILIDADE

Categoria	Porcentagem
PROGRESSIVO RÁPIDO (%)	40%
PROGRESSIVO LENTO (%)	20%
NÃO-PROGRESSIVO (%)	20%
IMOTILIDADE (%)	20%

Qualidade Baixa - Resultados dos Testes

Resultados de testes de qualidade baixa podem ser relatados como < (menor que) ou > (maior que) quando um ou mais parâmetros ficam abaixo da faixa dinâmica SQA-iO. Somente a Concentração de Esperma, o Móvel Total, a

Concentração de Esperma Móvel e os valores de SMI serão reportados automaticamente devido ao número limitado de células de esperma, à motilidade muito baixa e/ou à morfologia deficiente. Os resultados manuais podem ser inseridos para fornecer um relatório completo, se desejado.

ID DO PACIENTE: 98798 | NOME DO PACIENTE: John Doe | IDADE: 44 | NÚMERO DE TELEFONE: 789787987987 | MÉDICO SOLICITANTE: Devi Priya

RESULTADOS DOS TESTES

PARÂMETRO	RESULTADO	VALOR DE REF.	ESTADO
CONCENTRAÇÃO (M/ml)	< 2.0	>= 16	↓
MOTILIDADE (%)	0	>= 42	↓
PROGRESSIVO (%)	N/A	>= 30	
PROGRESSIVO RÁPIDO (%)	N/A		
PROGRESSIVO LENTO (%)	N/A		
NÃO-PROGRESSIVO (%)	N/A	<= 1	
IMOTILIDADE (%)	N/A	<= 20	
FORMAS NORMAIS (%)	N/A	>= 4	
CONC. DE ESPERMAS MÓVEIS* (M/ml)	< 0.2		
CONC. ESPERMAS PROG. MÓVEIS* (M/ml)	N/A		
CONC. DE ESPERMA MÓVEL PR. RÁPIDO* (M/ml)	N/A		
CONC. DE ESPERMA MÓVEL PR. LENTO* (M/ml)	N/A		
CONCENTRAÇÃO DE ESPERMAS FUNCIONAIS* (M/ml)	N/A		
VELOCIDADE (VCL)* (mic/seg)	N/A	>= 5	
ÍNDICE DE MOTILIDADE DO ESPERMA*	0		
ESPERMA # SUM(M/ ejac)	N/A	>= 39	
ESPERMAS MÓVEIS* SUM(M/ ejac)	N/A		
ESPERMA MÓVEL PROGRESSIVO* SUM(M/ ejac)	N/A		
ESPERMA FUNCIONAL* SUM(M/ ejac)	N/A		
MORFOLOGIA DE ESPERMA NORMAL* SUM(M/ ejac)	N/A		

*Os parâmetros MES são indicados por um asterisco

Os resultados dos testes automatizados indicam uma amostra de baixa qualidade. Para um relatório completo, recomendamos realizar uma análise manual ou encaminhar o paciente para uma análise laboratorial completa do sêmen.

SUBMITER RESULTADOS MANUAIS

INFORMAÇÃO DE AMOSTRA

TIPO DE TESTE: FRESCO

IDENTIFICAÇÃO DA AMOSTRA: 434

DATA DE COLETA | HORA: 4/1/2025 | 11:02 AM

DATA DE RECEPÇÃO | HORA: 4/1/2025 | 11:02 AM

DATA DO TESTE | HORA: 4/1/2025 | 11:04 AM

CRITÉRIOS: WHO 6th

AMOSTRA TESTADA: VOLUME TOTAL

VOLUME (ml): 3

CONC DE LEUCÓCITOS (M/ml): < 1

pH: 3

APARÊNCIA: Normal

VISCOSIDADE: Normal

LIQUEFAÇÃO: 0-30 Minutos

ABSTINÊNCIA (dias): 3

NOME DO TÉCNICO: Poja

TÍTULO (DESIGNAÇÃO): Lab Test

OPCIONAL 1:

OPCIONAL 2:

COMENTÁRIOS:

SALVAR

GRÁFICO DE MOTILIDADE

O gráfico de motilidade não está disponível, devido à baixa qualidade da amostra.

Qualidade Baixa - Resultados Manuais

Os resultados manuais podem ser adicionados ao relatório do teste para complementar os valores de motilidade relatados no teste automatizado de baixa qualidade. É necessário um laboratório de análise de sêmen proficiente com equipamento para testar a concentração, motilidade e morfologia dos espermatozoides. Observe que a exatidão e precisão dos resultados manuais dependerão da proficiência do operador e relatórios precisos são de responsabilidade do operador.

ID DO PACIENTE: 98798 | NOME DO PACIENTE: John Doe | IDADE: 44 | NÚMERO DE TELEFONE: 789787987987 | MÉDICO SOLICITANTE: Devi Priya

SUBMITER RESULTADOS MANUAIS | CRITÉRIOS: 6ª EDIÇÃO DO MANUAL DA OMS

CONCENTRAÇÃO (M/ml)

RESULTADOS

CONCENTRAÇÃO * 33

PARÂMETROS DE MOTILIDADE (%)

MOTILIDADE * 15

RÁPIDO PROGRESSIVO * 10

LENTO PROGRESSIVO * 5

MORFOLOGIA (%)

FORMAS NORMAIS 44

☐ NENHUM ESPERMA VISUALIZADO

DIRETRIZES PARA TESTES MANUAIS

Quando tenho a opção de adicionar resultados manuais de sêmen?

Quando o SQA-iO relata resultados automatizados de qualidade muito baixa : Concentração < 2,0 M/ml e/ou Concentração de Esperma Móvel (MSC) < 0,2 M/ml.

Para um relatório de análise de sêmen mais completo.

Serei capaz de mudar meus resultados depois de sair desta tela?

Como posso saber se minha contagem manual é precisa?

MOTILIDADE TOTAL (RÁPIDO PROG + LENTO PROG + NP); RÁPIDO E LENTO PROGRESSIVO diretrizes para testagem manual:

Diretrizes para testagem manual da MORFOLOGIA DAS FORMAS NORMAIS:

Diretrizes de CONCENTRAÇÃO para testagem manual:

Mostrar Menos

*Estes parâmetros de sêmen são necessários para um laudo completo

SUBMITER RESULTADOS

LIMPAR

PULAR PARA RESULTADOS AUTOMÁTICOS

FORMAS NORMAIS (Morfologia) não são incluídas no relatório de BAIXA QUALIDADE, a menos que sejam avaliadas manualmente.

IVD Página | 12

CE

ID DO PACIENTE: 98798 | NOME DO PACIENTE: John.Doe@ignash | IDADE: 44 | NÚMERO DE TELEFONE: 789787987987 | MÉDICO SOLICITANTE: Devl.cdiya

RESULTADOS DOS TESTES

PARÂMETRO	RESULTADO	VALOR DE REF.	ESTADO
CONCENTRAÇÃO (M/ml)	20.0	>=16	
MOTILIDADE (%)	15	>=42	↓
PROGRESSIVO (%)	15	>=30	↓
PROGRESSIVO RÁPIDO (%)	10		
PROGRESSIVO LENTO (%)	5		
NÃO-PROGRESSIVO (%)	0	<=1	
IMOTILIDADE (%)	85	<=20	↑
FORMAS NORMAIS (%)	36	>=4	
CONC. DE ESPERMAS MÓVEIS* (M/ml)	3.0		
CONC. ESPERMAS PROG. MÓVEIS* (M/ml)	3.0		
CONC. DE ESPERMA MÓVEL PR. RÁPIDO* (M/ml)	2.0		
CONC. DE ESPERMA MÓVEL PR. LENTO* (M/ml)	1.0		
CONCENTRAÇÃO DE ESPERMAS FUNCIONAIS* (M/ml)	N/A		
VELOCIDADE (VCL)* (mic/seg)	N/A	>=5	
ÍNDICE DE MOTILIDADE DO ESPERMA*	0		
ESPERMA # SUM(M/ejac)	60.0	>=39	
ESPERMAS MÓVEIS* SUM(M/ejac)	9.0		
ESPERMA MÓVEL PROGRESSIVO* SUM(M/ejac)	9.0		
ESPERMA FUNCIONAL* SUM(M/ejac)	N/A		
MORFOLOGIA DE ESPERMA NORMAL* SUM(M/ejac)	21.6		

*Os parâmetros MES são indicados por um asterisco

Por favor, note que alguns resultados foram validados manualmente

SUBMITER RESULTADOS MANUAIS

INFORMAÇÃO DE AMOSTRA

TIPO DE TESTE:

FRESCO

IDENTIFICAÇÃO DA AMOSTRA:

434

DATA DE COLETA | HORA:

4/1/2025 | 11:02 AM

DATA DE RECEPÇÃO | HORA:

4/1/2025 | 11:02 AM

DATA DO TESTE | HORA:

4/1/2025 | 11:04 AM

CRITÉRIOS:

WHO 6th

AMOSTRA TESTADA:

VOLUME TOTAL

VOLUME (ml):

3

CONC DE LEUCÓCITOS (M/ml):

< 1

pH:

3

APARÊNCIA:

Normal

VISCOSIDADE:

Normal

LIQUEFAÇÃO:

0-30 Minutos

ABSTINÊNCIA (dias):

3

NOME DO TÉCNICO:

Pooja

TÍTULO (DESIGNAÇÃO):

Lab Test

OPCIONAL 1:

OPCIONAL 2:

COMENTÁRIOS:

SALVAR

* Os resultados de Motilidade e Concentração não podem ser apresentados após sair da página de avaliação manual ou resultados de testes. As formas normais podem ser adicionadas a qualquer momento a partir do Arquivo de Dados do Paciente se os resultados manuais foram inseridos para os outros parâmetros.

Teste do Paciente - Relatório de Análise de Sêmen

As opções de formato de relatórios de teste estão disponíveis em CONFIGURAÇÕES:

- Relatório gráfico: Relatório de duas páginas com Gráfico de Motilidade, cabeçalho/rodapé editável e seção de assinatura com opção de incluir informações adicionais, adicionar o cabeçalho da empresa e editar ou remover o endereço de e-mail.
- Relatório padrão: Relatório de uma página com redimensionamento de cabeçalho/rodapé editável e a opção de adicionar o cabeçalho da empresa e editar ou remover o endereço de e-mail.
- Relatório flexível - Pode ser personalizado baixando e modificando um modelo HTML.



DR. Rachel Sherin
TV PURAM PONNEERI 12478, Chennai
TAMILNADU
6012 47798, India

TELEFONE: 9710593464
E-MAIL: sherinpooja@mes-india.in
SITE: www.mes@india.com

RESULTADOS DA ANÁLISE AUTOMATIZADA DE SÊMEN SQA-iO

SQA-iO MES - Tecnologia de Processamento de Sinal

INFORMAÇÃO DO PACIENTE:			
PRIMEIRO NOME:	John	SOBRENOME:	Doevigne
ID DO PACIENTE:	354345	IDADE:	26
MÉDICO SOLICITANTE:	Devi priya	NÚMERO DE TELEFONE:	34234234
INFORMAÇÃO DE AMOSTRA:			
IDENTIFICAÇÃO DA AMOSTRA:	4534	pH:	3.1
TIPO DE TESTE:	FRESCO	APARÊNCIA:	Claro/Branco/Cinza
DATA DE COLETA HORA:	3/25/2025 3:20 PM	VISCOSIDADE:	Normal
DATA DE RECEPÇÃO HORA:	3/25/2025 3:20 PM	LIQUEFAÇÃO:	0-30 Minutos
DATA DO TESTE HORA:	3/25/2025 3:23 PM	ABSTINÊNCIA (dias):	4
CRITÉRIOS:	WHO 6th	AMOSTRA TESTADA:	VOLUME TOTAL
VOLUME (ml):	3	OPCIONAL 1:	Clear Plasma
CONC DE LEUCÓCITOS (M/ml):	<1	OPCIONAL 2:	Used liquefaction

PARÂMETRO	RESULTADO	UNIDADE	VALOR DE REF.	GRÁFICO DE MOTILIDADE
CONCENTRAÇÃO	87.8	M/ml	>=16	Progressivo Rápido (%) Progressivo Lento (%) Não-Progressivo (%) Imotilidade (%) *Os parâmetros MES são indicados por um asterisco
MOTILIDADE	40	%	>=42	
PROGRESSIVO	31	%	>=30	
PROGRESSIVO RÁPIDO	13	%		
PROGRESSIVO LENTO	18	%		
NÃO-PROGRESSIVO	9	%	<=1	
IMOTILIDADE	60	%	<=20	
FORMAS NORMAIS	3	%	>=4	
CONC. DE ESPERMAS MÓVEIS*	35.3	M/ml		
CONC. ESPERMAS PROG. MÓVEIS*	27.0	M/ml		
CONC. DE ESPERMA MÓVEL PR. RÁPIDO*	11.6	M/ml		
CONC. DE ESPERMA MÓVEL PR. LENTO*	15.4	M/ml		
CONCENTRAÇÃO DE ESPERMAS FUNCIONAIS*	2.1	M/ml		
VELOCIDADE (VCL)*	36	mic/seg	>=5	
ÍNDICE DE MOTILIDADE DO ESPERMA*	108	---		

Assinatura: Kirpin Wally Nome do Técnico: Pooja Título (Designação): Lab

Relatório padrão

TELEFONE: 9710593464
E-MAIL: sherinpooja@mes-india.in
SITE: WWW.MES@INDIA.COM

DR. Rachel Sherin
TV PURAM PONNEERI 12478,
Chennai TAMILNADU
6012 47798, India



RESULTADOS DA ANÁLISE AUTOMATIZADA DE SÊMEN SQA-iO

INFORMAÇÃO DO PACIENTE			
PRIMEIRO NOME:	John	SOBRENOME:	Doevigne
ID DO PACIENTE:	354345	IDADE:	42
INFORMAÇÃO DE AMOSTRA			
IDENTIFICAÇÃO DA AMOSTRA:	32423	NOME DO TÉCNICO:	Pooja
TIPO DE TESTE:	Fresco	APARÊNCIA:	Claro/Branco/Cinza
DATA DE COLETA HORA:	3/25/2025 2:55 PM	VISCOSIDADE:	Normal
DATA DE RECEPÇÃO HORA:	3/25/2025 2:55 PM	LIQUEFAÇÃO:	0-30 Minutos
DATA DO TESTE HORA:	3/25/2025 2:57 PM	CRITÉRIOS:	WHO 6th
ABSTINÊNCIA (dias):	3	AMOSTRA TESTADA:	Volume Total
OPCIONAL 1:	Check plasma	OPCIONAL 2:	Used Liquefaction

PARÂMETRO	RESULTADO	UNIDADE	VALOR DE REF.	ESTADO
VOLUME	3	ml		
pH	2.1	---		
CONC DE LEUCÓCITOS	< 1	M/ml		
CONCENTRAÇÃO	10.0	M/ml	>= 16	↓
MOTILIDADE	20	%	>= 42	↓
PROGRESSIVO	16	%	>= 30	↓
RÁPIDO PROGRESSIVO	15	%		
LENTO PROGRESSIVO	1	%		
NÃO-PROGRESSIVO	4	%	<= 1	↑
IMOTILIDADE	80	%	<= 20	↑
FORMAS NORMAIS	13	%	>= 4	
CONC. DE ESPERMAS MÓVEIS*	2.0	M/ml		
CONC. ESPERMAS PROG. MÓVEIS*	1.6	M/ml		
CONC. DE ESPERMA MÓVEL PR. RÁPIDO*	1.5	M/ml		
CONC. DE ESPERMA MÓVEL PR. LENTO*	0.1	M/ml		
CONCENTRAÇÃO DE ESPERMAS FUNCIONAIS*	N/A	M/ml		
VELOCIDADE (VCL)*	N/A	mic/seg	>= 5	
ÍNDICE DE MOTILIDADE DO ESPERMA*	0	---		
ESPERMA #	30.0	um(M/ejac	>= 39	↓
ESPERMAS MÓVEIS*	6.0	um(M/ejac		
ESPERMA MÓVEL PROGRESSIVO*	4.8	um(M/ejac		
ESPERMA FUNCIONAL*	N/A	um(M/ejac		
MORFOLOGIA DE ESPERMA NORMAL*	3.9	um(M/ejac		

*Os parâmetros MES são indicados por um asterisco

COMENTÁRIOS:

Informação do Paciente

- **ADICIONE NOVOS** pacientes acessando a tela INFORMAÇÕES DO PACIENTE.
- Clique em **AÇÃO** para editar ou excluir informações do paciente.
- **ORGANIZAR** clicando no cabeçalho da coluna.

ADICIONAR NOVO

MOstrar 10 REGISTROS

PROCURAR:

AÇÕES	ID DO PACIENTE	PRIMEIRO NOME	SOBRENOME	DATA DE NASCIMENTO	NÚMERO DE TELEFONE	MAIS RECENTE	PESO (kg)	ALTURA (cm)
  	12334	Karan	Abar	11/26/1993	5235	3/19/2025 2:59 PM	77	33
  	2654	Wilson	abel	6/26/2001	534534534	3/24/2025 10:53 AM	66	44
  	315495	David	Karan	1/16/1979	8979879	3/24/2025 11:25 AM	99	22
  	3154955	John	Dow	3/2/2009	5654645663	3/24/2025 11:28 AM	55	33
  	5345	Theeran	Sara	3/3/2009	4534	1/6/2025 3:52 PM	22	22
  	787589	John	verasa	10/5/1981	78678678678	3/14/2025 1:27 PM	55	77
  	9878979	Kale	Ramie	3/3/2009	346346346	7/20/2021 3:56 PM	78	33

MOSTRANDO DE 1 ATÉ 10 DE 207 REGISTOS

ANTERIOR 1 2 3 4 5 ... 21 SEGUINTE

Arquivo

- Clique em **ARQUIVO** para obter uma lista de todos os resultados de testes do paciente.
- **ORGANIZAR** selecionando o paciente e clicando no botão AÇÃO para intervalo de datas, visualização, exclusão ou relatórios.

SQA-iO

translacionar@openmail.pro
Shirin Pooja

INÍCIO

TESTE DO PACIENTE

CQ / PROFICIÊNCIA

ARQUIVO

INFORMAÇÃO DO PACIENTE

SERVIÇO

DEFINIÇÕES

Arquivo

DADOS DO PACIENTE

CONTAS de CQ QwikCheck

TESTES DE PROFICIÊNCIA

DADOS DE SERVIÇO

MANUTENÇÃO

SELECIONE O INTERVALO DE DATAS

Por favor, escolha uma data... Para Por favor, escolha uma data...

APLICAR

LIMPAR

MOstrar 10 ENTRADAS

Procurar

AÇÕES	ID DO PACIENTE	NOME DO PACIENTE	DATA DO TESTE HORA	TIPO DE TESTE	ID MÃU	NOME DO TÉCNICO	AValiação VISUAL
  	9878979	Kale Ramie	3/27/2025 10:45 a. m.	FRESCO	3	Pooja	LQ D
  	2654	Wilson abel	3/26/2025 3:24 p. m.	PÓS-VASECTOMIA	8787	Pooja	
  	3154955	John Dow	3/26/2025 1:52 p. m.	FRESCO	32423	Pooja	M D
  	8789798	Karan Kiyal	3/26/2025 12:32 p. m.	LAVADO (10 µl)	789	Pooja	LQ D
  	879879	Sara Ruby	3/26/2025 12:26 p. m.	PÓS-VASECTOMIA	32423	Pooja	LQ M
  	879879	Sara Ruby	3/26/2025 12:23 p. m.	FRESCO (DILUÍDO 1+1)	8787	Pooja	M
  	5345	Theeran Sara	3/26/2025 12:21 p. m.	PÓS-VASECTOMIA	879879	Pooja	
  	879879	Sara Ruby	3/26/2025 12:20 p. m.	LAVADO (DILUÍDO 1+1)	4534	Pooja	D
  	8789798	Karan Kiyal	3/26/2025 12:16 p. m.	FRESCO (10 µl)	32423	Pooja	M D
  	2654	Wilson abel	3/26/2025 12:14 p. m.	PÓS-VASECTOMIA	32423	Pooja	

MOSTRANDO 11 PARA 20 DE 21 ENTRADAS

ANTERIOR 1 2 3 PRÓXIMO

SEÇÃO 6: CQ / CONTROLES e Proficiência

Selecione CQ/Proficiência do painel de navegação para executar três níveis de amostras de controle do qualidade QwikCheck Beads ou realizar testes de Proficiência. Ao executar os controles QwikCheck Beads ou amostras de Proficiência, por favor, siga as instruções na bula da embalagem. E também, certifique-se de:

- Usar um capilar novo e separado para cada nível de controle.
- Misture as amostras suavemente antes de aspirar para o capilar de teste.
- Não devolva a solução do controle ao recipiente após o teste - isso contaminará as amostras E os grânulos aderem às paredes do capilar, de modo que a concentração dos controles serão alteradas.

Teste de Controles de CQ

A tela abaixo será ativada ao entrar CQ/Proficiência > CQ do painel de navegação. Se os controles nunca foram executados, todos os RESULTADOS DO TESTE e INFORMAÇÕES DA AMOSTRA serão mostrados como PENDENTE.

- **SELECIONE O NÚMERO DO LOTE:** No menu suspenso, encontre o número do lote que corresponde ao número do lote na etiqueta externa da caixa de contas QwikCheck que será testada.
- **INFORMAÇÕES SOBRE A AMOSTRA:** Todos os três níveis de controles serão automaticamente preenchidos quando o lote for selecionado.
- **ÚLTIMA EXECUÇÃO:** Se testes anteriores tiverem sido realizados, é indicada a data e a hora do último teste.
- **TESTE AGORA:** Selecione TESTE AGORA quando os capilares de teste estiverem preparados para cada teste.

CONTAS DE CQ QWIKCHECK TESTE DE PROFICIÊNCIA ÚLTIMA EXECUÇÃO: 3/29/2025 | 4:03 PM ⓘ

SELECIONAR O NÚMERO DO LOTE: 080888 ⓘ

NÍVEL 1	NÍVEL 2	CONTROLE NEGATIVO
TESTAR AGORA	TESTAR AGORA	TESTAR AGORA
RESULTADOS DOS TESTES CONC (M/ml): PENDENTE ESTADO: PENDENTE DATA DE EXECUÇÃO: PENDENTE	RESULTADOS DOS TESTES CONC (M/ml): PENDENTE ESTADO: PENDENTE DATA DE EXECUÇÃO: PENDENTE	RESULTADOS DOS TESTES CONC (M/ml): PENDENTE MSC (M/ml): PENDENTE ESTADO: PENDENTE DATA DE EXECUÇÃO: PENDENTE
INFORMAÇÃO DE AMOSTRA LOTE #: 080888001 DATA DE VALIDADE: 08/2088 DESTINO: 100 VALOR(+/-): 100 FAIXA DE PASSE: 0 - 200	INFORMAÇÃO DE AMOSTRA LOTE #: 080888002 DATA DE VALIDADE: 08/2088 DESTINO: 100 VALOR(+/-): 100 FAIXA DE PASSE: 0 - 200	INFORMAÇÃO DE AMOSTRA LOTE #: 080888003 DATA DE VALIDADE: 08/2088 DESTINO: 0 VALOR(+/-): 0 FAIXA DE PASSE: 0 - 0

ARQUIVO CQ **RELATÓRIO**

Siga as instruções na tela para a preparação e inserção capilar.

CALIBRAÇÃO AUTOMÁTICA

⚠

**SISTEMA ESTÁ CALIBRANDO
NÃO INSIRA O CAPILAR!**

1. MISTURE BEM A AMOSTRA
2. ENCHER O CAPILAR DE TESTE
3. LIMPAR, RETIRAR E INSPECIONAR O CAPILAR À PROCURA DE BOLHAS

INSERIR O CAPILAR ✕

✓

**LOTE #110724001 / NÍVEL 1
INSERIR AGORA O CAPILAR**

PRESSIONE "TESTAR AGORA" PARA INICIAR A ANÁLISE

TESTAR AGORA **CANCELAR**

Resultados e Ação Corretiva:

- **RESULTADOS:** Os testes do controle levam cerca de 20 segundos por teste. Os resultados são exibidos automaticamente e, se fora do intervalo, um alerta de AÇÃO CORRETIVA será exibido. Selecione o botão de AÇÃO CORRETIVA para identificar o que causou os resultados fora do intervalo de variação.
- **RETESTE:** Este botão aparecerá após a realização do primeiro teste. Selecione para testar a amostra novamente sem nenhum custo extra de código de crédito. A opção reteste é limitada no tempo.

SELECIONAR O NÚMERO DO LOTE: 160624

NÍVEL 1

RETESTAR

RESULTADOS DOS TESTES

CONC (M/ml): 0.0
ESTADO: **FALHOU** ❌
DATA DE EXECUÇÃO: 3/27/2025 | 11:53 AM

INFORMAÇÃO DE AMOSTRA

LOTE #: 160624001
DATA DE VALIDADE: 06/2025
DESTINO: 48
VALOR(+/-): 6.7
FAIXA DE PASSE: 41.3 - 54.7

AÇÃO CORRETIVA

NÍVEL 2

RETESTAR

RESULTADOS DOS TESTES

CONC (M/ml): 20.6
ESTADO: **PASSOU** ✅
DATA DE EXECUÇÃO: 3/27/2025 | 11:56 AM

INFORMAÇÃO DE AMOSTRA

LOTE #: 160624002
DATA DE VALIDADE: 06/2025
DESTINO: 25
VALOR(+/-): 5
FAIXA DE PASSE: 20 - 30

CONTROLE NEGATIVO

RETESTAR

RESULTADOS DOS TESTES

CONC (M/ml): 0.0
MSC (M/ml): 0.0
ESTADO: **PASSOU** ✅
DATA DE EXECUÇÃO: 3/27/2025 | 11:58 AM

INFORMAÇÃO DE AMOSTRA

LOTE #: 160624003
DATA DE VALIDADE: 06/2025
DESTINO: 0
VALOR(+/-): 0
FAIXA DE PASSE: 0 - 0

- As **AÇÕES CORRETIVAS** estão listadas abaixo e, uma vez selecionadas, aparecerão no Relatório de CQ e serão salvas no arquivo de CQ. Use a opção USUÁRIO DEFINIDO se nenhuma das ações listadas descrever o problema.

DESCRIÇÃO DO PROBLEMA	AÇÃO CORRETIVA
SISTEMA REQUER LIMPEZA	LIMPAR SISTEMA: RETESTAR
MATERIAL DE CONTROLE EXPIRADO	EXECUTAR NOVO LOTE DE CONTROLES
MANUSEAMENTO DA AMOSTRA / MISTURA	MISTURA HOMOGÊNEA: RETESTAR
CONTROLE INDEVIDAMENTE ARMAZENADO	EXECUTAR NOVO LOTE
NÍVEL DE TESTE ERRADO	EXECUTAR O NÍVEL CORRETO
DEFINIDO PELO USUÁRIO	

CANCELAR SALVAR

- **CQ ARQUIVO:** Selecione na tela TESTE ou ARQUIVO para visualizar todos os testes de CQ. Muitas opções para selecionar e apresentar resultados estão disponíveis a partir desta tela e os resultados podem ser exportados.

Arquivo / Início / Arquivo

DADOS DO PACIENTE: CONTAS DE CQ QwikCheck TESTES DE PROFICIÊNCIA DADOS DE SERVIÇO MANUTENÇÃO

FILTRAR POR LOTE FILTRAR POR NÍVEL FILTRAR POR STATUS FILTRAR POR DATA

Por favor, escolha uma data... Para Por favor, escolha uma data... APLICAR LIMPAR

Mostrar 10 ENTRADAS

	DATA DE EXECUÇÃO / HORA	NÍVEL	LOTE #	DATA DE VALIDADE	DESTINO (M/ml)	VALOR (+/-)	FAIXA DE PASSE	CONC (M/ml)	MSC (M/ml)	ESTADO	AÇÃO CORRETIVA
☐	29-03-2025 16:37	CONTROLE NEGATIVO	080888003	Jul. /2021	0	0	0.0-0.0	0.0	0.0	passou	Executar novo lote de controles
☐	29-03-2025 16:34	2	080888002	Nov. /2021	100	100	0.0-200.0	19.6	N/A	passou	Não introduzido
☐	29-03-2025 16:33	1	080888001	Jul. /2021	100	100	0.0-200.0	19.6	N/A	passou	Não introduzido
☐	29-03-2025 16:17	2	010924002	Nov. /2021	25	5	20.0-30.0	13.0	N/A	falhou	Não introduzido
☐	27-02-2025 12:35	1	010924001	Jul. /2021	48	6.7	41.3-54.7	47.8	N/A	passou	Não introduzido
☐	27-02-2025 12:33	CONTROLE NEGATIVO	010924003	Nov. /2021	3	0	0.0-0.0	0.0	0.0	passou	Não introduzido

Mostrando 21 para 28 de 28 entradas

ANTERIOR 1 2 3 PRÓXIMO

- **Relatório de Teste de CQ/Controles:** Após o teste, selecione RELATÓRIO para imprimir um relatório final com resultados de CQ e gráfico.

Página 1 de 1



DR. Rachel Sherin
TV PURAM PONNEERI 12478, Chennai
TAMILNADU
6012 47798, India

TELEFONE: 9710593464
E-MAIL: sherinpooja@mes-india.in
SITE: www.mes@india.com

CONTROLE DE QUALIDADE RELATÓRIO - CONTAS de CQ QwikCheck

SQA-iO MES - Tecnologia de Processamento de Sinal

CONTROLE DE QUALIDADE INFORMAÇÃO

TIPO CQ: CONTAS de CQ QwikCheck

DATA DE EXECUÇÃO: 3/25/2025

RELATÓRIO DATA / HORA: 4/1/2025 | 1:18 PM

NGAY/GIÓ CHAY	CẤP ĐỘ	LÔ #	NGÀY HẾT HẠN	MỨC TIÊU (M/ml)	PHẠM VI THÔNG QUA	CÁC KẾT QUẢ (M/ml)	TÌNH TRẠNG	HÀNH ĐỘNG KHÁC PHỤC
7/21/2021 3:34 CH	KIỂM SOÁT ẨM TÍNH	111211003	thg 11 / 2021	0.0 (MẬT ĐỘ/ TỶ SỐ TÍNH TRUNG DI ĐỘNG)	0.0-0.0 (MẬT ĐỘ/ TỶ SỐ TÍNH TRUNG DI ĐỘNG)	0.0 / 0.0	✔	
9/2/2021 10:31 SA	1	090909001	thg 7 / 2021	0	0.0 - 0.0	0.0	✔	
3/25/2025 4:11 CH	2	110724002	thg 7 / 2025	25	20.0 - 30.0	24.0	✔	

CONTROLE DE QUALIDADE GRÁFICO

● NÍVEL 1
● NÍVEL 2
● CONTROLE NEGATIVO
▲ NEG. MSC

— NÍVEL 1 LIMITE SUPERIOR
— NÍVEL 1 LIMITE INFERIOR
— NÍVEL 2 LIMITE SUPERIOR
— NÍVEL 2 LIMITE INFERIOR



Assinatura: *Vijayalakshmi*

Nome do Técnico: Pooja

Título (Designação): test

Impresso a partir de um Dispositivo SQA-iO SN: 7111 | 4/1/2025 1:18:22 PM

Amostras para o Teste de Proficiência

- Selecione CQ/Proficiência do painel de navegação, depois ative a aba Teste de Proficiência para visualizar a tela exibida abaixo.
- ESQUEMAS:** Há quatro esquemas diferentes disponíveis para seleção:
 - NEQAS
 - QuaDeGa
 - CAP/API
 - iPRO
- SELECIONE O ESQUEMA:** A partir do menu suspenso, selecione o esquema no qual o laboratório está inscrito.
- SELECIONE O NÚMERO DE DISTRIBUIÇÃO:** Para NEQAS e QuaDeGa, o número de distribuição pode ser encontrado no rótulo da embalagem. Selecione o número de distribuição correspondente a partir do menu suspenso.
- DIGITAR A DATA DE EMISSÃO/NÚMERO DO LOTE:** Para CAP/API e para iPRO, a data de emissão/número de Lote podem ser encontrados no rótulo da embalagem. Digite as informações no campo fornecido.
- INFORMAÇÕES SOBRE A AMOSTRA:** As amostras de identificação NEQAS e QuaDeGa serão mostradas automaticamente quando o número de distribuição for selecionado. Para CAP/API, digite manualmente as identificações das amostras encontradas no rótulo da embalagem.
- ÚLTIMA EXECUÇÃO:** Se testes anteriores tiverem sido realizados, uma notificação da última data e hora é mostrada.

- **TESTE AGORA:** Selecione TESTE AGORA quando os capilares de teste estiverem preparados para cada teste. Siga as instruções na tela para a inserção capilar.
- **RETESTAR:** Este botão aparecerá após a realização do primeiro teste. Selecione para testar a amostra novamente sem nenhum custo extra de código de crédito.
- **PRAZO DE SUBMISSÃO:** A data em que os resultados da proficiência devem ser relatados.
- **NOTA:** Insira notas sobre o teste da amostra após o ensaio, se desejar. Clique em SALVAR para exibir as notas no relatório/arquivo ou LIMPAR para remover as notas.

CONTAS DE CQ QWICKCHECK
TESTE DE PROFICIÊNCIA
ÚLTIMA EXECUÇÃO: 3/25/2025 | 5:18 PM ⓘ

SELECIONAR ESQUEMA: NEQAS
SELECIONAR NÚMERO DE DISTRIBUIÇÃO: 115 (EXPIRADO)

AMOSTRA # S457

TESTAR AGORA

RESULTADOS DOS TESTES
CONC (M/ml): PENDENTE
DATA DE EXECUÇÃO: PENDENTE
DATA LIMITE PARA ENVIO: 12/5/2022

NOTA :

SALVAR LIMPAR

AMOSTRA # S458

TESTAR AGORA

RESULTADOS DOS TESTES
CONC (M/ml): PENDENTE
DATA DE EXECUÇÃO: PENDENTE
DATA LIMITE PARA ENVIO: 12/5/2022

NOTA :

SALVAR LIMPAR

AMOSTRA # S459

RETESTAR

RESULTADOS DOS TESTES
CONC (M/ml): 125.8
DATA DE EXECUÇÃO: 3/25/2025 | 5:18 PM
DATA LIMITE PARA ENVIO: 12/5/2022

NOTA :
Retest the samples

SALVAR LIMPAR

AMOSTRA # S460

RETESTAR

RESULTADOS DOS TESTES
CONC (M/ml): 293.3
DATA DE EXECUÇÃO: 3/25/2025 | 5:32 PM
DATA LIMITE PARA ENVIO: 12/5/2022

NOTA :

SALVAR LIMPAR

*Uma nota pode ser adicionada após a realização do teste de proficiência

ARQUIVO DE PROFICIÊNCIA RELATÓRIO

Resultados de Proficiência:

- **RESULTADOS:** O teste de proficiência leva cerca de 20 segundos por teste. Os Resultados da Concentração são exibidos automaticamente. Se os resultados indicarem que o SQA-iO não foi limpo efetivamente antes do teste, os resultados serão exibidos em vermelho, e uma opção de voltar a testar estará disponível após a limpeza do dispositivo.
- **ARQUIVO DE PROFICIÊNCIA:** Selecione esta opção na tela TESTE ou ARQUIVO para visualizar todos os TESTES DE PROFICIÊNCIA. Estão disponíveis opções para filtrar, apresentar/excluir ou exportar resultados.

DADOS DO PACIENTE

CONTAS DE CQ QwikCheck

TESTES DE PROFICIÊNCIA

DADOS DE SERVIÇO

MANUTENÇÃO

ESQUEMA

FILTRAR POR DATA DE EMISSÃO

FILTRAR POR AMOSTRA DE IDENTIFICAÇÃO

FILTRAR POR DATA

CAP/API

0

Por favor, escolha uma data...

Para

Por favor, escolha uma data...

APLICAR

LIMPAR

MOSTRAR 10

ENTRADAS

Procurar

☐	DATA DE EXECUÇÃO / HORA	ESQUEMA	DATA DE EMISSÃO	IDENTIFICAÇÃO DA AMOSTRA	CONC (M/ml)	DATA LIMITE PARA ENVIO	NOTA
☐	3/22/2025 5:41 CH	CAP/API	0	55	45.2	Chưa nhập	Chưa nhập
☒	3/14/2025 12:14 CH	CAP/API	0	23	2.3	Chưa nhập	Chưa nhập
☐	3/5/2025 1:14 CH	CAP/API	0	2	< 2.0	Chưa nhập	test
☐	3/12/2024 10:56 SA	CAP/API	0	22	5.4	Chưa nhập	Chưa nhập

MOSTRANDO 1 PARA 4 DE 4 ENTRADAS

CRIAR RELATÓRIO

EXPORTAR

EXCLUIR

- **RELATÓRIO DE TESTE:** Após completar um teste, selecione o botão RELATÓRIO para visualizar o Relatório final.

RELATÓRIO DE TESTE DE PROFICIÊNCIA					
SQA-iO MES - Tecnologia de Processamento de Sinal					
INFORMAÇÕES SOBRE OS TESTES DE PROFICIÊNCIA					
ESQUEMA:		NEQAS		RELATÓRIO DATA / HORA: 4/1/2025 1:41 PM	
DATA DE EXECUÇÃO:		3/25/2025 5:32 PM			

DATA DE EXECUÇÃO / HORA	NÚMERO DE DISTRIBUIÇÃO	AMOSTRA	RESULTADOS (M/ml)	DATA LIMITE PARA ENVIO	NOTA
2/17/2025 1:20 PM	123	S491	188.9	12/9/2024	
2/17/2025 1:31 PM	123	S492	141.4	12/9/2024	
3/25/2025 5:18 PM	115	S459	125.8	12/5/2022	Retest the sample
3/25/2025 5:32 PM	115	S460	293.3	12/5/2022	

SEÇÃO 7: Créditos de Teste SQA-iO

O SQA-iO não pode operar sem créditos de teste. Cada novo kit de teste ou caixa de Capilares de Teste SQA contém um CÓDIGO DE CRÉDITO DE TESTE exclusivo. Insira este código no SQA-iO ao abrir um novo kit de teste ou quando receber um alerta de que os créditos do teste estão baixos. Na Página Inicial, SELECIONE:

- **SOLICITAR SUPRIMENTOS** para solicitar suprimentos SQA-iO ao seu distribuidor.
- Clique em **CÓDIGOS DE CRÉDITO** se precisar carregar mais testes.

CONECTADO

ENCOMENDAR SUPRIMENTOS

CÓDIGO DE CRÉDITO

Os suprimentos SQA-iO também podem ser solicitados através do **CONTATE-NOS** usando o conveniente menu suspenso, **entrando em contato direto com seu distribuidor local**.

SEÇÃO 8: Estabelecendo as Configurações Padrão do SQA-iO

Vários níveis de CONFIGURAÇÕES padrão podem ser implementados no SQA-iO com base no status de permissão do usuário. Cada usuário terá permissões diferentes e suas próprias credenciais de login (e-mail e senha).

TIPOS DE USUÁRIO: Três tipos de usuários são descritos abaixo, juntamente com seus direitos de permissão.

- **BÁSICO** – Pode visualizar e modificar o perfil do usuário.
- **EDITOR** – Pode alterar o Perfil do Usuário, Valores de Referência e padrões do Teste do Paciente.
- **ADMIN** – Tem direitos de acesso e pode visualizar/modificar todas as opções de configurações e pode adicionar, remover ou editar outras contas de usuário. Os usuários administradores são limitados a dois por conta.

TESTE DO PACIENTE (Permissão em Nível de Editor): Selecione **Configurações -> Teste do Paciente** para definir os padrões para testes de amostra.

- **CONC. PADRÃO:** Selecione "Padrão 1" para câmaras de contagem de 10-20 microns (Makler) que não requerem diluição de amostra; Selecione "Padrão 2" para hemacitômetros OU Neubauer.
- **APARÊNCIA:** Use para selecionar a cor ou a aparência Normal/Anormal da amostra.
- **MORFOLOGIA PADRÃO:** Defina a Morfologia Padrão estrita ou OMS com base nos dados de avaliação da morfologia laboratorial. A opção padrão é estrita para ambas as edições.
- **CAMPOS OPCIONAIS:** Insira qualquer etiqueta desejada em qualquer um desses campos. Eles aparecerão conforme rotulados no relatório do teste e na tela de entrada de dados/teste do paciente.

SISTEMA (Permissão em Nível de Editor): Selecione **Configurações -> Sistema** para definir os padrões do sistema.

- **CONFIGURAÇÕES DO SISTEMA:**

- Som de Bip: Ligue ou desligue o bip que indica quando inserir o capilar após a calibração automática.
- Arquivo: A **página** do último teste executado/revisado aparecerá primeiro ao abrir o Arquivo e o último **teste** executado/revisado será destacado.
- Autenticação MULTIFATOR: O processo de login incluirá uma etapa adicional de entrega de e-mail com um código exclusivo de seis dígitos.
- Parâmetros de destaque: Os parâmetros abaixo do valor de referência serão destacados em negrito.
- Desabilitar alertas de banner de notificação: Elimine notificações da Página Inicial.
- Sair Automático: Defina o tempo para o sair automático em até 12 horas.

- **MODO DE PRIVACIDADE:**

- Desativar informações protegidas (PHI): Selecione esta opção para desativar os campos de entrada de dados e remover todas as informações pessoais de identificação do paciente da interface e dos relatórios do SQA-iO.

- **CONFIGURAÇÕES DE USUÁRIOS DO SQA-VU:** Qualquer operador pode ajustar:

- Formato da imagem: Altere o formato de baixar da IMAGEM de PNG (padrão) para JPEG.
- Contador de Baixa Qualidade: Selecione para abrir automaticamente uma tela de contagem manual para todas as amostras de baixa qualidade.
- Contador Pós-Vasectomia: Defina o modo de contagem como Campo por Campo (Rótulo) em vez de Clique.
- Escala Visual: Selecione para aumentar a exibição da visualização em 22% para igualar 1 M/ml.

- **AValiação DE DETRITOS:**

- Selecione as opções para ativar a Avaliação de Resíduos de amostra:
 - Usando o SQA-VU para todas as amostras ou apenas para amostras com Concentração ou Motilidade abaixo do limite para normal.
 - Opção de avaliação manual além da automatizada.
 - Nenhuma avaliação de Detritos.

*Consulte o Protocolo de Avaliação de Detritos na seção Apêndice deste guia.

Definições / Início / Definições

TESTE DO PACIENTE **SISTEMA** VALOR DE REF. PERFIL DA INSTALAÇÃO PERFIL DO USUÁRIO GESTÃO DE USUÁRIOS

CONFIGURAÇÕES DE SISTEMA

☒ Toca um bip quando o capilar estiver pronto para ser inserido na câmara

☒ O último teste revisado será o primeiro e destacado na tabela Arquivo (guia de Dados do Paciente)

☐ Remover Número de Telefone do paciente

☐ Os parâmetros abaixo do valor de referência serão destacados em negrito

☐ Desabilitar alertas de banner de notificação (Página inicial)

O Sair da Sessão Automático ocorre após um período de inatividade no site. Ajuste suas configurações de sair de sessão abaixo:

01 horas : 00 mins (Máx. 12 horas)

MODO DE PRIVACIDADE ⓘ

☐ Desabilitar todas as informações de saúde protegidas (PHI)

USUÁRIOS SQA-VU

Definir formato de baixar de imagem:

☒ PNG ☐ JPEG

☒ Abra o contador de Baixa qualidade automaticamente

☐ Alterar PÓS-VAS. contagem para Campo por Campo (Rótulo)

AValiação DE DETRITOS:

☒ Use os Detritos SQA-VU / Análise de Células Redondas

☒ Analisar se há Detritos em todas as amostras

☐ CONC. < 15 M/ml OU Motilidade < 40%

☐ Incluir Avaliação Manual de Detritos (Requer avaliação visual)

☐ Avaliação de Ausência de Detritos

VALOR (Permissão do Editor e do Administrador): Selecione os critérios de teste da 5ª ou 6ª edição dos manuais da OMS para valores de referência. Os padrões de fábrica do fabricante são predefinidos de acordo com os padrões da 6ª edição da OMS. Ou defina valores de referência personalizados desmarcando a caixa.

PERFIL DA INSTALAÇÃO (Permissão do Administrador): Selecione para personalizar o logotipo do relatório de teste SQA-iO e as informações da instalação.

PERFIL DE USUÁRIO (Todos os Usuários): Visualize informações de perfil pessoal, altere a senha, configure a assinatura do relatório de teste e carregue uma foto de perfil pessoal.

SEÇÃO 9: Serviço

Entre nesta tela para ver/acessar o/a:

- **DISTRIBUIDOR:** Conecte-se ao seu distribuidor para serviço e suporte por meio de seu número de identificação exclusivo.
- **LISTA DE VERIFICAÇÃO DE MANUTENÇÃO:** Documente e acompanhe o cronograma de manutenção e limpeza do dispositivo.
- **RELATÓRIO DE MANUTENÇÃO:** Exibe a lista de verificação de manutenção mais recente.
- **RELATÓRIO DE SERVIÇO:** Fornece informações técnicas sobre o dispositivo.
- **DADOS DE SERVIÇO/PARÂMETROS CHAVE:** Verifique para confirmar se o dispositivo SQA-iO está pronto para testes.
- **Guia do Usuário, Manual de Serviço e Guia de Solução de Problemas:** Os links fornecidos para revisão ou baixar.
- **RECONECTAR DISPOSITIVO:** O sistema reinicializará o dispositivo. Clique para resolver problemas de conectividade.
- **ATUALIZAR O DRIVER:** Recomendado para melhorar o desempenho do sistema.

Serviço / Início / Serviço

DISTRIBUIDOR: TEST ☒ NÚMERO DE SÉRIE DO DISPOSITIVO: 8104 NÚMERO DA VERSÃO: 187.10.1.30

LISTA DE VERIFICAÇÃO DE MANUTENÇÃO

ÚLTIMO EXECUTADO: 3/26/2025

VERIFICAÇÃO DO INVENTÁRIO DE APROVISIONAMENTO ☒

LIMPAR A CÂMARA DE TESTES ☒

CÂMARA DE TESTES SECA ☒

CÂMARA DE TESTES COM PÓ ☒

CONFIRMAR QUE O SISTEMA PASSOU NO AUTOTESTE ☒

EXECUTADO POR: _____

COMENTÁRIOS: _____

[RELATÓRIO DE MANUTENÇÃO](#) [SALVAR](#)

DADOS DE SERVIÇO

PARÂMETROS PRINCIPAIS:

REFERÊNCIA 1 (mV):	195.00	150mV - 350mV
CORRENTE LED 1 (mA):	12.50	5mA - 20mA
REFERÊNCIA 2 (mV):	2940.00	2500mV - 3500mV
CORRENTE LED 2 (mA):	15.50	10mA - 32mA
NÍVEL ZERO:	511.21	500 - 525
AMPLITUDE (mV):	67.87	50mV - 100mV

INTERVALO ACEITE:

STATUS DO AUTOTESTE: PASSOU

CALIBRAÇÃO E ESTABILIZAÇÃO: PASSOU

[AUTOTESTE](#) [RELATÓRIO DE SERVIÇO](#)

GUIAS

[Ver Guia do Usuário](#)

[Ver Manual de Serviço](#)

[Ver Guia de Resolução de Problemas](#)

AÇÕES

[ADICIONAR CÓDIGOS DE CRÉDITO](#)

[RECONECTAR DISPOSITIVO](#)

[ATUALIZAÇÃO DO DRIVER](#)

CQ / PROFICIÊNCIA

✓ CQ CONTROLES: Contas de CQ QwikCheck | Última Execução : 3/29/2025

^ PROFICIÊNCIA: NEQAS | Última Execução : 3/25/2025

AMOSTRA #5460: 293.3 (M/ml)

AMOSTRA #5459: 125.8 (M/ml)

SEÇÃO 10: Central de Ajuda/Contate-nos

VÍDEOS DE TREINAMENTO: Fornece instruções passo a passo sobre os diferentes recursos e processos do SQA-iO.

PERGUNTAS FREQUENTES: Apresenta diferentes perguntas e respostas de solução de problemas para resolver problemas técnicos.

GUIAS: Exibe todas as guias SQA-iO para visualização ou baixar.

CONTATE-NOS: Clique no ícone do telefone no canto superior direito da tela ou acesse a Central de Ajuda para solicitar novos kits de teste ou solicitar suporte. Use o menu suspenso e a caixa de mensagem para entrar em contato com seu distribuidor local.

Centro de Ajuda / Início / Centro de Ajuda

VÍDEOS DE FORMAÇÃO FAQ GUIAS CONTATE-NOS

Como podemos ajudar?

*Todos os campos são de preenchimento necessário

Nome Completo
Pooja

E-mail de Contacto
sherinpooja@mes-india.in

Número de Telefone
9710593464

Serviço Requerido
Encomendar suprimentos

Produto	Unidade	Total
Kit de Teste SQA-iO (50 te...	1	Kit de Teste SQA-iO (50 testes) X 1

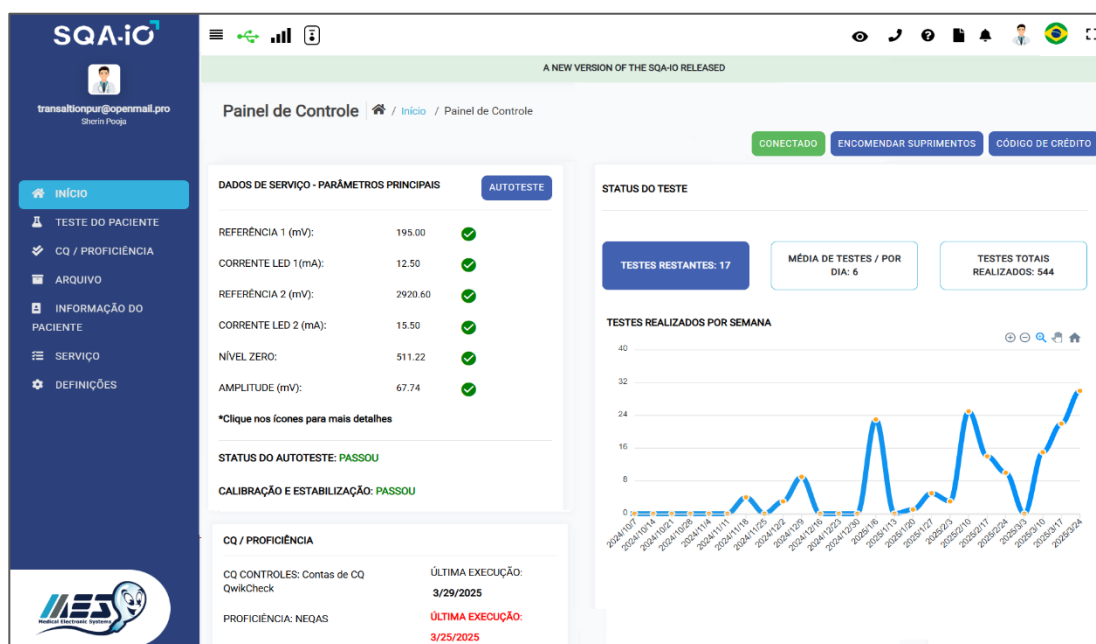
[+ Adicionar Item](#)

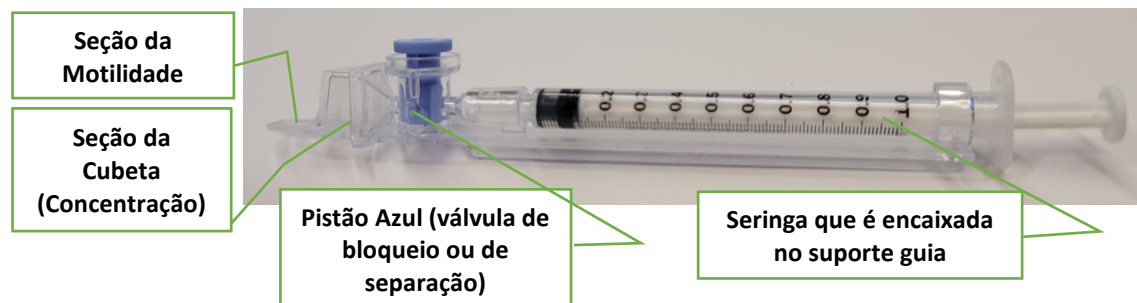
Mensagem

[ENVIAR](#)

SEÇÃO 11: Notificações

O sistema de notificação foi projetado para fornecer atualizações oportunas, alertas e anúncios importantes. Novas notificações serão exibidas como um banner verde na Página Inicial, como uma lista no centro de notificações dedicado e por meio de um ícone de sino localizado no cabeçalho da interface. Para usuários que preferem uma experiência mais simplificada, o banner verde pode ser desabilitado na página de configurações.



APÊNDICE 1: Preenchimento do Capilar de Teste com uma Amostra de Volume Normal**Instruções de tamanho da amostra, coleta e preparação:**

1. Um mínimo de **0,6 ml.** de sêmen é necessário para o capilar de teste SQA.
2. Auto-coleta da amostra sem uso de lubrificantes/cremes ou parceiros.
3. Teste a amostra após a liquefação e dentro de 1 hora após a coleta para obter resultados ideais.
4. Mantido à temperatura ambiente de 20-25°C / 68-77°F (não aquecer nem refrigerar).
5. Meça o volume da amostra de acordo com os protocolos laboratoriais.
6. Antes de encher o capilar, misture suavemente a amostra liquefeita girando o recipiente de coleta de amostra.
7. **AVISO:** *Não agitar ou usar uma pipeta para misturar a amostra, caso contrário, formar-se-ão bolhas de ar e os resultados dos testes serão imprecisos.*
8. Verifique cuidadosamente se o sêmen liquefeito e totalmente misturado está **livre** de bolhas de ar.

Preenchendo o capilar... Pronto para testar:

1. Empurrar o êmbolo completamente para dentro da seringa e depois colocar apenas parte fina do capilar no fundo da amostra (Fig. 1).
2. Puxe o êmbolo para trás lentamente enquanto mantém a ponta do capilar bem abaixo do nível da amostra e abaixo de qualquer bolha de superfície. Continue aspirando a amostra até que ela apareça no adaptador Luer (Fig. 1 & 2).
3. Verificar o capilar após o enchimento (Fig. 2), confirmar visualmente que a amostra encheu **completamente** a cubeta e a seção fina do capilar (sem menisco). Bater na seringa para ter certeza de que não há bolhas de ar na amostra. Se ainda aparecerem bolhas de ar abaixo do adaptador Luer, encha novamente com uma **pequena** quantidade de sêmen para atrair as bolhas de ar para dentro da seringa.
4. Limpe a ponta do capilar com um **Papel absorvente** rapidamente (para evitar a absorção) (Fig. 3). Limpe também o exterior do capilar se ocorrer algum derramamento, a fim de manter o SQA-iO limpo. **Confirmar** visualmente que as câmaras capilares ainda estão cheias após a limpeza. Caso contrário, empurrar levemente o pistão da seringa para preencher novamente a seção capilar.
5. Empurrar lentamente a válvula separadora azul até ficar nivelada com o plástico (Fig. 4).
6. Insira o capilar de teste no SQA-iO **até o fim** com a válvula azul para baixo (Fig. 5).



Fig. 1:
Preenchimento



Fig. 2: Inspeção de
bolhas de ar



Fig. 3: Limpe a ponta



Fig. 4: Empurre a válvula azul



Fig. 5: Insira o capilar no SQA-iO

APÊNDICE 2: Preenchendo o Capilar de Teste com uma Amostra de Baixo Volume

Tamanho e preparação da amostra:

1. Um **mínimo** de 10 micrólitos de sêmen pode ser testado preenchendo **SOMENTE** a seção fina do capilar de teste. Somente os parâmetros de motilidade do sêmen serão relatados.
2. A amostra deve ser mantida à temperatura ambiente (não aquecer ou refrigerar), testar dentro de 1 hora após a coleta e estar totalmente liquefeito.
3. Após a liquefação, misturar suavemente a amostra, girando-a no recipiente.
4. Verifique cuidadosamente se o sêmen liquefeito, totalmente misturado, está livre de bolhas de ar.

AVISO: *Não agitar ou usar uma pipeta para misturar a amostra, caso contrário, formar-se-ão bolhas de ar e os resultados dos testes serão imprecisos.*

Preencher o capilar de teste SQA-iO:

1. **Empurrar o êmbolo da seringa por completo.** Coloque apenas a parte fina do capilar no fundo da amostra (Figura 1).
2. **Puxe o pistão para trás lentamente** sem retirar o capilar da amostra.
3. **Encher somente a câmara capilar (fina)** com 10 micrólitos de sêmen (Figura 1). Aspire a amostra até que ela apareça apenas na seção da cubeta, mantendo a ponta do capilar bem abaixo do nível da amostra e bem abaixo do nível de quaisquer bolhas que cubram o líquido.
4. Retire a ponta capilar da amostra de sêmen e inspecione visualmente para garantir que a amostra tenha preenchido completamente a seção fina (sem menisco).
5. Limpe a ponta do capilar com um **Papel absorvente** rapidamente (para evitar a absorção) (Fig. 3). Limpe também o exterior do capilar se ocorrer algum derramamento, a fim de manter o SQA-iO limpo.
6. **Confirmar** visualmente que a seção fina do capilar ainda está cheia após a limpeza. Caso contrário, empurre **levemente** o êmbolo da seringa até aparecer uma pequena gota na ponta capilar e depois preencher novamente a ponta capilar com mais amostra.



Fig. 1: Preencha a ponta

Remova a válvula separadora azul:

- Tirar a seringa inteira do suporte (Figura 2)
- Use a seringa ou o 'tira capilar' para empurrar para fora a válvula de separação azul do capilar (Figura 3).
- Remover completamente a válvula separadora azul (Figura 4)
- Insira o capilar de teste no SQA-iO



Fig 2: Desprenda a seringa



Fig 3: Empurre a válvula

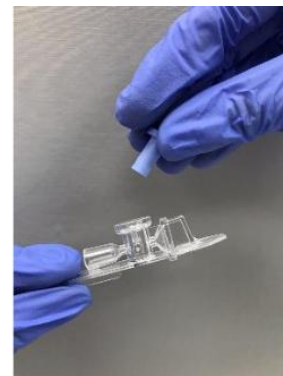


Fig 4: Retirar a

NOTA: Testar amostras de baixo volume assim que o capilar for preenchido.

APÊNDICE 3: Limpeza do SQA-iO

Quando limpar: **PELO MENOS UMA VEZ POR SEMANA**

- Ou se o AUTOTESTE ou qualquer outra falha ocorrer
- Ou se o Sistema estiver contaminado com sêmen

Componentes do kit de limpeza:

- Pincel de limpeza longo (fornecido no KIT DE TESTE SQA-iO)
- Pás de limpeza de materiais fibrosos (uso único)
- Pás de secagem com ponta de esponja (uso único)
- Líquido de limpeza (dispensador de gota única)

LIMPEZA: PASSO 1

1. Insira o pincel longo fornecido com seu KIT DE TESTE (cerda para baixo) na câmara do SQA-iO, da mesma forma que um capilar de teste seria inserido (Fig. 1 e 2).
2. Puxe a escova para fora, aplicando pressão para baixo para varrer ou **"tirar o pó"** da ótica (você sentirá uma "prateleira" na parte de trás/topo da câmara) - (Fig. 2 e 3)
3. **Monitorizar o parâmetro "REF. 2" do sistema. Deve situar-se entre 2,800 e 3,200 mV, se possível.**

LIMPEZA: PASSO 2

2. Use uma pá de limpeza de **material Fibroso** (Fig. 4), fornecida em seu KIT DE TESTE.
 - Umedecer com apenas UMA gota de líquido de limpeza.
 - Remova o excesso de líquido.
 - Inserir no compartimento de medição material fibroso virado para **baixo** e mover a pá de limpeza 5 vezes para dentro e para fora (Fig. 5).
 - Em seguida, inserir no compartimento de medição material fibroso de face para **cima** e mover a pá de limpeza para dentro e para fora 5 vezes (Fig. 5).
3. Seque a câmara de teste usando uma pá de secagem com ponta de esponja que é fornecida em seu KIT DE TESTE.
 - Insira-o na câmara de teste e deixe-o por 10 - 15 segundos (Fig. 6).
 - Deixe a pá de secagem no lugar, **NÃO** a mova para dentro e para fora.



Fig.1 Pincel de Limpeza Longo



Fig. 2 Limpar a câmara



Fig. 3 "Tirar o pó"



Fig. 4 Pá de limpeza fibrosa



Fig. 5 Inserir a pá de limpeza para baixo e para cima



Fig. 6 Secar a câmara de teste com esponja

APÊNDICE 4: Valores de Intervalo de Referência dos Parâmetros de Sêmen

5ª Edição do manual da OMS		6ª Edição do manual da OMS		FONTE
PARÂMETRO DO SÊMEN	INTERVALO DE REFERÊNCIA A*	PARÂMETRO DO SÊMEN	INTERVALO DE REFERÊNCIA A*	
CONCENTRAÇÃO (M/ml)	≥ 15	CONCENTRAÇÃO (M/ml)	≥ 16	OMS
MOTILIDADE TOTAL PR + NP (%)	≥ 40	MOTILIDADE TOTAL (%)	≥ 42	OMS
PROGRESSIVO PR (%)	≥ 32	PROGRESSIVO (%) (PROGRESSIVO RÁPIDO + LENTO)	≥ 30	OMS
NÃO PROGRESSIVO NP (%)	N/A	NÃO PROGRESSIVO (%)	≤ 1	OMS
IMÓVEIS IM (%)	N/A	IMOTILIDADE (%)	≤ 20	
CONCENTRAÇÃO DE ESPERMA MÓVEL (M/ml)	≥ 6	CONCENTRAÇÃO DE ESPERMA MÓVEL (M/ml)	≥ 7	MES
PROG. CONCENTRAÇÃO DE ESPERMA MÓVEL (M/ml)	≥ 5	PROG. CONCENTRAÇÃO DE ESPERMA MÓVEL (M/ml) (RÁPIDO + LENTO)	≥ 5	MES
FORMAS NORMAIS (%)	≥ 4	FORMAS NORMAIS (%)	≥ 4	OMS
ÍNDICE DE MOTILIDADE DOS ESPERMATOZOIDES**	≥ 80	CONC. DE ESPERMA FUNCIONAL (M/ml)	≥ 0.2	OMS
		ÍNDICE DE MOTILIDADE DOS ESPERMATOZOIDES**	≥ 80	MES
ESPERMA # (M/ejac)	≥ 39	ESPERMA # (M/ejac)	≥ 39	MES
MOTILIDADE DO ESPERMA (M/ejac)	≥ 16	MOTILIDADE DO ESPERMA (M/ejac)	≥ 16	MES
		PROG. MOTILIDADE DO ESPERMA (M/ejac)	≥ 12	MES
		ESPERMA FUNCIONAL (M/ejac)	≥ 0.5	MES
		MORFOLOGIA NORMAL DO ESPERMA (M/ejac)**	≥ 2	MES
		VELOCIDADE** (VLC) (mic/seg)	≥ 5	MES

* Os valores de referência estabelecidos acima são baseados nos dados do manual da 5ª/6ª edição da OMS ou MES (para parâmetros de sêmen proprietários). Cada laboratório/clínica pode estabelecer suas próprias exigências e cortes para os parâmetros de sêmen.

** Parâmetros de sêmen não reportado no mercado dos EUA

APÊNDICE 5: Dados de Desempenho do Produto:**Precisão:**

A precisão da 6ª Edição do manual da OMS do SQA-iO versus o PREDICADO SQA-V é estabelecida usando a análise de regressão Passing-Bablok. Os resultados da inclinação da linha de tendência, interceptação e precisão da correlação são mostrados na Tabela 1 abaixo.

Tabela 1. Usuário Pretendido do SQA-iO versus Usuário Especialista do SQA-V (n = 165)

Parameter	Intercept	CI	Slope	CI	Correlation	CI
CONCENTRATION, M/ml	-1.5	-2.0 to -0.7	1.0	1.0 to 1.0	1.0	0.98 to 0.99
MOTILITY, %	-3.0	-3.1 to -1.7	1.0	1.0 to 1.0	1.0	0.95 to 0.97
PROGRESSIVE MOTILITY, %	-0.8	-1.0 to 0.0	0.9	0.9 to 1.0	1.0	0.97 to 0.98
RAPIDLY PROGRESSIVE, %	0.1	0.0 to 0.3	1.0	0.9 to 1.0	0.9	0.90 to 0.94
SLOWLY PROGRESSIVE, %	-0.8	-1.0 to 0.0	1.0	0.9 to 1.0	0.9	0.86 to 0.93
NON-PROGRESSIVE, %	-1.9	-3.0 to -1.0	1.2	1.0 to 1.3	0.8	0.71 to 0.83
IMMOTILE, %	3.0	1.0 to 5.0	1.0	1.0 to 1.0	1.0	0.95 to 0.97
MSC, M/ml	-0.9	-1.7 to -0.6	1.0	1.0 to 1.0	1.0	0.98 to 0.99
PMSC, M/ml	-0.4	-0.7 to -0.3	1.0	0.9 to 1.0	1.0	0.99 to 1.00
RAPID PMSC, M/ml	0.0	-0.1 to 0.0	1.0	1.0 to 1.0	1.0	0.96 to 0.98
SLOW PMSC, M/ml	-0.1	-0.4 to -0.1	1.0	0.9 to 1.0	1.0	0.98 to 0.99
MORPHOLOGY, % (n = 155)	0.0	0.0 to 0.1	1.0	0.9 to 1.0	1.0	0.96 to 0.98
FSC, M/ml (n = 155)	-0.1	-0.1 to 0.0	0.9	0.9 to 1.0	1.0	0.97 to 0.99

Precisão:**Tabela 1: Precisão da Concentração de Espermatozoides SQA-iO**

Concentration			Within-Run		Between-Run		Between-Day		Between-Operator/ Lot/Instrument t		Total	
Sample	N	Mean	SD	%CV	SD	%CV	SD	%CV	SD	%CV	SD	%CV
1	40	8.5	0.63	7.4%	0.61	7.2%	0.25	2.9%	0.60	7.1%	0.62	7.3%
2	40	34.5	1.66	4.8%	1.70	4.9%	0.77	2.2%	1.31	3.8%	1.76	5.1%
3	40	45.4	3.25	7.2%	3.30	7.3%	1.66	3.7%	3.09	6.8%	3.46	7.6%
4	40	58.5	3.12	5.3%	3.07	5.2%	1.04	1.8%	2.11	3.6%	3.04	5.2%
5	40	62.2	2.42	3.9%	2.38	3.8%	1.42	2.3%	2.30	3.7%	2.64	4.2%
6	40	181.6	5.25	2.9%	5.35	2.9%	3.42	1.9%	3.83	2.1%	5.87	3.2%
7	40	227.6	5.87	2.6%	6.25	2.7%	5.45	2.4%	3.48	1.5%	7.58	3.3%
8	40	212.9	3.74	1.8%	4.42	2.1%	4.87	2.3%	2.67	1.3%	5.79	2.7%

Tabela 2: Precisão de Motilidade SQA-iO

Motility			Within-Run		Between-Run		Between-Day		Between-Operator/ Lot/Instrument		Total	
Sample	N	Mean	SD	%CV	SD	%CV	SD	%CV	SD	%CV	SD	%CV
1	40	0.0	0.00	0.0%	0.00	0.0%	0.00	0.0%	0.00	0.0%	0.00	0.0%
2	40	77.0	2.82	3.7%	2.74	3.6%	1.20	1.6%	2.59	3.4%	2.87	3.7%
3	40	62.3	2.62	4.2%	2.59	4.2%	0.74	1.2%	2.27	3.7%	2.54	4.1%
4	40	80.6	0.99	1.2%	1.00	1.2%	0.46	0.6%	0.83	1.0%	1.01	1.3%
5	40	58.0	3.83	6.2%	4.65	7.7%	3.23	5.6%	2.60	4.5%	6.99	12.1%
6	40	43.9	1.81	4.1%	1.99	4.5%	1.18	2.7%	1.37	3.1%	2.04	4.6%
7	40	30.7	2.29	7.5%	2.52	8.3%	2.22	7.2%	0.94	3.1%	3.03	9.9%
8	40	49.9	1.52	3.0%	1.77	3.5%	1.52	3.0%	1.28	2.6%	2.05	4.1%

Tabela 3: Precisão da Concentração de Espermatozoides Móveis (MSC) SQA-iO

MSC			Within-Run		Between-Run		Between-Day		Between-Operator/ Lot/Instrument		Total	
Sample	N	Mean	SD	%CV	SD	%CV	SD	%CV	SD	%CV	SD	%CV
1	40	2.0	0.00	0.0%	0.00	0.0%	0.00	0.0%	0.00	0.0%	0.00	0.0%
2	40	26.5	1.31	5.0%	1.36	5.1%	1.05	4.0%	0.68	2.6%	1.60	6.0%
3	40	27.9	1.40	5.0%	1.55	5.5%	1.03	3.7%	1.08	3.9%	1.67	6.0%
4	40	47.0	2.99	6.4%	2.99	6.4%	1.13	2.4%	2.27	4.8%	2.97	6.3%
5	40	35.5	1.42	4.0%	1.56	4.4%	0.77	2.2%	1.27	3.6%	1.54	4.3%
6	40	79.4	2.87	3.6%	3.54	4.5%	2.41	3.0%	1.09	1.4%	3.60	4.5%
7	40	69.3	4.26	6.2%	5.05	7.3%	4.29	6.2%	1.37	2.0%	5.85	8.4%
8	40	106.2	3.43	3.2%	4.48	4.2%	5.30	5.0%	2.18	2.1%	6.12	5.8%

Tabela 4: Precisão da Concentração de Espermatozoides Progressivamente Móveis (PMSC) do SQA-iO

PMSC			Within-Run		Between-Run		Between-Day		Between-Operator/ Lot/Instrument		Total	
Sample	N	Mean	SD	%CV	SD	%CV	SD	%CV	SD	%CV	SD	%CV
1	40	0.0	0.00	0.0%	0.00	0.0%	0.00	0.0%	0.00	0.0%	0.00	0.0%
2	40	23.2	1.11	4.8%	1.14	4.9%	0.94	4.1%	0.74	3.2%	1.38	6.0%
3	40	24.2	1.27	5.2%	1.35	5.6%	0.83	3.4%	0.90	3.7%	1.41	5.8%
4	40	42.2	2.80	6.6%	2.81	6.7%	1.16	2.8%	2.11	5.0%	2.82	6.7%
5	40	31.5	1.78	5.6%	1.86	5.9%	0.76	2.4%	1.11	3.5%	1.92	6.1%
6	40	70.3	2.64	3.8%	3.34	4.8%	2.34	3.3%	0.92	1.3%	3.40	4.8%
7	40	51.0	4.60	9.1%	5.34	10.6%	5.20	10.2%	2.51	4.9%	6.54	12.8%
8	40	93.4	3.58	3.8%	4.39	4.7%	5.32	5.7%	2.21	2.4%	6.14	6.6%

Tabela 5: Precisão da Morfologia Normal do SQA-iO

Normal Morphology			Within-Run		Between-Run		Between-Day		Between-Operator/ Lot/Instrument		Total	
Sample	N	Mean	SD	%CV	SD	%CV	SD	%CV	SD	%CV	SD	%CV
1	40	0.0	0.00	0.0%	0.00	0.0%	0.00	0.0%	0.00	0.0%	0.00	0.0%
2	40	15.4	0.87	5.7%	0.87	5.7%	0.33	2.2%	0.78	5.1%	0.92	6.0%
3	40	11.2	1.00	9.0%	1.00	8.9%	0.25	2.2%	0.89	8.0%	0.98	8.8%
4	40	16.5	0.78	4.7%	0.83	5.0%	0.37	2.2%	0.59	3.6%	0.85	5.1%
5	40	10.2	0.58	5.7%	0.61	6.0%	0.41	4.0%	0.45	4.4%	0.66	6.5%
6	40	7.2	0.35	4.8%	0.39	5.4%	0.19	2.6%	0.26	3.6%	0.41	5.6%
7	40	3.6	0.42	11.9%	0.46	13.0%	0.39	10.7%	0.22	6.2%	0.55	15.1%
8	40	8.5	0.48	5.6%	0.53	6.3%	0.51	6.0%	0.35	4.2%	0.68	8.0%

Sensibilidade analítica (limites de branco e detecção/quantificação):

O limite definido de branco (LoB), limite de detecção (LoD) e limite de quantificação (LoQ) do sistema SQA-iO para concentração de espermatozoides é o seguinte:

- Limite de Branco (LoB) = 0 M/mL
- Limite de Detecção (LoD) = 1,73 M/mL
- Limite de Quantificação (LoQ) = 6,8 M/mL

APÊNDICE 6: Garantia SQA-iO

Garantia do Analisador de Qualidade de Esperma SQA-iO

O Medical Electronic Systems ("MES") garante que o SQA-iO Analisador de Qualidade de Esperma estará livre de defeitos de fabricação e materiais por um período de doze (12) meses a partir da data da primeira instalação inicial. Se um dispositivo for revendido ou reinstalado após a primeira instalação inicial, a garantia continuará (ou expirará) com base na primeira data de instalação inicial.

Se, durante o período de garantia de um ano, o dispositivo for demonstrado para a satisfação razoável da MES como sendo defeituoso, a MES deverá, a seu critério, substituir ou reparar tal dispositivo sem custos de peças ou mão-de-obra. A solução acima será a única e exclusiva do comprador sob esta garantia.

A garantia está sujeita às seguintes condições:

- A limpeza adequada é seguida com base na orientação do fabricante E evidências de tal limpeza programada (semanal) e a manutenção adequada do dispositivo de acordo com as orientações do fabricante é fornecida a partir dos registros do sistema.
- Nenhuma modificação ou alteração for feita no dispositivo SQA-iO ou nos suprimentos de teste relacionados.
- O SQA-iO não é usado, operado, aberto por qualquer outra pessoa que não seja o comprador.
- O SQA-iO não é mantido por ninguém ou qualquer outra entidade que não seja o MES ou seu designado.
- O SQA-iO é usado, como rotulado somente para testes de sêmen humano, transportado em sua caixa original, armazenado na faixa de temperatura apropriada e somente os suprimentos de teste fornecidos pelo fabricante são usados para testes, serviço e manutenção.

Se as condições acima não forem atendidas ou se não forem fornecidos registros de manutenção/limpeza adequados, esta garantia será anulada e não terá mais força ou efeito. EXCETO PELAS GARANTIAS ACIMA MENCIONADAS, OS PRODUTOS SÃO VENDIDOS COMO ESTÃO E SEM QUALQUER OUTRA GARANTIA DE QUALQUER NATUREZA. A MES NÃO FEZ E NÃO FAZ QUALQUER OUTRA REPRESENTAÇÃO, GARANTIA, GARANTIA OU CONVÊNIO, EXPRESSO OU IMPLÍCITO, COM RESPEITO AO PROJETO, CONDIÇÃO, DURABILIDADE, ADEQUAÇÃO, ADEQUAÇÃO AO USO, ADEQUAÇÃO A UMA FINALIDADE ESPECÍFICA, OU COMERCIALIZAÇÃO DA SQA EM QUALQUER ASPECTO. SOB NENHUMA CIRCUNSTÂNCIA E EM NENHUM CASO, SEJA COMO RESULTADO DE QUEBRA DE CONTRATO OU GARANTIA, DELITO (INCLUINDO NEGLIGÊNCIA E RESPONSABILIDADE ESTRITA) OU DE OUTRA FORMA, INCLUINDO MAS NÃO LIMITADO A RESULTADOS IMPRECISOS OU ERRO DO OPERADOR, SERÁ RESPONSÁVEL POR QUAISQUER DANOS ESPECIAIS, INCIDENTAIS OU CONSEQUENTES. EM NENHUM CASO A RESPONSABILIDADE DA MES EM RELAÇÃO AO PRODUTO EXCEDERÁ O PREÇO DE COMPRA DE TAL PRODUTO.

APÊNDICE 7: Visualização do Dispositivo SQA-VU

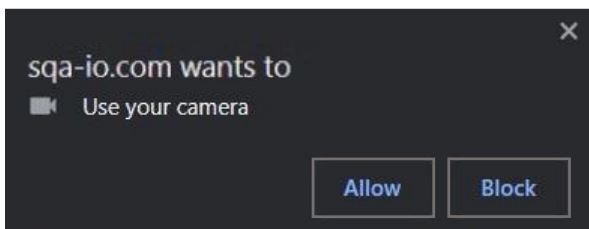
SEÇÃO 1: Visão Geral

O sistema de visualização SQA-VU trabalha especificamente com o analisador de qualidade de esperma SQA-iO para visualizar amostras de esperma e capturar vídeos de Motilidade e imagens Morfológicas para avaliação manual e integração no relatório de teste e no arquivo de pacientes SQA-iO. Não se trata de um dispositivo autônomo.

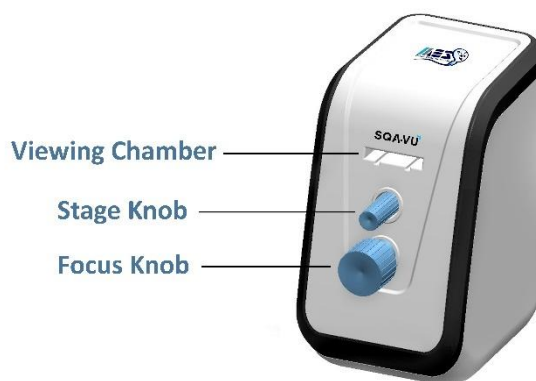
SEÇÃO 2: Conecte e Opere o SQA-VU

Registro / Login em sua conta SQA-iO: www.sqa-io.com

1. Conecte o SQA-VU ao mesmo computador que o SQA-iO, usando o cabo USB fornecido.
2. Clique em **PERMITIR** para permitir o acesso do SQA-VU à câmera (o SQA-VU não funcionará sem esta permissão).



3. Acesse os displays de visualização do SQA-VU a partir de:
 - Na página **TESTE DO PACIENTE**, clique no botão **VER AMOSTRA**.
 - **ARQUIVO** clique no ícone  da câmera para um teste/paciente específico.
 - **RESULTADOS DO TESTE** clique no botão **CAPTURAR** ou **MORFOLOGIA**.
4. Preparar uma amostra de sêmen utilizando uma lâmina padrão e uma lamínula de 22X22mm ou uma lâmina de cobertura fixa SQA-Vision (para uma qualidade ótima).
5. Coloque a lâmina no adaptador de lâminas SQA-VU. Inserir na **Câmara de Visão** do dispositivo SQA-VU.
6. Use o **Manípulo de Foco** para visualizar a amostra claramente. Use o **Manípulo de Platina** para mudar para campos de visão adicionais.
7. Estas opções estão disponíveis para avaliar a amostra:
 - **LINHAS ATIVAS** Para facilitar a contagem
 - **TEMPO REAL** para visualizar a amostra na tela.
 - **TRAVAR** para contar com precisão o número total de espermatozoides.
 - **TELA TOTAL** para visualizar a amostra em uma **tela maior**.
 - **CONFIGURAÇÕES** para ajustar as configurações de vídeo à sua preferência.
 - **NENHUM ESPERMA VISTO** pode ser verificado se não foram encontrados espermatozoides em todos os campos de visão.
8. Capturar Imagens e Vídeos
 - Clique no ícone na imagem para anexá-lo ao RELATÓRIO (até 10 podem ser anexados).
 - Clique no cabeçalho **GERENCIAR VÍDEOS/ GERENCIAR IMAGENS** para visualizar, excluir ou baixar.
9. Remova o adaptador da lâmina e desconecte o SQA-VU do computador quando não estiver em uso.



SEÇÃO 3: Especificações de Dispositivos, Condições de Operação e Precauções

Especificações do Dispositivo:

- Dimensões: 20 X 16 X 11 cm
- Peso: 1,40 kg
- Fornecimento de energia: Alimentação USB 5 V DC
- Consumo de energia do dispositivo SQA-VU: 2,5 [Watt] máximo
- Navegadores recomendados para um desempenho ideal: Chrome, Microsoft Edge

Requisitos de Sistema:

- Navegadores recomendados para um desempenho ideal: Chrome, Microsoft Edge
- Sistema Operacional: PC com WINDOWS 8 Professional x32 ou superior
- Hardware Recomendado:
 - CPU: Intel Core I5 e Superior
 - RAM: 8GB
 - Placa de vídeo: Placa gráfica potente para suportar resolução HD (1280x960)
 - Resolução da tela: 1280x960
 - Disco rígido: 400 GB de espaço livre para armazenar vídeos e imagens baixados
- Uma porta USB livre, disponível
- Acesso à Internet: 5mb por segundo

Compartimento de Visualização:

- Sistema de iluminação LED branca com intensidade luminosa 35000 mcd
- Objetiva: Padrão, x20, correção de aberração cromática
- Manípulo de foco
- Dispositivo Digital CCD
- Campo de Visão de Manípulo de Platina

Resolução de Vídeo/Imagem:

- Vídeo: 1280 x 960 pixels, 40 FPS captura de vídeos de alta resolução
- Imagem: 2560 x 1920 pixels

Temperatura e Umidade de Operação:

O SQA-VU foi projetado para operar no ambiente controlado por TEMPERATURA recomendado pela OMS de 20-25°C (68-77°F), que é opcional para testes de sêmen.

Nota: Embora o SQA-VU possa operar a uma faixa de temperatura ambiente mais alta de (15-38°C), a temperatura ambiente extrema pode ter impacto na precisão dos resultados do teste de sêmen.

Condições Ambientais Operacionais:

O sistema SQA-VU é destinado para uso interno, flutuações de alimentação elétrica $\pm 10\%$, Sobretenção Categoria I, Grau de Poluição II.

Cuidados a ter quando o dispositivo não está em uso:

Remova o adaptador da lâmina e desconecte o SQA-VU do computador quando não estiver em uso

APÊNDICE 8: Avaliação de Detritos/Células Redondas em Amostras de Sêmen

VISÃO GERAL:

A classificação do grau de detritos/células redondas nas amostras de sêmen é importante porque esses componentes (que são do tamanho de cabeças de espermatozoides ou maiores) podem influenciar a precisão do relatório de concentração automatizada. Este boletim técnico fornece orientação para avaliar/classificar a porcentagem de detritos/células redondas da amostra por categoria.

TÉCNICA DE AVALIAÇÃO:

1. Os detritos/células redondas são classificados como uma porcentagem proporcional ao número de espermatozoides e depois divididos em intervalos de 1 a 4. Pode ser necessário avaliar várias imagens para atribuir um intervalo.
2. Contar detritos/partículas celulares redondas **sem cauda** que sejam **do tamanho das cabeças dos espermatozoides ou maiores**.
3. Conte os # espermatozoides na imagem.
4. Calcule a % de detritos: Divida os # detritos pelos # espermatozoides e multiplique por 100 para obter %.
5. O número absoluto de detritos/células redondas só é importante para determinar a % de detritos versus esperma, para classificar o nível de detritos por categoria (consulte a tabela abaixo).

#	% Faixa de Detritos/Células Redondas vs Esperma	Exemplo	Categoria de detritos em SQA-iO
1	1 Menos de 10%	# Esperma 50 e # Detritos 1 = 2%	Nenhum/Poucos < 10%
2	11 a 30%	# Esperma 50 e # Detritos 10 = 20%	Moderado 11%-30%
3	31 a 99%	# Esperma 50 e # Detritos 30 = 60%	Muitos 31%-99%
4	≥ 100%	# Esperma 50 e # Detritos 60 = 120%	Bruto ≥ 100%

Apêndice 9: Avisos e Informações Regulamentares

Avisos e Precauções:

- Cronograma de Manutenção: Limpe o compartimento de medição semanalmente usando SOMENTE os produtos de limpeza do fabricante fornecidos no kit de teste.
- O sêmen é considerado um material biologicamente perigoso e está sujeito a protocolos de laboratório para manuseio e descarte de tais materiais em recipientes de resíduos perigosos especialmente marcados.
- Uso em Interiores

Controles de Segurança Cibernética:

- Opere a interface do software SQA-iO em um ambiente controlado do laboratório, acessível apenas a pessoal autorizado e confiável.
- Leia atentamente todas as instruções de uso do SQA-iO antes do uso inicial para garantir resultados ideais.
- A porta USB SQA-iO destina-se a conectar apenas o dispositivo SQA-iO. Não conecte nenhum dispositivo USB, como mouse ou teclado, à porta USB do SQA-iO.

Informações Relacionadas à EMC

- Uso Pretendido: o SQA-iO foi projetado e testado para estar em conformidade com os padrões de compatibilidade eletromagnética (EMC) aplicáveis para uso no ambiente eletromagnético especificado abaixo.
- Conformidade EMC: o SQA-iO está em conformidade com os requisitos gerais da IEC 60601-1-2 para segurança básica e desempenho essencial relacionados à compatibilidade eletromagnética de dispositivos médicos. A conformidade foi verificada através de testes sob condições específicas. Para manter a conformidade, siga as orientações fornecidas nestas Instruções de Uso.
- Nenhum desvio do SQA-iO foi encontrado em relação ao padrão de referência ou tolerâncias durante os testes de EMC do SQA-iO.
- Ambiente Eletromagnético: O SQA-iO destina-se ao uso em ambientes internos onde os distúrbios de RF irradiados são controlados. O usuário pretendido do dispositivo SQA-iO deve garantir que ele seja usado em tal ambiente.
- Operar o dispositivo longe de qualquer fonte de vibração, como uma centrífuga.
- Uso de Acessórios: Utilize apenas acessórios e cabos fornecidos ou aprovados pelo fabricante. A utilização de acessórios não autorizados pode resultar no aumento das emissões ou na diminuição da imunidade do dispositivo. As especificações dos acessórios (PC) necessários para o desempenho seguro do SQA-iO estão incluídas na Seção 1 das Instruções de Uso.
- Cuidados e Relatórios sobre Interferências: O usuário deve estar ciente de que as emissões eletromagnéticas de equipamentos ou dispositivos próximos podem afetar a operação adequada do SQA-iO.
- Se houver suspeita de que a interferência eletromagnética possa afetar o desempenho do SQA-iO, relate o problema ao fabricante por meio de CONTATE-NOS e à autoridade reguladora relevante (como a FCC dos EUA - Comitê Federal de Comunicação). Forneça detalhes sobre a interferência, o equipamento envolvido e as condições de operação.
- O SQA-iO atende aos requisitos de emissão e imunidade.
- O dispositivo SQA-iO se comunica com o PC do usuário através de uma única porta USB. Não há funções sem fio de RF aplicadas pelo dispositivo SQA-iO.
- Instruções de manutenção para garantir que o SQA-iO permaneça seguro e funcione conforme pretendido contra distúrbios EM: Desconecte o dispositivo se não for usado por um longo período de tempo.
- Aviso da FCC: O operador do SQA-iO é obrigado a interromper a operação do dispositivo se a Comissão ou seu representante descobrirem que o dispositivo está causando interferência prejudicial. A operação não pode ser retomada até que a condição que causou a interferência prejudicial tenha sido corrigida.
- NOTA: "Interferência prejudicial" é definida em 47 CFR §2.122 pela FCC da seguinte forma: Interferência que põe em perigo o funcionamento de um serviço de radio-navegação ou de outros serviços de segurança ou degrada gravemente, obstrui ou interrompe repetidamente um serviço de radiocomunicação operando de acordo com o Regulamento de Radiocomunicações da [UIT].

Símbolos:

Marca CE

Símbolo para "**DISPOSITIVO MÉDICO DIAGNÓSTICO IN VITRO**"Símbolo para "**O uso previsto de um produto IVD de prescrição**"**Informações da Regulamentação:****Medical Electronic Systems, LLC**

6345 Balboa Blvd, Encino, CA 91316, USA
www.mes-global.com

Representante Autorizado Europeu:

Grupo Arazy GMBH.
The Square 12, Am Flughafen, 60549 Frankfurt am Main, Alemanha
Correio Eletrônico: germany@arazygroup.com Tel: +49 69959325090

Patrocinador Australiano:

Acrapack Pty Ltd, Anne Jones
7/ 84 Poinciana Avenue, Tewantin QLD Austrália 4565
Correio Eletrônico: anne@acrapack.onmicrosoft.com

MAH Japonês:

Jaffco LTD, Hirofumi Morita
Correio Eletrônico: toiawase@jaffcoltd.com
17-15 Komazawa 1-chome Setagaya-ku
Tóquio 1540012, Japão

Fabricante:

Medical Electronic Systems, Ltd. 20 Alon Hatavor St., Zone 6,
P.O. Box 3017, Caesarea Ind. Park 3088900, Israel

SQA-iO Catálogo#: IO-ML-01677-00