

PETUNJUK TEKNIS

PROGRAM NASIONAL
PEMANTAPAN MUTU EKSTERNAL IMUNOLOGI
(PNPME-IM)
BALAI BESAR LABKESMAS MAKASSAR
SIKLUS I
TAHUN 2026
PARAMETER ANTI HIV

I. PENERIMAAN BAHAN UJI

1. Bahan Uji yang dikirim berupa 1 kotak berisi 3 cryotube Bahan Uji ANTI HIV
2. Periksa kelengkapan dan kondisi bahan yang diterima meliputi 3 buah tabung cryotube dengan kode bahan ANTI HIV pada masing-masing tabung.
3. Apabila jumlah Bahan uji yang diterima tidak sesuai dengan Parameter yang diikuti / bahan Uji rusak dan tumpah segera laporkan pada Kontak Person

“ Pastikan anda menerima Bahan Uji dalam Kondisi Baik “

II. PENANGANAN BAHAN UJI

1. Simpanlah bahan Uji tersebut pada suhu 2 – 8°C hingga waktu pemeriksaan (jangan disimpan didalam freezer/ dibekukan).
2. Sebelum bahan Uji diperiksa, biarkan bahan Uji tersebut pada suhu kamar selama ± 30 menit, lalu dilakukan homogenisasi dengan vortex atau membolak-balikan tabung minimal 10 kali. Apabila keruh di sentrifugasi / putar dengan kecepatan 3.000 rpm selama 5 menit
3. Setelah selesai diperiksa: rendam sisa bahan kontrol dan semua bekas peralatan pemeriksaan selama 1 malam dengan sodium hipoklorit (mengandung klorin 0,5%), kemudian dilakukan pemusnahan dalam insinerator.

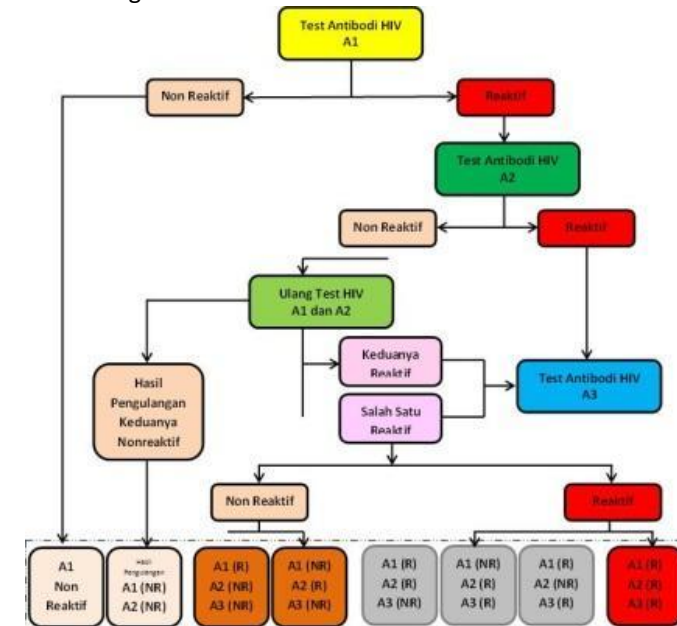
“Bahan kontrol berasal dari manusia dan infeksius, oleh karena itu kerjakan dengan hati-hati dengan memperhatikan keamanan kerja laboratorium”

III. PEMERIKSAAN

Pemeriksaan dilakukan oleh petugas yang bertugas pada hari tersebut, bukan oleh petugas yang khusus ditunjuk untuk pemeriksaan PME, dengan ketentuan sebagai berikut

1. Pemeriksaan bahan Uji dilakukan secara serentak **tanggal 18 Mei 2026**
2. Pemeriksaan bahan Uji dilakukan mengikuti standar permenkes Anti HIV sesuai dengan PERMENKES No.23 tahun 2022, yaitu :
 - a. Reagensia yang digunakan dapat menggunakan prinsip Enzyme immunoassay (EIA) atau prinsip simple/rapid assay (S/R)
 - Menggunakan kombinasi 3 reagen yang berbeda. Reagensia yang dipakai untuk pemeriksaan didasarkan pada sensitivitas dan spesifitas tiap jenis reagensia dengan ketentuan sebagai berikut:
 - Reagensia pertama memiliki sensitivitas tertinggi, ≥99%
 - Reagensia kedua memiliki spesifitas ≥98% serta lebih tinggi dari spesifitas reagensia pertama.
 - Reagensia ketiga memiliki spesifitas ≥99% serta lebih tinggi dari spesifitas reagens pertama atau kedua
 - Hasil indeterminate atau ketidaksesuaian hasil pada salah satu atau lebih dari pada ketiga pemeriksaan ≤ 5%
 - Prinsip tes dari reagen 1, 2 dan 3 tidak sama.
- b. Alur Pemeriksaan

Alur pemeriksaan bahan Uji mengacu pada **Startegi III untuk menegakkan diagnose**, seperti gambar dibawah ini.



Bila hasil pemeriksaan Anti HIV (pertama) menunjukkan hasil NON REAKTIF, maka pemeriksaan **TIDAK DILANJUTKAN**.

Bila hasil pemeriksaan Anti HIV tes 1 (Pertama) menunjukkan hasil REAKTIF, maka **DILANJUTKAN** dengan tes ke 2 dan ke 3 (sesuai alur pemeriksaan diatas) dengan menggunakan urutan reagen, berdasarkan Sensitivitas dan Spesifisitas hasil evaluasi reagen HIV (**Download di <https://simpler.bblabkesmasmakassar.go.id>**)

III.PENGISIAN LEMBAR JAWABAN SECARA ONLINE

1. Pengisian lembar jawaban tersedia dalam bentuk online Via Website: <http://simpler.bblabkesmasmakassar.go.id>
2. **Isi lembar hasil dengan teliti untuk menghindari kekeliruan.** Cara Pengisian lembar jawaban sebagai berikut :
 - a. Isilah tanggal penerimaan, tanggal pemeriksaan,petugas yg melakukan pemeriksaan serta pendidikannya.
 - b. Isilah metode pemeriksaan, nama reagen, beseta nama produsen , nomor lot/batch dan tanggal kadaluarsa dari reagen yang digunakan (**jika Nama Reagens tidak terdapat dalam pilihan,segera hubungi kontak person**).
 - c. Isilah hasil pemeriksaan sesuai dengan kode bahan uji yang diterima peserta.
 - d. Jika lab saudara tidak mengerjakan pemeriksaan,pilih tidak mengerjakan pada kolom nama reagens dan isi alasan tidak mengerjakan pada kolom catatan.
 - e. Teliti kembali hasil pemeriksaan ,kemudian klik SIMPAN.
 - f. Masuk ke menu edit hasil,teliti kembali jawaban yang telah diinput.jika sudah sesuai,klik tombol KIRIM.
 - g. Masuk ke menu cetak hasil, kemudian cetak hasil input peserta.
 - h. Batas akhir pengisian,dan pengiriman jawaban paling lambat **tanggal 20 Mei 2026**. Apabila melewati batas waktu,maka sistim akan otomatis terkunci dan peserta tidak bisa melakukan input hasil pemeriksaan.

IV.PENILAIAN HASIL PEMERIKSAAN

1. Meliputi 2 aspek yaitu ketepatan hasil pemeriksaan dan kesesuaian strategi 3 pemeriksaan diagnostik Anti HIV
2. Menilai kesesuaian secara kualitatif hasil pemeriksaan peserta dibandingkan dengan nilai acuan.

KRITERIA	PENILAIAN
Nilai acuan Reaktif dilaporkan Reaktif	Benar
Nilai acuan Non Reaktif dilaporkan Non Reaktif	Benar
Nilai acuan Reaktif dilaporkan Non Reaktif	Salah
Nilai acuan Non Reaktif dilaporkan Reaktif	Salah
Nilai acuan Reaktif dilaporkan (+)	Tidak dapat dinilai
Nilai acuan Non Reaktif dilaporkan (-)	Tidak dapat dinilai

3. Kesesuaian Strategi 3 Pemeriksaan Anti HIV
 - Penilaian kesesuaian meliputi kesesuaian tahap pengerjaan dan kesesuaian urutan reagen yang digunakan berdasarkan sensitivitas dan spesifitas hasil evaluasi reagen HIV yang telah ditetapkan.
 - Penilaian kesesuaian strategi 3 akan tetap dilakukan meskipun tidak mempengaruhi nilai akhir.
4. Nilai akhir didapatkan dari penilaian sesuai kriteria diatas pada ketiga tabung cryotube dengan ketentuan :
 - Nilai baik apabila hasil pemeriksaan benar untuk ketiga tabung cryotube.
 - Nilai Tidak Baik apabila hasil pemeriksaan salah untuk satu cryotube atau lebih
 - Tidak dapat dinilai apabila laporan hasil pemeriksaan menyimpang dari ketentuan atau tidak melakukan pemeriksaan.

V. PENANGANAN SISA BAHAN UJI

Sisa bahan uji merupakan limbah infeksius dan harus diperlakukan sesuai standar penanganan limbah infeksius.

Contact Person :

Admin PME (0811-4460-5444)