

Nombre del trámite	ESTUDIO DE LEISHMANIASIS VIGILANCIA
Código	2330080
Descripción	Ensayos serológicos destinados a la búsqueda de anticuerpos específicos provocados por la respuesta inmune del hospedero frente al parásito.
Detalles	<p>Ensayos: Ensayo serológico de detección de anticuerpos, observación microscópica y detección molecular</p> <p>Métodos:</p> <ul style="list-style-type: none"> – Ensayo por Inmunoabsorción Ligado a Enzimas (ELISA). – Western blot – Quimioluminiscencia – Tinción de Giemsa. – Reacción de Polimerasa en Cadena (PCR). <p>Requisitos previos: No aplica.</p> <p>Tipo de Muestra:</p> <ul style="list-style-type: none"> – ELISA o Western blot: Suero o plasma en EDTA 2 ml (mínimo 1 ml). – Tinción de Giemsa: 2 frotis sanguíneos y 2 gotas gruesas. Extendido de lesión cutánea. – PCR: Tejido sin formalina (Mínimo 50 Miligramos) <p>Criterio de aceptación:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Muestra correctamente identificada (Tubo y formulario). • Tubo / frotis rotulado con nombre completo del paciente. • Tubos plásticos estéril con tapa rosca. <p>Condiciones de almacenamiento y transporte:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Almacenamiento: <ul style="list-style-type: none"> – Suero o plasma: conservar entre 2 y 8°C hasta 14 días. La estabilidad de la muestra es de 17 días. – Frotis / gota gruesa: conservar en lugar fresco a temperatura ambiente. – Tejido: Almacenar en frasco o tubo estéril entre 2 y 8°C por no más de 14 días. • Transporte: triple embalaje. <ul style="list-style-type: none"> – Suero o plasma: a temperatura de -30°C. – Frotis / gota gruesa: temperatura ambiente. – Tejido: entre 2 y 8°C. <p>Criterio de rechazo:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Muestra sin formulario de solicitud. • Tubo sin rotular o con rótulo inadecuado. • Tubos primarios quebrados o muestra derramada en el contenedor secundario. • Discordancia entre la identificación del formulario y los datos de la muestra. • Muestra fuera del rango de temperatura solicitado. • Incumplimiento del tiempo de toma de muestra.

Beneficiarios	Usuarios públicos y privados procedentes de los centros asistenciales o especialistas.
Documentos requeridos	Formulario General de Envío de Muestras Clínicas para Estudios Parasitológicos – Sección Parasitología.
Paso a paso: ¿cómo realizar el trámite?	<ol style="list-style-type: none"> 1. Trámite online disponible en Sistema Formularios ISP. <ul style="list-style-type: none"> – Acceso al sistema Si usted es usuario habilitado, ingrese al sistema en https://formularios.ispch.gob.cl/ para realizar la solicitud de análisis y acceder posteriormente al informe de resultados con firma electrónica avanzada. Si no cuenta con clave de acceso, solicítela al correo electrónico coordinacionredes@ispch.cl – Solicitud de clave Una vez realizada la solicitud, recibirá un formulario que deberá completar con la información del laboratorio requerida para obtener la clave de acceso. La clave se entrega solo al director técnico del laboratorio. – Instrucciones de uso El paso a paso para el uso de la plataforma se encuentra en el documento “Manual para Generar Formularios online”, disponible en https://formularios.ispch.gob.cl/ 2. Trámite presencial: Procedimiento de envío, recepción y entrega de resultados: <ul style="list-style-type: none"> – Preparación de la muestra Reunir los antecedentes y documentación mencionados en el punto anterior. – Entrega de la muestra <ul style="list-style-type: none"> – Entrega presencial: Dirigirse a la Sección de Gestión de Muestras del Instituto de Salud Pública de Chile (ISP), Av. Marathon N°1000, Ñuñoa, Santiago. – Envío por estafeta o courier: Entregar la documentación requerida en la recepción, donde se proporcionará un comprobante de recepción. – Horarios de atención Toma de muestras (ISP): no aplica. Recepción de muestras: <ul style="list-style-type: none"> – Lunes a jueves: 08:00 a 17:00 hrs. – Viernes: 08:00 a 16:00 hrs. – Pago de arancel <ul style="list-style-type: none"> – Cancelar el arancel en la caja ubicada en el mismo piso, presentando el comprobante de recepción. – Exentos de pago: pacientes o instituciones con convenio

	<p>vigente, presentando comprobante de recepción.</p> <ul style="list-style-type: none"> – Proceso analítico y entrega de resultados El laboratorio del ISP efectuará el análisis correspondiente. En los casos en que se emita informe de resultados, estos podrán ser entregados mediante las siguientes modalidades: <ul style="list-style-type: none"> – Retiro presencial: por paciente o cliente, con comprobante de recepción. – Retiro por terceros: requiere fotocopia de la cédula de identidad del paciente, poder notarial simple que autorice al tercero y comprobante de recepción. – Retiro por estafetas: autorizados y validados anualmente por el ISP para cada centro asistencial. – Envío desde Oficina de Partes ISP: a usuarios o a provincias, a la dirección indicada en el formulario. – Descarga en línea: a través de la plataforma de Formularios en Línea http://www.ispch.cl/servicios-en-linea – Consultas online a través de plataforma SIAC https://siac.ispch.gob.cl/ES/AtencionCiudadana/OIRS
Tiempo realización	8 días hábiles.
Vigencia	De acuerdo con la indicación médica.
Costo	Ver Costo
Marco legal	Reglamento sobre Notificación de Enfermedades Transmisibles de Declaración Obligatoria y su Vigilancia