

Solicitud de Requerimiento de Mejora

1. Datos Generales

No Documento	(ref. al documento que lo emite)	Referencia	(Número de la solíc.)
Usuario Responsable			
Área	Unidad del Centro de Diagnóstico de Sanidad Animal		
Tipo de Solicitud	<input type="checkbox"/> Nuevo Requerimiento <input checked="" type="checkbox"/> Requerimiento de Mejora del Software		
Software / Módulo	SIGCED		
Fecha de Solicitud	02.10.2025		

2. Definición de la Solicitud

Nro.	Actividad 1
Problema Identificado	Informe de Ensayo (IE) de los métodos de la UCDSA acreditados ante INACAL deben contener el Logo de la mencionada Entidad. Asimismo, los métodos acreditados deben emitirse en Informe de Ensayos independientes pues así lo indica la normativa de INACAL
Impacto por la Ocurrencia	Se requiere emitir Informes de Ensayos independientes, por normativa de INACAL el logo de esta entidad solo debe incluirse en los métodos acreditados por ellos.
Acciones de Mitigación	Incluir el logo de INACAL en los IE solo de los métodos acreditados por esta entidad y que estos sea IE independientes
Reglas de Negocio	<ul style="list-style-type: none"> - El logo solo es para los IE de los métodos acreditados ante INACAL. - Los IE de los métodos acreditados deben ser independientes

3. Áreas Involucradas

- Oficina de los Centros de Diagnóstico y Producción a través de la Unidad del Centro de Diagnóstico de Sanidad Animal (UCDSA).
- Oficina de Planificación y Desarrollo institucional a través de la Unidad de Estadística e Informática (UIE).
- Dirección General de Sanidad Animal a través de la Subdirección de Análisis de Riesgo y Vigilancia Epidemiológica (SARVE).

Solicitud de Requerimiento de Mejora (GES-SRM)

- Los métodos acreditados se deben emitir automáticamente por el sistema en un informe de ensayo separado de los métodos no acreditados; de acuerdo a lo registrado en la tabla del SIGSA "Pruebas de Laboratorio", en donde se registra que métodos están acreditados.

Tablas de Especies

Especie Raza x Especie Categoría x Especie Categoría de Enfermedad Muestras Enferm. Animal Enferm. x Especie Enferm. Diferencial **Prueba Laboratorio** Enferm. x Prueba Muestras x Pruebas Esp. Silvestre

Buscar Pruebas:

Referencia	Pruebas	Área Técnica	Implementado SENASA	Días Tec	Días Adm	Web	UIT(%)	Precio	Activo	Cod. Metodo	Método	Referencia	Met. Acreditado	Vigilancia Pasiva
C34	PCR EN TIEMPO REAL PARA GRIPE EQUINA	ADMINISTRACION					.00	.00	SI				<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
682	PCR EN TIEMPO REAL PARA MYCOPLASMA GALLISEPTICUM	BIOLOGIA MOLECULAR					.00	.00	SI		DEX UCDSA/LBM 32 Development of a duplex real time TaqMan PCR assay with an internal control for the detection of Mycoplasma gallisepticum and Mycoplasma synoviae in clinical sample from commercial and backyard poultry.	Federal Centre for Animal Health, Russia Avian Pathology (2010) 39 (2), 98-109	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>
688	PCR EN TIEMPO REAL PARA MYCOPLASMA SYNOVIAE	BIOLOGIA MOLECULAR					.00	.00	SI		DEX UCDSA/LBM 32 Development of a duplex real time TaqMan PCR assay with an internal control for the detection of Mycoplasma gallisepticum and Mycoplasma synoviae in clinical sample from commercial and backyard poultry.	Federal Centre for Animal Health, Russia Avian Pathology (2010) 39 (2), 98-109	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>
C83	PCR EN TIEMPO REAL PARA PESTE PORCINA AFRICANA	BIOLOGIA MOLECULAR	SI	2	1		.00	.00	SI		Detección del virus de peste porcina africana (PPA) en suero sanguíneo de porcino por PCR en Tiempo Real	MET-UCDSA/LBM-01: Ki-IDEX RealPCR ASPV DNA Test 8(Validado)	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>
384	PCR en Tiempo real- Peste Porcina Clásica	BIOLOGIA MOLECULAR		2	1		.00	.00	SI		PCR en Tiempo real- Peste Porcina Clásica		<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
E41	PCR EN TIEMPO REAL-INFLUENZA TIPO A	BIOLOGIA MOLECULAR		3			.00	.00	SI		DEX UCDSA/LBM 47: Real Time RT-PCR Detection of Influenza A Virus and Avian Paramyxovirus Type-1	National Veterinary Services Laboratory, Animal and Plant Health Inspection Service, United States Department of Agriculture, USA NVSL-SOP-0058 Rev 04	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>
E38	PCR EN TIEMPO REAL-INFLUENZA TIPO A (LAB. EXTERNO)	ADMINISTRACION					.00	.00	SI				<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
683	PCR MYCOPLASMA AVIAR	BIOLOGIA MOLECULAR				NO	.00	.00	NO				<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
A82	PCR PARA DELTA CORONAVIRUS PORCINO	ADMINISTRACION					.00	.00	SI				<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>
610	PCR PARA ENCEFALOMELITIS EQUINA	ADMINISTRACION					.00	.00	SI				<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>

- Los informes de ensayo de los métodos acreditados deben llevar el logo y declaración de acreditación según la Directriz de INACAL. Los informes de ensayo de los métodos no acreditados se mantienen con el mismo diseño actual. A continuación, se detalla en diseño de los informes de ensayo de métodos acreditados:

LABORATORIO DE ENSAYO ACREDITADO POR EL ORGANISMO DE ACREDITACIÓN INACAL - DA
CON REGISTRO N° LE -275



SENASA PERU

CENTRO DE DIAGNOSTICO DE SANIDAD ANIMAL

INFORME DE ENSAYO

Área de: Virología

N° 202511955

Registro N° LE -



INACAL
DA - Perú
Laboratorio de Diagnóstico
Acreditado

Av. La Molina N° 1915, La Molina - Lima, e-mail : ucdsa@senasa.gob.pe - Teléfono 3133300 Anexos: 6621 - 6620

I. DATOS GENERALES

DATOS DE LA MUESTRA:

Especimen : SUERO SANGUINEO N° Muestras : 2 Especie : PORCINO Recepción : 11/09/2025 Motivo : Vigilancia Perifocal	N° Ensayos : 1 Propietario : SERNA HURTADO DOLORES Departamento : APURIMAC Provincia : ANDAHUAYLAS Distrito : SALAVERA Dirección : LLANTUYHUANCA
--	---

DATOS DEL SOLICITANTE:

Médico Veterinario / Otro : OCHOA CACERES CLEMENTE
 Dirección Desconcentrada : APURIMAC
 Correo Electrónico: cochoa@senasa.gob.pe
 Fecha de Muestra : 04/09/2025

ENSAYO(S) SOLICITADO(S):

Para Descarte de : PESTE PORCINA CLASICA

II. RESULTADOS

- 1- Declaración de la condición de acreditado
- 2- Logo del organismo acreditador, debe cumplir lo establecido en la Directriz de INACAL y lleva el número de registro de SENASA: N° LE-275

Los métodos acreditados por INACAL en la UCDSA son los siguientes:

Tipo de Ensayo (Nombre)	Norma de Referencia	
	Código ¹ Codigo UCDSA+OMSA+Kit	Título Nombre del metodo UCDSA)
DETECCIÓN DE ANTICUERPOS FRENTE AL VIRUS DE LA FIEBRE AFTOSA	MET-UCDSA/Eve-01. Kit IDEXX FMD 3ABC Bo-Ov (Validado).	Detección de anticuerpos contra la proteína no estructural 3ABC del virus de la fiebre aftosa en suero de bovinos por ELISA
DETECCIÓN DE ANTICUERPOS FRENTE AL VIRUS DE LA PESTE PORCINA CLÁSICA	MET-UCDSA-Vir-05. Kit ID Screen ® Classical Swine Fever E2 Competition (Validado)	Detección de anticuerpos Anti-E2 contra el virus de la peste porcina clásica (CSFV) en suero de porcinos por ELISA competitiva.
DETECCIÓN DE ANTICUERPOS FRENTE AL VIRUS DE LA INFLUENZA AVIAR A	MET-UCDSA-Pav 06. Kit ID Screen ® Influenza A Nucleoprotein Indirect (Validado).	Detección de anticuerpos contra la nucleoproteína del virus de la influenza A en suero o plasma de pollos y gallinas por ELISA indirecto.
DETECCION DE ANTICUERPOS FRENTE A BRUCELLA ABORTUS, BRUCELLA MELITENSIS Y BRUCELLA SUIS.	MET-UCDSA/Bac-11. Kit SVANOVIR ® Brucella-Ab C-ELISA (Validado)	Detección de anticuerpos específicos de brucella abortus, brucella melitensis, brucella suis en suero sanguíneo de bovinos por el método de ELISA competitivo
DETECCIÓN DEL VIRUS DE PESTE PORCINA AFRICANA	MET-UCDSA/LBM-01. Kit IDEXX RealPCR ASFV DNA Test ®(Validado).	Detección del virus de peste porcina africana (PPA) en suero sanguíneo de porcino por PCR en tiempo real

4. Sustento Legal

No está dentro del alcance

5. Firmantes / Responsables



Portilla Jarufe Katherine Vanessa
*Unidad del Centro de Diagnóstico de
Sanidad Animal- Directora*

(firma)

[(Apellidos y Nombre)]
[Área o Unidad Organizacional]

(firma)

[(Apellidos y Nombre)]
[Área o Unidad Organizacional]

(firma)

[(Apellidos y Nombre)]
[Área o Unidad Organizacional]

(firma)

[(Apellidos y Nombre)]
[Área o Unidad Organizacional]

(firma)

[(Apellidos y Nombre)]
[Área o Unidad Organizacional]

NOTA: Este documento será completado luego de realizarse el proceso de revisión conjunta *ver* artefacto Revisión Conjunta, desde donde debe salir el artefacto o artefactos en los que los firmantes dan su conformidad.