

Antes de comenzar

Antes de comenzar a ofrecer las evaluaciones extra-genitales (EG) es importante tomar los siguientes pasos:

LABORATORIO



- Verifica con tu laboratorio su capacidad de volumen y de tener los equipos necesarios para realizar las prueba de tres áreas: ¿puede recibir hisopos orales y rectales?
- Verifica cómo tu laboratorio hace las pruebas (por ejemplo, si la orina va en vasitos o en tubos) y asegúrate que tiene los suministros necesarios.
- La FDA solo permite la recolección del mismo paciente en una clínica para las muestras de orina y vaginal, si hay interés en que el mismo paciente recolecte su muestra rectal y oral, verifica con el laboratorio de tu clínica los [requerimientos de validación](#).

CLÍNICA



- Considera hacer posters educativos para los pacientes disponibles en los idiomas relevantes
 - [opción uno](#)
 - [opción dos](#)
- Asegúrate que tienes todos los suministros necesarios en el cuarto de examinación y que no estén vencidos
- Asegúrate que el personal esté entrenado para tomar [una historia sexual integral](#) y que estén cómodos preguntándole a los pacientes acerca de sus prácticas sexuales.
- Establece un flujo de trabajo para mayor claridad y eficiencia.
 - ¿Quién va a etiquetar los hisopos y cuándo?
 - ¿Se les harán a los pacientes las preguntas pertinentes a la prueba o se les darán cuestionarios para llenar ellos mismos?
 - ¿Dónde se hará la recolección?
 - ¿Cómo se le informará a los pacientes acerca de sus resultados?

Hay más recursos en nuestra sección de herramientas para ayudarte en este proceso o puedes contactar al Centro de prevención de ITS/VIH de la Ciudad de Nueva York para un soporte más personalizado a través del correo

nycptc@cumc.columbia.edu