ACCURUN® 1 SÉRIE 4400

Controlo Positivo com Marcadores Múltiplos







SeraCare Life Sciences, Inc. | 37 Birch Street, Milford, MA 01757 USA
Telefone: +1 508.244.6400 | info@seracare.com

MEDIMARK® Europe 11, rue Émile Zola BP 2332 38033 Grenoble Cedex 2 – France + 33 (0) 4 76 86 43 22 info@medimark-europe.com

11184P-11 Julho de 2020

Explicação dos símbolos usados na rotulagem do produto SeraCare



Limite superior de temperatura



Risco Biológico



Controlo Negativo



Controlo Positivo



Controlo



Limitação da Temperatura



Utilizar Até



Número de Catálogo



Código de Série



Facilmente inflamável



Representante Autorizado na Comunidade Europeia



Dispositivo Médico para Diagnóstico *In Vitro*



Consultar as instruções de uso



Fabricante



Tóxico por inalação, em contacto com a pele e por ingestão



Perigo para a saúde





ACCURUN® 1 SÉRIE 4400 Controlo Positivo com Marcadores Múltiplos

NOME E API ICAÇÃO

Os controlos ACCÜRUN 1 destinam-se a estimar a precisão dos testes laboratoriais, podendo ser utilizados para detectar emos nos procedimentos de teste laboratoriais. Os Controlos Positivos com Marcadores Múltiplos ACCURUN[®] 1 foram formulados para serem utilizados com testes de diagnóstico in *vitro*, na detecção de anticorpos contra os Virus da Imunodeficiêrcia Humana tipos 1 e 2 (HIV 1 e 2), anticorpos conta os Virus Linfotróficos T Humanos tipos I e II (HTLVI e II), anticorpos do Antigénio Nuclear da Hepatite B (HBcAg), anticorpos contra o Vírus da Hepatite C (HCV), anticorpos do Citomegalovírus (CMV) e Antigério de Superficie da Hepatite B (HBsAg). Na SeraCare Life Sciences, ercontra-se disponível em separado um control o negativo para estes analisados.

RESUMO

A realização frequente de testes de amostras de controlo da qualidade independentes permite ao analista monitorizar o desempenho dos ensaios laboratoriais. A utilização regular de controlos permite aos laboratórios monitorizar a variação diária dos testes, o desempenho de cada lob de kits de teste e a variação do operador, podendo igualmente ajudar a identificar aumentos de erros aleatórios ou sistemáticos. Um programa de controlo de qualidade bem concebido permite uma maior confiança na fiabilidade dos resultados obtidos com amostras desconhecidas. A utilização de amostras pouco reactivas como controlos independentes pode fomecer informações valiosas relativamente às capacidades do laboratório e às variações entre lotes de kits que possam afectar a sensibilidade do ensaio¹.

PRINCÍPIOS DO PROCEDIMENTO

Os controlos ACCURUN 1 foram concebidos para serem utilizados comprocedimentos de ensaio *in vitro*, na monitorização do desempenho dos mesmos. Os Controlos Positivos ACCURUN 1 são fabricados a partir de soro ou plasma humano, incluindo materiais reactivos para o HBsAg e anticorpos contra o HIV 1 e 2, HTLV I e II, HBsAg, HCV e CMV. Os controlos ACCURUN 1 não possuem valores atribuídos. Este controlo foi fomulado de forma a produzir uma reactividade positiva com os kits de teste apresentados no Quadro 1. Os níveis específicos de reactividade variam entre os diferentes fabricantes de ensaios, os diferentes procedimentos utilizados, os diferentes números de lote e os diferentes laboratórios.

REAGENTES

Artigo n.º 2000-0010

12 frascos, 3.5 ml por frasco

Este controlo contém estabilizantes (EDTA, agentes tampão) e 0,1% de ProClin[®] (5-cloro-2-metil-4-isotiazolina-3-ona & 2-metil-4-isotiazolina-3-ona) como conservante. Os materiais reactivos foram tratados com beta-propiolactona e radiação ultravioleta.

ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES

Para Utilização em Diagnóstico In Vitro

AVISO: Manipule os cortrolos ACCURUN 1 e todos os produtos derivados do sangue humano como potenciais transmissores de agentes infecciosos. Os Controlos Positivos ACCURUN 1 são fabricados a partir de soro ou plasma humano, incluindo materiais reactivos para o HBsAg e anticorpos contra o HIV 1 e 2, HTLVI e II, HBcAg, HCV e CMV.

Precauções de Segurança

Use as precauções universais recomendadas pelos Centers for Disease Control (CDC) para a manipulação dos controlos ÁCCURUN 1 e sangue humano². Não pipete com a boca; não coma nem beba em áreas orde as amostras estejam a ser manipuladas. Limpar qualquer derrame esfregando imediatamente com uma solução de hipoclorito de sódio a 0,5%. Elimine todas as amostras, controlos e outros materiais usados nos testes como se contivessem agentes infecciosos.

Precauções de Manipulação

Não utilizar os controlos ACCURUN 1 após o fim do prazo de validade. Evitar a contaminação microbiana dos controlos durante a abertura e encerramento dos frascos.

INSTRUÇÕES DE CONSERVAÇÃO

Conservar os controlos ACCURÚN 1 refrigerados a 2-8 °C. Depois de abertos, os controlos ACCURÚN 1 devem ser conservados a 2-8 °C e eliminados ao fim de 60 días. Após a abertura, registe a data em que esta ocorreu e o prazo de validade referido no frasco. Não se recomenda a sujeição dos controlos a múltiplos ciclos de congelação-descongelação, pois poderão exercer efeitos adversos sobre os resultados dos testes. Para evitar derrames, conserve os frascos na vertical.

INDICAÇÕES DE INSTABILIDADE OU DETERIORAÇÃO DO REAGENTE

A alteração do aspecto físico poderá indicar instabilidade ou deterioração dos controlos ACCURUN 1. As soluções que se apresentem com turvação evidente devem ser rejeitadas.

PROCEDIMENTO

Material Fornecido

OS Controlos Positivos ACCURUN 1 são fabricados a partir de soro ou plasma humano, incluindo materiais reactivos para o HBsAg e anticorpos contra o HIV 1 e 2, HTLV I e II, HBcAg, HCV e CMV. Consulte a Secção REAGENTES para obter uma lista dos tamanhos das embalagens. Na SeraCare Life Sciences, encontra-se igualmente disponível em separado um controlo negativo para estes analisados.

Materiais Necessários mas não Fornecidos

Consulte as instruções fomecidas pelos fabricantes dos kits de teste que pretende utilizar.

Instruções de Utilização

Misture o conteúdo dos frascos agitando-os suavemente. Antes de utilizar, deixe os controlos atingirem a temperatura ambiente, voltando a conservá-los em ambiente refrigerado imediatamente após a utilização. Os controlos ACCURUN 1 devem ser incluídos numa sequência de teste em que seja utilizado exactamente o mesmo procedimento descrito pelo fabricante para as amostras desconhecidas. Os controlos ACCURUN 1 NÃO devem ser substituídos pelos reagentes de controlo positivo e negativo fomecidos com os kits de teste reconhecidos.

Controlo de Qualidade

Uma vez que os controlos ACCURUN 1 não possuem valores atribuídos, recomenda-se a validação prévia, por parte de cada laboratório, de cada lote de controlo ACCURUN 1 relativamente à utilização com cada sistema de ensaio específico, antes da sua utilização por rotina no laboratório.

INTERPRETAÇÃO DOS RESULTADOS

Os níveis de reactividade dos Controlos Positivos ACCURUN 1 poderão variar entre testes de fabric antes diferentes e entre lotes de kits de teste diferentes. As diferentes séries de controlos ACCURUN 1 são formuladas de forma a apresentarem níveis de reactividade diferentes para os anticorpos anti-HIV 1, anti-HIV 2 e outros analisados. Cada laboratório deverá estabelecer ou seu próprio intervalo de valores aceitáveis para os controlos ACCURUN 1 relativamente aos kits de teste a serem utilizados. Se os resultados para os controlos ACCURUN 1 estiverem fora dos intervalos de valores aceitáveis estabelecidos, poderá significar um desempenho insatisfatório do teste. As possíveis fontes de discrepância induem: deterioração dos reagentes dos kits de teste, emo do operador, desempenho defeituoso do equipamento ou contaminação dos reagentes

LIMITAÇÕES DO PROCEDIMENTO

OS CONTROLOS ACCURUN 1 NÃO DEVEM SER SUBSTITUÍDOS PELOS REAGENTES DE CONTROLO POSITIVO E NEGATIVO FORNECIDOS COM OS KITS DE TESTE FABRICADOS.

Os PROCEDIMENTOS DE TESTE e a INTERPRETAÇÃO DOS RESULTADOS fomecidos pelos fabricantes dos kits de teste devem ser cumpridos. Os eventuais desvios dos procedimentos recomendados pelos fabricantes dos kits de teste poderão dar origem a resultados pouco fiáveis. Os controlos ACCURUN 1 são fomecidos apenas para fins de controlo de qualidade, não devendo ser utilizados para a calibração nem como preparação de referência principal em nenhum procedimento de teste. Condições adversas de transporte ebu conservação, bem como a utilização de controlos fora de prazo, poderão levar a resultados emóneos.

RESULTADOS ESPERADOS

OS CONTROLOS ACCURUN 1 NÃO POSSUEM VALORES ATRIBUÍDOS. Este controlo foi formulado de forma a produzir uma reactividade positiva com os kits de teste apresentados no Quadro 1. Os níveis específicos de reactividade variam entre os diferentes fabricantes de ensaios, os diferentes procedimentos utilizados, os diferentes números de lotes de reagentes e os diferentes laboratórios. Cada laboratório deverá estabelecer o seu próprio intervalo de valores aceitáveis para cada analisado. Por exemplo, o intervalo aceitável poderá incluir todos os valores a dois desvios padrão de distârcia da média de 20 valores, obtidos em 20 séries, durante um período de 30 dias³.

CARACTERÍSTICAS DE DESEMPENHO ESPECÍFICAS

Os controlos ACCURUN 1 foram concebidos para serem utilizados comprocedimentos de ensaio *in vitro*, na monitorização do desempenho dos mesmos. Os Controlos Positivos ACCURUN 1 são fabricados a partir de soro ou plasma humano, incluindo materiais reactivos para o HBsAg e anticorpos contra o HIV 1 e 2, HTLV I e II, HBcAg, HCV e CMV. Os controlos ACCURUN 1 não possuem valores atribuídos. Este controlo foi formulado de forma a produzir uma reactividade positiva com os kits de teste apresentados no Quadro 1. Os níveis específicos de reactividade variam entre os diferentes fabricantes de ensaios, os diferentes procedimentos utilizados, os diferentes números de lotes de reagentes e os diferentes laboratórios. Os procedimentos a executar por rotina para a implementação de um programa de garantia de qualidade e para a monitorização do desempenho dos testes devem ser definidos por cada laboratório individual.

BIBLIOGRAFIA

- Green IV GA, Carey RN, Westgard JO, Carten T, Shablesky LA, Achord D, Page E, e Le AV. Quality
 control for qualitative assays: quartitative QC procedure designed to assure analytical quality required
 for an ELISA for hepatitis B surface antigen. Clin. Chem. 43:9 1618-1621, 1997.
- Siegel JD, Rhinehart E, Jackson M, Chiarello L, and the Healthcare Infection Control Practices Advisory Committee, 2007 Guideline for Isolation Precautions: Preventing Transmission of Infectious Agents in Healthcare Settinos.
- Statistical Quality Control for Quantitative Measurements: Principles and Definitions; Approved Guideline—Second Edition. NCCLS document C24-A2, 1999.

Quadro 1. A Série 4400 ACCURUN 1 foi formulada de forma a produzir uma reactividade positiva com os secuintes kits de testes.

| Marcador | Fabricante | Nome do Produto |
|----------------|----------------------------|---|
| anti-HIV 1/2 | Bio-Rad Laboratories | Genetic Systems HIV-1/HIV-2 Plus O EIA |
| anti-HTLV I/II | Avioq Inc. | Avioq HTLV-I/II Microelisa System |
| HBsAg | Bio-Rad Laboratories | Genetic Systems HBsAg EIA 3.0 |
| anti-HBcAg | Ortho-Clinical Diagnostics | Ortho HBc ELISA Test System |
| anti-HCV | Ortho-Clinical Diagnostics | Ortho HCV Version 3.0 ELISA Test System |
| anti-CMV | Trinity Biotech USA | Capita™ CMV IgG |

Para obter assistência, contacte a Assistência Técnica da SeraCare através do número +1.508.244.6400.