

ACCURUN® 25 SERIE 5000

Control positivo de IgG ToRCH

CE 2797



EC REP

LGC Clinical Diagnostics, Inc. | 37 Birch Street, Milford, MA 01757 USA
Teléfono: +1 508.244.6400 | CDx-Info@LGCGroup.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

10076E-15

Septiembre de 2021

Explicación de los símbolos utilizados en el etiquetado de los productos LGC Clinical Diagnostics



Límite superior de temperatura



Límite de temperatura

EC REP

Representante autorizado en
la Comunidad Europea



Riesgo biológico



Fecha de caducidad

IVD

Producto sanitario para
diagnóstico *in vitro*

CONTROL -

Control negativo

REF

Número de catálogo



Consulte las instrucciones de uso

CONTROL +

Control positivo

LOT

Código de lote



Fabricante

CONTROL

Control



Fácilmente inflamable



Tóxico por inhalación, por ingestión
y en contacto con la piel



Peligro para la salud



ACCURUN® 25 SERIE 5000 Control positivo de IgG ToRCH

NOMBRE Y USO INDICADO

Los controles ACCURUN están indicados para estimar la precisión de los análisis de laboratorio y pueden utilizarse para detectar errores en los procedimientos de análisis de laboratorio. El control positivo de IgG ACCURUN® 25 ToRCH serie 5000 está formulado para utilizarlo con kits de análisis diagnósticos *in vitro* para la determinación cualitativa de anticuerpos IgG de *Toxoplasma gondii*, virus de la rubeola, citomegalovirus (CMV) y virus del herpes simple (VHS). Este producto no está indicado para su uso en el análisis de donantes de sangre o plasma. LGC Clinical Diagnostics dispone de un control negativo para estos análisis que se vende por separado. Para uso diagnóstico *in vitro*.

RESUMEN

El análisis frecuente de muestras independientes para control de calidad proporciona al analista un medio para vigilar el rendimiento de los ensayos de laboratorio. El uso regular de controles permite a los laboratorios vigilar la variación del análisis día a día, el rendimiento lote a lote de los kits de análisis, y la variación del usuario, y puede ayudar a identificar un aumento de errores aleatorios o sistemáticos. Un programa bien diseñado de control de calidad puede proporcionar más confianza en la fiabilidad de los resultados obtenidos de muestras desconocidas. La utilización de muestras con baja reactividad como controles independientes puede proporcionar una información valiosa en lo que se refiere a la competencia del laboratorio y a la variación del lote del kit que pueden afectar a la sensibilidad del ensayo¹.

PRINCIPIOS DEL PROCEDIMIENTO

El control positivo de IgG ACCURUN 25 ToRCH serie 5000 se ha diseñado para utilizarlo con procedimientos de ensayo *in vitro* para monitorizar el rendimiento del ensayo. El control positivo de IgG ACCURUN 25 ToRCH serie 5000 está fabricado a partir de suero o plasma humanos reactivos a los anticuerpos de *Toxoplasma gondii*, virus de la rubeola, CMV y VHS, y no reactivos al HBsAg ni a los anticuerpos de los virus VIH 1 y 2, HTLV y VHC. Los controles ACCURUN no tienen ningún valor asignado. Los niveles específicos de reactividad variarán entre los ensayos de diferentes fabricantes, diferentes procedimientos, diferentes números de lote y diferentes laboratorios.

REACTIVOS

Ítem n.º 2000-0034 3 viales de 1,0 ml cada uno

Este control contiene anticuerpos IgG de *Toxoplasma gondii*, virus de la rubeola, CMV y VHS determinados mediante EIA, ácido edético y tampones como estabilizantes, y 0,1% de ProClin® (5-cloro-2-metil-4-isotiazolin-3-ona y 2-metil-4-isotiazolin-3-ona) como conservante.

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES

Para uso diagnóstico *in vitro*.

ATENCIÓN: Manipule los controles ACCURUN y todos los productos sanguíneos humanos como si fuesen capaces de transmitir agentes infecciosos. El control positivo de IgG ACCURUN 25 ToRCH serie 5000 está fabricado a partir de suero o plasma humanos no reactivos al HBsAg ni a los anticuerpos de los virus VIH 1 y 2, HTLV y VHC con las actuales pruebas requeridas por la FDA.

Precauciones de seguridad

Utilice las precauciones universales recomendadas por los Centros estadounidenses para el Control de Enfermedades (siglas en inglés, CDC) para manipular los controles ACCURUN y la sangre humana². No pipetee con la boca; no coma ni beba en las áreas donde se manipulen las muestras. Limpie inmediatamente cualquier derrame pasando un trapo con una disolución de hipoclorito sódico al 0,5%. Deseche todas las muestras, controles y materiales utilizados en el análisis como si contuviesen agentes infecciosos.

Precauciones sobre manipulación

No utilice los controles ACCURUN después de la fecha de caducidad. Evite la contaminación microbiana de los controles al abrir y cerrar los viales.

INSTRUCCIONES DE CONSERVACIÓN

Almacene el control positivo de IgG ACCURUN 25 ToRCH serie 5000 a 2-8 °C. Una vez abierto, el control positivo de IgG ACCURUN 25 ToRCH debe almacenarse refrigerado a 2-8 °C y desecharse después de 60 días. Después de abrir los controles, registre en el vial la fecha en la que los ha abierto y la fecha de caducidad. No se recomienda realizar múltiples ciclos de congelación-descongelación, ya que esto puede tener efectos adversos variables en los resultados del análisis. Para prevenir escapes, almacene los viales en posición vertical.

INDICIOS DE INESTABILIDAD O DETERIORO DEL REACTIVO

Una alteración en la apariencia física puede indicar inestabilidad o deterioro de los controles ACCURUN. Deben desecharse las disoluciones que están visiblemente turbias.

PROCEDIMIENTO

Materiales suministrados

El control positivo de IgG ACCURUN 25 ToRCH serie 5000 está fabricado a partir de suero o plasma humanos reactivos a los anticuerpos de *Toxoplasma gondii*, virus de la rubeola, CMV y VHS y no reactivos al HBsAg ni a los anticuerpos de los virus VIH 1 y 2, HTLV y VHC. Véase REACTIVOS para obtener una lista de tamaños del envase.

Materiales necesarios pero no suministrados

Consulte las instrucciones proporcionadas por los fabricantes de los kits de análisis que se van a utilizar.

Instrucciones de uso

Deje que los controles alcancen la temperatura ambiente antes de utilizarlos, y vuelva a meter los controles en el frigorífico inmediatamente después de su uso. Mezcle el contenido de los viales dando vueltas suavemente. Los controles ACCURUN deben incluirse en una serie de análisis utilizando exactamente el mismo procedimiento proporcionado por el fabricante para muestras desconocidas. Los controles ACCURUN NO deben sustituirse por los reactivos de los controles positivo y negativo proporcionados con los kits industriales para análisis de laboratorio.

Control de calidad

Puesto que los controles ACCURUN no tienen ningún valor asignado, se recomienda que cada laboratorio valide el uso de cada lote de controles ACCURUN con cada sistema específico de ensayo antes de su uso regular en el laboratorio.

INTERPRETACIÓN DE RESULTADOS

Los niveles de reactividad del control positivo de IgG ACCURUN 25 ToRCH series 5000 pueden variar con análisis de diferentes fabricantes y lotes diferentes del kit de análisis. Como el control no tiene ningún valor asignado, el laboratorio debe establecer un rango para cada lote de controles positivos de IgG ACCURUN 25 ToRCH serie 5000. Si los resultados del control positivo de IgG ACCURUN 25 ToRCH serie 5000 están fuera del rango de los valores aceptables establecidos, es posible que el rendimiento de la prueba no sea adecuado. Entre las fuentes posibles de discrepancia se encuentran: deterioro de los reactivos del kit de análisis, error del usuario, funcionamiento incorrecto del equipo o contaminación de los reactivos.

LIMITACIONES DEL PROCEDIMIENTO

LOS CONTROLES ACCURUN NO DEBEN SUSTITUIRSE POR LOS REACTIVOS DE LOS CONTROLES POSITIVO Y NEGATIVO PROPORCIONADOS CON LOS KITS INDUSTRIALES PARA ANÁLISIS DE LABORATORIO.

Deben seguirse estrechamente los PROCEDIMIENTOS DE ANÁLISIS y la INTERPRETACIÓN DE RESULTADOS proporcionados por los fabricantes de los kits de análisis. Las desviaciones de los procedimientos recomendados por los fabricantes del kit de análisis pueden producir resultados no fiables. Los controles ACCURUN no son calibradores, y no deben emplearse para la calibración del ensayo. Estos controles deben utilizarse al analizar muestras de suero o plasma. Las características de rendimiento del control positivo de IgG ACCURUN 25 ToRCH serie 5000 sólo se han establecido para anticuerpos IgG de *Toxoplasma gondii*, virus de la rubeola, CMV y VHS. Las condiciones adversas de conservación y/o envío, o el uso de controles caducados pueden producir resultados erróneos.

RESULTADOS ESPERADOS

El control positivo de IgG ACCURUN 25 ToRCH serie 5000 NO TIENE NINGÚN VALOR ASIGNADO.

Los niveles específicos de reactividad variarán entre los ensayos de diferentes fabricantes, diferentes procedimientos, diferentes números de lote y diferentes laboratorios. Los procedimientos para llevar a cabo un programa de garantía de calidad y vigilar el rendimiento del análisis de forma regular deben ser establecidos por cada laboratorio. Cada laboratorio debe establecer su propio rango de valores aceptables para cada analito. Por ejemplo, el rango aceptable puede incluir todos los valores que estén dentro de 2 desviaciones estándar de la media de 20 puntos de datos obtenidos en 20 series a lo largo de un período de 30 días³.

CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS DE RENDIMIENTO

Los controles ACCURUN se han diseñado para utilizarlos con los procedimientos de ensayo *in vitro*, para vigilar el rendimiento del ensayo. El control positivo de IgG ACCURUN 25 ToRCH serie 5000 está fabricado a partir de suero o plasma humanos reactivos a los anticuerpos de *Toxoplasma gondii*, virus de la rubeola, CMV y VHS, y no reactivos al HBsAg ni a los anticuerpos de los virus VIH 1 y 2, HTLV y VHC. Los controles ACCURUN no tienen ningún valor asignado. Los niveles específicos de reactividad variarán entre los ensayos de diferentes fabricantes, diferentes procedimientos, diferentes números de lote y diferentes laboratorios. Los procedimientos para llevar a cabo un programa de garantía de calidad y vigilar el rendimiento del análisis de forma regular deben ser establecidos por cada laboratorio.

REFERENCIAS

- Green IV GA, Carey RN, Westgard JO, Carten T, Shablesky LA, Achord D, Page E, y Le AV. Quality control for qualitative assays: quantitative 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 Settings.
- Statistical Quality Control for Quantitative Measurements: Principles and Definitions; Approved Guideline— Second Edition. NCCLS document C24-A2, 1999.

Para asistencia, llame al Servicio Técnico de LGC Clinical Diagnostics al +1.508.244.6400.