

# ACCURUN® 2 SERIJA 5600

Pozitivna kontrola s više markera



2797



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



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

14056HR-01

Rujan 2024

## Objašnjenje simbola koji se koriste u označavanju proizvoda društva LGC Clinical Diagnostics



Gornja granica temperature



Ograničenje temperature



Ovlašteni zastupnik u  
Europskoj zajednici



Biološki rizici



Upotrijebiti do



In vitro dijagnostički medicinski proizvod



Negativna kontrola



Kataloški broj



Proučite upute za upotrebu



Pozitivna kontrola



Šifra serije



Proizvođač



Kontrola



Lako zapaljivo



Otrovno ako se udiše, u dodiru s  
kožom i ako se proguta



Opasnost po zdravlje



Uvoznik

# ACCURUN® 2 SERIJA 5600 Pozitivna kontrola s više markera

## NAZIV I NAMJENA

Kontrole ACCURUN® namijenjene su za upotrebu kao pozitivne kvalitativne kontrole za nadzor preciznosti laboratorijskog testiranja i uočavanje pogrešaka u postupcima laboratorijskog testiranja. Pozitivne kontrole s više markera ACCURUN 2 formulirane su za upotrebu s metodama *in vitro* dijagnostičkog testiranja kojima se otkrivaju protutijela na virus humane imunodeficijencije tipa 1 i 2 (HIV 1 i 2), protutijela na ljudski T-stanični limfotropni virus tipa I i II (HTLV I i II), protutijela na antigen jezgre hepatitisa B (HBcAg), protutijela na virus hepatitisa C (HCV), protutijela na citomegalovirus (CMV), protutijela na bakteriju *Treponema pallidum* (sifilis) i površinski antigen hepatitisa B (HBsAg). Kontrole ACCURUN nemaju dodijeljene kvantitativne vrijednosti. Samo za profesionalnu laboratorijsku primjenu.

## ŠAŽETAK

Učestalo testiranje neovisnih uzoraka kontrole kvalitete omogućuje analitičaru nadzor učinkovitosti laboratorijskih testova. Rutinska primjena kontrole omogućuje laboratorijsima praćenje svakodnevnih promjena u testovima, učinkovitosti svake serije kompleta testova i promjene rukovatelja te može pomoći odrediti povećanje slučajne ili sustavne pogreške. Dobro osmišljen program kontrole kvalitete može pružiti dodatnu sigurnost u pouzdanošću rezultata dobivenih za nepoznate uzroke. Primjene neovisnih kontrola može dati dragocjene informacije po pitanju stručnosti laboratorijsa i promjene serije kompleta koja može utjecati na osjetljivost testa<sup>1</sup>.

## NAČELA POSTUPKA

Kontrole ACCURUN osmišljene su za upotrebu s postupcima *in vitro* testiranja radi nadzora učinkovitosti testa. Pozitivne kontrole ACCURUN 2 proizvedene su od ljudskog seruma ili plazme, uključujući materijale reaktivne na HBsAg i protutijela na HIV 1 i 2, HTLV I i II, HBcAg, HCV, CMV i bakteriju *Treponema pallidum*. Kontrole ACCURUN nemaju dodijeljene vrijednosti. Primjeri testa (testova) s kojima ta kontrola može biti kompatibilna navedeni su u Tablici 1. Specifične razine reaktivnosti razlikovat će se među testovima različitih proizvođača, različitim postupcima, različitim brojevima serija i različitim laboratorijsima.

## REAGENSI

Artikl br. 2000-0100

6 bočica, 3,5 ml po bočici

Ova kontrola sadržava stabilizatore (EDTA, puferska sredstva) i 0,1%-tni ProClin® (5-kloro-2-metil-4-izotiazolin-3-on i 2-metil-4-izotiazolin-3-on) kao konzervans. Reaktivni materijali obrađeni su beta-propiolaktonom i ultraljubičastim zračenjem.

## UPOZORENJA I MJERE OPREZA

### Za *in vitro* dijagnostiku upotrebu

**OPREZ:** rukujte kontrolama ACCURUN i svim proizvodima ljudske krvi kao sposobnima za prijenos zaraznih tvari. Pozitivne kontrole ACCURUN 2 proizvedene su od ljudskog seruma ili plazme, uključujući materijale reaktivne na HBsAg i protutijela na HIV 1 i 2, HTLV I i II, HBcAg, HCV, CMV i bakteriju *Treponema pallidum*.

## Sigurnosne mjere opreza

Korisite se preporučenim univerzalnim mjerama opreza Centara za kontrolu bolesti (CDC) za rukovanje kontrolama ACCURUN i ljudskom krvi<sup>2</sup>. Nemojte pipetirati ustima; nemojte jesti niti piti na mjestima gdje se rukuje uzorcima. Odmah očistite prolivenu tekućinu brišanjem 0,5%-trom otopinom natrijeva hipoklorita. Odlوžite u otpad sve uzorce, kontrole i materijale koji su upotrijebljeni u testiranju kao da sadržavaju zarazne tvari. Dodatne informacije o sigurnosti mogu se pronaći u Sigurnosno-tehničkom listu (SDS) na internetskoj stranici tvrtke.

## Mjere opreza pri rukovanju

Nemojte upotrebljavati kontrole ACCURUN nakon isteka roka valjanosti. Izbjegavajte mikrobnu kontaminaciju kontrola prilikom otvaranja i zatvaranja bočica.

## UPUTE O SKLADIŠTENJU

Čuvajte kontrole ACCURUN u hladnjaku na 2 – 8 °C. Nakon otvaranja kontrole ACCURUN treba čuvati na 2 – 8 °C i odlоžiti u otpad nakon 60 dana. Nakon otvaranja, na bočici zabilježite datum otvaranja i rok valjanosti. Ne preporučjuju se ciklusi višestrukog zamrzavanja i odmrzavanja te mogu imati nepovoljan učinak na rezultate testa. Čuvajte bočice u uspravnom položaju da biste sprječili curenje.

## POKAZATELJI NESTABILNOSTI ILI NARUŠENJA KVALITETE REAGENSA

Promjene fizičkog izgleda mogu označavati nestabilnost ili narušenje kvalitete kontrole ACCURUN. Otopine koje su vidljivo zamućene trebaju se odlоžiti u otpad.

## POSTUPAK

### Pričuvani materijali

Pozitivne kontrole ACCURUN 2 proizvedene su od ljudskog seruma ili plazme, uključujući materijale reaktivne na HBsAg i protutijela na HIV 1 i 2, HTLV I i II, HBcAg, HCV, CMV i bakteriju *Treponema pallidum*. Pogledajte odjeljak REAGENSI za popis veličina pakiranja.

### Potrebni materijali koji nisu priloženi

Proučite upute koje dostavljaju proizvođači kompleta testova koji će se koristiti.

### Upute za upotrebu

Pomiješajte sadržaj bočica nježnim kružnim pokretima. Pustite da kontrole dosegnu sobnu temperaturu prije upotrebe, a zatim ih vratite u hladnjak odmah nakon upotrebe. Kontrole ACCURUN trebaju se uključiti u testno pokretanje testa pomoći identičnog postupka koji navodi proizvođača za nepoznate uzorce. Kontrole ACCURUN NE smiju se zamjenjivati reagensima za pozitivnu i negativnu kontrolu priloženima u kompletim testova.

## Kontrola kvalitete

Budući da kontrole ACCURUN nemaju dodijeljene vrijednosti, preporučuje se da svaki laboratoriј potvrdi upotrebu svake serije kontrole ACCURUN sa svakim određenim sustavom testa prije njegove rutinske upotrebe u laboratoriјu.

## TUMAČENJE REZULTATA

Razine reaktivnosti kontrole ACCURUN mogu se razlikovati kod testova različitih proizvođača i različitih serija kompleta testova. Svaki laboratoriј mora uspostaviti vlastiti raspon prihvativih vrijednosti za kontrole ACCURUN prilikom primjene određenih kompleta testova. Kada su rezultati za kontrole ACCURUN izvan utvrđenog prihvativog raspona vrijednosti, to može ukazivati na nezadovoljavajući učinkovitost testa. Mogući izvori pogrešaka uključuju: narušavanje kvalitete reagensa u kompletu testa, pogrešku rukovatelja, neispravnost opreme ili kontaminaciju reagensa.

## OGRANIČENJA POSTUPKA

KONTROLE ACCURUN NE SMIJU SE ZAMJENJIVATI REAGENSIMA ZA POZITIVNU I NEGATIVNU KONTROLU PRILOŽENIMA S PROIZVEDENIM KOMPLETIMA TESTOVA.

Potrebno je pridržavati se **TESTNIH POSTUPAKA** i **TUMAČENJA REZULTATA** koje navode proizvođači kompleta testova. Odstupanja od postupaka koje preporučuju proizvođači kompleta testova mogu prouzvesti nepouzdane rezultate. Kontrole ACCURUN kvalitativne su, nisu automatizirane i navedene su u svrhu osiguranja kvalitete te se ne smiju upotrebljavati za kalibraciju ili kao primarni referentni pripravak ni u kojem postupku testa. Nepovoljni uvjeti slanja i/ili skladištenja ili upotreba zastarjeлиh kontrola mogu prouzvesti pogrešne rezultate.

## OČEKIVANI REZULTATI

KONTROLE ACCURUN NEMAJU DODIJELJENE VRIJEDNOSTI. Ova je kontrola formulirana kako bi prouzvela pozitivnu reaktivnost za analite navedene u Tablici 1. Specifične razine reaktivnosti razlikovat će se među testovima različitih proizvođača, različitim postupcima, različitim brojevima serija reagensa i različitim laboratorijsima. Svaki laboratoriј mora utvrditi vlastiti raspon prihvativih vrijednosti za svaki analit. Na primjer, prihvativi raspon može uključivati sve vrijednosti unutar 2 standardna odstupanja prosjeka za 20 podatkovnih točaka dobivenih u 20 izvođenja testova tijekom 30 dana<sup>3</sup>.

## SPECIFIČNE KARAKTERISTIKE UČINKOVITOSTI

Kontrole ACCURUN osmišljene su za upotrebu s postupcima *in vitro* testiranja radi nadzora učinkovitosti testa. Pozitivne kontrole ACCURUN 2 proizvedene su od ljudskog seruma ili plazme, uključujući materijale reaktivne na HBsAg i protutijela na HIV 1 i 2, HTLV I i II, HBcAg, HCV, CMV i bakteriju *Treponema pallidum*. Kontrole ACCURUN nemaju dodijeljene vrijednosti. Specifične razine reaktivnosti razlikovat će se među testovima različitih proizvođača, različitim postupcima, različitim brojevima serija reagensa i različitim laboratorijsima. Svaki pojedini laboratoriј mora uspostaviti postupak za redovitu provedbu programa osiguranja kvalitete i nadzor učinkovitosti testa. Materijali kontrole kvalitete trebaju se upotrebljavati u skladu s lokalnim, državnim i saveznim propisima i zahtjevima za akreditaciju.

## REFERENCIJE

- Green IV GA, Carey RN, Westgard JO, Carten T, Shablesky LA, Achord D, Page E, and 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– Fourth Edition. CLSI document C24, 2016.

Tablica 1. Ovaj je proizvod testiran prilikom puštanja u promet s pomoću sljedećih testova

Marker	Proizvođač	Naziv proizvoda
HIV 1/2	Roche	Elecys HIV combi PT
HTLV I/II	Roche	Elecys HTLV I/II
Anti-HCV	Roche	Elecys Anti-HCV II
HBsAg	Roche	Elecys HBsAg II
Anti-HBc	Roche	Elecys Anti-HBc II
CMV	Roche	Elecys CMV IgG
Syphilis (T. pallidum)	Roche	Elecys Syphilis

Obratite se Tehničkoj podršci društva LGC Clinical Diagnostics za pomoć na +1 508.244.6400.

Svaki ozbiljan štetni dogadjaj do kojeg je došlo vezano uz proizvod treba prijaviti Tehničkoj podršci društva LGC Clinical Diagnostics i, ako se upotrebljava u Europskoj uniji, nadležnom tijelu države članice u kojoj je došlo do štetnog dogadjaja.

Datum	Opis promjene
Rujan 2024	Prvo izdanje