



PT

FINALIDADE PREVISTA

O Optitrol Orange é uma amostra de controlo da qualidade (CQ) com marcadores múltiplos, que se destina a monitorizar o desempenho de ensaios *in vitro* para a determinação de analitos específicos (ver abaixo) em soro e plasma humanos. Este CQ foi fabricado como um controlo positivo e pode ser útil para determinar a precisão dos sistemas de teste e identificar fontes de variação. O Optitrol Orange é otimizado para ensaios e plataformas, incluindo Siemens ADVIA Centaur, e é um controlo não analisado, sem valores-alvo. Este controlo não deve ser utilizado como substituto dos controlos de kit obrigatórios do fabricante, fornecidos com o ensaio. O Optitrol Orange é um dispositivo médico para diagnóstico *in vitro* destinado a utilização profissional.

O Optitrol Orange apresentará uma reação positiva em ensaios que detetam os seguintes analitos:

| | | |
|----------------|--------------|-------------------------------------|
| Anti-HIV 1 IgG | IgG anti-HBc | IgG anti-HTLV 1 |
| IgG anti-VHC | HBsAg | Anti- <i>Treponema pallidum</i> IgG |

CONTEÚDO

O Optitrol Orange contém plasma humano com azida de sódio e ProClin 950 como conservantes.

O controlo negativo disponível separadamente, Optitrol SeroNeg, apresentará resultados negativos/não reativos para os analitos acima mencionados.

Exemplos de possível reatividade (sem valores alvo) para este controlo podem ser encontrados em <http://www.seracare.com/resourcelibrary>. Os utilizadores de amostras do CQ Optitrol têm acesso ao EDCNet, um sistema de monitorização de resultados de CQ baseado na Internet, em <https://www.nrlquality.org.au/products-services/qconnect>.

ARMAZENAMENTO E ESTABILIDADE

Optitrol Orange:

- Estável até ao final do prazo de validade quando conservado entre 2 °C e 8 °C.
- Estável durante 90 dias após a abertura, desde que seja fechado hermeticamente após a utilização e colocado novamente nas condições de armazenamento entre 2 °C e 8 °C.
- Armazene sempre os frascos na posição vertical.
- Não utilize após o final do prazo de validade.

INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO

- Optitrol Orange é um produto pronto a usar.
- Misture bem, agitando suavemente, antes da utilização.
- Para analisadores automatizados, identifique o frasco com o código de barras fornecido e, em seguida, coloque o CQ Optitrol num suporte de amostras, de acordo com as amostras de rotina.
- Após a utilização, coloque os frascos novamente nas condições de armazenamento entre 2 °C e 8 °C.

LIMITAÇÕES

- Não utilize este produto após o final do prazo de validade.
- Não utilize este produto se existirem sinais de contaminação microbiana e/ou turvação elevada.
- Utilize o Optitrol Orange de acordo com as instruções de utilização do fabricante do ensaio.
- O desvio do procedimento recomendado pode levar a resultados duvidosos.
- Este produto é fornecido apenas para fins de garantia da qualidade e não deve ser utilizado para fins de calibração.
- Este produto não é automatizado.
- Possíveis causas de variação no desempenho do CQ Optitrol:
 - Lotes diferentes do reagente de ensaio
 - Diferentes lotes de calibradores utilizados
 - Diferentes analisadores utilizados
 - Diferentes operadores
 - Hora do dia em que o teste foi realizado

PRECAUÇÕES E INFORMAÇÕES SOBRE A ELIMINAÇÃO

- O Optitrol Orange destina-se apenas à utilização em diagnóstico *in-vitro* e deve ser testado apenas por pessoal qualificado.
- O Optitrol Orange contém materiais de origem humana e deve ser considerado como potencialmente infeccioso. Cumpra as precauções universais para a prevenção da transmissão de agentes infecciosos ao manusear este produto.
- Não pipetar com a boca.
- A azida de sódio conservante pode reagir com cobre ou chumbo, levando à formação de compostos perigosos. Embora o Optitrol Orange contenha apenas uma pequena quantidade de azida de sódio, dilua com uma quantidade suficiente de água ao eliminar estes produtos em sistemas de águas residuais.
- Este produto também contém metilisotiazolonas, que são um composto do ProClin. As metilisotiazolonas estão classificadas de acordo com as Diretivas da Comunidade Europeia (CE) aplicáveis como: sensibilização cutânea.
- Elimine todo o material de forma segura, em conformidade com os regulamentos locais e nacionais, e com os procedimentos laboratoriais para a eliminação de resíduos clínicos.



ADVERTÊNCIA: Contém metilisotiazolonas.
H317 Pode provocar uma reação alérgica cutânea.

Prevenção:

- P261 Evitar respirar névoa/vapores/aerossóis.
- P272 A roupa de trabalho contaminada não deve sair do local de trabalho.
- P280 Usar luvas/vestuário de proteção.

Resposta:

- P302 + P352 EM CASO DE CONTACTO COM A PELE: Lavar com sabão e água abundantes.
- P333 + P313 Se ocorrer irritação ou erupção cutânea: Procurar assistência médica.
- P363 Lavar o vestuário contaminado antes da reutilização.

REFERÊNCIAS

- Occupational Safety and Health Standards: Bloodborne pathogens. (29 CFR Part 1910.1030). Fed. Register.
- Diretiva 2000/54/CE do Parlamento Europeu e Conselho, de 18 de setembro de 2000, relativa à proteção dos trabalhadores contra riscos ligados à exposição a agentes biológicos durante o trabalho.
- Para obter mais informações, consulte as instruções de utilização apropriadas dos ensaios utilizados.

Para obter ajuda, contacte a Assistência Técnica da LGC Clinical Diagnostics através do +1 508.244.6400 / CDx-Info@LGCGroup.com.

Qualquer incidente grave que tenha ocorrido em associação com o dispositivo deve ser notificado à Assistência Técnica da LGC Clinical Diagnostics e, se a utilização estiver a decorrer na UE, à autoridade competente do Estado-Membro no qual o incidente ocorreu.

| Data | Descrição da alteração |
|---------------|------------------------|
| Marco de 2026 | Atualização para IVDR |

[REF] TAMANHO DA EMBALAGEM

| | |
|-------------------|----------------------|
| N.º de referência | Tamanho da embalagem |
| SR11061 | 4 x 5 ml Positivo |
| SR11063 | 2 x 5 ml Positivo |
| SR11069 | 1 x 1 ml Positivo |

Optitrol Orange



CE 2797

PT

| | | | | | | | | | | | |
|--------------------|-----------------------|----------------------------------|----------------|------------------|---------------------|---------------------|-------------------|---------------------------------------|---------------|------------|--------------------------|
| REF | CE | IVD | LOT | | | | | | | | |
| Número de catálogo | Conformidade Europeia | Para Diagnóstico <i>In-Vitro</i> | Número de lote | Data de validade | Logótipo do produto | Advertência/Atenção | Riscos biológicos | Consultar as Instruções de Utilização | Fabricado por | Importador | Limitação da temperatura |
| CONTROL+ | CONTROL- | EU REP | | | | | | | | | |
| Controlo positivo | Controlo negativo | Mandatário na União Europeia | | | | | | | | | |

EU REP

MediMark Europe Sarl.
11 rue Emile Zola
38100 Grenoble. FRANCE
+33 (0) 4 76 86 43 22
info@medimark-europe.com

LGC Clinical Diagnostics, Inc. | 37 Birch Street, Milford, MA 01757 USA

Telefone: +1 508.244.6400 | CDx-Info@LGCGroup.com



14635PT-01

Marco de 2026