

ACCURUN® 1 ΣΕΙΡΑ 4000

Θετικός μάρτυρας πολλαπλών δεικτών

CE 2797

EC REP



LGC Clinical Diagnostics, Inc. | 37 Birch Street, Milford, MA 01757 USA
Αρ. τηλεφώνου: +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

10004GR-19 Σεπτέμβριος 2021

Επεξήγηση των συιδώλων που χρησιοποιούνται στην επισήμανση του προϊόντος LGC Clinical Diagnostics



Ανώτερο όριο θερμοκρασίας



Περιορισμοί θερμοκρασίας

EC REP

Εξουσιοδοτημένος αντιπρόσωπος
στην Ευρωπαϊκή Κοινότητα



Βιολογικοί κίνδυνοι



Ημερομηνία λήξης

IVD

In Vitro Διαγνωστικό[®]
Ιατροτεχνολογικό προϊόν

CONTROL -

Αρνητικό πρότυπο ελέγχου

REF

Αριθμός καταλόγου



Συμβουλευτείτε τις οδηγίες χρήσης

CONTROL +

Θετικό πρότυπο ελέγχου

LOT

Αριθμός Παρτίδας



Κατασκευαστής

CONTROL



Κίνδυνος για την υγεία



Πολύ εύφλεκτο



Τοξικό όταν εισπνέεται, σε επαφή με
το δέρμα και σε περίπτωση καταπόσεως

ACCURUN® 1 ΣΕΙΡΑ 4000 Θετικός μάρτυρας πολλαπλών δεικτών

ΟΝΟΜΑΣΙΑ ΚΑΙ ΧΡΗΣΗ ΓΙΑ ΤΗΝ ΟΠΟΙΑ ΠΡΟΟΡΙΖΕΤΑΙ

Οι μάρτυρες ACCURUN 1 προορίζονται για τον υπολογισμό της ακρίβειας των εργαστηριακών εξετάσεων και είναι δυνατό να χρησιμοποιούνται στην ανίγνευση τυχόν σφαλμάτων στις διαδικασίες εργαστηριακών εξετάσεων. Οι θετικοί μάρτυρες πολλαπλών δεικτών ACCURUN® 1 έχουν διαμορφωθεί για χρήση με κιτ *in vitro* διαγνωστικών εξετάσεων για την ανίγνευση αντισωμάτων στον ίδιο της ανοσοαπέπλευσης του αιθρώπου τύπου 1 και 2 (HIV 1 και 2), αντισωμάτων στον Τ-λεμφοτρόπο ίδιο του αιθρώπου τύπου I και II (HTLV I και II), αντισωμάτων στον πυρηνικό αντιγόνο του ιού της ηπατίτιδας B (HBsAg), αντισωμάτων στον ιο της ηπατίτιδας C (HCV), αντισωμάτων στον κυταρομελαγόλιο (CMV) και στο επιφανειακό αντιγόνο του ιού της ηπατίτιδας B (HBcAg). Για τις εξετάσεις αυτές διατίθεται ξεχωριστά αρνητικός μάρτυρας από την LGC Clinical Diagnostics.

ΠΕΡΙΛΗΨΗ

Η συνήγορη εξέταση ανεξάρτητων δειγμάτων ποιοτικού ελέγχου παρέχει στον αναλυτή ένα μέσο παρακολούθησης της απόδοσης των εργαστηριακών προσδιορισμών. Με τη συνήγορη χρήση των μαρτύρων δίνεται η δυνατότητα στην εργαστηριά να παρακολουθήσει τη διακύμανση στην εξέτασην από ημέρα σε ημέρα, την απόδοση των κιτ εξετάσεων από παρτίδα σε παρτίδα και τη διακύμανση μεταξύ χειριστών, ενώ παρέχεται επίσης βοήθεια στην αναγνώριση τυχόν αυξησηών τυχαίου ή συστηματικού σφάλματος. Ένα καλά σχεδιασμένο πρόγραμμα ποιοτικού ελέγχου είναι δυνατό να παρέχει επιπλέον στην αξιοποίηση των αποτελεσμάτων που λαμβάνονται για άγνωστα δείγματα. Η χρήση δειγμάτων χαρημάτων αντι-δραστικότητας ως ανεξάρτητους μάρτυρες ενδέχεται να παρέχει πολύτιμες πληροφορίες σχετικά με την εργαστηριακή επάρκεια και τη διακύμανση μεταξύ παρτίδων κιτ, οι οποίες ενδέχεται να επηρεάσουν την ευαισθησία του προσδιορισμού.

ΑΡΧΕΣ ΤΗΣ ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΑΣ

Οι μάρτυρες ACCURUN 1 έχουν σχεδιαστεί για χρήση με *in vitro* διαδικασίες προσδιορισμού για σκοπούς παρακολούθησης της απόδοσης των εξετάσεων. Οι θετικοί μάρτυρες ACCURUN 1 παρασκευάζονται από αιθρώπινο ορό ή πλάσμα, συμπεριλαμβάνοντας υλικά που είναι αντιδραστικά για το HBsAg και αντισωμάτων στον HIV 1 και 2, HTLV I και II, HBcAg, HCV και CMV. Οι μάρτυρες ACCURUN 1 δεν έχουν αποδοθείσες τιμές. Αυτός ο θετικός μάρτυρας έχει διαμορφωθεί για να προκαλεί θετική αντιδραστικότητα με εκείνους τους προσδιορισμούς κατασκευαστών παραπλέοντας στον πίνακα 1. Ειδικά επίπεδα αντιδραστικότητας θα ποικίλλουν μεταξύ προσδιορισμών διαφορετικών κατασκευαστών, διαφορετικών διαδικασιών, διαφορετικών αριθμών παρτίδας αντιδραστηρίων και διαφορετικών εργαστηρίων. Κάθε εργαστηρίο πρέπει να καθιερώσει το δικό του εύρος αποδεκτών τιμών για τους μάρτυρες ACCURUN 1 με τα συγκεκριμένα κιτ εξετάσεων που χρησιμοποιούνται. Εάν τα αποτελέσματα για τους μάρτυρες ACCURUN 1 είναι εκτός του καθιερωμένου αποδεκτού εύρους τιμών, αυτό ενδέχεται να αποτελέσει ένδειξη μιας ανοικτοποίησης απόδοσης της εξέτασης. Πιθανές αιτίες ασυμμόνιας είναι: αλλοίωση των αντιδραστηρίων του κιτ εξετάσεων, σφάλμα του χειριστή, ελαπωματική απόδοση του εξπλησμού ή μόλυνση των αντιδραστηρίων.

ΑΝΤΙΔΡΑΣΤΗΡΙΑ

Κωδ. είδους 2000-0008 3 φιαλίδια, 5 ml ανά φιαλίδιο

Αυτός ο θετικός μάρτυρας περιέχει σταθεροποιητές (EDTA, παράγοντες ρύθμισης) και 0,1% ProClin® (5-χωρω-2-μεθυλ-4-ισοθειαζόλιν-3-όνη & 2-μεθυλ-4-ισοθειαζόλιν-3-όνη) ως συντρητικό. Τα υλικά που έχουν καταπαραχθεί ως δυνητικώς μολυσματικά έχουν υποβληθεί σε επεξεργασία με β-προπιολακτόνη και υπερώδη ακτινοβολία.

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΕΙΣ ΚΑΙ ΠΡΟΦΥΛΑΞΕΙΣ

Για *in vitro* διαγνωστική χρήση

ΠΡΟΣΟΧΗ: Χειρίστε τους μάρτυρες ACCURUN 1 και όλα τα προϊόντα αιμάτων ας δυνητικά μετάδοσης μολυσματικών παραγόντων. Οι θετικοί μάρτυρες ACCURUN 1 παρασκευάζονται από αιθρώπινο ορό ή πλάσμα, συμπεριλαμβάνοντας υλικά που είναι αντιδραστικά για το HBsAg και αντισωμάτων στον HIV 1 και 2, HTLV I και II, HBcAg, HCV και CMV. Οι μάρτυρες ACCURUN 1 δεν έχουν αποδοθείσες τιμές. Αυτός ο θετικός μάρτυρας έχει διαμορφωθεί για να προκαλεί θετική αντιδραστικότητα με εκείνους τους προσδιορισμούς κατασκευαστών, διαφορετικών αριθμών παρτίδας αντιδραστηρίων και διαφορετικών εργαστηρίων.

Προφυλάξεις ασφαλείας

Ακολουθείτε τις συνιστώμενες γενικές προφυλάξεις των Κέντρων για τον έλεγχο των νόσων (CDC - Centers for Disease Control) για το χειρισμό των μαρτύρων ACCURUN 1 και του αιθρώπινου αίματος². Μην αναρροφάθετε με πιπέτα με το στόμα, μην τρώτε και μην πίνετε σε χώρους όπου γίνεται χειρισμός δειγμάτων. Καθαρίστε τυχόν χυμένα υλικά σκουπιδιώντας τα μερίσματα με 0,5% διάλυμα υποχλωρίδιου νατρίου. Απορρίψτε όλα τα δείγματα, τους ελέγχους και τα υλικά που χρησιμοποιήθηκαν στην εξέταση ως ένα περιεχόμενο μολυσματικός πορφύρων.

Προφυλάξεις χειρισμού

Μη χρησιμοποιείτε τους μάρτυρες ACCURUN 1 μετά την ημερομηνία λήξης. Αποφύγετε τη μικροβιακή μόλυνση των μαρτύρων κατά το άνοιγμα και το κλείσιμο των φιαλιδίων.

ΟΔΗΓΙΕΣ ΦΥΛΑΞΗΣ

Φυλάσσετε τους μάρτυρες ACCURUN 1 στο ψυγείο σε θερμοκρασία 2-8 °C. Αφού ανοιχτούν, οι μάρτυρες ACCURUN 1 θα πρέπει να απορρίπτονται μετά από 60 ημέρες. Μετά το άνοιγμα, καταρράψτε την ημερομηνία ανοίγματος και την ημερομηνία λήξης στο φιαλίδιο. Δε συνιστώται πολλαπλά κύκλοι κατάληξης-απόψυξης διότι ενδέχεται να έχουν μεταβλητές ανεπιθύμητες επιδράσεις στα αποτελέσματα των εξετάσεων. Για να αποτρέπετε τυχόν διαρροή, φυλάσσετε τα φιαλίδια σε όρθια θέση.

ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ ΑΣΤΑΘΕΙΑΣ Η ΑΛΛΟΙΩΣΗ ΤΩΝ ΑΝΤΙΔΡΑΣΤΗΡΙΩΝ

Τυχόν μεταβολές της φυσικής εμφάνισης ενδέχεται να υποδηλώνουν αστάθεια ή αλλοίωση των μαρτύρων ACCURUN 1. Διαλύματα που είναι εμφανώς θολά θα πρέπει να απορρίπτονται.

ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΑ

Παρεχόμενα υλικά

Οι θετικοί μάρτυρες ACCURUN 1 παρασκευάζονται από αιθρώπινο ορό ή πλάσμα, συμπεριλαμβάνοντας υλικά που είναι αντιδραστικά για το HBsAg και αντισωμάτων στον HIV 1 και 2, HTLV I και II, HBcAg HCV και CMV. Δείτε την ενότητα ΑΝΤΙΔΡΑΣΤΗΡΙΑ για μια λίστα των μεγέθων συσκευασίας. Για τις εξετάσεις αυτές διατίθεται επίσης ξεχωριστά αρνητικός ελέγχος από την LGC Clinical Diagnostics.

Υλικά που απαιτούνται αλλά δεν παρέχονται

Ανατρέξτε στις οδηγίες που παρέχονται από τους κατασκευαστές των εξετάσεων που θα χρησιμοποιηθούν.

Οδηγίες χρήσης

Αναμείξτε τα περιεχόμενα των φιαλιδίων περιστρέφοντάς τα απαλά. Αφήστε τους μάρτυρες να φθάσουν σε θερμοκρασία δωματίου πριν από τη χρήση και κατόπιν επιστρέψτε τους μάρτυρες στο ψυγείο για ώρα δέλη αμέσως μετά τη χρήση. Οι μάρτυρες ACCURUN 1 θα πρέπει να περιταμβάνονται σε εκτέλεση εξέτασης ακολουθώντας ακριβώς την ίδια διαδικασία που παρέχεται από τους κατασκευαστές για άγνωστα εξετάσεων. Οι μάρτυρες ACCURUN 1 ΔΕΝ πρέπει να αντικαθιστούν τα αντιδραστήρια θετικού και αρνητικού ελέγχου που παρέχονται με εγκεκριμένα κιτ εξετάσεων.

Ποιοτικός έλεγχος

Επειδή οι μάρτυρες ACCURUN 1 δεν έχουν αποδοθείσες τιμές, συνιστάται κάθε εργαστήριο να επικυρώσει τη χρήση κάθε παρτίδας μάρτυρα ACCURUN 1 με κάθε ειδικό σύστημα προσδιορισμού πριν από τη συνήθη χρήση του στο εργαστήριο.

ΕΡΜΗΝΕΙΑ ΤΩΝ ΑΠΟΤΕΛΕΣΜΑΤΩΝ

Τα επίπεδα αντιδραστικότητας των θετικών μαρτύρων ACCURUN 1 ενδέχεται να ποικίλουν ανάλογα με τις εξετάσεις διαφορετικών κατασκευαστών και τις διαφορετικές παρτίδες κιτ εξετάσεων. Έχουν διαμορφωθεί διάφορες σειρές μαρτύρων ACCURUN 1 για να αποδίδουν διαφορετικά επίπεδα αντιδραστικότητας για το αντί-HIV 1, το αντί-HIV 2 και άλλες εξέτασης. Κάθε εργαστήριο πρέπει να καθιερώσει το δικό του εύρος αποδεκτών τιμών για τους μάρτυρες ACCURUN 1 με τα συγκεκριμένα κιτ εξετάσεων που χρησιμοποιούνται. Εάν τα αποτελέσματα για τους μάρτυρες ACCURUN 1 είναι εκτός του καθιερωμένου αποδεκτού εύρους τιμών, αυτό ενδέχεται να αποτελέσματα μη ικανοποιητικής απόδοσης της εξέτασης. Πιθανές αιτίες ασυμμόνιας είναι: αλλοίωση των αντιδραστηρίων του κιτ εξετάσεων, σφάλμα του χειριστή, ελαπωματική απόδοση του εξπλησμού ή μόλυνση των αντιδραστηρίων.

ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΙ ΤΗΣ ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΑΣ

ΟΙ ΜΑΡΤΥΡΕΣ ACCURUN 1 ΔΕΝ ΕΧΟΥΝ ΑΠΟΔΟΘΕΙΣΕΣ ΤΙΜΕΣ. Αυτός ο θετικός μάρτυρας έχει

διαμορφωθεί για να προκαλεί θετική αντιδραστικότητα με εκείνους τους προσδιορισμούς κατασκευαστών που παρασημίνονται στον πίνακα 1. Ειδικά επίπεδα αντιδραστικότητας κιτ εξετάσεων μπορεί να προκαλέσουν μεταξύ παραπλέοντας παρτίδας αντιδραστηρίων και διαφορετικών αριθμών παρτίδας αντιδραστηρίων και διαφορετικών εργαστηρίων. Κάθε εργαστηρίο πρέπει να καθιερώσει το δικό του εύρος αποδεκτών τιμών για κάθε εξέταση. Για παραδείγμα, το αποδεκτό εύρος τιμών ενδέχεται να περιλαμβάνει όλες τις τιμές εντός 2 τυπικών αποκλίσεων της μέσης της πημής 20 στην επόμενη δεδομένων που λαμβάνονται σε 20 αναλύσεις σε περίοδο 30 ημερών.³

ΕΙΔΙΚΑ ΧΑΡΑΚΤΗΡΙΣΤΙΚΑ ΑΠΟΔΟΣΗΣ

Οι μάρτυρες ACCURUN 1 έχουν σχεδιαστεί για χρήση με *in vitro* διαδικασίες προσδιορισμού για σκοπούς παρακολούθησης της απόδοσης των προσδιορισμών. Οι θετικοί μάρτυρες ACCURUN 1 παρασκευάζονται από αιθρώπινο ορό ή πλάσμα, συμπεριλαμβάνοντας υλικά που είναι αντιδραστικά για το HBsAg και αντισωμάτων στον HIV 1 και 2, HTLV I και II, HBcAg, HCV και CMV. Οι μάρτυρες ACCURUN 1 δεν έχουν αποδοθείσες τιμές. Αυτός ο θετικός μάρτυρας έχει διαμορφωθεί για να προκαλεί θετική αντιδραστικότητα με εκείνους τους προσδιορισμούς κατασκευαστών που παραπλέονται στον πίνακα 1. Ειδικά επίπεδα αντιδραστικότητας θα ποικίλλουν μεταξύ προσδιορισμών διαφορετικών αριθμών παρτίδας αντιδραστηρίων και διαφορετικών εργαστηρίων. Κάθε μεμονωμένο εργαστήριο πρέπει να καθιερώσει διαδικασίες για την εφαρμογή ενός προγράμματος διασφάλισης ποιότητας και για την παρακολούθηση της απόδοσης των εξετάσεων σε συνήθη βάση.

ΒΙΒΛΙΟΓΡΑΦΙΚΕΣ ΑΝΑΦΟΡΕΣ

- Green IV GA, Carey RN, Westgard JO, Carten T, Shabesky LA, Achord D, Page E, και 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.

Πίνακας 1. Οι μάρτυρες ACCURUN 1 της σειράς 4000 έχουν διαμορφωθεί για να προκαλούν θετική αντιδραστικότητα με τους ακόλουθους προσδιορισμούς:

Δείκτης	Κατασκευαστής/Όνομα προϊόντος
HIV 1/2	bioMérieux VIDAS HIV DUO Ultra
HTLV I/II	Avioq® HTLV-I/II Microelisa System
HCV	Ortho HCV 3.0 Test System with Enhanced SAVe
HBsAg	Abbott ARCHITECT HBsAg Qualitative
HBc	Ortho HBc EIA
CMV	Trinity Biotech Captia™ CMV IgG

Για βοήθεια, επικοινωνήστε με το τμήμα τεχνικής εμποριστήριξης της LGC Clinical Diagnostics στον αριθμό τηλεφώνου +1.508.244.6400 | Αριθμός τηλεφώνου χωρίς χρέωση (μόνο για τις Η.Π.Α.) 800.676.1881 | ΑΡ. ΦΑΞ: +1.508.634.3334 | SeraCare.com