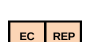
# **ACCURUN® 51**

# Controlo Positivo 1 com Marcadores Múltiplos de Hepatite







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

10126P-13 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® 51 Controlo Positivo 1 com Marcadores Múltiplos de Hepatite

#### NOME E APLICAÇÃO

Os controlos ACCÚRUN destinam-se a estimar a precisão dos testes laboratoriais, podendo ser utilizados para detectar erros nos procedimentos de teste laboratoriais. O Controlo Positivo 1 com Marcadores Múltiplos de Hepatite ACCURUN<sup>®</sup> 51 foi formulado para ser utilizado com kits de testes de diagnóstico *in vitro* para determinação qualitativa do Antigénio "e" da Hepatite B (HBeAg), anticorpos IgM contra o antigénio nudear da Hepatite B (IgM HBc) e anticorpos IgM contra o Vírus da Hepatite A (IgM VHA). Este produto não se destina a utilização em testes de dadores de sangue ou plasma. Na SeraCare Life Sciences, encontra-se disponível em separado um controlo negativo para estes analisados. *Para Utilização em Diagnóstico In Vitro*.

#### RESUMO

A realização frequente de testes de amostras de controlo da qualidade independentes permite ao anal ista monitórizar 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 formecer informações valiosas relativamente às capacidades do laboratório e às variações entre lotes de kits que possam afectar a sensibilidade do ensaio<sup>1</sup>.

#### PRINCÍPIOS DO PROCEDIMENTO

O Controlo Positivo 1 com Marcadores Múltiplos de Hepatite ACCURUN 51 destina-se a ser utilizado em procedimentos de ensaio *in vitro* para monitorização do desempenho do teste. O Controlo Positivo 1 com Marcadores Múltiplos de Hepatite ACCURUN 51 é produzido a partir de sono ou plasma humanos reactivos para HBeAg, IgM HBc, IgM VHA e HBsAg e não reactivos para anticorpos contra VIH 1 e 2, VHTL 1 e II e VHC. Os controlos ACCURUN não possuem valores atribuídos. O controlo positivo é formulado para utilização nos ensaios dos fabricantes listados 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 2000-0040 Artigo n.º 2000-0041 1 frasco, 5,0 ml por frasco de controlo positivo 6 frascos, 3,5 ml por frasco de controlo positivo

Este controlo contém HBeAg, IgM HBce IgM VHA, conforme analisado por EIA, estabilizantes (EDTA, agentes tampão) e 0,1% de ProClin<sup>®</sup> (5-cloro-2-metil-4-isotiazdina-3-ona e 2-metil-4-isotiazolina-3-ona) como conservante. Os materiais classificados como potencial mente infecciosos foram tratados com beta-propiolactona e irmdiacâdo ultravioleta.

#### ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES

## Para Utilização em Diagnóstico In Vitro

AVISO: Manipule os controlos ACCURUN e todos os produtos derivados do sangue humano como potenciais transmissores de agentes infecciosos. O Controlo Positivo 1 com Marcadores Múltiplos de Hepatite ACCURUN 51 é produzido a partir de soro ou plasma humanos não reactivos para anticorpos contra VIH 1 e 2, VHTL I e II e VHC com os testes actualmente exigidos pela FDA

#### Precauções de Segurança

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

### Precauções de Manipulação

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

## INSTRUÇÕES DE CONSERVAÇÃO

Conserve o Controlo Positivo com Marcadores Múltiplos de Hepatite ACCURUN 51 congelado a -20 °C. Uma vez descongelado e aberto, refrigere entre 2 e 8 °C e elimine após um período de 60 dias. Após a abertura, registe no frasco a data em que esta ocorreu e o prazo de validade. Não se recomenda a sujeição dos controlos a múltiplos cidos de congelação-descongelação, pois poderão exercer efeitos adversos variáveis 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. As soluções que se apresentem com turvação evidente devem ser rejeitadas.

# PROCEDIMENTO

### Material Fornecido

O Controlo Positivo 1 com Marcadores Múltiplos de Hepatite ACCURUN 51 é produzido a partir de soro ou plasma humanos, que inclui materiais reactivos para HBeAg, HBsAg, IgM HBc e IgM VHA e não reactivos para anticorpos contra VIH 1 e 2, VHTL I e II e VHC. Consulte a Secção REAGENTES para obter uma lista dos tamanhos das embalacens.

#### Materiais Necessários mas não Fornecidos

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

#### Instruções de Utilização

Antes de utilizar, deixe os controlos atingirem a temperatura ambiente, voltando a conservá-los em ambiente refrigerado imediatamente após a utilização. Misture o conteúdo dos frascos agitando-os suavemente. Os controlos ACCURUN 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 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 não possuem valores atribuídos, recomenda-se a validação prévia, por parte de cada laboratório, de cada lote de controlo ACCURUN relativamente à utilização com cada sistema de ensaio específico, antes da sua utilização por rotina no laboratório.

#### INTERPRETAÇÃO DOS RESULTADOS

Os níveis de reactividade do Controlo Positivo 1 com Marcadores Múltiplos de Hepatite ACCURUN 51 poderão variar entre testes de fabricantes diferentes e entre lotes de kits de teste diferentes. Dado que o controlo não a presenta um valor atribuído, o laboratório deverá estabelecer um intervalo para cada bte de Controlo Positivo 1 com Marcadores Múltiplos de Hepatite ACCURUN 51. Quando os resultados para o Controlo Positivo 1 com Marcadores Múltiplos de Hepatite ACCURUN 51 estiverem fora dos intervalos de valores aceitáveis estabelecidos, poderá indicar um desempenho insatisfatório do teste. As possíveis fontes de discrepância são: deterioração dos reagentes dos kits de teste, erro do operador, desempenho defeituoso do equipamento ou contaminação dos reagentes.

#### LIMITAÇÕES DO PROCEDIMENTO

OS CONTROLOS ACCURUN NÃO DEVEMSER SUBSTITUÍDOS PELOS REACENTES DE CONTROLO POSITIVO E NEGATIVO FORNECIDOS COM OS KITS DE TESTE FABRICADOS.

Os PROCEDIMENTOS DE TESTE e a INTERPRETAÇÃO DOS RESULTADOS fomecidos pelos fabricartes dos kits de teste devem ser cumpridos estritamente. Os eventuais desvios dos procedimentos recomendados pelos fabricantes dos kits de teste poderão dar origem a resultados pouco fidêveis. Os controlos ACCURUN não são calibradores e não deverão ser utilizados para calibração do ersaio. As características de desempenho para o Controlo Positivo 1 com Marcadores Múltiplos de Hepatite ACCURUN 51 foram estabelecidas apenas para o HBeAg, IgM HBc e IgM VHA. Condições adversas de transporte e/ou conservação, bem como a utilização de controlos fora de prazo, poderão levar a resultados emôneos.

#### RESULTADOS ESPERADOS

O Controlo Positivo 1 com Marcadores Múltiplos de Hepatite ACCURUN 51 NÃO APRESENTA UM VAL OR ATRIBUÍDO. O controlo positivo foi formulado para utilização nos ensaios dos fabricantes listados no Quadro 1. Os níveis específicos de reactividade variam entre os diferentes fabricantes de ensaios, os diferentes procedimentos utilizados, os diferentes números de btes 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. Cada laboratório deverá estabelecer o seu próprio intervalo de valores acetáveis para cada analisado. Por exemplo, o intervalo aceitável poderá incluir todos os valores a dois desvios padrão de distância da média de 20 valores, obtidos em 20 séries, durante um período de 30 dias<sup>3</sup>.

#### CARACTERÍSTICAS DE DESEMPENHO ESPECÍFICAS

Os controlos ACCURUN foram concebidos para serem utilizados comprocedimentos de ensaio *in vitro*, na monitórização do desempenho dos mesmos. O Controlo Positivo 1 com Marcadores Mútiplos de Hepatite ACCURUN 51 é produzido a partir de soro ou plasma humanos, que indui materiais reactivos para o HBeAg, HBsAg, IgM HBc e IgM VHA e não reactivos para os articorpos contra o VIH 1 e 2, WHTL I e II e VHC. Os controlos ACCURUN não possuem valores atribuídos. 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: 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, Charello L, and the Healthcare Infection Control Practices Advisory Committee, 2007 Guideline for Isolation Precautions: Preventing Transmission of Infecticus Agents in Healthcare Settinos.
- Statistical Quality Control for Quantitative Measurements: Principles and Definitions; Approved Guideline—Second Edition. NCCLS document C24-A2. 1999.

**Quadro 1.** O Controlo Positivo 1 com Marcadores Múltiplos de Hepatite ACCURUN 51 foi formulado para produzir reactividade nos ensaios dos seguintes fabricantes.

Marc	ador	Fabricante/Nome do Produto
HB	eAg	DiaSorin ETI-EBK Plus
HBc	: IgM	Abbott ARCHITECT <sup>®</sup> CORE-M™
HAV	/ IgM	Abbott ARCHITECT® HAVAB®-M

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