ACCURUN® 25 SERIE 2000

ToRCH IgG-Positivkontrolle







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

13886D-01

Februar 2022

Erklärung der Symbole auf den Etiketten der LGC Clinical Diagnostics-Produkte



Temperaturobergrenze



Biogefährdung



Negativkontrolle



Positivkontrolle



Kontrolle



Zulässiger Temperaturbereich



Verwendbar bis



Bestellnummer



Chargenbezeichnung



Leichtentzündlich



Bevollmächtigter in der Europäischen Gemeinschaft



In Vitro Diagnostikum



Gebrauchsanweisung beachten



Hersteller



Giftig beim Einatmen, Verschlucken und Berührung mit der Haut





ACCURUN® 25 SERIE 2000 ToRCH IgG-Positivkontrolle

NAME UND VERWENDUNGSZWECK

ACCURUN Kontrollproben sind zur Einschätzung der Genauigkeit von Labortests vorgesehen und können zum Nachweis von Fehlern in Labor-Testverfahren angewendet werden. ACCURUN® 25 ToRCH IgG-Positivkontrolle Serie 2000 ist zur Verwendung mit In-vitro-Diagnose-Testkits für die qualitative Bestimmung von IgG-Antikörpern gegen *Toxoplasma gondii*, Rubellavirus, Čytomegalovirus (CMV) und Herpes-simplex-Virus (HSV 1/2) bestimmt. Dieses Produkt sollte nicht zur Untersuchung von Blut bzw. Plasma von Spendern verwendet werden. Eine Negativkontrolle für diese nachzuweisenden Antikörper ist separat von LGC Clinical Diagnostics erhältlich. Zur In-vitro-Diagnostik.

ZUSAMMENEASSUNG

Häufiges Testen von unabhängigen Qualitätskontrollproben bietet dem Laboranten eine Möglichkeit, die Leistungsfähigkeit von Laborassays zu überprüfen. Eine routinemäßige Anwendung von Kontrollen ermöglicht Laboratorien, täglich auftretende Testvariationen, die Aussagekraft verschiedener Chargen und Variationen bei Anwendung durch verschiedene Laboranten zu überwachen. Sie kann auch bei der Identifizierung einer Zunahme gelegentlicher oder systematischer Fehler nützlich sein. Ein gut zusammengestelltes Qualitätskontroll-Programm kann zur Zuverlässigkeit der Resultate bei der Untersuchung unbekannter Proben beitragen. Die Anwendung gering reagierender Proben als unabhängige Kontrollen kann wertvolle Informationen über die Laborleistungsfähigkeit und Chargen-Variationen, die die Sensitivität des Assays beeinflussen können, bieten 1.

PRINZIPIEN DES VERFAHRENS

ACCURUN 25 ToRCH IgG-Positivkontrolle Serie 2000 ist zur Verwendung mit In-vitro-Assays vorgesehen und dient der Überwachung der Aussagefähigkeit des Assays. Die ACCURUN 25 ToRCH IgG-Positiv- kontrolle Serie 2000 wird aus Humanserum oder -plasma hergestellt, das auf Antikörper gegen Toxoplasma gondii, Rubellavirus, Cytomegalovirus und Herpes-simplex-Virus positiv und auf HBsAg sowie Antikörper gegen HIV 1 und 2, HTLV und HCV negativ reagiert. Den ACCURUN Kontrollproben sind keine Werte zugeordnet. Der Grad der Reaktivität variiert von einem Assayhersteller zum anderen und hängt auch vom Verfahren, der Charge und dem Labor ab.

REAGENZIEN

Art.-Nr. 2000-0074

3 Fläschchen, 1.0 ml pro Fläschchen

Diese Kontrollprobe enthält IgG-Antikörper gegen Toxoplasma gondii, Rubellavirus, CMV und HSV gemäß Analyse mit EIA, EDTA und Puffermittel als Stabilisatoren sowie 0,1% ProClin® (5-Chlor-2-methyl-4-isothiazolin-3-on und 2-Methyl-4-isothiazolin-3-on) als Konservierungsmittel

WARNUNGEN UND VORSICHTSMASSNAHMEN

Zur In-vitro-Diagnostik.

ACHTUNG: ACCURUN Kontrollproben und alle humanen Blutprodukte müssen wie infektiöses Material gehandhabt werden. ACCURUN 25 ToRCH IgG-Positivkontrolle Serie 2000 wird aus Humanserum oder plasma hergestellt, das mit den derzeit von der FDA vorgeschriebenen Tests negativ auf HBsAg und Antikörper gegen HIV 1 und 2, HTLV und HCV ist.

Sicherheitsvorkehrungen

Beim Umgang mit ACCURUN und humanem Blut sind die von den amerikanischen Centers for Disease Control (CDC) empfohlenen allgemeinen Vorsichtsmaßnahmen anzuwenden². Nicht mit dem Mund pipettieren. Essen oder Trinken muss in Bereichen, in denen Proben gehandhabt werden, unterlassen werden. Wenn Flüssigkeiten vergossen werden, sollte der Bereich sofort mit 0,5% igem Natriumhypochlorit abgewischt werden. Alle Proben, Kontrollproben und beim Test verwendete Materialien müssen wie infektiöses Material entsorgt werden.

Vorsichtsmaßnahmen bei der Handhabung

ACCURUN Kontrollproben nicht nach dem Verfallsdatum verwenden. Beim Öffnen und Schließen der Fläschchen eine Kontamination der Kontrollproben mit Keimen vermeiden.

ANWEISUNGEN ZUR LAGERUNG

Die ACCURUN 25 ToRCH IgG-Positivkontrolle Serie 2000 bei 2-8 °C lagern. Nach dem Öffnen ist ACCURUN 25 ToRCH IgG-Positivkontrolle bei 2-8 °C gekühlt zu lagern und nach 60 Tagen zu entsorgen. Geöffnete Fläschchen mit Öffnungs- und Verfallsdatum beschriften. Mehrmaliges Einfrieren und Auftauen wird nicht empfohlen, da dies verschiedene negative Auswirkungen auf die Testergebnisse haben kann. Die Fläschchen aufrecht stehend lagern, um eine Leckage zu vermeiden.

ZEICHEN EINER INSTABILITÄT ODER ZERSETZUNG DER REAGENZIEN

Veränderungen im Aussehen können eine Instabilität oder Zersetzung der ACCURUN Kontrollproben anzeigen. Sichtbar eingetrübte Lösungen sollten vernichtet werden.

VERFAHREN

Materialien in der Packung

Die ACCURUN 25 ToRCH IgG-Positivkontrolle Serie 2000 wird aus Humanserum oder -plasma hergestellt, das auf Antikörper gegen Toxoplasma gondii, Rubellavirus, Cytomegalovirus und Herpes-simplex-Virus positiv und auf HBsAg sowie Antikörper gegen HIV 1 und 2, HTLV und HCV negativ reagiert. Die Packungsgrößen sind unter REAGENZIEN angegeben.

Benötigte, aber nicht mitgelieferte Materialien

Siehe Anweisungen der Herstellers des jeweiligen verwendeten Testkits.

Gebrauchsanleitung

Die Kontrollprobe vor Gebrauch auf Raumtemperatur kommen lassen und sofort nach Gebrauch wieder in die Kühlung stellen. Den Inhalt des Fläschchens durch leichtes Schwenken mischen. ACCURUN Kontrollproben sollten in einem Analysedurchgang mitgeführt werden, wobei genau das gleiche Verfahren anzuwenden ist, das der Hersteller für unbekannte Proben angibt. ACCURUN Kontrollproben dürfen NICHT als Ersatz für positive und negative Kontrollreagenzien verwendet werden, die sich im jeweiligen Testkit eines anderen Herstellers befinden.

Qualitätskontrolle

Da den ACCURUN Kontrollproben keine Werte zugeordnet sind, wird empfohlen, dass jedes Labor vor dem routinemäßigen Gebrauch die Anwendung jeder Charge von ACCURUN Kontrollproben für jedes einzelne Assay-System validiert.

INTERPRETATION DER ERGEBNISSE

Der Grad der Reaktivität der ACCURUN 25 ToRCH IgG-Positivkontrolle Serie 2000 kann von einem Assayhersteller zum anderen und von Charge zu Charge variieren. Da der Kontrollprobe kein Wert zugeordnet wurde, muss das Labor einen Bereich für jede Charge der ACCURUN 25 ToRCH lgG- Positivkontrolle Serie 2000 festlegen. Wenn die Ergebnisse für die ACCURUN 25 TORCH IgG- Positivkontrolle Serie 2000 außerhalb des zulässigen Bereichs liegen, kann dies ein Zeichen für eine unzufriedenstellende Aussagekraft des Tests sein. Zu den möglichen Ursachen dafür gehören eine Zersetzung der Testkit-Reagenzien, ein Fehler des Laboranten, eine beeinträchtigte Leistung der Ausrüstung oder eine Kontamination der

EINSCHRÄNKUNGEN DES VERFAHRENS ACCURUN KONTROLLPROBEN DÜRFEN NICHT ALS ERSATZ FÜR POSITIVE UND NEGATIVE KONTROLLREAGENZIEN VERWENDET WERDEN, DIE SICH IM JEWEILIGEN TESTKIT EINES ANDEREN HERSTELLERS BEFINDEN.

TESTVERFAHREN und INTERPRETATION DER ERGEBNISSE müssen wie vom Hersteller des Testkits angegeben aufs Genaueste befolgt werden. Wenn die vom Hersteller des Testkits empfohlenen Verfahren nicht eingehalten werden, können die Resultate unverlässlich sein. Bei den ACCURUN Kontrollproben handelt es sich nicht um Kalibratoren. Sie sollten daher nicht zur Kalibration des Assays verwendet werden. Diese Kontrollproben sollten beim Testen von Serum- oder Plasmaproben verwendet werden. Die Leistungseigenschaften der ACCURUN 25 ToRCH IgG-Positivkontrolle Serie 2000 wurden nur für IgG-Antikörper gegen Toxoplasma gondii, Rubellavirus, Cytomegalovirus und Herpes-simplex-Virus festgelegt. Nachteilige Versand- und/oder Lagerungsbedingungen oder die Verwendung von alten Kontrollproben können zu falschen Ergebnissen führen

ERWARTETE ERGEBNISSE

Der ACCURUN 25 ToRCH IgG-Positivkontrolle Serie 2000 WURDE KEIN WERT ZUGEORDNET. Die konkrete Reaktivität ist je nach Hersteller des Assays, Verfahren, Chargennummer und Labor verschieden. Jedes Labor muss für sich geeignete Verfahren zur routinemäßigen Durchführung eines Qualitätssicherungsprogramms und zur Überwachung der Aussagekraft von Tests festlegen. Jedes Labor sollte seinen eigenen Bereich akzeptierbarer Werte für jede nachzuweisende Substanz festlegen. Zum Beispiel kann der akzeptierbare Bereich alle Werte innerhalb von zwei Standardabweichungen vom Mittel aus 20 Datenpunkten einschließen, die in 20 Testläufen innerhalb von 30 Tagen erhalten wurden³.

SPEZIELLE LEITUNGSEIGENSCHAFTEN

ACCURUN 25 ToRCH IgG-Positivkontrolle Serie 2000 ist zur Verwendung mit In-vitro-Assays vorgesehen und dient der Überwachung der Aussagefähigkeit des Assays. Die ACCURUN 25 ToRCH IgG-Positiv-kontrolle Serie 2000 wird aus Humanserum oder -plasma hergestellt, das auf Antikörper gegen *Toxoplasma gondii*, Rubellavirus, Cytomegalovirus und Herpes-simplex-Virus positiv und auf HBsAg und Antikörper gegen HIV 1 und 2, HTLV sowie HCV negativ reagiert. Den ACCURUN Kontrollproben sind keine Werte zugeordnet. Die konkrete Reaktivität ist je nach Hersteller des Assays, Verfahren, Chargennummer und Labor verschieden. Jedes Labor muss für sich geeignete Verfahren zur routinemäßigen Durchführung eines Qualitätssicherungsprogramms und zur Überwachung der Aussagekraft von Tests festlegen

LITERATURHINWEISE

- Green IV GA, Carey RN, Westgard JO, Carten T, Shablesky LA, Achord D, Page E, und 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. ČLSI document C24, 2016.

Tabelle 1. Dieses Produkt wird bei der Freigabe mit den folgenden Assays getestet.

	Marker	Hersteller / Produkt	Result
	Toxo IgG	DiaSorin / LIAISON Toxo IgG II	Positiv
	Rubella IgG	DiaSorin / LIAISON Rubella IgG II	Positiv
	CMV IgG	DiaSorin / LIAISON CMV IgG II	Positiv
	HSV 1/2 lgG	DiaSorin / LIAISON HSV-1/2 IgG	Positiv
L	HSV 1/2 lgG	DiaSorin / LIAISON HSV-1/2 IgG	Positiv

Sollten Sie Hilfe benötigen, wenden Sie sich an den Technischen Support von LGC Clinical Diagnostics unter der Nummer +1.508.244.6400