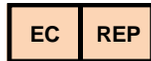


ACCURUN® 1

Contrôle négatif
à marqueurs multiples



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

10005F-23

Septembre 2021

Légende des symboles utilisés sur les étiquettes des produits LGC Clinical Diagnostics



Limite supérieure de température



Limites de température



Mandataire dans la
Communauté européenne



Risques biologiques



Utiliser jusque



Dispositif médical de diagnostic *in vitro*



Contrôle négatif



Référence du catalogue



Consulter la notice d'utilisation



Contrôle positif



Code du lot



Fabricant



Contrôle



Facilement inflammable



Toxique par inhalation, par contact
avec la peau et par ingestion



Danger pour la santé

**F**

CES RÉACTIFS NE DOIVENT PAS REMPLACER LES RÉACTIFS DE CONTRÔLE POSITIFS ET NÉGATIFS PRESCRITS QUI SONT FOURNIS AVEC LES KITS DE TEST STANDARD.

ACCURUN® 1 Contrôle négatif à marqueurs multiples

APPELLATION ET UTILISATION PRÉVUE

Le contrôle négatif à marqueurs multiples ACCURUN® 1 a pour fonction d'estimer la précision des analyses de laboratoire et il peut servir à détecter des erreurs dans ces procédures. Le contrôle négatif à marqueurs multiples ACCURUN 1 est formulé pour une utilisation avec des kits de tests de diagnostic *in vitro* pour la détection de l'antigène de surface de l'hépatite B (HBsAg), de l'antigène du virus de l'immunodéficience humaine type 1 (HM-1 Ag) et des anticorps contre le virus de l'immunodéficience humaine de types 1 et 2 (HIV 1 et 2), des anticorps contre le virus des lymphocytes T humains de types I et II (HTLV I et II), des anticorps contre l'antigène central de l'hépatite B (HBcAg), des anticorps contre le virus de l'hépatite C (HCV), des anticorps contre le cytomégalovirus (CMV) et des anticorps contre le *tréponème pâle* (syphilis). Il est possible de se procurer des contrôles positifs pour ces substances à analyser en s'adressant à LGC Clinical Diagnostics. Pour le diagnostic *in vitro*.

SOMMAIRE

L'analyse fréquente d'échantillons indépendants pour le contrôle de la qualité donnera à l'analyste un moyen de surveiller la performance de ses analyses de laboratoire. Une utilisation régulière des contrôles permet aux laboratoires de surveiller les variations entre les tests d'un jour à l'autre, la performance des kits de test d'un lot à l'autre et les variations dues aux opérateurs ; elle peut également aider à identifier un accroissement des erreurs fortuites ou des erreurs systématiques. Un programme de contrôle de la qualité bien conçu permet d'avoir plus de confiance en la fiabilité des résultats obtenus pour des échantillons inconnus. L'usage de contrôles indépendants peut fournir des informations précieuses sur la compétence du laboratoire et la variation entre les lots de kits qui peuvent affecter la sensibilité des analyses¹.

PRINCIPES DE LA PROCÉDURE

Les contrôles ACCURUN 1 sont conçus pour être utilisés au cours de procédures d'analyses *in vitro* afin de surveiller la performance de ces analyses. Le contrôle négatif à marqueurs multiples ACCURUN 1 est fabriqué à partir de sérum ou de plasma humain non réactif à HBsAg et HIV-1 Ag, ni aux anticorps contre HIV 1 et 2, HTLV I et II, HBcAg, HCV, CMV et *tréponème pâle*. Le contrôle négatif à marqueurs multiples ACCURUN 1 est formulé en sorte de ne pas être réactif pour les tests du fabricant énumérés dans le Tableau 1. Les niveaux de réactivité spécifiques varieront en fonction des fabricants de dosages, des procédures utilisées, des numéros de lots des réactifs et des laboratoires.

RÉACTIFS

Produit N° 2010-0013 1 flacon, 5,0 ml par flacon
Produit N° 2010-0015 12 flacons, 3,5 ml par flacon

Ce contrôle négatif contient des stabilisants (EDTA, agents tampon) et 0,1 % de ProClin® (5-chloro-2-méthyl-4-isothiazoline-3-one et 2-méthyl-4-isothiazoline-3-one) comme conservateur.

AVERTISSEMENTS ET PRÉCAUTIONS

Pour le diagnostic *in vitro*

MISE EN GARDE : Manipuler le contrôle négatif à marqueurs multiples ACCURUN 1 et tous les produits du sang humain comme des transmetteurs en puissance d'agents infectieux. Le contrôle négatif à marqueurs multiples ACCURUN 1 est fabriqué à partir de sérum ou de plasma humain non réactif à HBsAg et aux anticorps contre HIV 1 et 2, HTLV et HCV selon les tests actuellement approuvés par la FDA.

Précautions de sécurité

Suivre les précautions universelles recommandées par le Centre pour le contrôle et la prévention des maladies, E-U (CDC, Centers for Disease Control) au cours de la manipulation des contrôles ACCURUN 1 et du sang humain². Ne pas prélever par pipette en aspirant par la bouche ; ne pas manger ou boire dans les aires de travail où des échantillons sont manipulés. Nettoyer toute substance répandue en fessuyant immédiatement à l'aide d'un chiffon humidifié avec une solution d'hypochlorite de sodium à 0,5 %. Jeter tous les échantillons, contrôles et matériaux ayant été utilisés dans le cadre de tests comme s'ils contenaient des agents infectieux.

Précautions à prendre au cours de la manipulation

Ne pas utiliser les contrôles à marqueurs multiples ACCURUN 1 après leur date de péremption. Éviter la contamination microbienne des contrôles lors de l'ouverture et de la fermeture des flacons.

INSTRUCTIONS DE STOCKAGE

Stocker les contrôles ACCURUN 1 dans un environnement réfrigéré à une température de 2-8 °C. Une fois ouverts, les contrôles ACCURUN 1 doivent être jetés après 60 jours. Après ouverture du flacon, inscrire la date de péremption sur le flacon. Il n'est pas recommandé de faire subir plusieurs cycles de gel et de dégel à ce produit, car cela pourrait affecter négativement les résultats des analyses de diverses façons. Pour empêcher les fuites, stocker les flacons dans la position verticale.

INDICATIONS D'INSTABILITÉ OU DE DÉTÉRIORATION DES RÉACTIFS

La modification de l'apparence physique des contrôles ACCURUN 1 peut indiquer qu'ils sont devenus instables ou qu'ils se sont détériorés. Les solutions qui sont visiblement troubles doivent être mises au rebut.

PROCÉDURE

Matériaux fournis

Le contrôle négatif à marqueurs multiples ACCURUN 1 est fabriqué à partir de sérum ou de plasma humain non réactif à HBsAg et HIV-1 Ag, ni aux anticorps contre HIV 1 et 2, HTLV I et II, HBcAg, HCV, CMV et *tréponème pâle*. Se reporter à la section RÉACTIFS pour une liste des tailles de paquets disponibles. Il est possible de se procurer des contrôles positifs pour ces substances à analyser auprès de LGC Clinical Diagnostics.

Matériaux nécessaires mais non fournis

Se reporter aux instructions fournies par les fabricants des kits de test qui seront utilisés.

Mode d'emploi

Mélanger le contenu des tubes en les retournant doucement. Laisser les contrôles atteindre la température ambiante avant de les utiliser, puis les remettre dans leur environnement de stockage réfrigéré immédiatement après utilisation. Les contrôles négatifs à marqueurs multiples ACCURUN 1 doivent être utilisés dans un cycle d'essai en se conformant exactement à la procédure relative aux échantillons inconnus fournie par le fabricant. Le contrôle négatif à marqueurs multiples ACCURUN 1 ne doit PAS remplacer les réactifs de contrôle négatifs qui sont fournis avec les kits de test homologués.

Contrôle de la qualité

Étant donné que le contrôle négatif à marqueurs multiples ACCURUN 1 n'a pas de valeurs assignées, il est recommandé que chaque laboratoire valide l'utilisation de chaque lot de contrôle négatif à marqueurs multiples ACCURUN 1 avec chaque système de dosage spécifique avant de l'utiliser systématiquement dans le laboratoire.

INTERPRÉTATION DES RÉSULTATS

Le niveau de réactivité des contrôles négatifs à marqueurs multiples ACCURUN 1 peut varier en fonction des fabricants de tests et des lots de kits de test. Chaque laboratoire doit établir sa propre plage de valeurs acceptables pour les contrôles ACCURUN 1 en fonction des kits de tests particuliers utilisés. Lorsque les résultats des contrôles ACCURUN 1 sont en dehors des plages de valeurs acceptables établies, cela peut indiquer une performance de test non satisfaisante. Les sources possibles de différences comprennent : la détérioration des réactifs des kits de test, une erreur commise par l'opérateur, une mauvaise performance des équipements ou la contamination des réactifs.

LIMITATIONS DE LA PROCÉDURE

LES CONTRÔLES ACCURUN 1 NE DOIVENT PAS REMPLACER LES RÉACTIFS DE CONTRÔLE POSITIFS ET NÉGATIFS FOURNIS AVEC LES KITS DE TEST STANDARD.

Les informations relatives aux *PROCÉDURES DE TEST* ainsi qu'à l'*INTERPRÉTATION DES RÉSULTATS* fournies par les fabricants des kits de test doivent être strictement respectées. Des résultats non fiables peuvent être obtenus si l'on dévie des procédures recommandées par les fabricants des kits de test. Les contrôles ACCURUN 1 sont fournis à des fins d'assurance de la qualité et ne doivent pas être utilisés pour l'étalonnage ou en tant que préparation de référence principale au cours d'une quelconque procédure de test. De mauvaises conditions de transport et/ou de stockage, ou l'utilisation de contrôles périmés, peuvent produire des résultats erronés.

RÉSULTATS ANTICIPÉS

LE CONTRÔLE NÉGATIF À MARQUEURS MULTIPLES ACCURUN 1 N'A PAS DE VALEURS ASSIGNÉES.

Le contrôle négatif à marqueurs multiples ACCURUN 1 est formulé en sorte de ne pas être réactif pour les tests du fabricant énumérés dans le Tableau 1. Les niveaux de réactivité spécifiques varieront en fonction des dosages standard de différents fabricants, des procédures utilisées, des numéros de lots des réactifs et des laboratoires. Chaque laboratoire doit établir sa propre plage de valeurs acceptables pour chacune des substances à analyser. Par exemple, la plage acceptable peut inclure toutes les valeurs se situant à deux écarts types ou moins d'une moyenne de 20 points de données obtenus dans 20 tests au cours d'une période de 30 jours³.

CARACTÉRISTIQUES DE PERFORMANCE SPÉCIFIQUES

Les contrôles ACCURUN 1 sont conçus pour être utilisés au cours de procédures d'analyses *in vitro* afin de surveiller la performance de ces analyses. Le contrôle négatif à marqueurs multiples ACCURUN 1 est fabriqué à partir de sérum ou de plasma humain non réactif à HBsAg et HIV-1 Ag, ni aux anticorps contre HIV 1 et 2, HTLV I et II, HBcAg, HCV, CMV et *tréponème pâle*. Le contrôle négatif à marqueurs multiples ACCURUN 1 n'a pas de valeurs assignées. Le contrôle négatif à marqueurs multiples ACCURUN 1 est formulé en sorte de ne pas être réactif pour les tests du fabricant énumérés dans le Tableau 1. Les niveaux de réactivité spécifiques varieront en fonction des dosages standard de différents fabricants, des procédures utilisées, des numéros de lots des réactifs et des laboratoires. Les procédures de mise en œuvre d'un programme de contrôle de la qualité et de surveillance de la performance des tests sur une base régulière doivent être établies individuellement par chaque laboratoire.

RÉFÉRENCES

- Green IV GA, Carey RN, Westgard JO, Carten T, Shablesky LA, Achord D, Page E, et al. *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.

Tableau 1. Le contrôle négatif à marqueurs multiples ACCURUN 1 est formulé en sorte de ne pas être réactif pour les tests du fabricant suivants :

Marqueur	Fabricant/Nom du produit
HIV 2	Bio-Rad GS HIV-1/HIV-2 Plus O EIA
HIV 2	Genetic Systems® HIV 2 EIA
HIV-1 Ag	PerkinElmer HIV-1 p24 ELISA
HTLV I/II	Abbott PRISM HTLV-I/HTLV-II
HCV	Ortho® HCV 3.0 ELISA Test System
HBsAg	DiaSorin LIAISON® HBsAg
HBsAg	Genetic Systems HBsAg EIA (proc. A)
HBc	Ortho® HBc ELISA Test System
CMV	Trinity Biotech Captia™ CMV IgG ELISA
Syphilis	Trinity Biotech Captia™ Syphilis-G EIA
Syphilis	Olympus PK™ 7200

Pour obtenir de l'aide, contacter le service d'assistance technique de LGC Clinical Diagnostics au +1.508.244.6400.