

ACCURUN® 136

θετικός μάρτυρας
IgM για τοξόπλασμα

CE 2797

EC REP



SeraCare Life Sciences, Inc. | 37 Birch Street, Milford, MA 01757 USA
Αρ. τηλεφώνου: +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

10016GR-16 Ιούνιος 2020

Επεξήγηση των συιδόλων που χρησιοποιούνται στην επισήιανση του προϊόντος SeraCare



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

Μάρτυρας



Πολύ εύφλεκτο



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



Κίνδυνος για την υγεία

ACCURUN® 136 θετικός μάρτυρας IgM για τοξόπλασμα

ΟΝΟΜΑΣΙΑ ΚΑΙ ΧΡΗΣΗ ΠΙΑ ΤΗΝ ΟΠΟΙΑ ΠΡΟΟΡΙΖΕΤΑΙ

Οι μάρτυρες ACCURUN προορίζονται για την υπολογισμό της ακριβείας των εργαστηριακών εξέτασεων και είναι δύνατον να χρησιμοποιούνται για την ανίχνευση τυχόν σφαλμάτων στις διαδικασίες εργαστηριακών εξέτασεων. Ο θετικός μάρτυρας IgM για τοξόπλασμα ACCURUN® 136 είναι διαμορφωμένος για χρήση με κιτ *in vitro* διαγνωστικών εξέτασεων για τον ποιοτικό προσδιορισμό αντισωμάτων IgM ενάντια στο *Toxoplasma gondii*. Το προϊόν αυτό δεν προορίζεται για χρήση σε εξεταστούντων αίματος ή πλάσματος. Από την SeraCare Life Sciences διατίθεται ξεχωριστά ένας αρνητικός μάρτυρας IgM για τοξόπλασμα. Για *in vitro* διαγνωστική χρήση.

ΠΕΡΙΛΗΨΗ

Η συγχρή εξέταση ανεξάρτητων δειγμάτων διειρητικού ελέγχου παρέχει στον αναλυτή ένα μέσο παρακολούθησης της απόδοσης των εργαστηριακών προσδιορισμών. Με τη συνήθη χρήση των μαρτύρων δίνεται η δυνατότητα στα εργαστήρια να παρακολουθήσουν τη διακύμανση των εξέτασεων από τη μέρα σε σημέρα, την απόδοση των κιτ εξέτασεων από παρτίδα σε παρτίδα και τη διακύμανση μεταξύ χειρισμάτων, ενώ παρέχεται επίσης βοήθεια στην αναγνώριση τυχόν αυξηθεών τυχαίου ή συστηματικού σφάλματος. Ένα καλά σχεδιασμένο πρόγραμμα ποιοτικού ελέγχου είναι δύνατον να παρέχει επιπλέον εμπιστοσύνη στην αξιοπιστία 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 επηρέασουν την ευαισθησία του προσδιορισμού¹.

ΑΡΧΕΣ ΤΗΣ ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΑΣ

Ο θετικός μάρτυρας IgM για τοξόπλασμα ACCURUN 136 έχει σχεδιαστεί για χρήση με *in vitro* διαδικασίες προσδιορισμού για σκοπούς παρακολούθησης της απόδοσης των εξέτασεων. Ο θετικός μάρτυρας IgM για τοξόπλασμα ACCURUN 136 παρασκευάζεται από ανθρώπινο ορό ή πλάσμα που είναι αντιδραστικό για το αντι-τοξόπλασμα και μη αντιδραστικό για το HBsAg και για αντισώματα ενάντια στον HIV 1 και 2, HTLV I και II, καθώς και στον HCV. Οι μάρτυρες ACCURUN δεν έχουν αποδοθείσει τιμές. Ειδικά επιπλέον αντιδραστικότητας θα ποικίλουν μεταξύ προσδιορισμών κατασκευαστών, διαφορετικών διαδικασιών, διαφορετικών αριθμών παρτίδων αντιδραστηρίων και διαφορετικών εργαστηρίων. Κάθε μερονόμηση προσδιορισμών. Τα γαρακοπιστικά απόδοσης για τον θετικό μάρτυρα IgM για τοξόπλασμα ACCURUN 136 είναι εκτός του καθιερώμενου αποδεκτών εύρους τιμών, αυτό ενδέχεται να αποτελεί ένδειξη μη ιανοτοπικής απόδοσης της εξέτασης. Πιθανές αιτίες ασυμμονίας περιλαμβάνουν: αλλώση των αντιδραστηρίων του κιτ εξέτασης, σφάλμα του χειριστή, ελαπτωματική απόδοση του εξοπλισμού ή μόλις ωστιν αντιδραστηρίων.

ΑΝΤΙΔΡΑΣΤΗΡΙΑ

Κωδ. ειδούς 2010-0083

1 φιαλίδιο, 1,0 μl ανά φιαλίδιο

Ο μάρτυρας αυτός περιέχει αντίσωμα IgM ενάντια στο τοξόπλασμα όπως προσδιορίζεται με EIA αποδέροποιητές (EDTA και ρυθμιστικούς παράγοντες) και 0,1% ProOlin® (5-χλωρο-2-μεθυλ-4-ισοθειαζολιν-3-όνι και 2-μεθυλ-4-ισοθειαζολίν-3-όνι) ως συντρητικό.

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΕΙΣ ΚΑΙ ΠΡΟΦΥΛΑΞΕΙΣ

Για *in vitro* διαγνωστική χρήση

ΠΡΟΣΟΧΗ: Χειρίζεστε τους μάρτυρες ACCURUN και όλα τα προϊόντα ανθρώπινου αίματος ως δυνητικά μετάδοσης μολυσμάτων παραγόντων. Ο θετικός μάρτυρας IgM για τοξόπλασμα ACCURUN 136 παρασκευάζεται από ανθρώπινο ορό ή πλάσμα, μη αντιδραστικό για το HBsAg και αντισώματα ενάντια στον HIV 1 και 2, HTLV I και II, καθώς και στον HCV με τρέχουσες εξετάσεις που απαιτούνται από τον FDA.

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 και του ανθρώπινου αίματος². Μην αναρροφάτε με πιπέτα με το στόμα, μην τρώτε και μην πίνετε σε χώρους όπου γίνεται χειρισμός δειγμάτων. Καθαρίστε τυχόν χυμένα υλικά σκουπιδιώντας τα αμέσως με 0,5% διάλυμα υποχλωρίδιου νατρίου. Απορρίψτε όλα τα δείγματα τους ελέγχους και τα υλικά που χρησιμοποιήθηκαν στην εξέταση ως έδων περιείχαν μολυσματικούς παράγοντες.

Προφυλάξεις χειρισμού

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

ΟΔΗΓΙΕΣ ΦΥΛΑΞΗΣ

Φυλάξτε τον θετικό μάρτυρα IgM για τοξόπλασμα ACCURUN 136 κατευναμένο στους -20 °C. Μόλις αποψυχθεί και ανοιχτεί, ο θετικός μάρτυρας IgM για τοξόπλασμα ACCURUN 136 θα πρέπει να φυλάσσεται στο ψυγείο στους 2-8 °C και να απορρίπτεται μετά από 60 ημέρες. Μετά το άνοιγμα, καταργάμε την ημερομηνία ανοιγμάτος και την ημερομηνία λήξης στο φιαλίδιο. Δε συνιστώνται πολλαπλοί κύκλοι κατάρρησης-αποψυξης διότι ενδέχεται να έχουν μεταβλητές ανεπιθύμητες επιδράσεις στα αποτελέσματα των εξέτασεων. Για να απορρίψετε τυχόν διαρροή, φυλάσσετε τα φιαλίδια σε θρύμα θέση.

ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ ΑΣΤΑΘΕΙΑΣ Η ΑΛΛΟΙΩΣΗ ΤΩΝ ΑΝΤΙΔΡΑΣΤΗΡΙΩΝ

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

ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΑ

Παρεχόμενα υλικά

Ο θετικός μάρτυρας IgM για τοξόπλασμα ACCURUN 136 παρασκευάζεται από ανθρώπινο φρό ή πλάσμα που είναι αντιδραστικό για το αντι-τοξόπλασμα και μη αντιδραστικό για το HBsAg και για αντισώματα ενάντια στον HIV 1 και 2, HTLV I και II, καθώς και στον HCV.

Υλικά που απαιτούνται αλλά δεν παρέχονται

Αναπρέτεται στις οδηγίες που παρέχονται από τους κατασκευαστές των κιτ εξετάσεων που θα χρησιμοποιούνται.

Οδηγίες χρήσης

Αριθμήστε τους μάρτυρες να φθάσουν σε θερμοκρασία δωματίου πριν από τη χρήση και καπότην επιστρέψτε τους μάρτυρες στο ψυγείο για φύλαξη αμέσως μετά τη χρήση. Αναμείτε το περιεχόμενο των φαλιδίων περιστρέφοντας τα απαλά. Οι μάρτυρες ACCURUN θα πρέπει να περιλαμβάνονται σε εκτέλεση εξέτασης ακολουθώντας ακριβώς την ίδια διαδικασία που παρέχεται από τον κατασκευαστή για άνωματα δείγματα. Οι μάρτυρες ACCURUN ΔΕΝ πρέπει να αντικαθίστούν τα αντιδραστήρια θετικού και αρνητικού ελέγχου που παρέχονται με κατασκευασμένα κιτ εξετάσεων.

Ποιοτικός έλεγχος

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

ΕΡΜΗΝΕΙΑ ΤΩΝ ΑΠΟΤΕΛΕΣΜΑΤΩΝ

Τα επιπτέδα αντιδραστικότητας του θετικού μάρτυρα IgM για τοξόπλασμα ACCURUN 136 ενδέχεται να ποικίλουν ανάλογα με τις εξετάσεις διαφορετικών κατασκευαστών και τις διαφορετικές παρτίδες κιτ εξετάσεων. Επειδή ο μάρτυρας δεν έχει αποδοθείση τημή, ο εργαστήριο πρέπει να καθιερώσει ένα εύρος τιμών για κάθε παρτίδα του θετικού μάρτυρα IgM για τοξόπλασμα ACCURUN 136. Εάν τα αποτελέσματα για τον θετικό μάρτυρα IgM για τοξόπλασμα ACCURUN 136 είναι εκτός του καθιερώμενου αποδεκτών εύρους τιμών, αυτό ενδέχεται να αποτελεί ένδειξη μη ιανοτοπικής απόδοσης της εξέτασης. Πιθανές αιτίες ασυμμονίας περιλαμβάνουν: αλλώση των αντιδραστηρίων του κιτ εξετάσης, σφάλμα του χειριστή, ελαπτωματική απόδοση του εξοπλισμού ή μόλις ωστιν αντιδραστηρίων.

ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΙ ΤΗΣ ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΑΣ

ΟΙ ΜΑΡΤΥΡΕΣ ACCURUN ΔΕΝ ΠΡΕΠΕΙ ΝΑ ΑΝΤΙΚΑΘΙΣΜΕΝΑ ΚΙΤ ΕΞΕΤΑΣΩΝ.

Πρέπει να ακολουθούνται πιστά οι ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΕΣ ΕΞΕΤΑΣΗΣ και η ΕΡΜΗΝΕΙΑ ΤΩΝ ΑΠΟΤΕΛΕΣΜΑΤΩΝ που παρέχονται από τους κατασκευαστές των κιτ εξετάσεων. Τυχόν αποκλίσεις από διαδικασίες που συνιστώνται από τους κατασκευαστές κιτ εξέτασης ενδέχεται να προκαλέσουν μη αξιόπιστα αποτελέσματα. Οι μάρτυρες ACCURUN δεν είναι βαθμονόμηση προσδιορισμών. Τα γαρακοπιστικά απόδοσης για τον θετικό μάρτυρα IgM για τοξόπλασμα ACCURUN 136 είναι εκτός του καθιερώμενου μη βαθμονόμηση προσδιορισμών. Ικανοποιητικά απόδοσης για την εργαστήριο για τοξόπλασμα ACCURUN 136 είναι επιβεβαιωθεί μόνο για την IgM για τοξόπλασμα. Δυσμενείς συνήθης αποστολής ή/και φύλαξης ή χρήση μαρτύρων, η πηρομονία λήξης των οποίων είχε παρέλθει, ενδέχεται να προκαλέσουν αποτελέσματα.

ΑΝΑΜΕΝΟΜΑ ΑΠΟΤΕΛΕΣΜΑΤΑ

Ο θετικός μάρτυρας IgM για τοξόπλασμα ACCURUN 136 ΔΕΝ ΕΧΕΙ ΑΠΟΔΟΘΕΙΣΑ ΤΙΜΗ. Ειδικά επιπτέδα αντιδραστικότητας θα ποικίλουν μεταξύ προσδιορισμών διαφορετικών κατασκευαστών, διαφορετικών διαδικασιών, διαφορετικών αριθμών παρτίδων αντιδραστηρίων και διαφορετικών εργαστηρίων. Κάθε μερονόμηση προσδιορισμών επιπλέον απόδοσης για τον εργαστήριο για τοξόπλασμα ACCURUN 136 είναι εκτός του καθιερώμενου εύρους τιμών για κάθε εξέταση. Για παραδίγμα, η αποδεκτή εύρος τιμών ενδέχεται να περιλαμβάνει όλες τις τιμές εντός 2 τυπικών αποκλίσεων της μεσής τιμής 20 σημείων δεδομένων που λαμβάνονται σε 20 αναλύσεις σε περίοδο 30 ημερών.³

ΕΙΔΙΚΑ ΧΑΡΑΚΤΗΡΙΣΤΙΚΑ ΑΠΟΔΟΣΗΣ

Οι μάρτυρες ACCURUN έχουν σχεδιαστεί για χρήση με *in vitro* διαδικασίες προσδιορισμού για σκοπούς παρακολούθησης της απόδοσης των προσδιορισμών. Ο θετικός μάρτυρας IgM για τοξόπλασμα ACCURUN 136 παρασκευάζεται από ανθρώπινο ορό ή πλάσμα που είναι αντιδραστικό για το αντι-τοξόπλασμα και μη αντιδραστικό για το HBsAg και για αντισώματα ενάντια στον HIV 1 και 2, HTLV I και II, καθώς και στον HCV. Οι μάρτυρες ACCURUN δεν έχουν αποδοθείσει τιμές. Ειδικά επιπλέον αντιδραστικότητας θα ποικίλουν μεταξύ προσδιορισμών διαφορετικών κατασκευαστών, διαφορετικών διαδικασιών, διαφορετικών αριθμών παρτίδων αντιδραστηρίων και διαφορετικών εργαστηρίων. Κάθε μερονόμηση προσδιορισμών επιπλέον απόδοσης για τον εργαστήριο για τοξόπλασμα ACCURUN 136 είναι εκτός της απόδοσης των εξετάσεων σε συνήθη βάση.

ΒΙΒΛΙΟΓΡΑΦΙΚΕΣ ΑΝΑΦΟΡΕΣ

- Green IV GA, Carey RN, Westgard JO, Carten T, Shablesky 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, και την 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.

Για βοήθεια, επικοινωνήστε με το τμήμα τεχνικής υποστήριξης της SeraCare στον αριθμό τηλεφώνου +1.508.244.6400.