# ACCURUN® 315 SERIE 200

## Controllo di qualità positivo HIV-1 RNA





MEDIMARK® Europe 11, rue Émile Zola BP 2332 38033 Grenoble Cedex 2 – France + 33 (0) 4 76 86 43 22

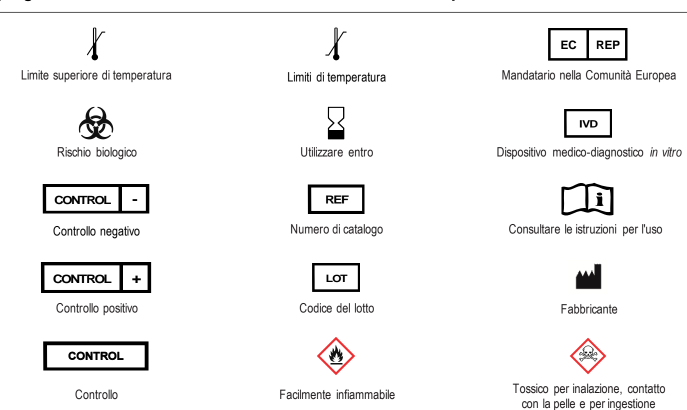
Pericolo per la salute

info@medimark-europe.com

11469I-08 Agosto 2020

sera : care

## Spiegazione dei simboli usati nella documentazione del prodotto SeraCare





# ACCURUN® 315 SERIE 200 Controllo di qualità positivo HIV-1 RNA

I controlli ACCURUN sono indicati per valutare la precisione delle analisi di laboratorio e possono essere usati per individuare gli errori nelle procedure delle analisi di laboratorio. Il controllo di qualità positivo ACCURUN® 315 HIV-1 RNA serie 200 è formulato per l'uso con metodi di diagnostica in vitro che consentono di rilevare e quantificare i livelli di HIV-1 RNA. Il controllo di qualità positivo ACCURUN 315 HIV-1 RNA serie 200 è formulato per un range specifico di HIV-1 RNA. Ulteriori controlli a concentrazioni di HIV-1 RNA differenti possono essere acquistati separatamente presso SeraCare Life Sciences.

#### RIFPII OGO

L'analisi frequente di campioni di controllo di qualità indipendenti offre all'analista gli strumenti per controllare l'efficacia dei dosaggi di laboratorio. L'uso regolare dei controlli consente ai laboratori di monitorare la variazione dei test giomo per giomo, l'efficacia dei kit di analisi da lotto a lotto e le variazioni riconducibili all'operatore, e può essere di ausilio nell'identificazione di errori casuali o sistematici. Un programma di controllo di qualità ben strutturato può aumentare la fiducia nell'affidabilità dei risultati ottenuti con campioni sconosciuti. L'uso di controlli indipendenti può fomire informazioni preziose in merito alla competenza del laboratorio e alla variazione tra lotto e lotto di un kit, in grado di influire sulla sensibilità di analisi 1.

#### PRINCIPI DELLA PROCEDURA

Il controllo di qualità positivo ACCURUN 315 HIV-1 RNA serie 200 è indicato per l'uso nel corso di procedure diagnostiche in vitro allo scopo di monitorare l'esecuzione dell'analisi. Il controllo di qualità positivo ACCURUN 315 HIV-1 RNA serie 200 viene preparato di luendo virus HIV-1 tipo B (8E5) da coltura in plasma umano defibrinato negativo per HIV-1 RNA. Il virus 8E5 contiene un genoma virale diflettoso ma intatto<sup>2</sup>. Il controllo di qualità positivo ACCURUN 315 HIV-1 RNA serie 200 non è reattivo per l'HBsAg e per gli articorpi anti-HIV 1, anti-HIV 2, anti-HCV e anti-HTLV. I controlli ACCURUN non hanno valori assegnati. I livelli specifici di reattività varieranno in base alle diverse ditte produttrio, alle procedure, ai numeri di lotto dei reagenti e ai laboratori.

#### REAGENTI

Articolo n. 2020-0090

5 fiale, 1,0 ml per fiala

Il controllo di qualità positivo ACCURUN 315 HIV-1 RNA serie 200 contiene stabilizzatori e sodio azide allo 0,09% come conservante

#### AVVERTENZE E PRECAUZIONI

#### Per uso diagnostico in vitro

PRECAUZIONE: i controlli ACCURUN e tutti gli emoderivati devono essere trattati come agenti capaci di trasmettere malattie. Il controllo di qualità positivo ACCURUN 315 HIV-1 RNA serie 200 è prodotto con siero o plasma umano non reattivo per l'HBsAg e per gli anticorpi anti-HIV 1, anti-HIV 2, anti-HCV e anti-HTLV quanto analizzato con i metodi attualmente approvati dalla FDA (Food and Drug Administration).

#### Precauzioni di sicurezza

Durante la manipolazione dei controlli ACCURUN e del sangue umano, attenersi alle precauzioni universali raccomandate dai centri per il controllo delle malattie (Centers for Disease Control, CDC)3. Non effettuare la pipettazione con la bocca; non fumare, non bere e non mangiare nelle aree in cui si maneggiano i campioni Pulire eventuali versamenti di liquid con una soluzione allo 0,5% di ipodorito di sodo. Smaltire tutti i campioni, i controlli e i materiali usati nell'analisi come se contenessero agenti infettivi.

### Precauzioni nel maneggiamento dei controlli

Non usare i controlli ACCURUN oltre la data di scadenza. Evitare la contaminazione dei controlli al momento dell'apertura o della chiusura delle fiale. Per evitare la formazione nell'impianto idraulico di composti potenzialmente esplosivi determinati dalle reazioni tra la sodio azide e il rame o il piombo delle condutture, far scorrere un abbondante volume di acqua nelle linee di scarico.

### ISTRUZIONI PER LA CONSERVAZIONE

Per massimizzare la stabilità del controllo di qualità positivo ACCURUN 315 HIV-1 RNA serie 200, conservato a -70 °C. Volendo, le fiale possono essere conservate per sei mesi a -20 °C. Per evitare perdite conservare le fiale in posizione verticale

#### INDICAZIONI DELL'INSTABILITÀ O DEL DETERIORAMENTO DEI REAGENTI

Alterazioni dell'aspetto fisico possono indicare instabilità o deterioramento dei controlli ACCURUN. Smalfie le soluzioni che si presentano visibilmente torbide

### PROCEDURA

Il controllo di qualità positivo ACCURUN 315 HIV-1 RNA serie 200 è formulato per essere reattivo per l'HIV-1 RNA e non reattivo per l'HBsAg e per gli anticorpi anti-HIV 1, anti-HIV 2, anti-HCV e anti-HTLV.

#### Materiali necessari ma non fomiti

Consultare le istruzioni fomite dalle ditte produttrici dei kit di analisi da usare.

#### Istruzioni per l'uso

Scongelare il prodotto a temperatura ambiente e miscelarlo con un leggero movimento di inversione prima dell'uso. Usarlo immediatamente una volta scongelato. I controlli ACCURUN devono essere inclusi in un'analisi usando esattamente la stessa procedura prescritta dalla ditta produttrice per i campioni sconosciuti. NON sostituire i controlli ACCURUN ai reagenti di controllo positivi e negativi fomiti con i kit di analisi delle varie ditte produttrici

#### Controllo di qualità

Poiché i controlli ACCURUN non hanno valori assegnati, si raccomanda che ogni laboratorio convalidi l'uso di ciascun lotto di controllo ACCURUN con il proprio sistema di dosaggio specifico prima dell'utilizzo di routine.

#### INTERPRETAZIONE DEI RISULTATI

I livelli di reattività del controllo di qualità posifivo ACCURUN 315 HIV-1 RNA serie 200 possono variare con analisi di ditte produttrici diverse e con lotti di kit di analisi differenti. Poiché il controllo non ha un valore assegnato, spetta al laboratorio stabilire il range per ciascun lotto del controllo di qualità positivo ACCURUN 315 HIV-1 RNA serie 200. Risultati al difuori del range di valori accettabile stabilito per il controllo di qualità positivo ACCURUN 315 HIV-1 RNA serie 200 possono indicare che l'analisi non è stata eseguita in maniera soddisfacente. Tra i possibili motivi di errore vi sono: deterioramento dei reagenti del kit di analisi, errore commesso dal tecnico, malfunzionamento delle apparecchiature o contaminazione dei reagenti.

#### LIMITI DELLA PROCEDURA

NON SOSTITUIRE I CONTROLLI ACCURUN AI REAGENTI DI CONTROLLO POSITIVI E NEGATIVI FORNITI CON I KIT DI ANALISI DELLE VARIE DITTE PRODUTTRICI

Attenersi scrupolosamente alle istruzioni riportate in ESECUZIONE DEL TEST e INTERPRETAZIONE DEI RISULTATI fomite dalle ditte produttrici dei kit di analisi. Eventuali deviazioni rispetto alle procedure raccomandate dalle ditte produttrici dei kit di analisi possono produrre risultati inaffidabili. I controlli ACCURUN non sono calibratori e non devono essere usati per la calibrazione dell'analisi. Le prestazioni del controllo di qualità positivo ACCURUN 315 HIV-1 RNA serie 200 sono state stabilite solo per l'HIV-1 RNA. La spedizione e la conservazione in condizioni avverse o l'uso di controlli scaduti possono produrre

#### RISULTATI PREVISTI

IL CONTROLLO DI QUALITÀ POSITIVO ACCURUN 315 HIV-1 RNA SERIE 200 NON HA UN VALORE ASSEGNATO. I livelli specifici di reattività varieranno in base alle diverse ditte produttrici, alle procedure, ai numeri di lotto dei reagenti e ai laboratori. Ciascun laboratorio deve stabilire le procedure per l'implementazione di un programma di garanzia di qualità e di monitoraggio dell'esecuzione del test. Ogni laboratorio deve stabilire i propri intervalli di valori accettabili. Ad esempio, l'intervallo di valori accettabili potrebbe abbracciare tutti i valori compresi entro 2 deviazioni standard della media di 20 punti di dati ottenuti in 20 test nell'arco di 30 giorni4.

Nella Tabella 1 sono riportati i dati tipici del controllo di qualità positivo ACCURUN 315 HIV-1 RNA serie 200. Ulteriori controlli a concentrazioni differenti possono essere acquistati separatamente presso SeraCare Life Sciences

#### CARATTERISTICHE SPECIFICHE DEL TEST

I controlli ACCURUN sono indicati per l'uso nel corso di procedure diagnostiche in vitro allo scopo di monitorare l'esecuzione dell'analisi. Il controllo di qualità positivo ACCURUN 315 HIV-1 RNA serie 200 è formulato per essere reattivo per l'HIV-1 RNA e non reattivo per l'HBsAg e per gli anticorpi anti-HIV 1, anti-HIV 2, anti-HCV e anti-HTLV. I controlli ACCURUN non hanno valori assegnati. I livelli specifici di reattività varieranno in base alle diverse ditte produttrici, alle procedure, ai numeri di lotto dei reagenti e ai laboratori. Ciascun laboratorio deve stabilire le procedure per l'implementazione di un programma di garanzia di qualità e di monitoraggio dell'esecuzione del test.

#### RIFFRIMENTI BIBL IOGRAFICI

- 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.
- Folks TM, Benn S, Rabson A, Theodore T, Hoggan MD, Marting M, Lightfoote M, Sell K Characterization of a continuous T-cell line susceptible to the cytopathic effects of the acquired immunodeficiency syndrome (AIDS) associated retrovirus. Proc. Natl. Acad. Sci. USA 82:4539-4543, 1985.
- 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.

Tabella 1. Dati tipici del controllo di qualità positivo ACCURUN 315 HIV-1 RNA serie 200

			L
Ditta produttrice	Analisi	Risultato: Copie/ml	Risultato: IU/m
Roche Molecular Systems, Inc. Pleasanton, CA	COBAS® Ampli Prep/ COBAS® TaqMan® HIV-1 Test v20	960	1630
Abbott Laboratories Abbott Park, IL	m2000 RealTime HIV-1 Assay	500	870
		Risultato	
Grifols Diagnostic Solutions Inc. Emeryville, CA	PROCLEIX <sup>®</sup> ULTRIO <sup>®</sup> Assay	Positivo	

Per assistenza, rivolgersi al servizio di assistenza tecnica SeraCare al numero +1.508.244.6400.

Telefono: +1 508.244.6400 | Numero verde USA 800.676.1881