

ACCURUN® 803

Αρνητικός ποιοτικός έλεγχος
νουκλεϊκών οξέων (HIV, HCV, HBV)

CE 0086

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

10905GR-15 Ιούνιος 2017

Επεξήγηση των συιβόλων που χρησιοποιούνται στην επισήμανση του προϊόντος SeraCare



Ανώτερο όριο θερμοκρασίας



Περιορισμός 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

ελέγχου



Πολύ εύφλεκτο



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



Κίνδυνος για την υγεία

ACCURUN® 803 Αρνητικός ποιοτικός έλεγχος νουκλεϊκών οξέων (HIV, HCV, HBV)

ΟΝΟΜΑΣΙΑ ΚΑΙ ΧΡΗΣΗ ΓΙΑ ΤΗΝ ΟΠΟΙΑ ΠΡΟΟΡΙΖΕΤΑΙ

Οι μάρτυρες ACCURUN προορίζονται για τον υπολογισμό της ακρίβειας των εργαστηριακών εξετάσεων και είναι δύνατον να χρησιμοποιηθούν για την ανίχνευση τυχόν σφαλμάτων στις διαδικασίες εργαστηριακών εξετάσεων. Ο αρνητικός ποιοτικός έλεγχος νουκλεϊκών οξέων ACCURUN® 803 (HIV, HCV, HBV) είναι διαμορφωμένος για χρήση με διαδικασίες *in vitro* διαγνωστικών εξετάσεων που ανιχνέυουν το RNA του HIV-1, το RNA του HCV και το DNA του HBV.

ΠΕΡΙΛΗΨΗ

Η συγκήν έξταση ανεξάρτητων δειγμάτων ποιοτικού ελέγχου παρέχει στον αναλυτή ένα μέσο παρακολούθησης της απόδοσης των εργαστηριακών προσδιορισμών. Με τη συνήθη χρήση των μαρτύρων δίνεται η δυνατότητα στα εργαστήρια να παρακολουθούν τη διακύμανση των εξετάσεων από ημέρα σε ημέρα, την απόδοση των κιτ εξετάσεων από παρτίδα σε παρτίδα και τη διακύμανση μεταξύ χειριστών, ένα παρέχεται επίσης βοήθεια στην αναγνώριση τυχόν ασκήσεων τυχαίου ή συστηματικού σφάλματος. Ένα καλά σχεδιασμένο πρόγραμμα ποιοτικού ελέγχου είναι δύνατον να παρέχει επιπλέον εμπιστοσύνη στην αξιόπιστην των αποτελεσμάτων που λαμβάνονται για άγνωστα δείγματα. Η χρήση ανεξάρτητων μαρτύρων ενδέχεται να παρέχει πολύτιμες πληροφορίες σχετικά με την εργαστηριακή επάρκεια και τη διακύμανση μεταξύ παρτίδων κιτ, οι οποίες ενδέχεται να επηρεάσουν την ευαίσθηση του προσδιορισμού¹.

ΑΡΧΕΣ ΤΗΣ ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΑΣ

Ο αρνητικός ποιοτικός έλεγχος νουκλεϊκών οξέων ACCURUN 803 (HIV, HCV, HBV) έχει σχεδιαστεί για χρήση με *in vitro* διαδικασίες προσδιορισμών για σκοπούς παρακολούθησης της απόδοσης των εξετάσεων. Ο αρνητικός ποιοτικός έλεγχος νουκλεϊκών οξέων ACCURUN 803 (HIV, HCV, HBV) παρασκευάζεται από ανθρώπινο ορό ή πλάσμα αρνητικού για το RNA του HIV-1, το RNA του HCV και το DNA του HBV, καθώς και μη αντιδραστικό για το HBsAg και αντισώματα ενάντια στους ιούς HIV 1 και 2, HCV και HTLV. Οι μάρτυρες ACCURUN δεν έχουν αποδοθείσεις τημές. Οι μάρτυρες αυτούς είναι διαμορφωμένος για να προκαλεί θετική αντιδραστικότητα με τα κιτ εξετάσεων που παρατίθενται στον πίνακα 1. Ειδικά επιπλέον αντιδραστικότητα θα ποικίλουν μεταξύ παρτίδων μεταξύ προσδιορισμών διαφορετικών κατασκευαστών, διαφορετικών αριθμών παρτίδων και διαφορετικών εργαστηριών. Τα χαρακτηριστικά απόδοσης για τον αρνητικό ποιοτικό έλεγχο νουκλεϊκών οξέων ACCURUN 803 (HIV, HCV, HBV) έχουν επιβεβιωθεί μόνο για το RNA του HIV-1, το RNA του HCV και το DNA του HBV. Αυστημένες συνθήκες αποστολής και φύλαξης ή χρήση μαρτύρων, η ημερομηνία λήξης των οποίων έχει παρέθει, ενδέχεται να προκαλέσουν εσφαλμένα αποτελέσματα.

ΑΝΤΙΔΡΑΣΤΗΡΙΑ

Κωδ. ειδώνος 2035-0007

10 φιαλίδια, 1.2 ml ανά φιαλίδιο

Ο αρνητικός ποιοτικός έλεγχος νουκλεϊκών οξέων ACCURUN 803 (HIV, HCV, HBV) περιέχει σταθεροποιητές (EDTA, παράγοντες ρύθμισης) και 0.09% αξιό διο του νατρίου ως συντηρητικό.

ΠΡΟΕΔΡΟΠΟΙΗΣΕΙΣ ΚΑΙ ΠΡΟΦΥΛΑΞΕΙΣ

Για *in vitro* διαγνωστική χρήση.

ΠΡΟΣΟΧΗ: Χειρίζεστε τους μάρτυρες ACCURUN και όλα τα προϊόντα ανθρώπινου αίματος ως δυνητικά μετάδοσης μυλοστικών παραγόντων. Ο αρνητικός ποιοτικός έλεγχος νουκλεϊκών οξέων ACCURUN 803 (HIV, HCV, HBV) παρασκευάζεται από ανθρώπινο ορό ή πλάσμα, που είναι μη αντιδραστικό για το HBsAg και αντισώματα ενάντια στους ιούς HIV 1 και 2, HCV και HTLV με τρέχουσες εξετάσεις που έχουν εγκριθεί από τον FDA.

ΠΡΟΦΥΛΑΞΕΙΣ ΑΣΦΑΛΕΙΑΣ

Ακολουθείτε τις συνιστώμενες γενικές προφυλάξεις των Κέντρων για τον έλεγχο των νόσων (CDC, Centers for Disease Control) για το κειριότατον των μαρτύρων ACCURUN και των δειγμάτων ασθενών². Μην αναρροφάτε με πιπέτα με το σόρο, μην καπνίζετε, μην τρώτε και μην πίνετε σε χώρους όπου γίνεται κειρισμός δειγμάτων. Καθαρίστε τυχόν χυμένα υλικά σκουπίζοντάς τα αμέσως με 0.5% διάλυμα υποχλωριώδους νατρίου. Απορρίψτε όλα τα δείγματα, τους μάρτυρες και τα υλικά που χρησιμοποιήθηκαν στην εξέταση ώστε επεριέχαν μολυσματικούς παράγοντες.

ΠΡΟΦΥΛΑΞΕΙΣ ΧΕΙΡΙΣΜΟΥ

Μη χρησιμοποιείτε τους μάρτυρες ACCURUN μετά την ημερομηνία λήξης. Αποφύγετε τη μόλυνση των μαρτύρων κατά το άνοιγμα και το κλείσιμο των φιαλιδίων. Για την πρόληψη του σχηματισμού δυνητικών εκρηκτικών ενώσεων λόγω αντιδράσεων του αζιδίου του νατρίου και του χαλκού ή του μολύβδου που περιέχεται στις υδραυλικές σωλήνωσης, εκπλύνετε τους σωλήνες αποβλήτων με μεγάλες ποσότητες νερού.

ΟΛΗΓΕΣ ΦΥΛΑΞΗΣ

Φυλάσσετε τον αρνητικό ποιοτικό έλεγχο νουκλεϊκών οξέων ACCURUN 803 (HIV, HCV, HBV) στους -20 °C ή σε μικρότερη θερμοκρασία έως τη χρήση. Μόλις ανοιχθεί, ο αρνητικός ποιοτικός έλεγχος νουκλεϊκών οξέων ACCURUN 803 (HIV, HCV, HBV) πρέπει να φυλάσσεται στους -20 °C ή σε μικρότερη θερμοκρασία και να απορρίπτεται μετά από τρεις κύκλους κατάψυξης-αποψύξης. Για να αποτρέπεται τυχόν διαρροή, φυλάσσετε τα φιαλίδια σε όρθια θέση.

ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ ΑΣΤΑΘΕΙΑΣ Η ΑΛΛΟΙΩΣΗ ΤΩΝ ΑΝΤΙΔΡΑΣΤΗΡΙΩΝ

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

ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΑ

Παρέχοντας υλικά

Ο αρνητικός ποιοτικός έλεγχος νουκλεϊκών οξέων ACCURUN 803 (HIV, HCV, HBV) παρασκευάζεται από ανθρώπινο ορό ή πλάσμα αρνητικό για το RNA του HIV-1, το RNA του HCV και το DNA του HBV, καθώς και μη αντιδραστικό για το HBsAg και αντισώματα ενάντια στους ιούς HIV 1 και 2, HCV και HTLV.

Υλικά που απαιτούνται αλλά δεν παρέχονται

Ανταρρέστε στις οδηγίες που παρέχονται από τους κατασκευαστές των κιτ εξετάσεων που θα χρησιμοποιηθούν.

ΟΔΗΓΙΕΣ ΧΡΗΣΗΣ

Αφήστε τους μάρτυρες να φθάσουν σε θερμοκρασία δωματίου πριν από τη χρήση. Αναμείτε το περιεχόμενο των φιαλιδίων αναστρέφοντας τα απάλα. Επαναφέρετε το μάρτυρα στους -20 °C ή σε μικρότερη θερμοκρασία φύλαξης, αμέσως μετά τη χρήση. Οι μάρτυρες ACCURUN θα πρέπει να περιλαμβάνονται σε εκτέλεση εξετάσεων ακολουθώντας ακριβώς την ίδια διαδικασία που παρέχεται από τον κατασκευαστή για άγνωστα δείγματα.

Οι μάρτυρες ACCURUN ΔΕΝ πρέπει να αντικαθίστωνται αντιδραστηριά θετικού και αρνητικού μάρτυρα που παρέχονται με κατασκευασμένα κιτ εξετάσεων.

ΠΟΙΟΤΙΚΟΣ ΕΛΕΓΧΟΣ

Επειδή οι μάρτυρες ACCURUN δεν έχουν αποδοθείσες 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

Το επίπεδα αντιδραστικότητας του αρνητικού ποιοτικού ελέγχου νουκλεϊκών οξέων ACCURUN 803 (HIV, HCV, HBV) ενδέχεται να ποικίλουν ανάλογα με τις εξετάσεις διαφορετικών κατασκευαστών και τις διαφορετικές πορτίδες κιτ εξετάσεων. Επειδή οι μάρτυρες δεν έχει αποδοθείσα τιμή, το εργαστήριο πρέπει να καθειρώσει έναντις τιμών για την αρνητικότητα του αρνητικού ποιοτικού ελέγχου νουκλεϊκών οξέων ACCURUN 803 (HIV, HCV, HBV). Εάν τα αποτελέσματα για τον αρνητικό ποιοτικό έλεγχο νουκλεϊκών οξέων ACCURUN 803 (HIV, HCV, HBV) είναι εκτός του καθεμερινού αποδεκτού έναρξης τιμών, αυτό ενδέχεται να αποτελεί ενδεικτική πρόσδοση της εξετάσης. Πιθανές αιτίες σφάλματος περιλαμβάνουν: αλλοίωση των αντιδραστηρίων του κιτ εξετάσεων ή μόλις συντήρηση των αντιδραστηρίων.

ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΙ ΤΗΣ ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΑΣ

ΟΙ ΜΑΡΤΥΡΕΣ ACCURUN ΔΕΝ ΠΡΕΠΕΙ ΝΑ ΑΝΤΙΚΑΘΙΣΤΩΝΤΑΙ ΤΑ ΑΝΤΙΔΡΑΣΤΗΡΙΑ ΘΕΤΙΚΟΥ ΚΑΙ ΑΡΝΗΤΙΚΟΥ ΜΑΡΤΥΡΑ ΠΟΥ ΠΑΡΕΧΟΝΤΑΙ ΜΕ ΚΑΤΑΣΚΕΥΑΣΜΕΝΑ ΚΙΤ ΕΞΕΤΑΣΕΩΝ.

Πρέπει να ακολουθούνται πιστά τα ΙΔΙΑΙΚΑ ΚΑΙΣΙΔΙΑΣ ΕΞΕΤΑΣΗΣ και η ΕΡΜΗΝΕΙΑ ΤΩΝ ΑΠΟΤΕΛΕΣΜΑΤΩΝ που παρέχονται από τους κατασκευαστές των κιτ εξετάσεων. Τυχόν αποκλίσεις από διαδικασίες που συνιστώνται από τους κατασκευαστές για την εξετάση πρέπει να προκαλέσουν μη αξιόπιστα αποτελέσματα. Οι μάρτυρες ACCURUN δεν είναι βαθμονομητές και δεν πρέπει να χρησιμοποιούνται για βαθμονόμηση προσδιορισμών. Τα χαρακτηριστικά απόδοσης για τον αρνητικό ποιοτικό έλεγχο νουκλεϊκών οξέων ACCURUN 803 (HIV, HCV, HBV) έχουν επιβεβιωθεί μόνο για το RNA του HIV-1, το RNA του HCV και το DNA του HBV. Άσυνθητες συνθήκες αποστολής και φύλαξης ή χρήση μαρτύρων, η ημερομηνία λήξης των οποίων έχει παρέθει, ενδέχεται να προκαλέσουν εσφαλμένα αποτέλεσμα.

ΑΝΑΜΕΝΟΜΕΝΑ ΑΠΟΤΕΛΕΣΜΑΤΑ

Ο αρνητικός ποιοτικός έλεγχος νουκλεϊκών οξέων ACCURUN 803 (HIV, HCV, HBV) ΕΝ ΕΧΕΙ ΑΠΟ ΟΘΕΙΣΑ ΤΙΜΗ.

Οι μάρτυρες αυτούς είναι διαμορφωμένος για να προκαλεί αρνητική αντιδραστικότητα θα ποικίλουν μεταξύ προσδιορισμών διαφορετικών κατασκευαστών, διαφορετικών αριθμών παρτίδων και διαφορετικών εργαστηριών. Βαθμονομώνται μεταξύ διαδικασίες που συνιστώνται για την εφαρμογή ενός προγράμματος διασφάλισης ποιότητας και για την παρακολούθηση της απόδοσης των εξετάσεων στην συνήθη βάση. Κάθε εργαστήριο θα πρέπει να καθειρώσει το δικό του έναρξη αποδεκτών τιμών για κάθε αναλυτή. Για παράδειγμα, ο αποδεκτός έναρξης τιμών ενδέχεται όλες τις τιμές εντός 2 τυπικών αποκλίσεων από τη μέση της 20 σημείων δεδομένων που λαμβάνονται σε 20 αναλυτές περίοδο 30 ημέρων³.

ΕΙΔΙΚΑ ΧΑΡΑΚΤΗΡΙΣΤΙΚΑ ΑΠΟΔΟΣΗΣ

Οι μάρτυρες ACCURUN έχουν σχεδιαστεί για χρήση με *in vitro* διαδικασίες προσδιορισμού για σκοπούς παρακολούθησης της απόδοσης των προσδιορισμών. Ο αρνητικός ποιοτικός έλεγχος νουκλεϊκών οξέων ACCURUN 803 (HIV, HCV, HBV) παρασκευάζεται από ανθρώπινο ορό ή πλάσμα που είναι αρνητικό για το RNA του HIV-1, το RNA του HCV και το DNA του HBV, καθώς και μη αντιδραστικό για το HBsAg και αντισώματα ενάντια στους ιούς HIV 1 και 2, HCV και HTLV. Οι μάρτυρες Accurun δεν έχουν αποδοθείσες τιμές. Ειδικά επιπλέον αντιδραστικότητα που προκαλείται από διαδικασία που προκαλείται από την παρακολούθηση διαδικασίας για την εφαρμογή ενός προγράμματος διασφάλισης ποιότητας και για την παρακολούθηση της απόδοσης των εξετάσεων σε συνήθη βάση.

ΒΙΒΛΙΟΓΡΑΦΙΚΕΣ ΑΝΑΦΟΡΕΣ

- Green IV GA, Carey RN, Westgard JO, Carten T, Shablesky LA, Achord D, Page E, and Le AV. Quality control for qualitative assays: quantitative QC procedures 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.

Πίνακας 1. Ο αρνητικός ποιοτικός έλεγχος νουκλεϊκών οξέων ACCURUN 803 (HIV, HCV, HBV) είναι διαμορφωμένος για να προκαλεί αρνητική αντιδραστικότητα (κάτω από τα όρια της ανίχνευσης) με τα ακόλουθα κιτ εξετάσεων:

Δείκτης	Κατασκευαστής	Όνομα προϊόντος
HIV-1 RNA	Roche Molecular Systems, Inc.	COBAS® AmpliPrep/ COBAS® TaqMan® HIV-1 Test v2.0
HCV RNA	Roche Molecular Systems, Inc.	COBAS® AmpliPrep/ COBAS® TaqMan® HCV Test
HBV DNA	Roche Molecular Systems, Inc.	COBAS® AmpliPrep/ COBAS® TaqMan® HBV Test v2.0
HIV-1 RNA/ HCV RNA/ HBV DNA	Gen-Probe	Procleix® Ultra Assay

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