

PreciControl Anemia

04415299 190

para 6 x 2,0 ml

Português

Função

Elecsys PreciControl Anemia é utilizado para o controlo de qualidade dos imunoensaios Elecsys Ferritina, Folate II e Vitamin B₁₂ nos sistemas de imunoensaio Elecsys.

Características

O Elecsys PreciControl Anemia contém soro de controlo liofilizado baseado numa matriz de soro humano em três intervalos de concentração. Os controlos utilizam-se para monitorizar a exactidão e precisão dos imunoensaios Elecsys Ferritina, Folate II e Vitamin B₁₂.

Reagentes - soluções de trabalho

Elecsys PreciControl Anemia, Ref. 04415299

- PC Anemia1: 2 frascos, cada um para 2,0 ml de soro de controlo
- PC Anemia2: 2 frascos, cada um para 2,0 ml de soro de controlo
- PC Anemia3: 2 frascos, cada um para 2,0 ml de soro de controlo

Substância na matriz de soro humano	PC Anemia1	PC Anemia2	PC Anemia3	Unidade
Ferritina (humana, fígado)	aprox. 15	aprox. 500	aprox. 1.500	ng/ml (µg/l)
Folato	aprox. 7	aprox. 18	aprox. 36	nmol/l
	aprox. 3	aprox. 8	aprox. 16	ng/ml (µg/l)
Vitamina B ₁₂	aprox. 221	aprox. 517	aprox. 1.107	pmol/l
	aprox. 300	aprox. 700	aprox. 1.500	pg/ml (ng/l)

Os valores e os intervalos exactos estão codificados nos códigos de barras, estando também impressos na folha de valores incluída.

Valores e intervalos teóricos

Os valores e intervalos teóricos indicados nos códigos de barras e na folha de valores incluída foram determinados e avaliados pela Roche.¹ Foram obtidos utilizando os reagentes Elecsys e os analisadores disponíveis na altura. As informações de rastreabilidade são fornecidas nos folhetos informativos do respectivo ensaio Elecsys.

Os resultados têm de se situar dentro dos intervalos especificados.

Todos os passos do teste têm de ser verificados quando se observam tendências de aumento ou diminuição ou quando, subitamente, ocorrem desvios que ultrapassam os limites do intervalo.

Cada laboratório deve estabelecer as medidas correctivas a tomar no caso de os valores se situarem fora dos limites.

Precauções e advertências

Para utilização em diagnóstico in vitro.

Respeite as precauções normais de manuseamento de reagentes laboratoriais.

Elimine todos os resíduos de acordo com os regulamentos locais.

Ficha de segurança fornecida a pedido, para uso profissional.

Todo o material de origem humana deve ser considerado como potencialmente infeccioso. Todos os produtos derivados de sangue foram preparados exclusivamente com sangue de doadores testados individualmente e que, segundo os métodos aprovados pela FDA, estão isentos de HBsAg e de anticorpos para o HCV e HIV.

No entanto, como nenhum método pode excluir com total segurança o risco de potencial infecção, o material deve ser manipulado com o mesmo cuidado que é utilizado no caso das amostras dos pacientes. Em caso de exposição, cumpra as instruções das autoridades de saúde competentes.^{2,3}

Evite a formação de espuma com todos os reagentes e com todo o tipo de amostras (amostras de pacientes, calibradores e controlos).

Preparação

Dissolva cuidadosamente o conteúdo de um frasco adicionando exactamente 2,0 ml de água destilada e deixe repousar fechado durante 30 minutos para reconstituir. Homogeneize cuidadosamente, evitando a formação de espuma. Transfira alíquotas dos controlos reconstituídos para os frascos "snap-cap" vazios (frascos ControlSet). Coloque os rótulos fornecidos

nestes frascos adicionais. Congele imediatamente as alíquotas destinadas a ser armazenadas a -20°C.

Conservação e estabilidade

Conservar a 2-8°C.

O soro de controlo liofilizado permanece estável até ao fim do prazo de validade indicado.

Estabilidade dos componentes no soro de controlo reconstituído:

a 20-25°C:	até 8 horas
nos analisadores a 20-25°C:	até 5 horas
a 2-8°C:	3 dias
a -20°C:	1 mês (congelar apenas uma vez)
depois de descongelar:	Utilize uma única vez!

Materiais fornecidos

- Elecsys PreciControl Anemia, 3 cartões de códigos de barras, folha com código de barras do controlo, 3 x 6 rótulos para frascos

Materiais necessários (mas não fornecidos)

- Ref. 03142949, frascos ControlSet, 2 x 56 frascos vazios com tampa "snap-cap"
- Os sistemas de imunoensaio Elecsys 1010/2010 ou MODULAR ANALYTICS E170 e reagentes do ensaio. Consulte o folheto informativo do teste e o manual do operador apropriados para saber quais são os outros materiais necessários.
- Água destilada ou desionizada

Realização do ensaio

Para o doseamento nos analisadores, trate o soro de controlo reconstituído que se encontra nos frascos rotulados, compatíveis com o sistema, da mesma forma que as amostras dos pacientes. Introduza no analisador os dados codificados no código de barras dos rótulos dos frascos e nos códigos de barras dos cartões.

Verifique se os controlos estão à temperatura ambiente (20-25°C) antes de efectuar a determinação.

Os controlos devem ser efectuados diariamente em paralelo com as amostras dos pacientes, uma vez por dispositivo de reagentes e sempre que for realizada uma calibração. Os intervalos e limites de controlo devem ser adaptados às exigências específicas de cada laboratório.

Bibliografia

1. Documentação da Roche Diagnostics.
2. Occupational Safety and Health Standards: bloodborne pathogens. (29 CFR Part 1910.1030). Fed. Register. July 1, 2001;17:260-273.
3. Directiva do Conselho (2000/54/CEE). Jornal Oficial das Comunidades Europeias Nº. L262 de 17 de Out., 2000.

NOTA PARA O COMPRADOR: LIMITED LICENSE

A aquisição deste produto permite que o comprador o utilize exclusivamente para diagnóstico in vitro humano pela tecnologia ECL. Nenhuma patente geral ou outra licença de qualquer tipo, à excepção deste direito específico de uso de compra, é concedida por este meio. Este produto não pode ser usado pelo comprador na pesquisa/desenvolvimento em ciências da vida, em testes de auto-diagnóstico, na identificação/desenvolvimento de drogas ou em qualquer utilização ou teste veterinário, alimentar, de água ou ambiental.

Para mais informações, consulte o manual do operador adequado ao analisador, as folhas de aplicação respectivas, a informação do produto e os folhetos informativos de todos os componentes necessários.

As alterações ou os acréscimos significativos estão assinalados por uma barra de alteração na margem.
©2005 Roche Diagnostics



Roche Diagnostics GmbH, D-68298 Mannheim

