

PreciControl HBsAg

11876309 122

16 x 1,3 ml

Português

Função

O dispositivo Elecsys PreciControl HBsAg é utilizado para o controlo de qualidade do imunoensaio Elecsys HBsAg nos sistemas de imunoensaio Elecsys.

Características

O dispositivo Elecsys PreciControl HBsAg contém soro de controlo baseado em soro humano nos intervalos de concentração negativo e positivo. Os controlos utilizam-se para monitorizar a exactidão dos imunoensaios Elecsys HBsAg.

Reagentes - soluções de trabalho

Elecsys PreciControl HBsAg, Ref. 11876309

- PC HBSAG1: 8 frascos, cada contendo 1,3 ml de soro de controlo Soro humano, negativo para HBsAg; conservante. Intervalo de valores para o índice de cutoff: 0,0-0,70
- PC HBSAG2: 8 frascos, cada contendo 1,3 ml de soro de controlo HBsAg (humano) aprox. 0,2 UI/ml em soro humano; conservante. Intervalo de valores para o índice de cutoff: 2,5-4,5

Os intervalos exactos (valor teórico \pm 30%), apresentados sob a forma de índice de cutoff, estão codificados nos cartões com 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. Foram obtidos utilizando os reagentes do teste Elecsys HBsAg 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. Sempre que necessário, deve ser repetida a determinação das amostras de pacientes envolvidas.

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 (apenas o PC HBSAG1) e de anticorpos para o HCV e HIV.

O soro contendo HBsAg utilizado para preparar o controlo positivo

(PC HBSAG2) foi inativado com β -propiolactona e radiação UV.

Contudo, como nenhum método ou inactivação pode excluir com total segurança o risco de potencial infecção, o material deve ser tratado com o mesmo cuidado que é utilizado com as amostras dos pacientes. Em caso de exposição, cumpra as instruções das autoridades de saúde competentes.^{1,2}

Os controlos não podem ser utilizados após o fim do prazo de validade indicado.

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

Preparação

Os controlos são fornecidos prontos a ser utilizados em frascos compatíveis com o sistema.

Os controlos só devem ser deixados no analisador durante a execução do controlo de qualidade. Após a utilização, feche os frascos imediatamente e guarde na vertical a 2-8°C.

Devido a possíveis efeitos de evaporação, não efectue mais de 7 procedimentos de controlo de qualidade por frasco.

Conservação e estabilidade

Conservar a 2-8°C. Guarde os controlos **na vertical** para evitar que a solução de controlo adera à tampa "snap-cap".

Estabilidade:

em frasco fechado a 2-8°C:	até ao fim do prazo de validade indicado
após abertura a 2-8°C:	8 semanas
nos analisadores:	até 5 horas

Materiais fornecidos

- Elecsys PreciControl HBsAg, 2 cartões de códigos de barras, folha com código de barras

Materiais necessários (mas não fornecidos)

- Os sistemas de imunoensaio Elecsys 1010/2010 ou MODULAR ANALYTICS E170 e reagentes do ensaio. Consulte o folheto informativo do ensaio e o manual do operador para saber quais são os outros materiais necessários.

Realização do ensaio

Para o doseamento nos analisadores, trate o soro de controlo 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. Occupational Safety and Health Standards: bloodborne pathogens. (29 CFR Part 1910.1030). Fed. Register. July 1, 2001;17:260-273.
2. 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

CE 0123

Roche Diagnostics GmbH, D-68298 Mannheim

