

REF 05947626 190	→ 4 x 5 mL προτύπου ελέγχου
REF 05117003 190	→ 20 x 5 mL προτύπου ελέγχου
REF 05117208 922	→ 20 x 5 mL προτύπου ελέγχου (QCS)

Ελληνικά

Πληροφορίες συστήματος

Για χρήση σε αναλυτές Roche/Hitachi MODULAR και **cobas c**, ο κωδικός προτύπου ελέγχου είναι 391 (PCCC1).

Για χρήση στους αναλυτές COBAS INTEGRA, ο κωδικός συστήματος είναι 07 7469 3.

Προοριζόμενη χρήση

Το PreciControl ClinChem Multi 1 προορίζεται για χρήση στον έλεγχο ποιότητας, για την παρακολούθηση της ακρίβειας και της επαναληψιμότητας των μεθόδων ποσοτικού προσδιορισμού, όπως καθορίζεται στα φύλλα τιμών.

Περιληψη

Το PreciControl ClinChem Multi 1 είναι λυοφιλοποιημένο πρότυπο ελέγχου με βάση ορό ανθρώπου. Οι ρυθμισμένες συγκεντρώσεις και δραστηκότητας των συστατικών του προτύπου ελέγχου βρίσκονται συνήθως στο εύρος φυσιολογικών τιμών ή στο όριο φυσιολογικών/παθολογικών τιμών.

Ορισμένες μέθοδοι που ορίζονται στο εσωκλειόμενο φύλλο τιμών πιθανόν να μη διατίθενται σε όλες τις χώρες.

Αντιδραστήρια - διαλύματα εργασίας

Δραστικά συστατικά του λυοφιλοποιημένου υλικού:

Ορός ανθρώπου με χημικά πρόσθετα και υλικό βιολογικής προέλευσης, όπως ορίζεται.

Η προέλευση των βιολογικών πρόσθετων ουσιών είναι η εξής:

<i>Αναλυόμενη ουσία</i>	<i>Προέλευση</i>
ALT (GPT)	ανθρώπου, ανασυνδυασμένη
AST (GOT)	ανθρώπου, ανασυνδυασμένη
Αλδολάση	μυς κουνελιού
Αλκαλική φωσφατάση	πλακούντας ανθρώπου (ανασυνδυασμένη)
Αμυλάση, ολική	σίελος ανθρώπου / πάγκρεας χοίρου
Αμυλάση, παγκρεατική	πάγκρεας χοίρου
Κρεατινική κινάση	CK-MM ανθρώπου / CK-MB ανθρώπου (ανασυνδυασμένη)
CK-MB	CK-MB ανθρώπου (ανασυνδυασμένη)
γ-GT	ανθρώπου, ανασυνδυασμένη
GLDH	βακτηριακή, ανασυνδυασμένη
LDH	καρδιά χοίρου
Λιπάση	πάγκρεας ανθρώπου (ανασυνδυασμένη)
Όξινη φωσφατάση	προστάτης ανθρώπου / πατάτα
ASLO	προβάτου
CRP	ανθρώπου
Τρανσφερίνη	ανθρώπου
Φερριτίνη	ανθρώπου

Αδρανή συστατικά του λυοφιλοποιημένου υλικού:

Σταθεροποιητές

Οι συγκεντρώσεις και οι τιμές δραστηκότητας των συστατικών είναι ειδικές για κάθε παρτίδα. Οι ακριβείς αναμενόμενες τιμές δίδονται στα ηλεκτρονικά διαθέσιμα ή εσωκλειόμενα φύλλα τιμών.

Οι τιμές βρίσκονται επίσης κωδικοποιημένες στα εσωκλειόμενα φύλλα γραμμικού κώδικα προτύπων ελέγχου των αναλυτών Roche/Hitachi MODULAR, COBAS INTEGRA και **cobas c** 111.

Για τους αναλυτές **cobas c** (εκτός από τον αναλυτή **cobas c** 111), οι τιμές βρίσκονται κωδικοποιημένες στα ηλεκτρονικά αρχεία που αποστέλλονται στους αναλυτές μέσω του συνδέσμου **cobas link**.

Αναμενόμενες τιμές και εύρη τιμών

Οι αναμενόμενες τιμές προσδιορίστηκαν χρησιμοποιώντας τη μέθοδο που αναφέρεται στα ηλεκτρονικά διαθέσιμα ή εσωκλειόμενα φύλλα τιμών. Οι προσδιορισμοί για τις μεθόδους της Roche εκτελέστηκαν υπό αυστηρά τυποποιημένες συνθήκες σε αναλυτές της Roche, με χρήση αντιδραστηρίων συστήματος και του πρότυπου βαθμονομητή της Roche. Η αναμενόμενη τιμή που καθορίζεται είναι η μέση τιμή όλων των τιμών που ελήφθησαν. Το αντίστοιχο εύρος τιμών του προτύπου ελέγχου υπολογίζεται ως η αναμενόμενη τιμή \pm 3 τυπικές αποκλίσεις (όπου η τυπική απόκλιση είναι η τιμή που λαμβάνεται από πολλαπλούς προσδιορισμούς αναμενόμενης τιμής). Τα αποτελέσματα θα πρέπει να βρίσκονται εντός του καθορισμένου εύρους τιμών. Κάθε εργαστήριο θα πρέπει να καθιερώσει τα διορθωτικά μέτρα που θα πρέπει να ληφθούν εάν οι τιμές βρεθούν εκτός ορίων.

Ενδέχεται να παρατηρηθεί μια κλινικά μη σημαντική διαφορά μεταξύ της(των) τιμής(τιμών) που αναφέρονται στο φύλλο τιμών και της(των) τιμής(τιμών) που λαμβάνονται από τα αναγνώσιμα δεδομένα του αναλυτή. Το γεγονός αυτό οφείλεται:

- στη στρωγγυλοποίηση της(των) τιμής(τιμών) κατά τη μετατροπή των μονάδων των αναγνώσιμων δεδομένων του αναλυτή στις μονάδες που χρησιμοποιούνται.
- στον υπολογισμό των ευρών τιμών από τον αναλυτή, με χρήση των ποσοσπιάν τιμών για τα εύρη τιμών που είναι κωδικοποιημένα στους γραμμικούς κώδικες.

Η ιχνηλασιμότητα της αναμενόμενης τιμής παρατίθεται στα σχετικά φύλλα μεθόδου των αντιδραστηρίων συστήματος που πρόκειται να χρησιμοποιηθούν σε συνδυασμό με το συνιστώμενο βαθμονομητή.

Προφυλάξεις και προειδοποιήσεις

Για *in vitro* διαγνωστική χρήση.

Να τηρούνται οι συνήθειες προφυλάξεως οι οποίες απαιτούνται κατά τον χειρισμό όλων των εργαστηριακών αντιδραστηρίων.

Η απόρριψη όλων των αποβλήτων θα πρέπει να πραγματοποιείται σύμφωνα με τις τοπικές κατευθυντήριες οδηγίες.

Διατίθεται, κατόπιν αιτήσεως, φύλλο δεδομένων ασφάλειας για επαγγελματίες χειριστές.

Όλα τα υλικά ανθρώπινης προέλευσης θα πρέπει να θεωρούνται δυνητικά μολυσματικά. Όλα τα προϊόντα αίματος έχουν παρασκευαστεί αποκλειστικά από αίμα δωτών που έχουν εξεταστεί χωριστά και έχουν βρεθεί ελεύθεροι αντιγόνου HBsAg και αντισωμάτων έναντι των ιών HCV και HIV.

Οι μέθοδοι ελέγχου που εφαρμόστηκαν είναι εγκεκριμένες από τον FDA ή πληρούν τις απαιτήσεις της Ευρωπαϊκής Οδηγίας 98/79/EK, Παράρτημα II, Κατάλογος Α.

Ωστόσο, καθώς καμία μέθοδος ελέγχου δεν μπορεί να αποκλείσει το δυνητικό κίνδυνο μόλυνσης με απόλυτη βεβαιότητα, ο χειρισμός των υλικών θα πρέπει να γίνεται με την ίδια προσοχή που δίνεται κατά το χειρισμό των δειγμάτων ασθενών. Σε περίπτωση έκθεσης, θα πρέπει να ακολουθούνται οι οδηγίες της αρμόδιας υγειονομικής αρχής.^{1,2}

Χειρισμός

Ανοίξτε προσεκτικά ένα φιαλίδιο, φροντίζοντας να αποφύγετε κάθε απώλεια λυοφιλοποιημένου υλικού, και προσθέστε ακριβώς 5.0 mL απεσταγμένου/απιονισμένου νερού. Κλείστε προσεκτικά το φιαλίδιο και διαλύστε πλήρως το περιεχόμενο, ανακινώντας με ήπιες κυκλικές κινήσεις κατά διαστήματα, επί 30 λεπτά. Αποφύγετε το σχηματισμό αφρού.

Οι εσωκλειόμενες ετικέτες γραμμικού κώδικα προορίζονται αποκλειστικά για χρήση στους αναλυτές Roche/Hitachi MODULAR και στα συστήματα **cobas c**, με σκοπό την αναγνώριση του προτύπου ελέγχου. Επικολλήστε τις ετικέτες γραμμικού κώδικα στα σωληνάρια τα οποία φέρουν τους υποδοχείς δείγματος που περιέχουν το υλικό του προτύπου ελέγχου.

Φύλαξη και σταθερότητα

Φυλάσσεται σε θερμοκρασία 2-8 °C.

Κριτήριο των δεδομένων σταθερότητας που ορίζεται από τη Roche:

Ανάκτηση εντός \pm 10 % της αρχικής τιμής.

Σταθερότητα του λυοφιλοποιημένου ορού ελέγχου:

Έως την αναγραφόμενη ημερομηνία λήξης σε θερμοκρασία 2-8 °C.

Σταθερότητα των συστατικών μετά την ανασύσταση*:

σε θερμοκρασία	15-25 °C	12 ώρες
σε θερμοκρασία	2-8 °C	5 ημέρες
σε θερμοκρασία	(-15)-(-25) °C	28 ημέρες (όταν έχουν καταψυχθεί μόνο μία φορά)

*Εξαιρέσεις: δείτε παρακάτω

Σταθερότητα της ολικής χολερυθρίνης, της άμεσης χολερυθρίνης, της όξινης φωσφατάσης, της όξινης προστατικής φωσφατάσης και της UIBC στον ανασυσταθέντα ορό ελέγχου (όταν φυλάσσεται προστατευμένος από το φως):

σε θερμοκρασία	15-25 °C	8 ώρες
σε θερμοκρασία	2-8 °C	24 ώρες
σε θερμοκρασία	(-15)-(-25) °C	14 ημέρες (όταν έχουν καταψυχθεί μόνο μία φορά)

Σταθερότητα της ALT στον ανασυσταθέντα ορό ελέγχου:

σε θερμοκρασία	15-25 °C	12 ώρες
σε θερμοκρασία	2-8 °C	5 ημέρες
σε θερμοκρασία	(-15)-(-25) °C	14 ημέρες (όταν έχει καταψυχθεί μόνο μία φορά)

Τυχόν εμφάνιση ελαφρώς πράσινου χρώματος δεν επηρεάζει την ανάκτηση των τιμών.

Φυλάξτε το πρότυπο ελέγχου καλά κλεισμένο και προστατευμένο από το φως όταν δεν χρησιμοποιείται.

Παρεχόμενα υλικά

- Ανατρέξτε στην ενότητα "Αντιδραστήρια - διαλύματα εργασίας"
- Ετικέτες γραμμικού κώδικα

Απαιτούμενα υλικά που δεν παρέχονται

- Αντιδραστήρια συστήματος και αναλυτές κλινικής χημείας της Roche
- Συνήθης εργαστηριακός εξοπλισμός

Ανάλυση

Προσθέστε τον απαιτούμενο όγκο σε έναν υποδοχέα δείγματος και αναλύστε με τον ίδιο τρόπο που αναλύετε τα δείγματα ασθενών.

Τα πρότυπα ελέγχου θα πρέπει να αναλύονται καθημερινά, παράλληλα με τα δείγματα των ασθενών, όπως επίσης και μετά από κάθε βαθμονόμηση. Τα διαστήματα ελέγχου πρέπει να προσαρμόζονται στις απαιτήσεις του κάθε εργαστηρίου.

Ακολουθήστε τους ισχύοντες κυβερνητικούς κανονισμούς και τις τοπικές κατευθυντήριες οδηγίες για τον έλεγχο ποιότητας.

Βιβλιογραφία

- Occupational Safety and Health Standards: Bloodborne pathogens. (29 CFR Part 1910.1030). Fed. Register.
- Directive 2000/54/EC of the European Parliament and Council of 18 September 2000 on the protection of workers from risks related to exposure to biological agents at work.

Σε αυτό το φύλλο μεθόδου χρησιμοποιείται πάντοτε μια τελεία (στιγμή) ως υποδιαστολή, προκειμένου να σηματοδοτεί το όριο μεταξύ του ακέραιου και του κλασματικού μέρους ενός δεκαδικού αριθμού. Δεν χρησιμοποιούνται τελείες ως διαχωριστικά στις χιλιάδες.

Σύμβολα

Η Roche Diagnostics χρησιμοποιεί τα ακόλουθα σύμβολα και σήματα πέραν αυτών που παρατίθενται στο πρότυπο ISO 15223-1.

	Περιεχόμενο του kit
	Όγκος μετά από ανασύσταση ή ανάμιξη
	Διεθνής Κωδικός Μονάδας Εμπορίας

Οι προσθήκες, οι διαγραφές ή οι αλλαγές υποδεικνύονται από μια λαρίδα υπόδειξης αλλαγής στο περιθώριο.
© 2015, Roche Diagnostics



Roche Diagnostics GmbH, Sandhofer Strasse 116, D-68305 Mannheim
www.roche.com

