



Instrucciones de uso Controles de autoanticuerpos tiroideos

[Nombre del producto]

Controles de autoanticuerpos tiroideos

[Tama ño del envase]

REF	Tama ño del envase	
MCL07701E	L: 3 ×3,0 ml	
	H: 3 ×3,0 ml	

[Uso previsto]

Los controles de autoanticuerpos tiroideos coinciden con los kits de reactivos Anti-TG/Anti-TPO para la medici án cuantitativa de Anti-TG/Anti-TPO en suero, plasma o sangre total. Los controles se utilizan para monitorear el estado del sistema del instrumento y para la gesti án de calidad de estos ensayos.

[Principio de la prueba de control]

Los controles de autoanticuerpos tiroideos utilizan los procedimientos de medición del ensayo de Anti-TG/Anti-TPO en el menú de prueba. Los resultados de las pruebas se analizan estad áticamente o se comparan con los valores de referencia (o los rangos objetivo) de los ensayos para juzgar si se cumplen los criterios especificados.

[Componentes principales]

Componente	Composici ón principal	Contenido
Controles de autoanticuerpos tiroideos L	Baja concentración de Anti- TG/Anti-TPO, soluci ón amortiguadora de MOPS, 50 mmol/l; ProClin 300, 0,5 g/l	3 ×3,0 ml
Controles de autoanticuerpos tiroideos H	Alta concentración de Anti- TG/Anti-TPO, soluci ón amortiguadora de MOPS, 50 mmol/l; ProClin 300, 0,5 g/l	3 ×3,0 ml
Disolvente de reconstitución	Agua desionizada	6 × 3,0 ml

Nota: (1) Los componentes de diferentes lotes de controles no se pueden mezclar ni intercambiar para su uso.

(2) Los controles son espec ficos del lote. Consulte el prospecto adjunto para conocer los rangos objetivo de cada lote.

$\label{eq:continuous} \textbf{Instrumentos y accesorios necesarios, pero no suministrados (Medcaptain tiene los suministros)}$

- (1) Analizadores automáticos para inmunoensayo de quimioluminiscencia Immu F6/F6S de Medcaptain
- (2) Puntas de pipeta de 500 µl
- (3) Soluci ón amortiguadora de lavado
- (4) Soluci ón de preexcitaci ón
- (5) Soluci ón de excitaci ón
- (6) Kits de ensayo de Anti-TG/Anti-TPO (CLIA)

[Almacenamiento y vida útil]

Almacenamiento: Almacenar sellado a una temperatura de 2 °C a 8 °C. Evite la congelación.

Vida útil: 16 meses.

El vial abierto de los controles seguido de la reconstituci \acute{n} se puede mantener a una temperatura de entre 10 °C y 30 °C durante 1 d \acute{n} , a una temperatura de entre 2 °C y 8 °C durante 5 d \acute{n} s y a -20 °C o menos durante 60 d \acute{n} s. Puede pasar por el ciclo de congelaci \acute{n} -descongelaci \acute{n} solo una vez.

Las fechas de fabricación y caducidad se pueden encontrar en la etiqueta.

[Instrumentos correspondientes]

Analizadores automáticos para inmunoensayo de quimioluminiscencia Immu F6/F6S de Medcaptain

[Procedimiento del an álisis]

Reconstituya los controles siguiendo el procedimiento que se indica continuaci ón: Vierta el disolvente de reconstituci ón (3,0 ml/vial) por completo en cada vial de control (Control L o Control H). Tápelo, s élelo y d éjelo reposar durante 10 minutos. Agite el vial suavemente durante varias veces, evite la formaci ón de burbujas de aire. Espere hasta que los controles est én totalmente disueltos. Los controles pueden dividirse en al cuotas en viales pequeños, etiquetarse y almacenarse en condiciones adecuadas para su uso futuro. (Consulte [Almacenamiento y vida útil]). Cada al cuota de controles puede utilizarse solo una vez.

Consulte el cap fulo "Operación" en el manual de instrucciones del analizador para inmunoensayo de quimioluminiscencia si desea obtener información detallada sobre los an álisis de control. Configure un procedimiento para las pruebas de control, ingrese la información de los controles y seleccione "Control" en el menúde prueba.

Pruebe el instrumento con dos niveles de controles de autoanticuerpos tiroideos de acuerdo con las regulaciones locales aplicables. Se recomienda encarecidamente realizar un an álisis de control cada vez que se cambie el lote de reactivo, cuando se haya vuelto a calibrar el instrumento o despu és de realizar un servicio de soluci ón de problemas o mantenimiento.

Cada laboratorio debe establecer su propio rango de control y frecuencia de los an álisis de control con base en su propia práctica.

[Interpretación de los resultados del an álisis]

Los resultados del an álisis de control deben estar dentro de los rangos espec ficos. Si los resultados están fuera de los rangos objetivo, el usuario debe revisar el sistema, como la fecha de vencimiento de los controles, las condiciones de almacenamiento, y el rendimiento y el estado del instrumento. Después del an álisis y la corrección de la causa ra é, se deben repetir las pruebas de control. Si se produce el mismo problema, comun íquese con el Servicio al Cliente de Medcaptain.

[Propiedades y rendimiento]

1 Aspecto y propiedades

- (1) El envase de controles debe contener componentes completos, sin da ños en el envase interior ni exterior. El aspecto debe ser ordenado y limpio, la etiqueta se debe leer claramente y no debe haber ninguna fuga de l íquido.
- (2) Los controles son polvo seco blanco o amarillo claro, sin abolladuras ni rastros de liofilizaci ón incompleta.
- (3) El disolvente de reconstitución es un l quido transparente. No hay precipitado, suspensión ni flóculo.

2 Volumen de llenado

El volumen de llenado del disolvente de reconstitución debe estar dentro de $\pm 10,0\,\%$ del volumen declarado.

3 Exactitud de la medici ón del control

Utilice calibradores de producto con los valores asignados del procedimiento de medici án de nivel superior, calibre el analizador de inmunoensayo y utilice el mismo lote de reactivo para probar los controles. Los valores de medici án de los controles deben estar dentro de los rangos objetivo.

4 Homogeneidad de los controles

4.1. Homogeneidad dentro del frasco

La homogeneidad dentro del frasco del control debe cumplir con el siguiente requisito: CV≤8,0 %.

4.2 Homogeneidad entre frascos

La homogeneidad entre frascos del control debe cumplir con el siguiente requisito: CV \leq 5,0 %.

[Notes de etención

- 1 Esto es solo para diagn ósticos in vitro.
- 2 Solo lo pueden utilizar profesionales.
- 3 Nunca utilice controles vencidos.
- 4 Evite agitar de forma brusca los controles y evite la formación de burbujas.
- 5 Siga estrictamente el protocolo que se incluye en el envase y realice las operaciones de acuerdo con las directrices del laboratorio.
- 6 El usuario debe utilizar guantes y bata de laboratorio. Enjuague con agua si la piel entra en contacto con el reactivo. Lave los ojos con abundante agua si entran en contacto con el reactivo. Consulte a un médico de inmediato.
- 7 Actualmente no existe un médodo absoluto para garantizar la seguridad del material de origen humano ni del microorganismo inactivado. Considere todas las muestras, los reactivos y los residuos de las reacciones como posibles riesgos biológicos. Todos los residuos se deben manipular de acuerdo con las regulaciones gubernamentales locales.

[Interpretación de s ímbolos]

	L mite de temperatura	س	Fecha de fabricaci án
IVD	Dispositivo m édico de diagn óstico in vitro	REF	N úmero de cat álogo
LOT	N úmero de lote	<u>i</u>	Consulte las instrucciones de uso
\subseteq	Fecha de caducidad	EC REP	Representante autorizado en la Comunidad Europea
<u> </u>	Este lado hacia arriba	CE	Marca CE
	Fabricante	UDI	Identificador único de dispositivo

[Referencias]

[1] US Department of Health and Human Services. Biosafety in Microbiological and Biomedical Laboratories. 5th ed. Washington, DC: US Government Printing Office; December 2009.

[2] World Health Organization. Laboratory Biosafety Manual. 3rd ed. Geneva: World Health Organization; 2004.

[Informaci ón b ásica]



MEDCAPTAIN MEDICAL TECHNOLOGY CO., LTD. 12th Floor, Baiwang Research Building, No.5158 Shahe West Road, Xili, Nanshan, 518055 Shenzhen, Guangdong, PEOPLE'S REPUBLIC OF CHINA

Tel fono: +86-755-26953369 Sitio web: http://www.medcaptain.com

Servicio de posventa: MEDCAPTAIN MEDICAL TECHNOLOGY CO., LTD.

Tel éfono: +86-755-26953369 C ádigo postal: 518055

Lugar de fabricaci ón: Building C, Jiale Science and Technology Industrial Park, Matian Street, Guangming, 518106 Shenzhen, Guangdong, PEOPLE'S REPUBLIC OF CHINA



R Sight B.V.

Roald Dahllaan 47, 5629 MC, Eindhoven. The Netherlands

[Fecha de emisi ón]

03-02-2023

Versión: 1,0