

**(ES)Calibrador de hematología SC-CAL PLUS****PRODUCTO**

Calibrador de hematología SC-CAL PLUS

**TAMAÑO DEL PAQUETE**

| Modelo      | Especificaciones del envase | REFERENCIA    |
|-------------|-----------------------------|---------------|
| SC-CAL PLUS | 3 ml x 2                    | 105-003223-00 |
|             | 3 ml x 1                    | 105-004091-00 |

**USO PREVISTO**

SC-CAL PLUS está diseñado para utilizarse en la calibración de analizadores hematológicos. Consulte la tabla del estudio para ver los modelos de instrumentos específicos.

**PRINCIPIO**

Los analizadores hematológicos requieren una calibración periódica para poder generar resultados precisos de pacientes. Este calibrador es un preparado estable, de sangre completa, que puede usarse para verificar y ajustar la calibración de los instrumentos hematológicos elegidos.

Los valores del calibrador para SC-CAL PLUS derivan de pruebas repetidas en instrumentos manejados y mantenidos siguiendo las instrucciones del fabricante. Los instrumentos se calibran con sangre completa usando valores determinados por métodos de referencia.

**INGREDIENTES ACTIVOS**

SC-CAL PLUS es un reactivo de diagnóstico in vitro compuesto por eritrocitos humanos y leucocitos y trombocitos de mamíferos suspendidos en un líquido parecido al plasma que contiene conservantes (azida de sodio, ≤0,09%).

**ALMACENAMIENTO Y FECHA DE CADUCIDAD**

El kit se puede utilizar hasta la fecha de caducidad indicada en la etiqueta si se almacena sin abrir a una temperatura de 2 a 8°C (35-46°F). Si se destapa y se utiliza correctamente, el periodo de validez será de 7 días.

**INSTRUMENTO DE APLICACIÓN**

Este producto se aplica a los analizadores de hematología automáticos de la serie BC y a los analizadores de VSG y proteínas específicas automáticos de la serie BP fabricados por Shenzhen Mindray Bio-Medical Electronics Co., Ltd. Para modelos específicos de instrumentos aplicables, consulte la hoja de valores de referencia del calibrador.

**REQUISITO DE LA MUESTRA**

No procede.

**MATERIALES NECESARIOS PERO NO SUMINISTRADOS**

Los materiales siguientes son necesarios, pero no se suministran con el producto: Instrumentos de medición fabricados por Mindray, así como dispositivos de laboratorio generales.

**INSTRUCCIONES DE USO**

A. Indicaciones de mezclado y manejo:

- Retire los tubos del refrigerador y déjelos hasta que alcancen temperatura ambiente (15 - 30 °C o 59 - 86 °F) durante 15 minutos antes de mezclar.
- Para mezclar, sostenga un tubo en posición horizontal entre las palmas de las manos. No debe mezclarse previamente en un mezclador mecánico.
  - Gire el tubo hacia un lado y hacia otro durante 20 - 30 segundos; dé la vuelta al tubo ocasionalmente. Mezcle enérgicamente pero no agite.
  - Siga mezclando de esta manera hasta que los glóbulos rojos estén completamente en suspensión. Los tubos almacenados durante mucho tiempo pueden necesitar un mezclado adicional.
  - Dé la vuelta al tubo con suavidad entre 8 y 10 veces inmediatamente antes de preparar cada muestra.
- Después de la toma de muestras: Limpie el borde del tubo y el tapón cuidadosamente con un paño que no suelte pelusas y vuelva a colocar el tapón.
- Vuelva a introducir los tubos en el refrigerador dentro de un periodo de 30 minutos de uso.
- B. Análisis del calibrador:
  - Cebe el instrumento una vez aspirando la muestra del calibrador. Descarte el resultado.
  - Analice el calibrador siguiendo el procedimiento de calibración del manual del operador de su instrumento.
  - Compare el valor medio para cada parámetro con el valor asignado.
    - Si la diferencia se encuentra dentro del rango aceptable, la calibración es opcional.
    - Si la diferencia no se encuentra dentro del rango aceptable, la calibración puede ser necesaria.
  - Los rangos aceptables indicados en la hoja de estudio están previstos para ser indicaciones, pero no límites absolutos, en la evaluación de la calibración del instrumento. Cada laboratorio deberá establecer la calibración aceptable.
- C. Ajuste de la calibración del instrumento y verificación de los resultados:
  - Calibre el instrumento usando los procedimientos de ajuste de calibración que se describen en el manual del operador de su instrumento.
  - Verifique la calibración analizando el calibrador y repita el paso en "Análisis del calibrador".

**VALOR DE CORTE/INTERVALO DE REFERENCIA**

No procede.

**ELABORACIÓN DEL RESULTADO**

Compruebe que el número de lote del tubo coincide con el número de lote de la tabla de valores de estudio. Los valores de estudio se determinan en instrumentos con un mantenimiento adecuado y correctamente calibrados, usando los reactivos recomendados por el fabricante del instrumento.

**LIMITACIONES**

El funcionamiento de este producto está asegurado solo si se almacena adecuadamente y si se utiliza como se describe en este documento. Un mezclado incompleto de un tubo antes de su uso invalida tanto la extracción de la muestra como cualquier material que quede en el tubo.

**MÉTODOS DE REFERENCIA**

- WBC: se realizan una serie de diluciones de 1:500 con material de vidrio calibrado. El recuento se lleva a cabo en un instrumento de la serie Z de Coulter Counter. Todos los recuentos se corrigen en busca de coincidencias.
- RBC: se realizan una serie de diluciones de 1:50.000 con material de vidrio calibrado. El recuento se lleva a cabo en un instrumento de la serie Z de Coulter Counter. Todos los recuentos se corrigen en busca de coincidencias.
- HGB: el valor de hemoglobina se determina con un procedimiento espectrofotométrico de acuerdo con la norma H15-A3 del NCCLS y es compatible con la norma internacional de hemiglobincianuro del ICSH/OMS.
- HCT: el volumen de concentrado celular (PCV, packed cell volume) se mide con el procedimiento ES

de microhematócrito de acuerdo con la norma H7-A3 del NCCLS. No se realiza ninguna corrección con el plasma atrapado.

- PLT: se realizan una serie de diluciones de 1:125 usando material de vidrio calibrado en un 1% de oxalato de amonio. El recuento de plaquetas se realiza usando un hemocitómetro y microscopía de contraste de fase.

**ESPECIFICACIONES DEL PRODUCTO****Tabla 1. Requisitos de homogeneidad intravial de los calibradores SC-CAL PLUS**

| Parámetro | CV%    |
|-----------|--------|
| WBC       | ≤2,0%  |
| RBC       | ≤1,5 % |
| HGB       | ≤1,0 % |
| MCV       | ≤0,5 % |
| PLT       | ≤4,0 % |
| ESR       | ≤5,0%  |

**Tabla 2. Requisitos de homogeneidad entre viales de los calibradores SC-CAL PLUS**

| Parámetro | CV%    |
|-----------|--------|
| WBC       | ≤2,5 % |
| RBC       | ≤1,0 % |
| HGB       | ≤1,0 % |
| MCV       | ≤1,0 % |
| PLT       | ≤4,0 % |
| ESR       | ≤5,0%  |

**ADVERTENCIA**

Cada unidad de donación de sangre completa humana que se utiliza para fabricar este producto se analizó y no mostró reactividad para el antígeno de superficie del virus de la hepatitis B (HBsAg), los anticuerpos contra el virus de la hepatitis C (VHC), los anticuerpos contra el VIH-1/VIH-2 y los anticuerpos contra Treponema pallidum (TP). Este producto también puede contener otros materiales de origen humano para los que no existen pruebas aprobadas. De acuerdo con las prácticas correctas de laboratorio, todo el material de origen humano debe considerarse potencialmente infeccioso y manipularse con las mismas precauciones utilizadas con las muestras de pacientes.

- Utilice un equipo de protección personal adecuado (como guantes, bata de laboratorio, etc.) y siga procedimientos seguros de manipulación del material de laboratorio cuando manipule este producto.
- Este producto solo deben manipularlo profesionales médicos cualificados/preparados.
- Deseche cualquier material descartado de acuerdo con los requisitos de la normativa gubernamental local.

**PRECAUCIONES**

- El producto es solo para uso diagnóstico in vitro.
- Los valores del calibrador son específicos del lote. Confirme antes de usarlo. No mezcle distintos lotes de calibradores.
- Cuando el instrumento esté fuera de control, tras la sustitución de reactivos o la reparación del instrumento, vuelva a calibrarlo. Determine la frecuencia de calibración en función del programa de control de calidad del laboratorio.
- Para garantizar el rendimiento óptimo del producto, realice el mantenimiento programado del sistema de medición y lleve a cabo correctamente las operaciones de calibración y medición.
- Tras la mezcla, el producto debe tener una apariencia similar a la sangre completa reciente. En tubos sin mezclar, el sobrenadante puede aparecer borroso y rojizo; esto es normal y no es signo de deterioro. Otros cambios en el color, un sobrenadante de color rojo muy oscuro o unos resultados no válidos pueden ser signos de deterioro. No utilice el producto si sospecha que puede haber deterioro.
- Tome las precauciones necesarias para el uso de reactivos. No los ingiera. Evite el contacto con la piel y las membranas mucosas. Si accidentalmente se lleva el reactivo a la boca o los reactivos se derraman accidentalmente en la piel o en los ojos, lávselos con abundante agua y busque tratamiento médico si es necesario.
- El desecho de los residuos líquidos y materiales debe realizarse de acuerdo con las directrices locales.
- La hoja de datos de seguridad de materiales (SDS) está disponible previa solicitud.
- Todos los riesgos identificados se han reducido en la medida de lo posible por un estado de arte reconocido generalmente y el riesgo residual general es aceptable.
- Cualquier incidente grave que se produzca en relación con el dispositivo se notificará al fabricante y a la autoridad competente del Estado miembro en el que se encuentren el usuario o el paciente.

**Símbolos**

|                           |  |   |  |  |            |   |
|---------------------------|--|---|--|--|------------|---|
| <b>LOT</b>                |  | <b>Fecha de caducidad</b>                     |  | <b>Límite de temperatura</b>               |            | <b>Consultar las instrucciones de uso</b>               |
| <b>IVD</b>                |  | <b>Fabricante</b>                             |  | <b>Número de catálogo</b>                  | <b>REF</b> | <b>Representante autorizado en la Comunidad Europea</b> |
| <b>Riesgos biológicos</b> |  | <b>Conformidad con la legislación europea</b> |  | <b>Identificador único del dispositivo</b> | <b>UDI</b> |   |

1. Biosafety in Microbiological and Biomedical Laboratories; Departamento de Salud y Servicios Humanos de EE. UU.; Oficina de Grabado e Impresión de EE. UU.; Washington: 2007.
2. CLSI.Evaluation of Precision Performance of Quantitative Measurement Methods; Approved Guideline-Second Edition; CLSI document EP5-A3, 2014.
3. CLSI.Method Comparison and Bias Estimation Using Patient Samples; Approved Guideline-Third Edition; CLSI document EP9-A3, 2013.

**CONTACTO CON LA EMPRESA**

|   |   |
|---|---|
| <b>Fabricante:</b>                      | Shenzhen Mindray Bio-Medical Electronics Co., Ltd.  |
| <b>Dirección:</b>                       | Mindray Building, Keji 12th Road South, High-Tech Industrial Park, Nanshan, Shenzhen, 518057, P. R. China |
| <b>Sitio web:</b>                       | <a href="http://www.mindray.com">www.mindray.com</a>  |
| <b>Dirección de correo electrónico:</b> | service@mindray.com   |
| <b>Tel.:</b>                            | +86 755 81888998  |
| <b>Fax:</b>                             | +86 755 26582680  |

|                                |   |
|--------------------------------|---|
| <b>Representante de la CE:</b> | Shanghai International Holding Corp. GmbH(Europe) |
| <b>Dirección:</b>              | Eiffestraße 80, 20537 Hamburg, Germany            |
| <b>Tel.:</b>                   | 0049-40-2513175                                   |
| <b>Fax:</b>                    | 0049-40-255726                                    |

© 2021-2024 Shenzhen Mindray Bio-Medical Electronics Co., Ltd. Reservados todos los derechos.

**FECHA DE APROBACIÓN DE LAS INSTRUCCIONES DE USO**

2024-05

**(PL) Kalibrator SC-CAL PLUS do badań hematologicznych****PRODUKT**

Kalibrator SC-CAL PLUS do badań hematologicznych

**WIELKOŚĆ OPAKOWANIA**

| Model       | Specyfikacja pakietu | REF           |
|-------------|----------------------|---------------|
| SC-CAL PLUS | 3 ml x 2             | 105-003223-00 |
|             | 3 ml x 1             | 105-004091-00 |

**PRZEZNACZENIE**

SC-CAL PLUS jest przeznaczony do stosowania w celu kalibracji analizatorów hematologicznych. Aby zapoznać się z konkretnymi modelami urządzeń, należy zapoznać się z tabelą testów.

**ZASADA**

Analizatory hematologiczne wymagają okresowej kalibracji w celu uzyskania dokładnych wyników badań pacjentów. Kalibrator ten jest stabilnym preparatem krwi pełnej, którego można używać do weryfikacji i regulacji kalibracji wybranych instrumentów hematologicznych. Wartości kalibratora dla SC-CAL PLUS pochodzą z powtórzonych testów przeprowadzonych na instrumentach obsługiwanych i konserwowanych zgodnie z instrukcjami producenta. Przyrządy kalibruje się przy użyciu krwi pełnej i wartości określonych metodami referencyjnymi.

**SKŁADNIKI CZYNNE**

SC-CAL PLUS jest odczynnikiem do diagnostyki in vitro składającym się z ludzkich erytroцитów, leukocytów i płytek krwi ssaków zawieszonych w płynie przypominającym osocze zawierającym konserwanty (azydok sodu, ≤0,09%).

**PRZECHOWYwanie i termin ważności**

Zestaw może być używany do daty ważności wskazanej na etykiecie, jeśli przechowywany jest nieotwarty w temperaturze od 2 do 8°C (35-46°F). W przypadku otwarcia i właściwego użytkowania okres ważności wynosi 7 dni.

NIE ZAMRAŻAĆ.

**ODPOWIEDNI INSTRUMENT**

Ten produkt jest przeznaczony do automatycznych analizatorów hematologicznych serii BC i automatycznych analizatorów białek specyficznych i ESR serii BP produkowanych przez Shenzhen Mindray Bio-Medical Electronics Co., Ltd. Informacje na temat konkretnych modeli odpowiednich urządzeń można znaleźć w karcie wartości referencyjnych kalibratora.

**WYMAGANIA DOTYCZĄCE PRÓBKI**

Nie dotyczy.

**MATERIAŁY WYMAGANE, ALE NIE DOSTARCZANE**

Następujące materiały są wymagane, ale nie są dostarczane z produktem: Przyrządy pomiarowe produkowane przez firmę Mindray, a także ogólne wyroby laboratoryjne.

**INSTRUKCJA UŻYTKOWANIA**

A. Wskazówki dotyczące mieszania i postępowania:

1. Wyjąć próbówkę z lodówki i pozostawić do ogrzania w temperaturze pokojowej (15–30°C lub 59–86°F) przez 15 minut przed wymieszaniem.
2. Aby wymieszać, należy trzymać próbówkę poziomo między dłońmi. Nie mieszać wstępnie na mieszadle mechanicznym.
3. Obracać próbówkę w tą i z powrotem przez 20–30 sekund, od czasu do czasu odwracając ją. Mieszać energicznie, ale nie potrząsać.
4. Kontynuować mieszanie w ten sposób, aż czerwone krwinki zostaną całkowicie zawieszone. Probówki przechowywane przez długi czas mogą wymagać dodatkowego wymieszania.
5. Delikatnie odwrócić próbówkę 8–10 razy bezpośrednio przed pobraniem każdej próbki.
6. Po pobraniu próbki: Ostrożnie wytrzeć brzeg próbówki i nasadkę niestrzepiącą się chusteczką i założyć nasadkę.
7. Probówki włożyć z powrotem do lodówki w ciągu 30 minut od użycia.
8. Analiza kalibratora:
9. 1. Załóż przyrząd jeden raz, zasysając próbkę kalibratora. Odrzucić wynik.
10. 2. Wykonaj analizę kalibratora zgodnie z procedurą kalibracji opisaną w instrukcji obsługi posiadanego przyrządu.
11. 3. Porównać średnią wartość każdego parametru z wartością przypisaną.
12. 4. Jeżeli różnica mieści się w dopuszczalnym zakresie, kalibracja jest opcjonalna.
13. 5. Jeżeli różnica nie mieści się w dopuszczalnym zakresie, może być konieczna kalibracja.
14. 6. Dopuszczalne zakresy podane w karcie testu mają służyć jako wytyczne, ale nie bezwzględne granice, przy ocenie kalibracji urządzenia. Każde laboratorium powinno ustalić akceptowalną kalibrację.
15. 7. Dostosowanie kalibracji przyrządu i sprawdzenie wyników:
16. 1. Skalibrować przyrząd, korzystając z procedur regulacji kalibracji opisanych w instrukcji obsługi posiadanego przyrządu.
17. 2. Zweryfikować kalibrację, analizując kalibrator, i powtórzyć czynność 3 w części „Analiza kalibratora”.

**WARTOŚĆ GRANICZNA / PRZEDZIAŁ REFERENCYJNY**

Nie dotyczy.

**OPRACOWANIE WYNIKÓW**

Sprawdzić, czy numer serii na probówce odpowiada numerowi serii w tabeli wartości testu. Wartości testu określa się na dobrze utrzymanych, odpowiednio skalibrowanych instrumentach przy użyciu odczynników zalecanych przez producenta instrumentów.

**OGRANICZENIA**

Skuteczność tego produktu jest zapewniona tylko wtedy, gdy jest on właściwie przechowywany i używany zgodnie z opisem w tej ulotce. Nieczekowane wymieszanie próbówki przed użyciem uniemożliwia zarówno pobraną próbkę, jak i cały materiał pozostały w probówce.

**METODY REFERENCYJNE**

1. WBC: Przy użyciu skalibrowanego szkła laboratoryjnego wykonuje się serię rozcieńczeń 1:500. Liczenie przeprowadza się na instrumencie Coulter Counter serii Z. Wszystkie obliczenia są korygowane pod kątem koincydencji.
2. RBC: Przy użyciu skalibrowanego szkła laboratoryjnego wykonuje się serię rozcieńczeń 1:50 000. Liczenie przeprowadza się na instrumencie Coulter Counter serii Z. Wszystkie obliczenia są korygowane pod kątem koincydencji.
3. HGB: Wartość hemoglobiny określa się metodą spektrofotometryczną zgodnie ze standardem NCCLS H15-A3 i można ją powiązać z międzynarodowym wzorcem hemoglobiny i cyjankiem ICSH/WHO.
4. HCT: Objętość koncentratu komórek (PCV) mierzy się metodą mikrohematokrytu zgodnie ze standardem NCCLS H7 A3. Nie wprowadza się żadnej korekty dla uwieńzionego osocza.
5. PLT: Przy użyciu skalibrowanego szkła laboratoryjnego wykonuje się serię rozcieńczeń 1:125 w 1% szczawianie amonu. Płytki krwi licząc się za pomocą hemocytometru i mikroskopii z kontrastem fazowym.

**SPECYFIKACJA PRODUKTU****Tabela 1. Wymagania dotyczące jednorodności wewnętrz fiolek dla kalibratorów SC-CAL PLUS**

| Parametr | CV%   |
|----------|-------|
| WBC      | ≤2,0% |
| RBC      | ≤1,5% |
| HGB      | ≤1,0% |
| MCV      | ≤0,5% |
| PLT      | ≤4,0% |
| ESR      | ≤5,0% |

**Tabela 2. Wymagania dotyczące jednorodności między fiolkami dla kalibratorów SC-CAL PLUS**

| Parametr | CV%   |
|----------|-------|
| WBC      | ≤2,5% |
| RBC      | ≤1,0% |
| HGB      | ≤1,0% |
| MCV      | ≤1,0% |
| PLT      | ≤4,0% |
| ESR      | ≤5,0% |

**OSTRZEŻENIE**

Każda jednostka ludzkiej krwi pełnej użyta do wytworzenia tego produktu została przetestowana i nie wykazała reaktywności w stosunku do antygenu powierzchniowego wirusa zapalenia wątroby typu B (HBsAg), przeciwciel przeciw wirusowemu zapaleniu wątroby typu C (HCV), przeciwciel przeciw HIV-1/HIV-2 i przeciwciel przeciw Treponema pallidum (TP). Ten produkt może również zawierać inny materiał pochodzący ludzkiego, dla którego nie ma zatwierdzonych testów. Zgodnie z dobrą praktyką laboratoryjną cały materiał pochodzący ludzkiego należy uważać za potencjalnie zakaźny i należy z nim postępować z zachowaniem takich samych środków ostrożności, jak w przypadku próbek pacjentów:

- Podczas obchodzenia się z tym produktem należy nosić odpowiedni sprzęt ochrony indywidualnej (np. rękawiczki, fartuch laboratoryjny itp.) i przestrzegać procedur bezpieczeństwa obowiązujących w laboratorium.
- Ten produkt musi być obsługiwany przez wykwalifikowany/przeszkolony personel medyczny.
- Usunąć wszelki wyrzucony materiał zgodnie z wymogami lokalnych przepisów.

**ŚRODKI OSTROŻNOŚCI**

- Wyłącznie do użytku profesjonalnego, do diagnostyki in vitro.
- Wartości kalibratora są specyficzne dla partii. Należy je potwierdzić przed użyciem. Nie mieszać różnych partii kalibratorów.
- Jeżeli urządzenie jest poza kontrolą, po wymianie odczynnika lub naprawie urządzenia należy ponownie je skalibrować. Określić częstotliwość kalibracji na podstawie laboratoryjnego programu kontroli jakości.
- Aby zapewnić optymalną skuteczność produktu, należy przeprowadzać planową konserwację systemu pomiarowego oraz właściwie wykonywać operacje kalibracji i pomiarów.
- Po wymieszaniu produkt powinien wyglądem przypominać świeżą krew pełną. W niewymieszanych próbówkach supernatant może wydawać się mętny i czerwonawy; jest to normalne i nie oznacza pogorszenia jakości. Inne przebarwienia, bardzo ciemnoczerwony supernatant lub niedopuszczalne wyniki mogą wskazywać na pogorszenie. Nie używa produktu w przypadku podejrzenia pogorszenia jakości.
- Należy podjąć niezbędne środki ostrożności podczas stosowania odczynników. Nie połykać. Unikać kontaktu ze skórą i błonami śluzowymi. Jeśli przypadkowo odczynnik dostanie się do ust lub zostanie rozlany na skórę lub do oczu, należy przemyć obszar dużej ilością wody i w razie potrzeby udać się do lekarza.
- Usuwanie odpadów płynnych i materiałów powinno odbywać się zgodnie z lokalnymi wytycznymi.
- Karta charakterystyki substancji (Safety Data Sheet, SDS) jest dostępna na żądanie.
- Wszystkie zidentyfikowane zagrożenia zostały w miarę możliwości ograniczone poprzez ogólnie uznany stan wiedzy, a ogólne ryzyko resztowe jest akceptowalne.
- Wszelkie poważne zdarzenia związane z urządzeniem należy zgłaszać producentowi i właściwym władzom państwa członkowskiego, w którym użytkownik i/lub pacjent ma siedzibę.

**SYMbole GRAFICZNE**

|  |  |  |                     |  |                   |  |   |
|--|--|--|---------------------|--|-------------------|--|---|
|  | Kod partii                             |  | Termin ważności     |  | Zakres temperatur |  | Patrz instrukcję użytkowania                                  |
|  | Wyrób medyczny do diagnostyki in vitro |  | Wytwarzca           |  | REF               |  | NUMER KATALOGOWY  |
|  | Zagrożenie biologiczne                 |  | Zgodność europejska |  | UDI               |  | Autoryzowany przedstawiciel na terenie Wspólnoty Europejskiej |

**REFERENCJE**

1. Biosafety in Microbiological and Biomedical Laboratories; U.S. Department of Health and Human 3/10



Services; US Government Printing Office; Washington: 2007.

2. CLSI.Evaluation of Precision Performance of Quantitative Measurement Methods; Approved Guideline-Second Edition; CLSI document EP5-A3,2014.

3. CLSI.Method Comparison and Bias Estimation Using Patient Samples; Approved Guideline-Third Edition; CLSI document EP9-A3,2013.

**KONTAKT Z FIRMA**

|  |   |
|--|---|
| <b>Producent:</b>  | Shenzhen Mindray Bio-Medical Electronics Co., Ltd.  |
| <b>Adres:</b>  | Mindray Building, Keji 12th Road South, High-Tech Industrial Park, Nanshan, Shenzhen, 518057, P. R. China |
| <b>Strona internetowa:</b>                               | <a href="http://www.mindray.com">www.mindray.com</a>  |
| <b>Adres e-mail:</b>                                     | service@mindray.com   |
| <b>Tel.:</b>   | +86 755 81888998  |
| <b>Faks:</b>   | +86 755 26582680  |
| <b>Przedstawiciel na terenie Wspólnoty Europejskiej:</b> | Shanghai International Holding Corp. GmbH(Europe)   |
| <b>Adres:</b>  | Eiffestraße 80, 20537 Hamburg, Germany  |
| <b>Tel.:</b>   | 0049-40-2513175   |
| <b>Faks:</b>   | 0049-40-255726  |

© 2021–2024 Shenzhen Mindray Bio-Medical Electronics Co., Ltd. Wszelkie prawa zastrzeżone.

DATA ZATWIERDZENIA INSTRUKCJI UŻYTKOWANIA

2024-05

**(TR)SC-CAL PLUS Hematoloji Kalibratörü****ÜRÜN**

SC-CAL PLUS Hematoloji Kalibratörü

**AMBALAJ BOYUTU**

| Model       | Ambalaj Özellikleri | REF           |
|-------------|---------------------|---------------|
| SC-CAL PLUS | 3 ml x 2            | 105-003223-00 |
|             | 3 ml x 1            | 105-004091-00 |

**KULLANIM AMACI**

SC-CAL PLUS, hematoloji analizörlerinin kalibrasyonunda kullanılmak üzere tasarlanmıştır. Belirli cihaz modelleri için lütfen tayin tablosuna bakın.

**PRENSİP**

Hematoloji analizörleri, doğru hasta sonuçları oluşturmak için periyodik kalibrasyon gerektirir. Bu kalibratör, seçili hematoloji cihazlarının kalibrasyonunu doğrulamak ve ayarlamak için stabil bir tam kan hazırlığıdır.

SC-CAL PLUS kalibratör değerleri, üreticinin talimatlarına göre çalıştırılan ve bakımı yapılan cihazlarda tekrarlanan testlerden elde edilir. Cihazlar, referans yöntemlerle belirlenen değerler kullanılarak tam kan ile kalibre edilir.

**AKTİF BİLEŞENLER**

SC-CAL PLUS koruyucu maddeler içeren plazma benzeri bir sıvıda süspansedilen insan eritrositleri, memeli lökositleri ve memeli trombositlerinden oluşan bir in vitro tanı amaçlı reaktiftir (sodyum azid, ≤%0,09).

**DEPOLAMA VE SON KULLANMA TARİHİ**

Erger 2 ile 8°C (35-46°F) arasında açılmamış olarak saklanırsa, etikette belirtilen son kullanma tarihine kadar kit kullanılabilir. Kapağı açıldıktan ve düzgün bir şekilde kullanıldıkten sonra geçerlilik süresi 7 gündür.

DONDURMAYIN.

**UYGULANABİLİR ALETLER**

Bu ürün, Shenzhen Mindray Bio-Medical Electronics Co., Ltd. tarafından üretilen BC serisi Otomatik Hematoloji Analizörleri ve BP serisi Otomatik Spesifik Protein ve ESR Analizörleri için geçerlidir. Uygulanabilir aletlerin belirli modelleri için kalibratörün referans değer sayfasına bakın.

**NUMUNE GEREKSİNİMLERİ**

Uygulanamaz.

**GEREKEN ANCAK TEDARİK EDİLMEMEYEN MALZEMELER**

Aşağıdaki materyaller gereklidir ancak ürünle birlikte sunulmamaktadır: Mindray tarafından üretilen ölçüm enstrümanlarının yanı sıra genel laboratuvar cihazları.

**KULLANIM TALİMATLARI**

A. Karıştırma ve kullanma talimatları:

- Tüpleri soğutucudan çıkarın ve karıştırmadan önce 15 dakika boyunca oda sıcaklığında (15 - 30°C veya 59 - 86°F) ısınmasını bekleyin.
- Karıştırmak için tüpü avuç içlerin arasında yatay olarak tutun. Mekanik karıştırıcıda önceden karıştırmayın.
- Tüpü 20 - 30 saniye boyunca ileri-geri döndürün; tüpü zaman zaman ters yüz edin. Kuvvetli bir şekilde karıştırın ancak çalkalamayın.
- Kırmızı hücreler tamamen süspansie olana kadar bu şekilde karıştırmaya devam edin. Uzun süre depolanan tüplerin fazladan karıştırılması gerekebilir.
- Her bir numuneyi çalışmadan hemen önce tüpü 8-10 kez yavaşça ters yüz edin.
- Numune alındından sonra: Tüpün ağzını ve kapağını tüy bırakmayan bir peçeteyle dikkatlice silin ve kapağı yerine takın.
- Tüpleri kullandıkten sonra 30 dakika içinde soğutucuya koyn.
- Kalibratörü Analiz Etme:
- Kalibratör numunesine aspirasyon uygulayarak cihazı hazırlayın. Sonucu atın.
- Kalibratör, cihazınızın Kullanıcı Kılavuzundaki kalibrasyon prosedürüne göre analiz edin.
- Her parametrenin ortalama değerini atanın değerle karşılaştırın.
- Fark, Kabul Edilebilir Aralık dahilinde ise kalibrasyon isteğe bağlıdır.
- Fark, Kabul Edilebilir Aralık dahilinde değilse kalibrasyon gerekebilir.
- Tayın sayfasında verilen Kabul Edilebilir Aralıklar, yol gösterici olmak amacıyla tasarlanmıştır ancak cihaz kalibrasyonunu değerlendirmek için mutlak sınırlar değildir. Kabul edilebilir kalibrasyon her bir laboratuvar tarafından belirlenmelidir.
- Cihaz kalibrasyonunu ayarlama ve sonuçları doğrulama:
- Cihazınızın Kullanıcı Kılavuzunda açıklanan kalibrasyon ayar prosedürlerini kullanarak cihazı kalibre edin.
- Kalibratörü analiz ederek kalibrasyonu doğrulayın ve "Kalibratörü Analiz Etme" bölümü altındaki 3. adımı tekrarlayın.

**KESME DEĞERİ/REFERANS ARALIKLARI**

Uygulanamaz.

**SONUÇ DETAYLANDIRMA**

Tüpki lot numarasının, tayın değerleri tablosundaki lot numarasıyla eşleştiğini doğrulayın. Tayın değerleri, bakımı iyi yapılan ve doğru şekilde kalibre edilen cihazlarda cihaz üreticisi tarafından önerilen reaktifler kullanılarak belirlenir.

**KISITLAMALAR**

Bu ürünün performansı, yalnızca bu prospektüs açıklandığı gibi ve doğru şekilde saklanıp kullanılması durumunda garanti edilir. Tüpün kullanımından önce yeterli düzeyde karıştırılmaması, hem alınan numuneyi hem de tüpte kalan malzemeyi geçersiz kılar.

**REFERANS YÖNTEMLER**

- WBC: Kalibre edilmiş cam balon joje ile 1:500 oranında bir seyreltme serisi oluşturulur. Sayım, Coulter Counter Z serisi cihazda gerçekleştirilir. Tüm sayımlar çakışmalara karşı düzeltir.
- RBC: Kalibre edilmiş cam balon joje ile 1:50,000 oranında bir seyreltme serisi oluşturulur. Sayım, Coulter Counter Z serisi cihazda gerçekleştirilir. Tüm sayımlar çakışmalara karşı düzeltir.
- HGB: Hemoglobin değeri, NCCLS H15-A3 Standardı uyarınca spektrofotometrik prosedür ile belirlenir ve ICSH/WHO Uluslararası Hemoglobinsiyand Standardı'na göre izlenenbilir.
- HCT: Paketlenmiş hücre hacmi (PCV), NCCLS H7 A3 Standardı'na göre mikrohematokrit prosedürü ile ölçülür. Sikişan plazma için düzeltme yapılmalıdır.
- PLT: %1 amonyum oksalat içinde kalibre edilmiş cam balon joje kullanılarak 1:125 oranında bir seyreltme serisi oluşturulur. Hemositometre ve faz kontrast mikroskopu kullanılarak trombositler sayılır.

**ÜRÜN ÖZELLİKLERİ**

Tablo 1. SC-CAL PLUS Kalibratörlerinin Flakon İçi Homojenlik Gereksinimleri

| Parametre | %CV   |
|-----------|-------|
| WBC       | ≤%2,0 |
| RBC       | ≤%1,5 |
| HGB       | ≤%1,0 |
| MCV       | ≤%0,5 |
| PLT       | ≤%4,0 |
| ESR       | ≤%5,0 |

Tablo 2. SC-CAL PLUS Flakonlar Arası Homojenlik Gereksinimleri

| Parametre | %CV   |
|-----------|-------|
| WBC       | ≤%2,5 |
| RBC       | ≤%1,0 |
| HGB       | ≤%1,0 |
| MCV       | ≤%1,0 |
| PLT       | ≤%4,0 |
| ESR       | ≤%5,0 |

**UYARI**

Bu ürünü üretmek için kullanılan her bir insan tam kan donör ünitesi test edilmiş ve Hepatit B Yüzey Antijeni (HBsAg), Hepatit C (HCV) antikoru, HIV-1/HIV-2 antikoru ve Treponema pallidum (TP) antikor için reaktif olmadığı belirlenmiştir. Bu içinde ayrıca onaylanmış testler bulunmayan diğer insan kaynaklı malzemeler de bulunabilir. İyi laboratuvar uygulamaları uyarınca tüm insan kaynaklı materyaller, potansiyel olarak enfeksiyon kabul edilmelidir ve hasta numunelerine yönelik önlemlerle muamele edilmelidir:

- Bu ürünü laboratuvara kullanırken uygun kişisel koruyucu ekipman takın (ör. eldiven, laboratuvar önlüğü vb.) ve güvenli laboratuvar prosedürlerine uyın.
- Bu ürün, nitelikli/eğitimli tıbbi uzmanlar tarafından kullanılmalıdır.
- Atılan materyali yerel resmi düzenlemeler uyarınca bertaraf edin.

**ÖNLEMLER**

- Yalnızca profesyonel kullanım için in vitro tanılama.
- Kalibratör değerleri lota özgüdür. Lütfen kullanmadan önce doğrulayın. Farklı kalibratör serilerini karıştırmayın.
- Reaktif değişiminden veya cihaz onarımından sonra cihaz üzerinde kontrol sağlanamayorsa cihazı yeniden kalibre edin. Laboratuvar kalite kontrol programına göre kalibrasyon sikliğini belirleyin.
- Ürünün optimum performansını sağlamak için ölçüm sisteminde planlı bakım yapın ve kalibrasyon ile ölçüm işlemlerini doğru bir şekilde gerçekleştirin.
- Karıştırıldıktan sonra ürün, taze tam kan görünümüne benzemelidir. Karıştırılmamış tüplerde üst faz, bunluk ve kırmızılık görünebilir; bu normaldir ve bozulma belirtisi değildir. Diğer renk değişimi, çok koyu kırmızı üst faz veya kabul edilemez sonuçlar bozulmayı gösterebilir. Bozulma şüphesi varsa ürünü kullanmayın.
- Reaktiflerin kullanımıyla ilgili gerekli önlemleri alın. Yutmayan. Cildinizle ve mukoz membranlarla temasından kaçının. Reaktif yanılışla ağzınıza alırsanız veya reaktifler yanlışlıkla cildinize veya gözlerinize dökülürse bol suyla yıkayın ve gerekirse tıbbi tedavi alın.
- Atık sıvı ve malzemeler, yerel yönetmeliklere uygun olarak bertaraf edilmelidir.
- Malzeme Güvenlik Veri Formu (SDS) istek üzerine tedarik edilir
- Belirlenen tüm riskler, genel olarak kabul edilen son teknoloji ile mümkün olduğunda azaltılmıştır ve genel rezidüel risk kabul edilebilirdir.
- Cihaz ile ilgili olarak meydana gelen tüm ciddi olaylar, üreticiye ve kullanıcının ve veya hastanın bulunduğu Üye Devletin yetkili makamına bildirilmelidir.

**GRAFİK SEMBOLLER**

|  |                            |  |                     |  |                         |  |  |
|--|----------------------------|--|---------------------|--|-------------------------|--|--|
|  | Seri kodu                  |  | Son kullanma tarihi |  | Sıcaklık sınırı         |  | Kullanım talimatlarına başvurun        |
|  | İn vitro tıbbi tanı cihazı |  | Üretici             |  | Katalog numarası        |  | Avrupa Topluluğundaki yetkili temsilci |
|  | Biyolojik tehlikeler       |  | Avrupa Uygunluğu    |  | Eşsiz Aygit Tanımlayıcı |  |  |

**REFERANSLAR**

- Biosafety in Microbiological and Biomedical Laboratories; U.S. Department of Health and Human Services; US Government Printing Office; Washington: 2007.
- CLSI.Evaluation of Precision Performance of Quantitative Measurement Methods; Approved Guideline-Second Edition; CLSI document EP5-A3,2014.
- CLSI.Method Comparison and Bias Estimation Using Patient Samples; Approved Guideline-Third Edition; CLSI document EP9-A3,2013.

**ŞİRKET İLETİŞİM**

|                        |   |
|------------------------|---|
| <b>Üretici:</b>        | Shenzhen Mindray Bio-Medical Electronics Co., Ltd.  |
| <b>Adres:</b>          | Mindray Building, Keji 12th Road South, High-Tech Industrial Park, Nanshan, Shenzhen, 518057, P. R. China |
| <b>Web sitesi:</b>     | <a href="http://www.mindray.com">www.mindray.com</a>  |
| <b>E-posta Adresi:</b> | <a href="mailto:service@mindray.com">service@mindray.com</a>  |
| <b>Tel:</b>            | +86 755 81888998  |

|                    |   |
|--------------------|---|
| Faks:              | +86 755 26582680                                  |
| EC-Representative: | Shanghai International Holding Corp. GmbH(Europe) |
| Adres:             | Eiffestraße 80, 20537 Hamburg, Germany            |
| Tel:               | 0049-40-2513175                                   |
| Faks:              | 0049-40-255726                                    |

© 2021-2024 Shenzhen Mindray Bio-Medical Electronics Co., Ltd. Tüm hakları saklıdır.

KULLANIM TALİMATININ ONAY TARİHİ

2024-05

**(IT)Calibratore ematologico SC-CAL PLUS****PRODOTTO**

Calibratore ematologico SC-CAL PLUS

**CONFEZIAMENTO**

| Modello     | Specifiche della confezione | RIF.          |
|-------------|-----------------------------|---------------|
| SC-CAL PLUS | 3 ml x 2                    | 105-003223-00 |
|             | 3 ml x 1                    | 105-004091-00 |

**USO PREVISTO**

SC-CAL PLUS è progettato per la calibrazione di analizzatori ematologici. Fare riferimento alla tabella di analisi per i modelli relativi a strumenti specifici.

**PRINCIPIO**

Gli analizzatori ematologici richiedono una calibrazione periodica al fine di generare risultati accurati per i pazienti. Il calibratore è costituito da una preparazione di sangue intero stabile che può essere utilizzata per verificare e regolare la calibrazione di strumenti ematologici selezionati. I valori del calibratore per SC-CAL PLUS sono derivati da test di replicazione su strumenti utilizzati e conservati secondo le istruzioni del produttore. Gli strumenti sono calibrati con sangue intero utilizzando valori determinati da metodi di riferimento.

**INGREDIENTI ATTIVI**

SC-CAL PLUS è un reagente diagnostico in vitro composto da eritrociti umani e leucociti e piastrine di mammifero sospesi in un fluido simile al plasma contenente conservanti (Sodio azide, ≤0,09%).

**CONSERVAZIONE E DATA DI SCADENZA**

Il kit può essere utilizzato fino alla data di scadenza indicata sull'etichetta se conservato chiuso a una temperatura di 2 a 8°C (35-46°F). Se aperto e utilizzato correttamente, il periodo di validità sarà di 7 giorni.

NON CONGELARE.

**STRUMENTO APPLICABILE**

Questo prodotto si applica agli analizzatori ematologici automatici della serie BC e agli analizzatori automatici per le proteine specifiche e VES della serie BP prodotti da Shenzhen Mindray Bio-Medical Electronics Co., Ltd. Per i modelli specifici degli strumenti applicabili, fare riferimento alla scheda del saggio del calibratore.

**REQUISITI DEL CAMPIONE**

Non applicabile.

**MATERIALI NECESSARI MA NON FORNITI**

I seguenti materiali sono necessari ma non forniti con il prodotto: strumenti di misurazione prodotti da Mindray e dispositivi generali di laboratorio.

**ISTRUZIONI PER L'USO**

A. Indicazioni per la miscelazione e la manipolazione:

- Rimuovere le provette dal frigorifero e lasciarle a temperatura ambiente (15-30 °C o 59-86 °F) per 15 minuti prima della loro miscelazione.
- Miscelare tenendo la provetta orizzontalmente tra i palmi delle mani. Non premiscelare su mixer meccanico.
- Rotolare la provetta avanti e indietro per 20-30 secondi. Invertire la provetta di tanto in tanto. Miscelare vigorosamente senza agitare.
- Continuare a miscelare fino a quando i globuli rossi sono in sospensione completa. Le provette conservative per lungo tempo possono richiedere una miscelazione aggiuntiva.
- Capovolgere delicatamente la provetta 8-10 volte immediatamente prima dell'analisi di ogni campione.
- Dopo il campionamento: Pulire con cura il bordo della provetta e il tappo con un fazzoletto privo di lanugine e rimettere il tappo.
- Rimettere le provette in frigorifero entro 30 minuti dall'uso.
- Analisi del calibratore:
  - Caricare lo strumento una volta, aspirando il campione di calibratore. Scartare il risultato.
  - Analizzare il calibratore secondo la procedura di calibrazione illustrata nel Manuale dell'Operatore del proprio strumento.
  - Confrontare il valore medio di ciascun parametro con il valore assegnato.
  - Quando la differenza rientra nell'intervallo accettabile, la calibrazione è facoltativa.
  - Quando la differenza non rientra nell'intervallo accettabile, può essere necessario eseguire una calibrazione.
- Gli intervalli accettabili, indicati sulla scheda di analisi, sono da considerarsi come linee guida, ma non limiti assoluti, ai fini della valutazione della calibrazione dello strumento. Ogni laboratorio deve stabilire la calibrazione accettabile di riferimento.
- Regolazione della calibrazione dello strumento e verifica dei risultati:
  - Calibrare lo strumento utilizzando le procedure di regolazione della calibrazione descritte nel Manuale dell'Operatore del proprio strumento.
  - Verificare la calibrazione analizzando il calibratore e ripetere il punto 3 descritto in "Analisi del calibratore".

**VALORE DI SOGLIA/INTERVALLO DI RIFERIMENTO**

Non applicabile.

**ELABORAZIONE DEI RISULTATI**

Verificare che il numero di lotto sulla provetta corrisponda al numero di lotto sulla tabella con l'elenco dei valori di analisi. I valori di analisi sono determinati su strumenti conservati e calibrati correttamente e utilizzando i reagenti consigliati dal produttore dello strumento.

**LIMITAZIONI**

Le prestazioni del prodotto sono garantite solo se correttamente conservato e utilizzato come descritto nel presente modulo. La miscelazione incompleta di una provetta prima dell'uso invalida il campione prelevato e qualsiasi materiale residuo nella provetta.

**METODI DI RIFERIMENTO**

- WBC: Serie di diluizioni 1:500 effettuate con vetreria calibrata. Il conteggio viene eseguito su uno strumento Coulter Counter serie Z. Tutti i conteggi sono corretti per la coincidenza.
- RBC: Serie di diluizioni 1:50.000 effettuate con vetreria calibrata. Il conteggio viene eseguito su uno strumento Coulter Counter serie Z. Tutti i conteggi sono corretti per la coincidenza.
- Hb: Il valore dell'emoglobina è determinato con la procedura spettrofotometrica secondo lo standard NCCLS H15-A3 ed è riconducibile allo standard internazionale di riferimento della cianemoglobina ICSH/WHO.
- HCT: L'ematoцитro (PCV) è misurato con la procedura per il microematocrito secondo lo standard NCCLS H7 A3. Nessuna correzione presente per il plasma intrappolato.
- PLT: Serie di diluizioni 1:125 effettuate con vetreria calibrata in 1% di ossalato di ammonio. Le piastrine sono contate con emocitometro e microscopia a contrasto di fase.

**SPECIFICHE DEL PRODOTTO****Tabella 1. Requisiti di omogeneità all'interno della fiala dei calibratori SC-CAL PLUS**

| Parametro | CV%   |
|-----------|-------|
| WBC       | ≤2,0% |
| RBC       | ≤1,5% |
| Hb        | ≤1,0% |
| MCV       | ≤0,5% |
| PLT       | ≤4,0% |
| VES       | ≤5,0% |

**Tabella 2. Requisiti di omogeneità tra fiale dei calibratori SC-CAL PLUS**

| Parametro | CV%   |
|-----------|-------|
| WBC       | ≤2,5% |
| RBC       | ≤1,0% |
| Hb        | ≤1,0% |
| MCV       | ≤1,0% |
| PLT       | ≤4,0% |
| VES       | ≤5,0% |

**AVVERTENZA**

Ogni unità di donatore di sangue intero umano, utilizzata per produrre il prodotto, è stata analizzata ed è risultata non reattiva all'antigene di superficie del virus dell'epatite B (HBsAg), all'anticorpo anti-epatite C (HCV), all'anticorpo anti-HIV-1/HIV-2 e all'anticorpo anti-Treponema Pallidum (TP). Questo prodotto può contenere anche altro materiale di origine umana per il quale non esistono test approvati. In conformità alla buona prassi di laboratorio, tutto il materiale di origine umana deve essere considerato potenzialmente infetto ed essere maneggiato con le stesse precauzioni utilizzate con i campioni dei pazienti:

- Per la manipolazione del prodotto in laboratorio, indossare dispositivi adeguati di protezione individuale (ad esempio, guanti, camice e così via) e attenersi alle procedure di sicurezza previste dal laboratorio.
- Il prodotto deve essere utilizzato da personale medico competente e specializzato.
- Smaltire qualsiasi materiale di scarso in conformità con i requisiti delle normative locali.

**PRECAUZIONI**

- Solo per uso professionale per diagnosi in vitro.
- I valori del calibratore sono specifici del lotto. Verificare prima dell'uso. Non mescolare lotti diversi di calibratori.
- Quando lo strumento è fuori controllo, dopo la sostituzione del reagente o la riparazione dello strumento, ricalibrare lo strumento. Determinare la frequenza di calibrazione in base al programma di controllo qualità del laboratorio.
- Per garantire le prestazioni ottimali del prodotto, effettuare la manutenzione programmata del sistema di misurazione ed eseguire correttamente le operazioni di calibrazione e misurazione.
- Dopo la miscelazione, il prodotto deve avere un aspetto simile al sangue fresco intero. In provette non miscelate, il surnatante può apparire torbido e di colore rossastro. Questa condizione è normale e non è indicativa di deterioramento. La presenza di altra decolorazione, di un surnatante di colore rosso molto scuro o risultati non accettabili sono indicativi di un possibile deterioramento. Non utilizzare il prodotto nel caso di sospetto deterioramento.
- Adottare le precauzioni necessarie per l'uso di reagenti. Non ingerire. Evitare il contatto con la pelle e le membrane mucose. Se accidentalmente il reagente viene introdotto in bocca o se i reagenti vengono accidentalmente versati sulla pelle o sugli occhi, lavare con abbondante acqua e rivolgersi a un medico, se necessario.
- Per lo smaltimento dei liquidi e materiali di scarso è necessario attenersi alle normative locali.
- La scheda di sicurezza dei Materiali (SDS) è disponibile su richiesta.
- Tutti i rischi identificati sono stati ridotti al più possibile grazie a uno stato dell'arte generalmente riconosciuto, e il rischio residuo complessivo è accettabile.
- Tutti gli incidenti gravi che si verificano in relazione al dispositivo devono essere segnalati al produttore e all'autorità competente dello Stato membro di residenza dell'utente e/o del paziente.

**SIMBOLI GRAFICI**

|  |   |  |  |  |                       |  |   |
|--|---|--|--|--|-----------------------|--|---|
|  | Codice del lotto                        |  | Data di scadenza                       |  | Limite di temperatura |  | Consultare il manuale di istruzioni per l'uso     |
|  | Dispositivo medico diagnostico in vitro |  | Produttore                             |  | Numero di catalogo    |  | Rappresentante autorizzato nella Comunità Europea |
|  | Conformità europea                      |  | Identificativo univoco del dispositivo |  |                       |  |   |
|  |   |  |  |  |                       |  |   |

**RIFERIMENTI**

- Biosafety in Microbiological and Biomedical Laboratories; U.S. Department of Health and Human Services; US Government Printing Office; Washington: 2007.
- CLSI.Evaluation of Precision Performance of Quantitative Measurement Methods; Approved Guideline-Second Edition; CLSI document EP5-A3,2014.
- CLSI.Method Comparison and Bias Estimation Using Patient Samples; Approved Guideline-Third Edition; CLSI document EP9-A3,2013.

## CONTATTI DELLA SOCIETÀ

|                    |  |
|--------------------|--|
| Produttore:        | Shenzhen Mindray Bio-Medical Electronics Co., Ltd.   |
| Indirizzo:         | Mindray Building, Keji 12th Road South, High-Tech Industrial Park, Nanshan, Shenzhen, 518057, P.R. China |
| Sito web:          | www.mindray.com  |
| Indirizzo e-mail:  | service@mindray.com  |
| Tel.:              | +86 755 81888998   |
| Fax:               | +86 755 26582680   |
| Rappresentante CE: | Shanghai International Holding Corp. GmbH(Europe)  |
| Indirizzo:         | Eiffestraße 80, 20537 Hamburg, Germany   |
| Tel.:              | 0049-40-2513175  |
| Fax:               | 0049-40-255726   |

© 2021-2024 Shenzhen Mindray Bio-Medical Electronics Co., Ltd. Tutti i diritti riservati.

DATA DI APPROVAZIONE DELLE ISTRUZIONI PER L'USO

2024-05

**(RU)Гематологический калибратор SC-CAL PLUS****ПРОДУКТ**

Гематологический калибратор SC-CAL PLUS

**РАЗМЕР УПАКОВКИ**

| Модель      | Упаковочные спецификации | REF           |
|-------------|--------------------------|---------------|
| SC-CAL PLUS | 3 мл x 2                 | 105-003223-00 |
|             | 3 мл x 1                 | 105-004091-00 |

**НАЗНАЧЕНИЕ**

Калибратор SC-CAL PLUS предназначен для использования при калибровке гематологических анализаторов. Совместимость с конкретными моделями приборов см. в таблице анализов.

**ПРИНЦИП ДЕЙСТВИЯ**

Для получения точных результатов анализа проб пациента гематологические анализаторы требуют периодической калибровки. Этот калибратор представляет собой стабильный препарат цельной крови, который можно использовать для проверки и регулирования калибровки определенных гематологических приборов.

Калибровочные значения для калибратора SC-CAL PLUS получены в результате проведения повторных тестирований на приборах, эксплуатируемых и обслуживаемых в соответствии с инструкциями изготовителя. Приборы калибруют с помощью цельной крови с использованием значений, определенных в референсной методике.

**АКТИВНЫЕ КОМПОНЕНТЫ**

Калибратор SC-CAL PLUS представляет собой реагент для диагностики *in vitro*, состоящий из эритроцитов человека, лейкоцитов млекопитающих и тромбоцитов млекопитающих, супендированных в плазмоподобной жидкости, содержащей консерванты (азид натрия, ≤0,09 %).

**ХРАНЕНИЕ И СРОК ГОДНОСТИ**

Комплект может использоваться до срока годности, указанного на этикетке, если хранить его не распакованным при температуре от 2 до 8°C (35-46°F). В случае вскрытия и надлежащего использования срок годности составляет 7 суток.

НЕ ЗАМОРАЖИВАТЬ.

**ПРИМЕННЫЕ ПРИБОРЫ**

Данный продукт применяется с автоматическими гематологическими анализаторами серии BC и автоматическими анализаторами серии BP для определения специфического белка и СОЭ, производимыми компанией Shenzhen Mindray Bio-Medical Electronics Co., Ltd. Конкретные модели применимых приборов см. в паспорте эталонных значений калибратора.

**ТРЕБОВАНИЯ К ПРОБЕ**

Не применимо

**НЕОБХОДИМЫЕ МАТЕРИАЛЫ, КОТОРЫЕ НЕ ПРЕДСТАВЛЕНЫ В НАБОРЕ**

Необходимы следующие материалы, которые не поставляются вместе с данным продуктом: Измерительные приборы, производимые компанией Mindray, а также лабораторные приборы общего назначения.

**ИНСТРУКЦИИ ПО ПРИМЕНЕНИЮ**

- A. Указания по смешиванию и обращению:
1. Извлеките пробирки из холодильника и перед перемешиванием дайте им нагреться до комнатной температуры (15-30°C или 59-86°F) в течение 15 минут.
2. Для перемешивания держите пробирку горизонтально между ладонями рук. Не выполняйте предварительное перемешивание на механическом миксере.
- a. Вращайте пробирку вперед-назад в течение 20-30 секунд, время от времени переворачивая ее. Энергично перемешайтесь, но не взбалтывайте.
- b. Продолжайте перемешивать таким образом, пока эритроциты полностью не супензируются. Пробирки, хранившиеся в течение длительного времени, могут потребовать дополнительных усилий для перемешивания.
- c. Непосредственно перед анализом каждой пробы аккуратно переверните пробирку 8-10 раз.
3. После отбора образцов: Тщательно протрите ободок пробирки и крышку бензиновой тканью и поместите крышку на место.
4. Поставьте пробирки в холодильник в течение 30 минут после использования.
- B. Анализ калибратора:
1. Однократно введите образец в прибор путем аспирации образца калибратора. Отбросьте полученный результат.
2. Проанализируйте калибратор в соответствии с процедурой калибровки, приведенной в руководстве оператора вашего прибора.
3. Сравните среднее значение для каждого параметра с присвоенным эталонным значением.
- a. Если разница находится в пределах допустимого диапазона, то калибровка необязательна.
- b. Если разница выходит за пределы допустимого диапазона, то может потребоваться калибровка.
4. Приемлемые диапазоны, указанные в паспорте анализа, предназначены для оценки калибровки прибора и являются рекомендуемыми, но не абсолютными значениями. Приемлемый уровень калибровки должен устанавливаться каждой лабораторией.
- C. Отрегулируйте калибратор прибора и проверьте результаты:
1. Откалибруйте прибор, используя процедуры, описанные в руководстве оператора для вашего прибора.
2. Проверьте калибровку путем анализа калибратора и повторите шаг 3 из раздела «Анализ калибратора».

**ЗНАЧЕНИЕ ОТСЕЧКИ/ЭТАЛОННЫЙ ИНТЕРВАЛ**

Не применимо

**ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАТОВ**

Убедитесь, что номер партии на пробирке совпадает с номером партии в таблице результатов анализа. Результаты анализа определяют на надлежащим образом обслуживаемых, правильно откалиброванных приборах с использованием реагентов, рекомендованных изготовителем прибора.

**ОГРАНИЧЕНИЯ**

Характеристики данного продукта гарантируются только при условии его правильного хранения и использования, как описано в данной инструкции. Неполное перемешивание содержимого пробирки перед его использованием делает непригодным к использованию как отобранный образец, так и весь оставшийся в пробирке материал.

**РЕФЕРЕНСНАЯ МЕТОДИКА**

1. Лейкоциты (WBC): Серия разведений в соотношении 1:500 выполняется в калиброванной лабораторной посуде. Подсчет производится на приборе Coulter Counter серии Z. Все подсчеты корректируются на совпадения.
2. Эритроциты (RBC): Серия разведений в соотношении 1:50 000 выполняется в калиброванной лабораторной посуде. Подсчет производится на приборе Coulter Counter серии Z. Все подсчеты корректируются на совпадения.
3. Гемоглобин (HGB): Содержание гемоглобина определяется спектрофотометрическим методом в соответствии со стандартом NCCLS H15-A3 и сравнивается с Международным стандартом гемоглобинцианида ICSH/WHO.
4. Гематокрит (HCT): Объем осажденных клеток (PCV) измеряется методом определения микрогематокрита в соответствии со стандартом NCCLS H7 A3. Поправка на захваченную плазму не вводится.
5. Тромбоциты (PLT): Серия разведений в соотношении 1:125 выполняется в калиброванной лабораторной посуде в 1 % растворе оксалата аммония. Тромбоциты подсчитываются с помощью гемоцитометра и фазово-контрастной микроскопии.

**ХАРАКТЕРИСТИКИ ПРОДУКТА****Таблица1. Требования к однородности калибраторов SC-CAL PLUS в одном флаконе**

| Параметр | CV%    |
|----------|--------|
| WBC      | ≤2,0%  |
| RBC      | ≤1,5%  |
| HGB      | ≤1,0%  |
| MCV      | ≤0,5%  |
| PLT      | ≤4,0%  |
| СОЭ      | ≤ 5,0% |

**Таблица2. Требования к однородности калибраторов SC-CAL PLUS в разных флаконах**

| Параметр | CV%    |
|----------|--------|
| WBC      | ≤2,5%  |
| RBC      | ≤1,0%  |
| HGB      | ≤1,0%  |
| MCV      | ≤1,0%  |
| PLT      | ≤4,0%  |
| СОЭ      | ≤ 5,0% |

**ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ**

Каждая единица цельной человеческой донорской крови, использованная для производства данного продукта, была протестирована и признана нереактивной на поверхностный антиген гепатита B (HBsAg), антитела к гепатиту C (HCV), антитела к ВИЧ-1/ВИЧ-2 и антитела к Treponema pallidum (TP). Данный продукт может также содержать другие материалы человеческого происхождения, для которых не существует утвержденных тестов. В соответствии с надлежащей лабораторной практикой, все материалы человеческого происхождения следует считать потенциально инфекционными и обращаться с ними, соблюдая те же меры предосторожности, что и с пробами пациентов:

- При работе в лаборатории с этим продуктом надевайте соответствующие средства индивидуальной защиты (перчатки, лабораторный халат и т. д.) и соблюдайте правила техники безопасности, принятые в лаборатории.
- С данным продуктом должны работать опытные и надлежащим образом обученные медицинские работники.
- Утилизируйте материалы в соответствии с местными государственными нормативными требованиями.

**МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ**

- Только для профессиональной диагностики *in vitro*.
- Значения калибраторов зависят от партии. Подтвердите значение перед применением. Не смешивайте разные партии калибраторов.
- Если контроль над прибором на какое-то время утрачивается, а также после замены реагентов или ремонта прибора, повторно откалибруйте прибор. Определите частоту калибровки на основе программы контроля качества лаборатории.
- Для обеспечения оптимальных характеристик продукта проводите плановое обслуживание измерительной системы и правильно выполняйте операции калибровки и измерения.
- После перемешивания продукт должен быть по внешнему виду похож на свежую цельную кровь. В пробирках без перемешивания супернатант может выглядеть мутным и красноватым; это нормальное явление, не свидетельствующее о порче. Другие изменения цвета, очень темно-красный супернатант или непримлемые результаты могут указывать на порчу. Не используйте продукт при подозрении на его порчу.
- Соблюдайте необходимые меры предосторожности при использовании реагентов. Нельзя проглатывать реагенты/препараты. Избегайте контакта с кожей и слизистыми оболочками. Если реагент случайно попал в рот, или реагенты случайно попали на кожу или в глаза, смойте их большим количеством воды и при необходимости обратитесь за медицинской помощью.
- Утилизация отработанных жидкостей и материалов должна осуществляться в соответствии с местными рекомендациями.
- Паспорт безопасности материала (ПБМ) предоставляется по запросу.
- Все выявленные риски были минимизированы, насколько это возможно в соответствии с нынешним уровнем технологий, и общий остаточный риск является приемлемым.
- О любом серьезном происшествии, связанном с данным устройством или препаратом, следует сообщить изготовителю и компетентному органу страны, в которой находится пользователь и/или пациент.

**ГРАФИЧЕСКИЕ СИМВОЛЫ**

|  |            |  |               |  |                           |  |                                 |
|--|------------|--|---------------|--|---------------------------|--|---------------------------------|
|  | Код партии |  | Срок годности |  | Температурные ограничения |  | См. инструкцию по использованию |
|--|------------|--|---------------|--|---------------------------|--|---------------------------------|

**СПИСОК ЛИТЕРАТУРЫ**

1. Biosafety in Microbiological and Biomedical Laboratories; U.S. Department of Health and Human Services; US Government Printing Office; Washington: 2007.
2. CLSI. Evaluation of Precision Performance of Quantitative Measurement Methods; Approved Guideline-Second Edition; CLSI document EP5-A3, 2014.
3. CLSI. Method Comparison and Bias Estimation Using Patient Samples; Approved Guideline-Third Edition; CLSI document EP9-A3, 2013.

**КОНТАКТНАЯ ИНФОРМАЦИЯ**

|                                 |  |
|---------------------------------|--|
| <b>Изготовитель:</b>            | Shenzhen Mindray Bio-Medical Electronics Co., Ltd.   |
| <b>Адрес:</b>                   | Mindray Building, Keji 12th Road South, High-Tech Industrial Park, Nanshan, Shenzhen, 518057, P.R. China |
| <b>Веб-сайт:</b>                | <a href="http://www.mindray.com">www.mindray.com</a>   |
| <b>Адрес электронной почты:</b> | <a href="mailto:service@mindray.com">service@mindray.com</a>   |
| <b>Тел.:</b>                    | +86 755 81888998   |
| <b>Факс:</b>                    | +86 755 26582680   |
| <b>Представитель в ЕС:</b>      | Shanghai International Holding Corp. GmbH(Europe)  |
| <b>Адрес:</b>                   | Eiffestraße 80, 20537 Hamburg, Germany   |
| <b>Тел.:</b>                    | 0049-40-2513175  |
| <b>Факс:</b>                    | 0049-40-255726   |

© 2021-2024 Shenzhen Mindray Bio-Medical Electronics Co., Ltd. Все права защищены.

ДАТА УТВЕРЖДЕНИЯ ИНСТРУКЦИИ ПО ПРИМЕНЕНИЮ

2024-05