

ELITechGroup S.p.A. C.so Svizzera, 185 10149 Torino ITALIA

Uffici: Tel. +39-011 976 191 Fax +39-011 936 76 11 E-mail: emd.support@elitechgroup.com Sito internet: www.elitechgroup.com

NOTICE of CHANGE dated 04/04/2025 IMPORTANT COMMUNICATION FOR THE USERS OF PRODUCT:

«EBV - ELITe Positive Control»Ref. CTR020PLD

The EBV - ELITe Positive Control (Ref. CTR020PLD) product batches still placed on the market as per IVDD (identified by the LOT numbers reported in this positive Control IFU) are technically compatible with the new IVDR version of the amplification kit EBV ELITe MGB® Kit (Ref. RTS020PLD) and can be used, until exhausted, in association with the new IVDR version of the amplification kit and in accordance with its intended use.

Instructions for use

EBV — **ELITe Positive Control**

Control de ADN plasmídico para ensayos cuantitativos





CTR020PLD



UDI 08033891483470





HISTORIAL DE CAMBIOS

Rev.	Información del cambio			
17–R	Actualización para la inclusión del Assay Protocol (protocolo de ensayo) que debe utilizarse con el ELITe InGenius, solo para los casos en los que se utiliza un volumen de la muestra de 1000 μL Actualización de la sección «Símbolos» con el símbolo «Consultar las instrucciones de uso»	04/03/25		
16–R	Actualización para el cumplimiento de los requisitos del Reglamento (UE) 2017/746 del Parlamento Europeo y del Consejo sobre los productos sanitarios para diagnóstico <i>in vitro</i> . Actualización del uso previsto:			
	Validación de los productos en los instrumentos ELITe InGenius (REF INT030) y ELITe BeGenius (REF INT040)			
	Validación de los productos en el ABI 7500 Fast Dx Real-Time PCR Instrument.	29/08/24		
	NOTA!			
	La composición del producto permanece sin cambios.			
	Nuevo diseño de los gráficos y del contenido de las instrucciones de uso			
15	Ampliación del uso del producto con el instrumento ELITe BeGenius	30/09/21		
14	Se ha especificado el número de sesiones analíticas que pueden realizarse con el instrumento ELITe InGenius o con otros sistemas validados.	07/05/20		
13	Ampliación del uso del producto con el kit de extracción ELITe InGenius SP 1000. Ampliación del uso del producto con la plataforma Roche cobas z 480 analyzer.			
00– 12	Desarrollo de un nuevo producto con los cambios consiguientes	-		

NOTA!

Los siguientes lotes de productos seguirán comercializándose según la Directiva relativa a los productos sanitarios para diagnóstico *in vitro* hasta sus fechas de caducidad, tal como se establece en el artículo 110 del reglamento mencionado. Si tiene alguno de estos lotes de productos, póngase en contacto con el personal de ELITechGroup para solicitar la versión anterior de las instrucciones de uso relacionadas con dicho producto.

REF. DEL PRODUCTO	Código de lote	Fecha de caducidad
CTR020PLD	U0624-005	30/06/2026

INDICE

1 USO PREVISTO	4
2 DESCRIPCIÓN DEL PRODUCTO	4
3 MATERIAL PROPORCIONADO CON EL PRODUCTO	4
4 MATERIAL NECESARIO NO PROPORCIONADO CON EL PRODUCTO	4
5 OTROS PRODUCTOS NECESARIOS	5
6 ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES	5
7 PROCEDIMIENTO	6
8 BIBLIOGRAFÍA	7
9 SÍMBOLOS	8
10 NOTA PARA LOS USUARIOS	8

1 USO PREVISTO

El producto **EBV** — **ELITe Positive Control** es un producto sanitario para diagnóstico *in vitro* concebido para uso por parte de profesionales sanitarios como control positivo de ADN en cantidad conocida en ensayos de ácidos nucleicos mediante PCR en tiempo real para la detección y la cuantificación de ADN de virus de Epstein-Barr (VEB) con el producto **EBV ELITe MGB® Kit** y los instrumentos **ELITe InGenius®**, **ELITe BeGenius®** y **7500 Fast Dx Real-Time PCR**.

2 DESCRIPCIÓN DEL PRODUCTO

El producto incluye el componente **EBV Positive Control**, que está formado por un ADN plasmídico a un título conocido en una solución estabilizadora que contiene Tris-HCl y EDTA y está distribuida en **dos probetas listas para el uso**.

El ADN plasmídico contiene la región amplificada del **gen que codifica la proteína EBNA-1 de VEB**. La detección y la cuantificación del ADN diana utilizando el producto **EBV ELITE MGB Kit** junto con los instrumentos **ELITE InGenius** y **ELITE BeGenius** demuestra la capacidad del sistema para detectar el ADN del gen diana y, en consecuencia, la verificación del sistema. La detección de ADN diana utilizando el producto **EBV ELITE MGB Kit** con el instrumento **7500 Fast Dx Real-Time PCR** demuestra la capacidad del sistema para detectar el ADN del gen diana y, en consecuencia, la verificación de la sesión.

El producto contiene suficientes reactivos para 8 sesiones independientes en el ELITe InGenius y el ELITe BeGenius, y para 12 sesiones independientes en el resto de sistemas, cuando se utilizan 20 µL en cada reacción.

NOTA!

3 MATERIAL PROPORCIONADO CON EL PRODUCTO

Tabla 1

Componente	Descripción	Cantidad	Clasificación de peligros
EBV - Positive Control ref. CTR020PLD	Solución de ADN plasmídico en una probeta con tapón de color natural	2 x 160 μL	-

4 MATERIAL NECESARIO NO PROPORCIONADO CON EL PRODUCTO

- · Campana de flujo laminar.
- · Guantes sin talco desechables de nitrilo o de otro material similar.
- · Agitador vórtex
- Centrifugadora de sobremesa (aproximadamente 13.000 rpm).
- Micropipetas y puntas estériles con filtro para aerosoles o puntas estériles de desplazamiento positivo (2–20 μL, 5–50 μL, 50–200 μL).
- · Agua de calidad para biología molecular.

^{*} El título se determinó con un espectrofotómetro midiendo la absorbancia de la preparación del ADN plasmídico. Un factor de conversión permite calcular los resultados cuantitativos en unidades internacionales de VEB del «Primer estándar internacional de la OMS para técnicas de amplificación de ácidos nucleicos de virus de Epstein-Barr (VEB)» (código NIBSC 09/260, Reino Unido).

5 OTROS PRODUCTOS NECESARIOS

Este producto no incluye los reactivos para la amplificación en tiempo real ni los consumibles necesarios.

Para realizar el ensayo, se necesitan los siguientes productos:

Tabla 2

Instrumentos y software	Productos y reactivos	
ELITe InGenius (ELITechGroup S.p.A., EG SpA, ref. INT030) ELITe InGenius Software versión 1.3.0.19 (o posterior) EBV ELITe_PC, Assay Protocol (protocolo de ensayo) con parámetros para el análisis del Positive Control. EBV ELITe_PC_1000_100 , Assay Protocol (protocolo de ensayo) con parámetros para el análisis del Positive Control (solo para muestras de plasma y un volumen de la muestra de 1000 μL)	EBV ELITe MGB Kit (EG SpA, ref. RTS020PLD) ELITe InGenius PCR Cassette (EG SpA, ref. INT035PCR) 300 μL Filter Tips Axygen (Corning Life Sciences Inc., ref. T 350-L-R-S), solo con ELITe InGenius 1000 μL Filter Tips Tecan (Tecan, Switzerland, ref. 3018011 solo con ELITe BeGenius ELITe InGenius Waste Box (EG SpA, ref. F2102-000)	
ELITe BeGenius (EG SpA, ref. INT040) ELITe BeGenius Software versión 2.2.1 (o posterior) EBV ELITe_Be_PC, Assay Protocol (protocolo de ensayo) con parámetros para el análisis del Positive Control		
7500 Fast Dx Real-Time PCR Instrument (ThermoFisher Scientific, ref. 4406985) ELITE GALAXY (EG SpA, ref. INT020)	EBV ELITe MGB Kit (EG SpA, ref. RTS020PLD) MicroAmp™ Fast Optical 96-Well Reaction Plate con código de barras, 0,1 mL (Life Technologies, ref. 4346906), que contiene microplacas con pocillos de 0,1 mL y placas de sellado adhesivas para la amplificación en tiempo real.	

6 ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES

Este producto está diseñado exclusivamente para uso in vitro.

6.1 Advertencias y precauciones generales

- Manipular y eliminar todos los reactivos y materiales utilizados para realizar el ensayo como si fueran infecciosos. Evitar el contacto directo con los reactivos. Evitar salpicaduras o pulverizaciones. Los residuos deben tratarse y eliminarse conforme a las normas de seguridad aplicables. El material desechable combustible debe incinerarse. Los residuos líquidos que contienen ácidos o bases deben neutralizarse antes de eliminarlos.
- Utilizar ropa de protección y guantes adecuados y protegerse los ojos y la cara.
- No pipetear ninguna solución con la boca.
- · No comer, beber, fumar ni aplicarse cosméticos en el área de trabajo.
- Lavarse bien las manos después de manipular muestras y reactivos.
- Eliminar los reactivos sobrantes y los residuos conforme a las normas vigentes.
- Leer atentamente todas las instrucciones incluidas antes de realizar el ensayo.
- Durante la realización del ensayo, seguir las instrucciones proporcionadas con el producto.
- No utilizar el producto después de la fecha de caducidad indicada.
- Utilizar únicamente los reactivos incluidos en el volumen de suministro del producto y los recomendados por el fabricante.
- No utilizar reactivos procedentes de lotes diferentes.
- No utilizar reactivos de otros fabricantes.

5/9

6.2 Advertencias y precauciones para los procedimientos de biología molecular

Con el fin de evitar el riesgo de resultados incorrectos, sobre todo debido a la degradación de los ácidos nucleicos de las muestras o a la contaminación de estas con productos de la PCR, para los procedimientos de biología molecular se requiere personal debidamente formado y cualificado.

Cuando la sesión de amplificación debe realizarse con el 7500 Fast Dx Real-Time PCR Instrument, es necesario disponer de áreas independientes para la extracción/preparación de las reacciones de amplificación y para la amplificación/detección de los productos de amplificación. No introducir nunca un producto de amplificación en el área asignada a la extracción/preparación de las reacciones de amplificación.

Es necesario disponer de batas, guantes e instrumentos específicos para las sesiones de trabajo.

Los reactivos deben manipularse bajo una campana de flujo laminar. Las pipetas utilizadas para manipular los reactivos deben destinarse exclusivamente a dicho propósito. Las pipetas deben ser del tipo de desplazamiento positivo o utilizarse con puntas con filtro para aerosoles. Las puntas utilizadas deben ser estériles y no deben contener desoxirribonucleasas ni ribonucleasas, ni tampoco ADN ni ARN.

Después de la sesión de amplificación, y con el fin de evitar la dispersión del producto de PCR hacia el entorno, así como la contaminación de muestras y reactivos, la placa de reacción y el cartucho PCR Cassette deben manipularse con cuidado y no deben abrirse nunca.

6.3 Advertencias y precauciones específicas para los componentes:

Tabla 3

Componente	Temperatura de almacenamiento	Uso a partir de la primera apertura	Ciclos de congelación y descongela- ción	Estabilidad con carga (ELITe InGenius y ELITe BeGenius)
EBV - Positive Control	−20 °C o menos	un mes	máximo ocho	Hasta cuatro sesiones independientes* de tres horas cada una

^{*} Con congelación intermedia

7 PROCEDIMIENTO

El producto EBV — ELITe Positive Control debe utilizarse con el producto EBV ELITe MGB Kit.

El componente **EBV - Positive Control** se entrega listo para el uso: el instrumento añade un volumen de **20 μL** directamente a la mezcla de reacción (**EBV Q - PCR Mix**, un componente del producto **EBV ELITE MGB Kit**).

Antes de su uso, descongelar la probeta de **EBV - Positive Control** a temperatura ambiente (de +16 °C a +26 °C) durante 30 minutos. Mezclar con cuidado, centrifugar el contenido durante 5 segundos y, después, conservarlo en hielo o en un bloque refrigerado.

El procedimiento de ensayo completo se describe con detalle en las instrucciones de uso del producto **EBV ELITE MGB Kit**.

Las características de rendimiento y las limitaciones del procedimiento del ensayo completo se describen con detalle en las instrucciones de uso del producto **EBV ELITE MGB Kit**.

NOTA!

Los instrumentos ELITe InGenius y ELITe BeGenius guardan los resultados del **EBV** — **ELITe Positive Control** y los utilizan para generar los gráficos de control («Control Charts») y supervisar el rendimiento del paso de amplificación. La amplificación del Positive Control debe realizarse para cada lote del producto **EBV ELITe MGB Kit**. Los resultados guardados de la amplificación del Positive Control caducan **a los 15 días**.

8 BIBLIOGRAFÍA

S. W. Aberle et al (2002) *J Clin Virology* <u>25</u>: S79 - S85

9 SÍMBOLOS

REF Número de catálogo.

Límite superior de temperatura.

LOT Código de lote.

Fecha de caducidad (último día del mes).

IVD Producto sanitario para diagnóstico in vitro.

Cumple los requisitos del Reglamento (UE) 2017/746 del Parlamento Europeo y del Consejo sobre los productos sanitarios para diagnóstico in vitro. Certificación emitida por la TÜV SÜD Product Service GmbH, Alemania.

UDI Identificador único del producto

Contenido suficiente para <<N>> análisis.

Consultar las instrucciones de uso

CONT Contenido.

Fabricante.

10 NOTA PARA LOS USUARIOS

Cualquier incidente grave que se produzca en relación con el producto deberá comunicarse al fabricante y a las autoridades competentes del Estado miembro en el que resida el usuario o el paciente. En el momento de la revisión actual de las instrucciones de uso, no se había producido ningún incidente grave ni ninguna retirada relacionada con el rendimiento del producto o la seguridad del dispositivo.

No obstante, cuando este sistema informático se encuentre en funcionamiento, se proporcionará un «Resumen de seguridad y rendimiento» a través de la base de datos europea sobre productos sanitarios (Eudamed). Antes de que se publique la declaración de plena funcionalidad de Eudamed, el «Resumen de seguridad y rendimiento» se pondrá a disposición del público sin retrasos indebidos cuando se solicite escribiendo un correo electrónico a la dirección emd.support@elitechgroup.com.

El logotipo de ELITe MGB® logo, ELITe InGenius® y ELITe BeGenius® son marcas registradas de ELITechGroup en la Unión Europea.

ELITechGroup S.p.A. C.so Svizzera, 185, 10149 Turín, Italia Teléfono: +39-011 976 191

Fax: +39-011 936 76 11

Correo electrónico: emd.support@elitechgroup.com

Página web: www.elitechgroup.com

