

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**

contrôle d'ADN plasmidique pour test quantitatif





CTR020PLD



UDI 08033891483470





HISTORIQUE DES MODIFICATIONS

Rév.	Avis de modification			
17–R	Mise à jour pour inclure le protocole de test à utiliser en association avec le ELITe InGenius, uniquement pour les échantillons de plasma lorsque le volume d'échantillon est de 1000 µL. Mise à jour du paragraphe « Symboles » avec le symbole « Consulter le mode d'emploi »			
16–R	Mise à jour pour garantir la conformité aux exigences du Règlement (UE) 2017/746 relatif aux dispositifs médicaux de diagnostic <i>in vitro</i> (IVDR). Mise à jour de la section « Application » :			
	Validation des produits en association avec les instruments ELITe InGenius (RÉF INT030) et ELITe BeGenius (RÉF INT040)			
	Validation des produits en association avec l'instrument ABI 7500 Fast Dx Real-Time PCR Instrument.	29/08/24		
	NOTE!			
	La composition du produit reste inchangée			
	Nouveaux graphiques et contenu du mode d'emploi.			
15	Mise à jour de l'utilisation du produit avec l'instrument ELITe BeGenius.	30/09/21		
14	Précision du nombre de sessions d'analyse pouvant être réalisées en association avec le système « ELITe InGenius » ou en association avec les autres systèmes validés	07/05/20		
13	Extension de l'utilisation du produit avec le kit d'extraction ELITe InGenius SP 1000 Extension de l'utilisation du produit avec l'analyseur Roche cobas z 480			
00– 12	Développement de nouveaux produits et modifications ultérieures	-		

NOTE!

Conformément à la directive IVDD, les lots de produit suivants sont toujours mis sur le marché jusqu'à leur date de péremption en vertu de l'article 110 de l'IVDR. Si vous possédez ces lots de produit, veuillez contacter le personnel d'ELITechGroup pour demander la version précédente des modes d'emploi correspondants.

<u>RÉF. DU PRODUIT</u>	Numéro de lot	Date de péremption
CTR020PLD	U0624-005	30/06/2026

SCH mCTR020PLD_fr 2025–03–04 Révision 17-R 2/9

SOMMAIRE

1 APPLICATION	4
2 DESCRIPTION DU PRODUIT	4
3 MATÉRIEL FOURNI	2
4 MATÉRIEL REQUIS, MAIS NON FOURNI	
5 AUTRES PRODUITS REQUIS	4
6 AVERTISSEMENTS ET PRÉCAUTIONS	5
7 PROCÉDURE	6
8 BIBLIOGRAPHIE	
9 LÉGENDE DES SYMBOLES	8
10 AVIS AUX UTII ISATEURS	

1 APPLICATION

Le produit **EBV** — **ELITe Positive Control** est un dispositif médical de diagnostic *in vitro* destiné à être utilisé par les professionnels de santé comme un contrôle positif d'ADN dont la quantité est connue dans les tests de PCR en temps réel des acides nucléiques pour la détection et la quantification de l'ADN du virus d'Epstein-Barr (EBV) en association avec le **EBV ELITe MGB® Kit** et les instruments **ELITe InGenius®**, **ELITe BeGenius®** et **7500 Fast Dx Real-Time PCR**.

2 DESCRIPTION DU PRODUIT

Le produit fournit le **EBV** — **Positive Control**, un ADN plasmidique ayant un titre connu* contenu dans une solution stabilisée basée sur du Tris-HCI et de l'EDTA, aliquotée dans **deux tubes à essai prêts à l'emploi**.

L'ADN plasmidique contient la région amplifiée du gène codant pour la protéine EBNA-1 de l'EBV. La détection et la quantification de l'ADN cible à l'aide du produit EBV ELITE MGB Kit en association avec les instruments ELITE InGenius et ELITE BeGenius atteste de la capacité du système à détecter l'ADN du gène cible et, en conséquence, de la vérification du système. La détection de l'ADN cible à l'aide du produit EBV ELITE MGB Kit en association avec l'instrument 7500 Fast Dx Real-Time PCR atteste de la capacité du système à détecter l'ADN du gène cible et, en conséquence, de la vérification de la session d'analyse.

Le produit contient suffisamment de réactifs pour effectuer 8 sessions d'analyse distinctes sur les ELITe InGenius et ELITe BeGenius, et 12 sessions d'analyse distinctes sur les autres systèmes, en utilisant 20 μ L par réaction.

NOTE!

* Le titre a été déterminé par une mesure de l'absorbance de la préparation d'ADN plasmidique à l'aide d'un spectrophotomètre. Un facteur de conversion permet de calculer les résultats quantitatifs en unités internationales d'EBV du « 1^{er} étalon international de l'OMS pour les techniques d'amplification des acides nucléiques du virus d'Epstein-Barr humain » (NIBSC, code 09/260, Royaume-Uni).

3 MATÉRIEL FOURNI

Tableau 1

Composant	Description	Quantité	Classification des risques
EBV — Positive Control réf. CTR020PLD	solution d'ADN plasmidique dans un tube doté d'un capuchon NATUREL	2 x 160 μL	-

4 MATÉRIEL REQUIS, MAIS NON FOURNI

- Hotte à flux laminaire.
- Gants non poudrés en nitrile jetables ou matériel similaire.
- · Agitateur de type vortex.
- Microcentrifugeuse de paillasse (~13 000 tr/min).
- Micropipettes et cônes stériles avec filtre pour les aérosols ou à déplacement positif (2-20 μL, 5-50 μL, 50-200 μL).
- · Eau de qualité biologie moléculaire.

5 AUTRES PRODUITS REQUIS

Les réactifs pour l'amplification en temps réel et les consommables ne sont pas inclus dans ce produit.

SCH mCTR020PLD fr 2025–03–04 Révision 17-R 4/9

Les produits suivants sont requis pour effectuer le test :

Tableau 2

Instruments et logiciels	Produits et réactifs	
ELITe InGenius (ELITechGroup S.p.A., EG SpA, réf. INT030) ELITe InGenius Software version 1.3.0.19 (ou versions ultérieures) EBV ELITe_PC, protocole de test (Assay Protocol) contenant les paramètres pour l'analyse du Contrôle positif. EBV ELITe_PC_1000_100, protocole de test (Assay Protocol) contenant les paramètres pour l'analyse du Contrôle positif (uniquement pour les échantillons de plasma, volume d'échantillon de 1000 μL). ELITE BeGenius (EG SpA, réf. INT040) ELITE BeGenius Software version 2.2.1 (ou versions ultérieures) EBV ELITe_Be _PC, protocole de test (Assay Protocol) contenant les paramètres pour l'analyse du Contrôle positif.		
7500 Fast Dx Real-Time PCR Instrument (ThermoFisher Scientific, réf. 4406985) ELITE GALAXY (EG SpA réf. INT020)	EBV ELITE MGB Kit (EG SpA, réf. RTS020PLD) MicroAmp™ Fast Optical 96-Well Reaction Plate with Barcode, 0.1 mL (Life Technologies, réf. 4346906), des microplaques comprenant des puits de 0,1 mL et des feuilles de scellage adhésives pour l'amplification en temps réel.	

6 AVERTISSEMENTS ET PRÉCAUTIONS

Ce produit est exclusivement réservé à une utilisation in vitro.

6.1 Avertissements et précautions d'ordre général

- Manipuler et éliminer tous les réactifs et l'ensemble du matériel qui ont été utilisés pour réaliser le test comme s'ils étaient infectieux. Éviter tout contact direct avec les réactifs. Éviter de provoquer des éclaboussures ou des pulvérisations. Les déchets doivent être manipulés et éliminés dans le respect des normes de sécurité adéquates. Le matériel combustible jetable doit être incinéré. Les déchets liquides contenant des acides ou des bases doivent être neutralisés avant d'être éliminés.
- Porter des vêtements et des gants de protection appropriés et se protéger les yeux et le visage.
- Ne jamais pipeter les solutions avec la bouche.
- Ne pas manger, boire, fumer ou appliquer de produits cosmétiques dans les zones de travail.
- Se laver soigneusement les mains après toute manipulation des échantillons et des réactifs.
- Éliminer les réactifs restants et les déchets conformément aux réglementations en vigueur.
- Lire attentivement toutes les instructions indiquées avant d'exécuter le test.
- · Lors de l'exécution du test, suivre les instructions fournies avec le produit.
- Ne pas utiliser le produit au-delà de la date de péremption indiquée.
- Utiliser uniquement les réactifs fournis avec le produit et ceux recommandés par le fabricant.
- Ne pas utiliser de réactifs provenant de lots différents.
- Ne pas utiliser de réactifs commercialisés par d'autres fabricants.

SCH mCTR020PLD_fr 2025–03–04 Révision 17-R 5/9

6.2 Avertissements et précautions pour la biologie moléculaire

Les procédures de biologie moléculaire exigent du personnel qualifié et dûment formé pour éviter tout risque de résultats erronés, en particulier ceux dus à la dégradation des acides nucléiques des échantillons ou à la contamination des échantillons par les produits de PCR.

Lorsque la session d'amplification doit être effectuée avec l'instrument 7500 Fast Dx Real-Time PCR Instrument, il est nécessaire de disposer de zones distinctes pour l'extraction/la préparation des réactions d'amplification et pour l'amplification/la détection des produits d'amplification. Ne jamais introduire un produit d'amplification dans la zone réservée à l'extraction/la préparation des réactions d'amplification.

Il est nécessaire d'utiliser des blouses de laboratoire, des gants et des instruments dédiés à la session de travail.

Les réactifs doivent être manipulés sous une hotte à flux laminaire. Les pipettes utilisées pour la manipulation des réactifs doivent être utilisées exclusivement à cette fin. Les pipettes doivent être de type à déplacement positif ou doivent être utilisées avec des cônes dotés d'un filtre pour les aérosols. Les cônes utilisés doivent être stériles, exempts de DNases et de RNases, et exempts d'ADN et d'ARN.

Après la session d'amplification, la plaque de réaction et la PCR Cassette (Cassette de PCR) doivent être manipulées avec précaution et ne doivent jamais être ouvertes afin d'éviter la diffusion des produits de PCR dans l'environnement, et toute contamination des échantillons et des réactifs.

6.3 Avertissements et précautions spécifiques pour les composants

Tableau 3

Composant	Température de stockage	Utilisation après la première ouverture	Cycles de congélation/ décongéla- tion	Stabilité à bord de l'instrument (ELITe InGenius et ELITe BeGenius)
EBV — Positive Control	-20 °C ou température plus basse	un mois	jusqu'à huit	jusqu'à quatre sessions d'analyse distinctes* de trois heures chacune

^{*} avec congélation intermédiaire.

7 PROCÉDURE

Le produit EBV — ELITe Positive Control doit être utilisé en association avec le produit EBV ELITe MGB Kit.

Le composant **EBV** — **Positive Control** est prêt à l'emploi : un volume de **20 μL** est directement ajouté au mélange réactionnel (**EBV Q** — **PCR Mix**, composant du **EBV ELITE MGB Kit**) par l'instrument.

Avant utilisation, décongeler le tube de **EBV** — **Positive Control** à température ambiante (+16/+26 °C) pendant 30 minutes. Mélanger délicatement, centrifuger le contenu pendant 5 secondes puis conserver le tube sur de la glace ou dans un bloc réfrigéré.

La procédure complète du test est décrite en détail dans le mode d'emploi fourni avec le produit **EBV ELITE MGB Kit**.

Les caractéristiques de performance et les limites de la procédure du test complet sont décrites en détail dans le mode d'emploi du produit **EBV ELITE MGB Kit**.

NOTE!

Les résultats du **EBV** — **ELITe Positive Control** seront stockés par les instruments ELITe InGenius et ELITe BeGenius, et utilisés pour paramétrer les graphiques de contrôle surveillant les performances des étapes d'amplification. L'amplification du Contrôle positif est requise pour chaque lot de produit **EBV ELITE MGB Kit**. Les résultats de l'amplification du Contrôle positif stockés expirent **au bout de 15 jours**.

8 BIBLIOGRAPHIE

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

9 LÉGENDE DES SYMBOLES

REF Numéro de référence. Limite supérieure de température. LOT Code de lot. Date de péremption (dernier jour du mois). IVD Dispositif médical de diagnostic in vitro. Conforme aux exigences du Règlement IVDR 2017/746/CE relatif aux dispositifs médicaux de diagnostic in vitro. Certification délivrée par TÜV SÜD Product Service GmbH, Allemagne. 0123 UDI Identifiant unique de dispositif Contenu suffisant pour << N >> tests. Consulter le mode d'emploi. Contenu.

10 AVIS AUX UTILISATEURS

Fabricant.

Tout incident grave lié au dispositif doit être signalé au fabricant ainsi qu'à l'autorité compétente de l'état membre dans lequel résident l'utilisateur et/ou le patient. Au moment de la révision actuelle du mode d'emploi, aucun incident grave ou rappel ayant un impact sur la performance du produit et la sécurité du dispositif n'a été signalé.

Un « Résumé de la sécurité et des performances » sera mis à la disposition du public via la base de données européenne sur les dispositifs médicaux (Eudamed) lorsque ce système informatique sera fonctionnel. Avant la publication de l'avis de fonctionnalité complète d'Eudamed, le « Résumé de la sécurité et des performances » sera mis à la disposition du public sur demande par e-mail, à l'adresse emd.support@elitechgroup.com, dans les meilleurs délais.

Le logo ELITe MGB®, ELITe InGenius® et ELITe BeGenius® sont des marques déposées d'ELITechGroup au sein de l'Union européenne.

ELITechGroup S.p.A.
C.so Svizzera, 185, 10149 Torino ITALY
Tél. +39-011 976 191
Fax +39-011-936-76-11
E-mail: emd.support@elitechgroup.com

Site internet : www.elitechgroup.com

