



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.

Istruzioni per l'uso

EBV — ELITe Positive Control

controllo di DNA plasmidico per saggi quantitativi



REF CTR020PLD

UDI 08033891483470

CE **IVD**
0123

CRONOLOGIA DELLE REVISIONI

Rev.	Notifiche dei cambiamenti	Data (dd/mm/yy)
17-R	Aggiornamento per inserimento del Protocollo di Saggio da utilizzare in associazione a ELITe InGenius, solo per campioni di plasma con volume di campione di 1000 µL Aggiornamento del paragrafo "Legenda dei Simboli" con il simbolo "Consultare le istruzioni per l'uso"	04/03/25
16-R	Marcatura CE secondo il nuovo Regolamento Europeo 2017/746 (IVDR). Aggiornamento dell'Intended Use: - Aggiornamento per inserimento del Protocollo di Saggio da utilizzare in associazione a ELITe InGenius, solo per campioni di plasma con volume di campione di 1000 µL Aggiornamento del paragrafo "Legenda dei Simboli" con il simbolo "Consultare le istruzioni per l'uso" Validazione del prodotto in associazione con gli strumenti ELITe InGenius® (REF INT030) ed ELITe BeGenius® (REF INT040) - Validazione del prodotto in associazione con, ABI 7500 Fast Dx Real-Time PCR Instrument. NOTA La composizione del prodotto rimane invariata Nuovo formato grafico e nuova impostazione dei contenuti dell'IFU	29/08/24
15	Espansione dell'uso del prodotto in associazione con lo strumento ELITe BeGenius (REF INT040)	30/09/21
14	È stato specificato il numero di reazioni da poter effettuare in associazione al sistema "ELITe InGenius" o in associazione con gli altri sistemi validati.	07/05/20
13	Espansione dell'uso del prodotto in associazione con il kit di estrazione ELITe InGenius SP 1000.	31/10/18
00 — 12	Nuovo sviluppo di prodotto e cambiamenti successivi.	—

NOTA

i lotti di prodotto sotto elencati, con marcatura CE secondo la Direttiva IVDD, rimarranno presenti sul mercato fino alla data di scadenza, in accordo all' Articolo 110 dell' IVDR. Se in possesso di questi lotti, si prega di contattare il personale di ELITechGroup per richiedere la relativa precedente versione delle IFUs.

<u>Numero di catalogo</u>	<u>Numero di lotto</u>	<u>Data di scadenza</u>
CTR020PLD	U0624-005	30/06/2026

INDICE

1 USO PREVISTO	4
2 DESCRIZIONE DEL PRODOTTO	4
3 MATERIALI INCLUSI NEL PRODOTTO	4
4 MATERIALI RICHIESTI MA NON INCLUSI NEL PRODOTTO	4
5 ALTRI PRODOTTI RICHIESTI	4
6 AVVERTENZE E PRECAUZIONI	5
7 PROCEDURA	6
8 BIBLIOGRAFIA	6
9 LEGENDA DEI SIMBOLI	7
10 AVVISO PER L'UTILIZZATORE	7

1 USO PREVISTO

Il prodotto **EBV — ELITe Positive Control** è un dispositivo medico diagnostico *in vitro* destinato all'uso da parte degli operatori sanitari come controllo positivo di DNA a titolo noto nei saggi di amplificazione degli acidi nucleici per la **rilevazione e la quantificazione del DNA del virus erpetico umano di Epstein-Barr (EBV)** con il prodotto **EBV ELITe MGB® Kit** e gli strumenti **ELITe InGenius®**, **ELITe BeGenius®** e **7500 Fast Dx Real-Time PCR**.

2 DESCRIZIONE DEL PRODOTTO

Il prodotto fornisce il **EBV Positive Control**, DNA plasmidico a titolo noto* in una soluzione stabilizzata di Tris-HCl ed EDTA, aliquotata in **due provette pronte per l'uso**.

Il DNA plasmidico contiene una regione del gene codificante la proteina **EBNA-1** di EBV. La rilevazione e la quantificazione del DNA target, utilizzando il prodotto **EBV ELITe MGB Kit** in associazione con gli strumenti **ELITe InGenius** ed **ELITe BeGenius** attesta la capacità del sistema di rilevare la presenza del DNA dei geni target e di conseguenza la verifica del sistema (lotto del prodotto e strumento).

La rilevazione del DNA target, utilizzando il prodotto **EBV ELITe MGB Kit** in associazione con il **7500 Fast Dx Real-Time PCR instrument** attesta la capacità del sistema di rilevare la presenza del DNA dei geni target e di conseguenza la verifica della sessione.

Il prodotto contiene materiale sufficiente per **8 sessioni indipendenti** con **ELITe InGenius** ed **ELITe BeGenius** e **12 sessioni indipendenti** con gli altri sistemi, utilizzando 20 µL per reazione.

NOTA

* La concentrazione è stata determinata tramite spettrofotometro mediante la lettura dell'assorbanza di una preparazione di DNA plasmidico. Un Fattore di conversione permette di esprimere i risultati quantitativi nelle Unità Internazionali di EBV del "1st WHO International Standard for Human Epstein Barr Virus for Nucleic Acid Amplification Techniques" (NIBSC, code 09/260, United Kingdom).

3 MATERIALI INCLUSI NEL PRODOTTO

Tabella 1

Componente	Descrizione	Quantità	Classificazione dei rischi
EBV — Positive Control cod. CTR020PLD	soluzione di DNA plasmidico, in provetta con tappo trasparente	2 x 160 µL	-

4 MATERIALI RICHIESTI MA NON INCLUSI NEL PRODOTTO

- Cappa a flusso laminare.
- Guanti senza polvere monouso in nitrile o materiale analogo.
- Agitatore Vortex.
- Microcentrifuga da banco (~13,000 giri/minuto).
- Micropipette e puntali sterili con filtro per aerosol o a spostamento positivo (2-20 µL, 5-50 µL, 50-200 µL).
- Acqua per biologia molecolare.

5 ALTRI PRODOTTI RICHIESTI

I reagenti per la Real-Time PCR e i materiali di consumo **non** sono in dotazione con questo prodotto.

Per eseguire il saggio sono richiesti i seguenti prodotti:

Tabella 2

Strumenti e Software	Prodotti e Reagenti
ELITe InGenius (ELITechGroup S.p.A., EG SpA cod. INT030) ELITe InGenius Software versione 1.3.0.19 (o successiva) EBV ELITe_PC , Assay Protocol (Protocollo di saggio) con i parametri per l'analisi del Controllo Positivo EBV ELITe_PC_1000_100 , Assay Protocol (Protocollo di saggio) con i parametri per l'analisi del Controllo Positivo (solo per campioni di plasma e volume di campione 1000 µL)	EBV ELITe MGB Kit (EG SpA, cod. RTS020PLD) ELITe InGenius PCR Cassette (EG SpA, cod. INT035PCR) ELITe InGenius Waste Box (EG SpA, cod. F2102-000) 300 µL Filter Tips Axygen (Corning Life Sciences Inc., cod. TF-350-L-R-S) solo per ELITe InGenius 1000 µL Filter Tips Tecan (Tecan, Switzerland, cod. 30180118) solo per ELITe BeGenius
ELITe BeGenius (EG SpA cod. INT040) ELITe BeGenius Software versione 2.2.1. (o successiva) EBV ELITe_Be_PC , Assay Protocol con i parametri per l'analisi del Controllo Positivo	
7500 Fast Dx Real-Time PCR Instrument (ThermoFisher Scientific, cod. 4406985) ELITe GALAXY (EG SpA, cod. INT020)	EBV ELITe MGB Kit (EG SpA, cod. RTS020PLD) MicroAmp™ Fast Optical 96-Well Reaction Plate with Barcode, 0.1 mL (Life Technologies, cod. 4346906), microplates with 0.1 mL wells and adhesive sealing sheets for real time amplification

6 AVVERTENZE E PRECAUZIONI

Questo prodotto è riservato esclusivamente all'uso *in vitro*.

6.1 Avvertenze e precauzioni generali

- Manipolare e smaltire tutti i reagenti e tutti i materiali usati per effettuare il saggio come se fossero potenzialmente infettivi. Evitare il contatto diretto con i reagenti. Evitare di produrre schizzi o aerosol. Trattare e smaltire i rifiuti nel rispetto di norme di sicurezza adeguate. Incenerire il materiale monouso combustibile. Neutralizzare i rifiuti liquidi contenenti acidi o basi prima di smaltirli.
- Indossare indumenti protettivi e guanti adatti a proteggersi gli occhi e il viso.
- Non pipettare mai le soluzioni con la bocca.
- Non mangiare, bere, fumare o applicare cosmetici sul posto di lavoro.
- Lavarsi accuratamente le mani dopo avere maneggiato campioni e reagenti.
- Eliminare i reagenti avanzati e i rifiuti secondo le norme vigenti.
- Prima di eseguire il saggio, leggere attentamente tutte le istruzioni fornite con il prodotto.
- Durante l'esecuzione del saggio attenersi alle istruzioni fornite con il prodotto.
- Non utilizzare il prodotto oltre la data di scadenza indicata.
- Utilizzare solo i reagenti in dotazione con il prodotto e quelli consigliati dal fabbricante.
- Non utilizzare reagenti provenienti da lotti diversi.
- Non utilizzare reagenti di altri fabbricanti.

6.2 Avvertenze e precauzioni per la biologia molecolare

Le procedure di biologia molecolare devono essere eseguite da personale qualificato e addestrato per evitare il rischio di risultati errati, soprattutto a causa della degradazione degli acidi nucleici contenuti nei campioni o della contaminazione dei campioni stessi da parte di prodotti di amplificazione.

Quando la sessione di amplificazione deve essere eseguita con lo strumento ABI 7500 Fast Dx Real Time PCR, è necessario disporre di aree separate per l'estrazione / preparazione delle reazioni di amplificazione e per l'amplificazione / rilevamento dei prodotti di amplificazione. Non introdurre mai un prodotto di amplificazione nell'area destinata all'estrazione / preparazione delle reazioni di amplificazione.

Utilizzare camici, guanti e strumenti per la preparazione delle sessioni di lavoro.

Manipolare i reagenti sotto una cappa a flusso laminare. Utilizzare le pipette destinate alla manipolazione dei reagenti unicamente per questo scopo. Utilizzare pipette a spostamento positivo o con puntali con filtro per aerosol. Utilizzare puntali sterili, esenti da DNasi e RNasi, come anche da DNA e RNA.

Gestire le cassette di PCR (PCR Cassette) in modo tale da ridurre quanto più possibile la diffusione dei prodotti di amplificazione nell'ambiente come pure la contaminazione dei campioni e dei reagenti.

6.3 Avvertenze e precauzioni specifiche per i componenti

Componente	Temperatura di conservazione	Utilizzo dalla prima apertura	Cicli di congelamento/scongelo	Stabilità On board (ELITe InGenius ed ELITe BeGenius)
EBV Positive Control	-20 °C o inferiore	entro un mese	fino a otto	Per un massimo di quattro sessioni di lavoro indipendenti* da tre ore ciascuna

*con congelamento intermedio

7 PROCEDURA

Il prodotto **EBV — ELITe Positive Control** deve essere utilizzato con il prodotto **EBV ELITe MGB Kit**.

Il componente **EBV — Positive Control** è pronto per l'uso: un volume di **20 µL** viene aggiunto alla miscela di reazione (**EBV Q — PCR Mix**, componente del prodotto **EBV ELITe MGB Kit**) direttamente dallo strumento.

Prima dell'uso, prelevare e scongelare per 30 minuti a temperatura ambiente (+16 / +26 °C) la provetta di **EBV Positive Control**. Agitare delicatamente la provetta, centrifugarla per 5 secondi per riportare il contenuto sul fondo e tenerla in ghiaccio o in blocco freddo.

La procedura del saggio completo, è descritta in dettaglio nelle istruzioni per l'uso del prodotto **EBV ELITe MGB Kit**.

Le caratteristiche delle prestazioni e i limiti della procedura del saggio completo sono descritte in dettaglio nel manuale di istruzioni del prodotto **EBV ELITe MGB Kit**.

NOTA

I risultati del **EBV — Positive Control** saranno memorizzati e utilizzati dagli strumenti **ELITe InGenius** ed **ELITe BeGenius** per creare una carta di controllo. Per ogni lotto di prodotto **EBV ELITe MGB Kit** è richiesta un'amplificazione del Controllo Positivo. I risultati del Controllo Positivo memorizzati scadranno **dopo 15 giorni**.

8 BIBLIOGRAFIA

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

9 LEGENDA DEI SIMBOLI



Numero di catalogo



Limite superiore di temperatura



Codice del lotto.



Da utilizzare prima del (ultimo giorno del mese).



Dispositivo medico diagnostico *in vitro*.



Conforme ai requisiti del Regolamento Europeo 2017/746/EC relativo ai dispositivi medici diagnostici *in vitro*. Certificazione rilasciata da TÜV SÜD Product Service GmbH, Germany.



Numero Unico Identificativo del dispositivo



Contenuto sufficiente per "N" test.



Consultare le istruzioni per l'uso



Contenuto.



Fabbricante.

10 AVVISO PER L'UTILIZZATORE

Qualsiasi incidente grave che si verifichi in relazione al dispositivo deve essere segnalato al fabbricante e all'autorità competente dello Stato membro in cui risiedono l'utilizzatore e/o il paziente.

Al momento dell'attuale revisione dell'IFU, non si sono verificati incidenti gravi o richiami del dispositivo, aventi un impatto sulle prestazioni e sulla sicurezza del dispositivo.

Una "Sintesi della Sicurezza e delle Prestazioni" (Summary of Safety and Performance) sarà resa disponibile al pubblico attraverso la Banca Dati Europea sui Dispositivi Medici (Eudamed) quando questo sistema informatico sarà operativo. Prima della pubblicazione dell'avviso di piena funzionalità di Eudamed, il "Summary of Safety and Performance" sarà reso disponibile al pubblico su richiesta via e-mail all'indirizzo emd.support@elitechgroup.com, senza indebito ritardo.



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