

Instructions for use

EBV — ELITe Positive Control

controlo de ADN de plasmídeo para ensaio quantitativo



REF CTR020PLD

UDI 08033891483470

CE **IVD**
0123

HISTÓRICO DE ALTERAÇÕES

Rev.	Aviso de alteração	Data (dd/mm/aa)
19-R	Atualização para o "Modelo 2 versão 4.0.2" dos Assay Protocols (Protocolos de ensaio) para os instrumentos ELITe InGenius® (ref. INT030) e ELITe BeGenius® (ref. INT040).	03/03/26
18-R	Expansão de utilização do produto em associação com o instrumento MyGenius PRO® (ref. INT050).	08/10/25
17-R	Atualização para inclusão do protocolo de ensaio a ser utilizado em associação com o ELITe InGenius, apenas para amostras de plasma quando o volume da amostra é de 1000 µL Atualização do parágrafo "Símbolos" com o símbolo "Consulte as instruções de utilização"	04/03/25
16-R	Atualização para conformidade com o Regulamento (UE) 2017/746 em matéria de requisitos de dispositivo médico para diagnóstico in vitro (IVDR). Atualização da utilização prevista: <ul style="list-style-type: none"> Validação dos produtos em associação com os instrumentos ELITe InGenius (REF INT030) e ELITe BeGenius (REF INT040) Validação dos produtos em associação com o instrumento ABI 7500 Fast Dx Real-Time PCR. <div style="background-color: #0056b3; color: white; text-align: center; padding: 5px;">NOTE</div> <div style="border: 1px solid black; padding: 5px; margin-top: 5px;">A composição do produto permanece inalterada</div> Novos gráficos e definição de conteúdos das instruções de utilização.	29/08/24
15	Atualização da utilização do produto com o instrumento ELITe BeGenius.	30/09/21
14	O número de sessões analíticas que poderão ser realizadas em associação com o sistema "ELITe InGenius" ou em associação com outros sistemas validados foi especificado	07/05/20
13	Alargamento da utilização do produto com o kit de extração ELITe InGenius SP 1000 Alargamento da utilização do produto com a plataforma Roche cobas z 480 analyzer	31/10/18
00-12	desenvolvimento de novo produto e alterações subsequentes	-

NOTE

Os lotes de produtos identificados pelos seguintes números de LOTE continuam disponíveis no mercado em virtude do IVDR até às suas datas de validade, de acordo com o Artigo 110 de IVDR. Caso esteja na posse desses lotes de produtos, contacte a equipa ELITechGorup para solicitar a revisão anterior das instruções de utilização

Esses lotes de Positive Control são tecnicamente compatíveis com a nova versão IVDR do kit de amplificação e podem ser utilizados, até ao seu esgotamento, em associação com a nova versão IVDR do kit de amplificação e de acordo com a utilização prevista.

<u>REF. PRODUTO</u>	<u>Número de lote</u>	<u>Data de expiração</u>
CTR020PLD	U0624-005	30/06/2026

ÍNDICE

1 UTILIZAÇÃO PREVISTA	4
2 DESCRIÇÃO DO PRODUTO	4
3 MATERIAIS FORNECIDOS NO PRODUTO.....	4
4 MATERIAIS NECESSÁRIOS MAS NÃO FORNECIDOS NO PRODUTO	4
5 OUTROS PRODUTOS NECESSÁRIOS	4
6 AVISOS E PRECAUÇÕES	5
7 PROCEDIMENTO.....	6
8 REFERÊNCIAS	7
9 SÍMBOLOS.....	8
10 NOTIFICAÇÃO PARA OS UTILIZADORES.....	8

1 UTILIZAÇÃO PREVISTA

O produto **EBV — ELITE Positive Control** consiste num dispositivo médico para diagnóstico *in vitro* destinado a ser utilizado por profissionais de saúde como um controlo positivo de ADN em quantidade conhecida em ensaios de PCR em tempo real de ácidos nucleicos para a deteção e a quantificação de ADN do vírus Epstein-barr (EBV) em associação com o **EBV ELITE MGB® Kit** e **ELITE InGenius®**, **ELITE BeGenius®**, **MyGenius PRO®** (nome de registo **ELIVERSE®**) e **7500 Fast Dx Real-Time PCR**.

2 DESCRIÇÃO DO PRODUTO

O produto fornece o **EBV — Positive Control**, um ADN de plasmídeo a título conhecido numa solução estabilizada com base em Tris-HCl e EDTA, aliquotados em **dois tubos de teste prontos a usar**.

O ADN do plasmídeo contém a região amplificada **do gene codificador da proteína EBNA-1 de EBV**. A deteção e a quantificação de ADN do alvo, utilizando o produto **EBV ELITE MGB Kit** em associação com os instrumentos **ELITE InGenius**, **ELITE BeGenius** e **MyGenius PRO** atesta a capacidade de o sistema detetar o ADN do gene alvo e, conseqüentemente, a verificação do sistema. A deteção de ADN do alvo usando o **EBV ELITE MGB Kit** em associação com o instrumento **7500 Fast Dx Real-Time PCR** atesta a capacidade de o sistema detetar o ADN do gene do alvo e, conseqüentemente, a verificação da sessão.

O produto contém reagentes suficientes para **8 sessões separadas** no **ELITE InGenius**, **ELITE BeGenius** e **MyGenius PRO**, **12 sessões separadas** em outros sistemas, com 20 µL usados por reação.

NOTE

*Um título foi determinado por espectrofotómetro por medição da absorção da preparação de ADN de plasmídeo. Um fator de conversão permite o cálculo de resultados quantitativos em Unidades Internacionais do EBV da "1.º Standard Internacional da OMS para Citomegalovírus humano para técnicas de amplificação de ácido nucleico" (NIBSC código 09/260, Reino Unido).

3 MATERIAIS FORNECIDOS NO PRODUTO

Table 1

Componente	Descrição	Quantidade	Classificação dos perigos
EBV — Positive Control ref. CTR020PLD	solução de ADN de plasmídeo no tubo com tampa NATURAL	2 x 160 µL	-

4 MATERIAIS NECESSÁRIOS MAS NÃO FORNECIDOS NO PRODUTO

- Exaustor de fluxo de ar laminar.
- Luvas sem pó de nitrilo descartáveis ou material semelhante.
- Misturador de vórtice.
- Microcentrífuga de bancada (~13.000 RPM).
- Micropipetas e pontas esterilizadas com filtro de aerossóis ou pontas esterilizadas de deslocação positiva (intervalo de volume: 0,5-1000 µL).

5 OUTROS PRODUTOS NECESSÁRIOS

Os reagentes para a amplificação em tempo real e os consumíveis **não** estão incluídos neste produto.

Para realizar o ensaio são necessários os seguintes produtos:

Table 2

Instrumentos e software	Produto e reagentes
<p>ELITe InGenius (ELITechGroup S.p.A., EG SpA, ref. INT030) Software ELITe InGenius versão 1.3.0.19 (ou mais recente) EBV ELITe_PC, Assay Protocol (Protocolo de ensaio) com parâmetros para análise do Positive Control. EBV ELITe_PC_1000_100, Assay Protocol (Protocolo de ensaio) com parâmetros para análise do Positive Control (apenas para amostras de plasma, volume da amostra 1000 µL).</p>	<p>EBV ELITe MGB Kit (EG SpA, ref. RTS020PLD) Consumíveis ELITe InGenius, ELITe BeGenius e MyGenius PRO (ver instruções de utilização do ELITe InGenius, ELITe BeGenius e MyGenius PRO) MicroAmp™ Fast Optical 96-Well Reaction Plate with Barcode, 0.1 mL (Life Technologies, ref. 4346906), microplacas com poços de 0,1 mL e folhas selantes adesivas para amplificação em tempo real.</p>
<p>ELITe BeGenius (EG SpA, ref. INT040) Software ELITe BeGenius versão 2.3.0 (ou mais recente) EBV ELITe_Be_PC, Assay Protocol (Protocolo de ensaio) com parâmetros para análise do Positive Control.</p>	
<p>MyGenius PRO (EG SpA ref: INT050) Software MyGenius PRO versão BB-04 (ou posterior) EBV ELITe_My_PC, Assay Protocol (Protocolo de ensaio) com parâmetros para análise do Positive Control.</p>	
<p>7500 Fast Dx Real-Time PCR Instrument (ThermoFisher Scientific, ref. 4406985)</p>	

6 AVISOS E PRECAUÇÕES

Este produto foi concebido para utilização exclusiva *in-vitro*.

6.1 Avisos e precauções gerais

- Manuseie e elimine todos os reagentes e todos os materiais usados na realização do ensaio como se fossem infecciosos. Evite o contacto direto com os reagentes. Evite salpicos ou vaporizações. Os resíduos devem ser manuseados e eliminados em conformidade com as normas de segurança adequadas. Os materiais combustíveis descartáveis devem ser incinerados. Os resíduos líquidos que contenham ácidos ou bases devem ser neutralizados antes da eliminação.
- Use vestuário e luvas de proteção adequados e proteja os olhos e o rosto.
- Nunca deve pipetar soluções com a boca.
- Não coma, beba, fume ou aplique produtos cosméticos nas áreas de trabalho.
- Lave cuidadosamente as mãos após manusear amostras e reagentes.
- Elimine os reagentes remanescentes e os desperdícios em conformidade com os regulamentos em vigor.
- Leia atentamente todas as instruções fornecidas antes de efetuar o ensaio.
- Durante a realização do ensaio, siga as instruções fornecidas com o produto.
- Não utilize o produto após a data de validade indicada.
- Use apenas os reagentes fornecidos com o produto e os recomendados pelo fabricante.
- Não use reagentes de lotes diferentes.
- Não use reagentes de outros fabricantes.

6.2 Avisos e precauções para biologia molecular

Os procedimentos de biologia molecular requerem colaboradores qualificados e com formação, para evitar o risco de resultados incorretos, especialmente devido à degradação de ácidos nucleicos na amostra ou à contaminação da amostra por produtos da PCR.

Quando a sessão de amplificação tiver de ser realizada com o ABI 7500 Fast Dx Real-Time PCR Instrument, é necessário ter disponíveis áreas separadas para a extração/preparação de reações de amplificação e para a amplificação/deteção de produtos de amplificação. Nunca introduza um produto de amplificação na área designada para a extração/preparação de reações de amplificação.

São necessárias batas de laboratório, luvas e ferramentas para preparação da sessão de trabalho.

Os reagentes devem ser manuseados sob uma câmara de fluxo laminar. As pipetas usadas no manuseamento dos reagentes devem ser usadas exclusivamente para este fim. As pipetas devem ser do tipo de deslocação positiva ou ser usadas com pontas com filtro de aerossóis. As pontas usadas devem ser esterilizadas, estar livres de DNases e RNases e livres de ADN e ARN.

Após a sessão de amplificação, a placa de reação e a PCR Cassette devem ser manuseadas com cuidado de modo a evitar a emissão do produto da PCR para o ambiente e a contaminação da amostra e do reagente.

6.3 Avisos e precauções específicos para os componentes

Table 3

Componente	Temperatura de armazenamento	Utilização a partir da primeira abertura	Ciclos de congelação/ descongelação	Estabilidade de bordo (ELITE InGenius e ELITE BeGenius)	Estabilidade no bloco (MyGenius PRO)
EBV — Positive Control	-20°C ou inferior	um mês	até oito	até quatro sessões separadas* de três horas cada	até três horas por quatro vezes*

*com congelamento intermédio.

7 PROCEDIMENTO

O produto **EBV — ELITE Positive Control** deve ser usado em associação com o produto **EBV ELITE MGB Kit**.

O componente **EBV — Positive Control** está pronto para ser utilizado: um volume de **20 µL** é diretamente adicionado à mistura de reação (**EBV Q — PCR Mix**, componente do **EBV ELITE MGB Kit**) pelo instrumento.

Antes de usar, descongele o tubo de **EBV — Positive Control** à temperatura ambiente (+16/+26°C) durante 30 minutos. Misture suavemente e, em seguida, centrifugue o conteúdo durante 5 segundos e mantenha em gelo ou no bloco de refrigeração.

O procedimento completo do ensaio é descrito em pormenor nas instruções de utilização do produto **EBV ELITE MGB Kit**.

As características de desempenho e as limitações do procedimento do ensaio completo estão descritos detalhadamente nas instruções do produto **EBV ELITE MGB Kit**.

NOTE

Os resultados do **EBV — ELITE Positive Control** serão guardados pelos instrumentos ELITE InGenius, ELITE BeGenius e **MyGenius PRO** e usados para configurar os Gráficos de Controlo que monitorizam os desempenhos do passo de amplificação. Para cada lote de produto **EBV ELITE MGB Kit**, é necessária a amplificação do Positive Control. Os resultados guardados da amplificação do Positive Control irão expirar **após 15 dias**

8 REFERÊNCIAS

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

9 SÍMBOLOS



Número de catálogo.



Limite máximo da temperatura.



Código de lote.



Prazo de validade (último dia do mês).



Dispositivo médico para diagnóstico *in vitro*.



Cumprimento dos requisitos dos Regulamentos IVDR 2017/746/CE relativo a dispositivos médicos de diagnóstico *in vitro*. Certificação emitida pela TÜV Süd Product Service GmbH, Alemanha.



Identificação única do dispositivo



Contém suficiente para "N" testes.



Consulte as instruções de utilização.



Conteúdo.



Fabricante.

10 NOTIFICAÇÃO PARA OS UTILIZADORES

Qualquer incidente grave ocorrido relacionado com o dispositivo deve ser comunicado ao fabricante e às autoridades competentes do Estado-Membro em que o utilizador e/ou o paciente se encontram localizados. Para informar a ELITechGroup S.p.A., o fabricante deste dispositivo, utilize o seguinte endereço de e-mail: egspa.vigilance@elitechgroup.com.

Um "Resumo da segurança e desempenho" será disponibilizado ao público através da base de dados europeia para dispositivos médicos (Eudamed) quando este sistema informático estiver operacional. Antes da notificação de total funcionalidade da Eudamed ter sido publicada, o "Resumo da Segurança e Desempenho" foi disponibilizado ao público mediante pedido por e-mail para emd.support@elitechgroup.com, em tempo útil.

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

