

Instructions for use

## Parvovirus B19 ELITe Standard

---

Calibrador de ADN plasmídico para ensayos cuantitativos



**REF** STD070PLD

**UDI** 08033891483715

**CE** **IVD**  
0123

## HISTORIAL DE CAMBIOS

| Rev.  | Información del cambio                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       | Fecha (dd/mm/aa) |
|-------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|
| 15-R  | <p>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>.<br/>Actualización del uso previsto:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Validación de los productos en los instrumentos ELiTe InGenius (REF INT030) y ELiTe BeGenius (REF INT040)</li> </ul> <p><b>NOTA!</b></p> <p>La composición del producto permanece sin cambios.</p> <p>Nuevo diseño de los gráficos y del contenido de las instrucciones de uso</p> | 30/01/26         |
| 14    | Adición de información relativa a la UDI                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     | 03/06/24         |
| 13    | Actualización del uso del producto cuando se utiliza el instrumento ELiTe BeGenius® (REF INT040)                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             | 28/01/22         |
| 12    | Se ha especificado el número de sesiones analíticas que pueden realizarse con el instrumento ELiTe InGenius o con otros sistemas validados.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                  | 19/07/19         |
| 11    | <i>Referencia a la ampliación del uso del producto RTS070PLD con una matriz de líquido amniótico</i> y utilizando el instrumento <b>ELiTe InGenius®</b> .                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    | 11/10/17         |
| 00-10 | Desarrollo de un nuevo producto                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | -                |

**NOTA!**

Los lotes de productos identificados mediante los códigos de lote que se indican a continuación 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 (UE) sobre productos sanitarios para diagnóstico *in vitro*. Si tiene alguno de estos lotes de productos, póngase en contacto con el personal de ELI-TechGroup para solicitar la versión anterior de las instrucciones de uso relacionadas con dicho producto.

Estos lotes de calibrador son técnicamente compatibles con la nueva versión del kit de amplificación conforme al Reglamento (UE) sobre productos sanitarios para diagnóstico *in vitro*, y pueden utilizarse hasta que se agoten con la nueva versión del kit de amplificación conforme al reglamento mencionado y de acuerdo con su uso previsto.

| REF. DEL PRODUCTO | Código de lote | Fecha de caducidad |
|-------------------|----------------|--------------------|
| STD070PLD         | U0624-014      | 31/05/26           |
| STD070PLD         | U0725-065      | 31/07/27           |

|    |                                                           |   |
|----|-----------------------------------------------------------|---|
| 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 .....                                        | 6 |
| 9  | SÍMBOLOS.....                                             | 7 |
| 10 | NOTA PARA LOS USUARIOS .....                              | 7 |

## 1 USO PREVISTO

El producto **Parvovirus B19 ELiTe Standard** es un producto sanitario para diagnóstico *in vitro* concebido para el uso por parte de profesionales sanitarios como calibrador de ADN en cantidad conocida en ensayos de ácidos nucleicos mediante PCR en tiempo real para la detección y la cuantificación de ADN de parvovirus humano B19 (PVB19), utilizando el producto **Parvovirus B19 ELiTe MGB Kit** y los instrumentos **ELiTe InGenius®** y **ELiTe BeGenius®**.

## 2 DESCRIPCIÓN DEL PRODUCTO

El producto incluye el calibrador **PVB19 Q - PCR Standard**, que contiene cuatro niveles de soluciones ADN plasmídico a un título conocido estabilizadas en Tris-HCl o EDTA, cada una de ellas distribuida en **dos probetas listas para el uso**.

El ADN plasmídico contiene una región del gen que codifica la **proteína de cápside VP1** de parvovirus B19. La detección y la cuantificación del ADN diana utilizando el producto **Parvovirus B19 ELiTe MGB Kit** con los instrumentos **ELiTe InGenius** y **ELiTe BeGenius** permite calcular la curva de calibración.

El producto contiene suficientes reactivos para **8 sesiones independientes** en el **ELiTe InGenius** y el **ELiTe BeGenius**, cuando se utilizan 20 µL en cada reacción.

### NOTA!

\*La concentración estándar de ADN 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 parvovirus B19 del «Tercer estándar internacional de la OMS para técnicas de amplificación de ácidos nucleicos de parvovirus B19» (código NIBSC 12/208, Reino Unido).

## 3 MATERIAL PROPORCIONADO CON EL PRODUCTO

Tabla 1

| Componentes                                                      | Descripción                                                         | Cantidad          | Clasificación de peligros |
|------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------|-------------------|---------------------------|
| <b>PVB19 Q - PCR Standard 10<sup>5</sup></b><br>ref. STD070PLD-5 | Solución de ADN plasmídico en una probeta con <b>tapón ROJO</b>     | <b>2 × 200 µL</b> | -                         |
| <b>PVB19 Q - PCR Standard 10<sup>4</sup></b><br>ref. STD070PLD-4 | Solución de ADN plasmídico en una probeta con <b>tapón AZUL</b>     | <b>2 × 200 µL</b> | -                         |
| <b>PVB19 Q - PCR Standard 10<sup>3</sup></b><br>ref. STD070PLD-3 | Solución de ADN plasmídico en una probeta con <b>tapón VERDE</b>    | <b>2 × 200 µL</b> | -                         |
| <b>PVB19 Q - PCR Standard 10<sup>2</sup></b><br>ref. STD070PLD-2 | Solución de ADN plasmídico en una probeta con <b>tapón AMARILLO</b> | <b>2 × 200 µL</b> | -                         |

## 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 (rango de volumen: 2–200 µL).

- Agua de calidad para biología molecular.

## 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                                                                                                                                                                                            |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <b>ELiTe InGenius</b> (ELiTechGroup S.p.A., EG SpA, ref. INT030)<br><b>ELiTe InGenius Software</b> versión 1.3.0.19 (o posterior)<br><b>PVB19 ELiTe_STD</b> , Assay Protocol (protocolo de ensayo) con parámetros para el análisis de los calibradores | <b>Parvovirus B19 ELiTe MGB Kit</b> (EG SpA, ref. RTS070PLD)<br>Consumibles para el <b>ELiTe InGenius</b> y el <b>ELiTe BeGenius</b> (consulte las instrucciones de uso del ELiTe InGenius y del ELiTe BeGenius) |
| <b>ELiTe BeGenius</b> (EG SpA, ref. INT040)<br><b>ELiTe BeGenius Software</b> versión 2.3.0 (o posterior)<br><b>PVB19 ELiTe_Be_STD</b> , Assay Protocol (protocolo de ensayo) con parámetros para el análisis de los calibradores                      |                                                                                                                                                                                                                  |

## 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.

### 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.

- Es necesario disponer de batas, guantes e instrumentos específicos para las sesiones de trabajo.
- Con el fin de evitar la dispersión del producto de PCR hacia el entorno o la contaminación por arrastre de sustancias, los «PCR Cassettes» 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 descongelación | Estabilidad con carga (ELiTe InGenius y ELiTe BeGenius)     |
|------------------------|-------------------------------|-------------------------------------|----------------------------------------|-------------------------------------------------------------|
| PVB19 Q - PCR Standard | -20 °C o menos                | un mes                              | Cuatro como máximo                     | Hasta cuatro sesiones independientes* de dos horas cada una |

\* Con congelación intermedia

## 7 PROCEDIMIENTO

El producto **Parvovirus B19 ELiTe Standard** debe utilizarse junto con el producto **Parvovirus B19 ELiTe MGB Kit**.

Los componentes **PVB19 Q PCR Standard** se entregan listos para el uso: el instrumento añade un volumen de **20 µL cada vez** directamente a la mezcla de reacción (**PVB19 Q PCR Mix**, un componente del producto **Parvovirus B19 ELiTe MGB Kit**).

Antes de su uso, descongelar la probeta de **PVB19 Q PCR Standard** 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 **Parvovirus B19 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 **Parvovirus B19 ELiTe MGB Kit**.

### NOTA!

Los instrumentos ELiTe InGenius y ELiTe BeGenius guardan los resultados del producto **Parvovirus B19 ELiTe Standard** y los utilizan para calcular la curva de calibración. La curva de calibración se necesita para cada lote de producto **Parvovirus B19 ELiTe MGB Kit**. Los resultados guardados de la amplificación del calibrador Q - PCR Standard caducan **a los 60 días**.

## 8 BIBLIOGRAFÍA

F. McOmish et al. (1993) *J. Clin. Microbiol.* 31: 323 - 328

E. A. Lukhtanov et al. (2007) *Nucleic Acids Res.* 35: e30

## 9 SÍMBOLOS



Número de catálogo.



Límite superior de temperatura.



Código de lote.



Fecha de caducidad (último día del mes).



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.



Identificador único del producto



Contenido suficiente para <<N>> análisis.



Consultar las instrucciones de uso



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. Para informar a ELITechGroup S.p.A., que es el fabricante de este producto, debe utilizarse la siguiente dirección de correo electrónico: [egspa.vigilance@elitechgroup.com](mailto:egspa.vigilance@elitechgroup.com).

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](mailto:emd.support@elitechgroup.com).

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](mailto:emd.support@elitechgroup.com)  
Página web: [www.elitechgroup.com](http://www.elitechgroup.com)

