

REF

900501 NeuMoDx™ EBV External Controls

R only

IVD

ATTENTION: pour exportation aux États-Unis uniquement

Pour les mises à jour des encarts, accéder à : www.giagen.com/neumodx-ifu

[ji

Pour des instructions détaillées, se reporter au Manuel d'utilisation du NeuMoDx 288 Molecular System ; réf. 40600108 Pour des instructions détaillées, se reporter au Manuel d'utilisation du NeuMoDx 96 Molecular System ; réf. 40600317 Voir également le mode d'emploi (notice) de la NeuMoDx EBV Quant Test Strip ; réf. 40600294

Pour diagnostic in vitro, utiliser les NeuMoDx 288 et NeuMoDx 96 Molecular Systems

UTILISATION PRÉVUE

Les NeuMoDx EBV External Controls sont destinés à être utilisés avec la NeuMoDx EBV Quant Test Strip pour établir une validité de la durée d'exécution sur le NeuMoDx 288 Molecular System et le NeuMoDx 96 Molecular System (NeuMoDx System[s]) afin de procéder à un test de diagnostic quantitatif *in vitro* visant à quantifier l'ADN du cytomégalovirus (EBV) à partir d'échantillons de plasma humain frais et congelés.

RÉSUMÉ ET EXPLICATIONS

Les NeuMoDx EBV External Controls font partie d'un kit qui comprend 15 ensembles de flacons de contrôles positif et négatif. Une paire de contrôles externes est traitée toutes les 24 heures afin de définir la validité de la durée d'exécution du NeuMoDx EBV Quant Assay. Le contrôle positif NeuMoDx EBV contient de l'acide nucléique cible EBV encapsulé, formulé à 3,7 log₁₀ UI/ml dans le diluant Basematrix 53 (Basematrix) (Seracare Life Sciences, Milford, MA). Le NeuMoDx EBV Negative Control ne contient que du Basematrix.

Le NeuMoDx EBV Quant Assay associe l'extraction de l'ADN automatisée, l'amplification et la détection par amplification en chaîne par polymérase (Polymerase Chain Reaction, PCR) en temps réel pour permettre la détection quantitative de l'ADN du EBV dans des échantillons de plasma humain. Le NeuMoDx EBV Quant Assay comprend un contrôle des processus de traitement des échantillons (Sample Process Control, SPC1) d'ADN exogène qui aide à contrôler la présence de substances inhibitrices potentielles ainsi que les échecs potentiels du NeuMoDx System ou des réactifs qui peuvent survenir durant les processus d'extraction et d'amplification.

Toutefois, les laboratoires cliniques exigent en général que les contrôles externes soient intégrés aux tests réguliers afin d'évaluer les performances de test et de veiller à ce que les procédures de test répondent aux exigences de contrôle qualité définies. Les NeuMoDx EBV External Controls doivent être utilisés pour établir la validité du cycle régulier du NeuMoDx EBV Quant Assay. L'utilisation régulière de ces contrôles permet aux laboratoires de surveiller la variation quotidienne, les performances d'un lot à l'autre pour les réactifs du NeuMoDx EBV Quant Assay et peut les aider à identifier les erreurs avant que les résultats de test soient rapportés.

PRINCIPES DE LA PROCÉDURE

Les NeuMoDx EBV External Controls contiennent des échantillons créés pour imiter le plasma humain naturel. De plus, le matériel contenu utilisé dans le contrôle positif permet de vérifier l'extraction efficace de l'acide nucléique. Une paire de contrôles, composée d'un contrôle positif et d'un contrôle négatif, doit être traitée toutes les 24 heures. Un traitement si régulier des NeuMoDx EBV External Controls permet aux laboratoires de garantir l'efficacité des résultats de test pour les échantillons cliniques humains traités dans la période de validité de 24 heures. Le traitement des contrôles externes est identique à celui des échantillons cliniques humains pour le test de l'EBV quantitatif.

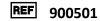
Les résultats attendus pour ces deux contrôles externes sont intégrés à l'algorithme de validité des contrôles du logiciel du NeuMoDx System. Une fois les contrôles externes correctement traités, le logiciel du système enregistre automatiquement la validité pour une période de 24 heures. Le logiciel du système invite automatiquement l'utilisateur à traiter les contrôles externes une fois la période de validité des contrôles expirée.

RÉACTIFS/CONSOMMABLES

Matériel fourni

RÉF.	Contenu	Tests par unité	Nombre total de tests par kit
900501	NeuMoDx EBV External Controls Ensembles à usage unique de contrôles EBV positif et négatif pour établir la validité quotidienne du NeuMoDx EBV Quant Assay (1 flacon de contrôle positif à 3,7 log10 UI/ml et 1 flacon de contrôle négatif de Basematrix uniquement = 1 kit)	1 kit	15





Réactifs et consommables nécessaires, mais non fournis (disponibles séparément auprès de NeuMoDx)

RÉF.	Contenu
201500	NeuMoDx EBV Quant Test Strip Réactifs PCR déshydratés contenant des sondes et des amorces TaqMan® spécifiques de l'EBV, une sonde et des amorces TaqMan spécifiques de SPC1.
100200	NeuMoDx Extraction Plate Particules paramagnétiques, enzyme lytique et contrôles des processus de traitement d'échantillons déshydratés
800500	NeuMoDx EBV Calibrator Paires d'étalons d'EBV fortement et faiblement positifs à usage unique pour établir la validité de la courbe d'étalonnage
400900	NeuMoDx Lysis Buffer 5
400100	NeuMoDx Wash Reagent
400200	NeuMoDx Release Reagent
100100	NeuMoDx Cartridge
235903	Pointes Hamilton CO-RE / CO-RE II (300 μl) avec filtres
235905	Pointes Hamilton CO-RE / CO-RE II (1000 μl) avec filtres

Instruments requis

NeuMoDx 288 Molecular System [RÉF 500100] ou NeuMoDx 96 Molecular System [RÉF 500200]

AVERTISSEMENTS ET PRÉCAUTIONS

- Les NeuMoDx EBV External Controls sont réservés à une utilisation pour le diagnostic in vitro avec la NeuMoDx EBV Quant Test Strip sur les NeuMoDx Systems.
- Ne pas utiliser les NeuMoDx EBV External Controls après la date de péremption indiquée.
- Ne pas utiliser les NeuMoDx EBV External Controls si l'emballage est endommagé ou si le kit n'est pas congelé à réception.
- Dans la mesure où les NeuMoDx EBV Positive Controls contiennent un matériel cible de EBV, ils doivent être manipulés avec soin, car une contamination croisée avec les échantillons de test peut entraîner un faux positif.
- Toujours manipuler les échantillons comme s'ils étaient infectieux et conformément aux procédures de sécurité des laboratoires, comme celles décrites dans Biosafety in Microbiological and Biomedical Laboratories¹ (Sécurité biologique au sein des laboratoires d'analyses microbiologiques et biomédicales) et dans le document M29-A4. du CLSl².
- Ne pas pipetter à la bouche. Ne pas fumer, manger ou boire dans les zones de manipulation des échantillons ou des réactifs.
- Jeter les réactifs inutilisés et les déchets conformément aux réglementations en vigueur (nationales, fédérales, locales, de la province et de l'État).
- Des gants en nitrile propres et non poudrés doivent être portés lors de la manipulation de tous les réactifs et consommables NeuMoDx.
- Se laver les mains soigneusement après avoir réalisé le test.
- Les fiches de données de sécurité (FDS) sont disponibles sur demande.

STOCKAGE, MANIPULATION ET STABILITÉ DU PRODUIT

- Les NeuMoDx EBV External Controls sont fournis sur un lit de carboglace afin de maintenir la congélation. Ne pas utiliser si le contenu est décongelé à réception.
- Il est recommandé de conserver les NeuMoDx EBV External Controls à ≤ -20 ºC afin d'en garantir la stabilité.
- Les flacons de contrôle sont exclusivement à usage unique. Vous pouvez conserver les contrôles externes décongelés à 4 ºC pendant 7 jours maximum.
- La recongélation après un premier dégel n'est pas recommandée.
- Mettez au rebut tout matériel inutilisé, le matériel contient un ADN cible non infectieux qui peut induire un risque de contamination.
- Mettre au rebut les contrôles qui semblent troubles ou contiennent des précipités volumineux après décongélation.





MODE D'EMPLOI

- 1. Un ensemble de NeuMoDx EBV External Controls [RÉF 900501] doit être traité une fois toutes les 24 heures. Si l'utilisateur ne dispose pas d'un ensemble de contrôles de test valides, le logiciel NeuMoDx l'invite à traiter ces contrôles avant que les résultats de l'échantillon soient rapportés.
- 2. Si des contrôles externes sont nécessaires, traitez les contrôles (1 contrôle positif et 1 contrôle négatif par système) :

NeuMoDx EBV External Control	Couleur de l'étiquette	
Contrôle positif (Positive Control, PC)	Rouge	
Contrôle négatif (Negative Control, NC)	Noire	

- 3. Sortir une paire de NeuMoDx EBV External Controls du congélateur et la placer à température ambiante (15 à 30 °C) jusqu'à décongélation complète. Si vous utilisez un ensemble de contrôles déjà décongelés, assurez-vous qu'ils ont bien été conservés à 4 ºC et pas plus de 7 jours.
- 4. Vortexer doucement pour assurer l'homogénéité.
- 5. Chargez les flacons de contrôle dans un porte-tubes à 32 emplacements et veillez à ce que les bouchons aient été retirés de tous les tubes.
- Placez le porte-tubes sur la tablette du chargeur automatique et utilisez l'écran tactile pour charger le porte-tubes dans le NeuMoDx System.
- 7. Le NeuMoDx System reconnaît le code-barres et commence le traitement des tubes à échantillon, sauf si les réactifs ou consommables nécessaires pour le test sont manquants.
- 8. Le NeuMoDx System évalue la validité de ces contrôles externes en fonction des résultats attendus.

NeuMoDx EBV External Control	Résultat EBV	Résultat SPC1
Contrôle positif (Positive Control, PC)	EBV POSITIVE (POSITIF EBV)	N/A (S.o.)
Contrôle négatif (Negative Control, NC)	EBV NEGATIVE (NÉGATIF EBV)	SPC1 positif

- 9. Les résultats discordants pour les contrôles externes doivent être traités comme suit :
 - Un résultat de test Positive (Positif) rapporté pour un échantillon de contrôle négatif indique un problème de contamination de l'échantillon.
 - Un résultat Negative (Négatif) rapporté pour un échantillon de contrôle positif peut indiquer qu'il y a un problème avec un réactif ou un instrument.
 - Dans les cas ci-dessus, répétez le contrôle qui a échoué avec de nouveaux flacons décongelés des contrôles qui ont échoué au test de validité.
 - Si le contrôle externe Positive (Positif) continue à donner un résultat Negative (Négatif), contactez le service clientèle NeuMoDx. d)
 - Si le contrôle externe négatif continue de donner un résultat Positive (Positif), il faut essayer d'éliminer toutes les sources de contamination potentielle, notamment en remplaçant TOUS les réactifs, puis recommencer l'analyse avant de contacter le service clientèle NeuMoDx.

LIMITATIONS

- Les NeuMoDx EBV External Controls ne peuvent être utilisés qu'avec la NeuMoDx EBV Quant Test Strip sur les NeuMoDx Systems.
- Un étalonnage valide de la NeuMoDx EBV Quant Test Strip avec les NeuMoDx EBV Calibrators [800500] est nécessaire avant que les contrôles externes soient traités.
- Une manipulation ou une conservation incorrecte, ou d'autres erreurs techniques, peuvent entraîner des résultats erronés.
- L'utilisation du NeuMoDx System est limitée au personnel formé à son utilisation.

RÉFÉRENCES

- 1. Biosafety in Microbiological and Biomedical Laboratories, 5th edition. HHS Publication No. (CDC) 21-1112, Revised December 2009
- 2. Clinical and Laboratory Standards Institute (CLSI). Protection of Laboratory Workers from Occupationally Acquired Infections; Approved Guideline - Fourth Edition. CLSI document M29-A4; May 2014

MARQUES COMMERCIALES

NeuMoDx est une marque de commerce de NeuMoDx Molecular, Inc.

TaqMan® est une marque déposée de Roche Molecular Systems, Inc.

Tous les autres noms de produits, marques commerciales et marques déposées pouvant figurer dans ce document appartiennent à leurs propriétaires respectifs.

NeuMoDx Molecular, Inc. 40600302-FR E P. 3 sur 4





SYMBOLES

SYMBOLE	SIGNIFICATION
R only	Sur ordonnance uniquement
	Fabricant
IVD	Dispositif médical de diagnostic <i>in vitro</i>
EC REP	Représentant autorisé au sein de la Communauté européenne
REF	Numéro de référence
LOT	Code de lot
\sum	À utiliser avant
1	Limite de température
	Limites d'humidité
②	Ne pas réutiliser
$\overline{\Sigma}$	Contient des éléments suffisants pour <n> tests</n>
Ţ <u>i</u>	Consulter le mode d'emploi
\triangle	Attention
\$€	Risques biologiques
CE	Marquage CE



NeuMoDx Molecular, Inc. 1250 Eisenhower Place Ann Arbor, MI 48108, USA Promoteur (AUS): QIAGEN Pty Ltd Level 2 Chadstone Place 1341 Dandenong Rd Chadstone VIC 3148 Australie



Emergo Europe B.V. Westervoortsedijk 60 6827 AT Arnhem The Netherlands

(€

Support technique / Pour obtenir de l'aide : support@qiagen.com

Brevet: <u>www.neumodx.com/patents</u>