

**REF 800501 NeuMoDx™ EBV Calibrators****R only**

VORSICHT: Nur für den US-Export

**IVD** Zur Verwendung mit dem NeuMoDx 288 Molecular System und dem NeuMoDx 96 Molecular System in der *In-vitro*-Diagnostik vorgesehenFür Aktualisierungen dieser Beilage siehe: [www.qiagen.com/neumodx-ifu](http://www.qiagen.com/neumodx-ifu)

Detaillierte Anleitungen sind dem Benutzerhandbuch für das NeuMoDx 288 Molecular System, Teile-Nr. 40600108 [REF 500100], zu entnehmen.



Detaillierte Anleitungen sind dem Benutzerhandbuch für das NeuMoDx 96 Molecular System, Teile-Nr. 40600317 [REF 500200] oder Teile-Nr. 40600655 [REF 500201] zu entnehmen.

Siehe auch die Gebrauchsanweisung für den NeuMoDx EBV Quant Test Strip 2.0 (Packungsbeilage); Teile-Nr. 40600562

### VERWENDUNGSZWECK

Die NeuMoDx EBV Calibrators sind für die Verwendung mit dem NeuMoDx EBV Quant Assay 2.0 zur Ermittlung eines mit einer bestimmten Charge des NeuMoDx EBV Quant Test Strip 2.0 verbundenen Kalibrationskoeffizienten vorgesehen und werden in Verbindung mit einer Standardkurve für die Durchführung eines akkuraten quantitativen In-vitro-Diagnostiktests auf dem NeuMoDx 288 Molecular System oder dem NeuMoDx 96 Molecular System (NeuMoDx System(e)) eingesetzt, um die DNA des Epstein-Barr-Virus (EBV) in Humanplasmaproben zu quantifizieren. Das EBV-Ziel in diesen Kalibratoren wurde auf den 1. internationalen Standard der WHO für das Epstein-Barr-Virus für Nukleinsäureamplifikationstechniken kalibriert (NIBSC-Code: 09/260).

### ZUSAMMENFASSUNG UND ERLÄUTERUNG

Die NeuMoDx EBV Calibrators werden in einem Kit bereitgestellt, das aus einem Set aus 3 schwach positiven und 3 stark positiven externen Kalibratoren besteht. Alle 90 Tage oder mit jeder neuen Charge NeuMoDx EBV Quant Test Strips 2.0 werden ein schwach positiver und ein stark positiver Kalibrator (1 Set) verarbeitet, um eine gültige Kalibrierung für den NeuMoDx EBV Quant Assay 2.0 zu erhalten. NeuMoDx EBV Calibrators enthalten verkapselte EBV-Zielnukleinsäuren in einer Konzentration von 5 log<sub>10</sub> IU/ml für den stark bzw. 3 log<sub>10</sub> IU/ml für den schwach positiven Kalibrator. Beide sind mit Basematrix (Seracare® Life Sciences, Inc., Milford, MA) verdünnt.

Der NeuMoDx EBV Quant Assay 2.0 kombiniert die automatisierte DNA-Extraktion, die Amplifikation und den Nachweis mittels Echtzeit-PCR, um den quantitativen Nachweis von EBV-DNA in Plasmaproben zu ermöglichen. Die bei Verarbeitung der NeuMoDx EBV Calibrators erlangten Ergebnisse werden auf die gespeicherten Standardkurven angewendet und eingesetzt, um einen Kalibrationskoeffizienten zu generieren, mit dessen Hilfe die Standardkurve bei leichten Variationen über Systeme oder Teststreifenchargen hinweg automatisch angepasst wird. Die Verwendung von sowohl der Standardkurve als auch dem system-/chargenspezifischen Kalibrationskoeffizienten erlaubt eine genaue Quantifizierung der EBV-DNA in den klinischen Humanplasmaproben.

Labors können dank der Rückführbarkeit der Kalibratoren auf den 1. internationalen Standard der WHO sicherstellen, dass die mit dem NeuMoDx EBV Quant Test Strips 2.0 erhaltenen Ergebnisse über Reagenzchargen, Systeme und Bediener hinweg konsistent sind.

### PRINZIPIEN DES VERFAHRENS

Die NeuMoDx EBV Calibrators sind so formuliert, dass sie natürliche Humanplasmaproben imitieren, die EBV-DNA enthalten. Außerdem erlaubt das für die Kalibratoren verwendete verkapselte Material die Verifizierung einer wirksamen Nukleinsäure-Extraktion sowie auch die Echtzeit-PCR-Amplifikation und einen Nachweisprozess, was eine Kalibrierung des gesamten Testverfahrens ermöglicht. Alle 90 Tage oder bei einem Wechsel des Systems, der Software oder der Teststreifen-Reagenzcharge ist ein Set dieser externen Kalibratoren – bestehend aus 1 Kalibrator mit hoher und 1 Kalibrator mit niedriger Konzentration – zu verarbeiten. Das System verarbeitet jeden Kalibrator automatisch dreifach. Mit dieser routinemäßigen Verarbeitung der NeuMoDx EBV Calibrators können Labore die Leistungsfähigkeit der Testergebnisse für klinische Humanproben, die innerhalb des Gültigkeitszeitraums verarbeitet wurden, gewährleisten. Die Kalibratoren werden auf die gleiche Weise verarbeitet wie die humanen klinischen Proben für quantitative EBV-Tests.

Die NeuMoDx System Software benachrichtigt den Bediener automatisch, wenn eine Kalibrierung erforderlich ist. Während der Verarbeitung werden die Annahmekriterien für den Kalibrator automatisch durch die NeuMoDx System Software verifiziert. Wenn weniger als zwei der Kalibratorreplikate gültig sind, erklärt die Software den Kalibratorlauf automatisch für ungültig. Falls die Kalibrierung fehlschlägt, muss sie mit einem neuen Kalibratorset wiederholt werden.

Nach der erfolgreichen Verarbeitung der NeuMoDx EBV Calibrators registriert die Systemsoftware automatisch die Gültigkeit der verarbeiteten Kalibratoren für einen Zeitraum von 90 Tagen, sofern nicht eine Änderung am System vorgenommen wird, durch die der Gültigkeitszeitraum abläuft. Sobald der Gültigkeitszeitraum der zuvor verarbeiteten externen Kalibratoren abgelaufen ist, wird der Benutzer von der NeuMoDx System Software automatisch benachrichtigt, dass diese externen Kalibratoren verarbeitet werden müssen.



### REAGENZIIEN/VERBRAUCHSMATERIALIEN

#### Bereitgestelltes Material

REF	Inhalt	Tests pro Einheit	Tests pro Kit (gesamt)
800501	<b>NeuMoDx EBV Calibrators</b> <i>Sets aus EBV-Kalibratoren mit hoher Konzentration und niedriger Konzentration zum Einmalgebrauch, zum Nachweis der Gültigkeit der Standardkurve (1 Fläschchen 5 log<sub>10</sub> IU/ml und 1 Fläschchen 3 log<sub>10</sub> IU/ml Basematrix = 1 Set)</i>	1 Set	3

#### Benötigte, aber nicht bereitgestellte Reagenzien und Verbrauchsmaterialien (separat bei NeuMoDx erhältlich)

REF	Inhalt
201501	<b>NeuMoDx EBV Quant Test Strip 2.0</b> <i>PCR-Trockenreagenzien, die EBV-spezifische TaqMan<sup>®</sup> Sonden und Primer sowie eine SPC1-spezifische TaqMan Sonde und SPC1-spezifische TaqMan Primer enthalten.</i>
100200	<b>NeuMoDx Extraction Plate</b> <i>Getrocknete paramagnetische Partikel und Probenprozesskontrollen sowie getrocknetes lytisches Enzym</i>
900502	<b>NeuMoDx EBV External Controls</b> <i>Sets aus schwach positiven, stark positiven und negativen Kontrollen zum Einmalgebrauch, zum täglichen Nachweis der Gültigkeit des NeuMoDx EBV Quant Assay 2.0</i>
400400	<b>NeuMoDx Lysis Buffer 1</b>
400100	<b>NeuMoDx Wash Reagent</b>
400200	<b>NeuMoDx Release Reagent</b>
100100	<b>NeuMoDx Cartridge</b>
235903	<b>Hamilton CO-RE/CO-RE II Spitzen (300 µl) mit Filtern</b>
235905	<b>Hamilton CO-RE / CO-RE II Spitzen (1000 µl) mit Filtern</b>

#### Benötigte Instrumente

NeuMoDx 288 Molecular System [REF 500100] oder NeuMoDx 96 Molecular System [REF 500200 oder 500201]  
 NeuMoDx System Software Version 1.9.2.6 oder höher



### WARNHINWEISE UND VORSICHTSMASSNAHMEN

- Die NeuMoDx EBV Calibrators sind nur zur Verwendung in der *In-vitro*-Diagnostik mit dem NeuMoDx EBV Quant Test Strip 2.0, wie auf den NeuMoDx Systems implementiert, vorgesehen.
- Die NeuMoDx EBV Calibrators nach Ablauf des angegebenen Ablaufdatums nicht mehr verwenden.
- Die NeuMoDx EBV Calibrators nicht verwenden, wenn die Verpackung beschädigt oder das Kit bei Lieferung nicht gefroren ist.
- Die externen Kalibratoren enthalten EBV-Zielmaterial; sie müssen daher sorgfältig gehandhabt werden, da eine Kreuzkontamination mit klinischen Proben zu falsch positiven Ergebnissen führen kann.
- Proben sind immer wie infektiöses Material und entsprechend den sicheren Laborverfahren (beschrieben in Biosafety in Microbiological and Biomedical Laboratories<sup>1</sup> und im CLSI-Dokument M29-A4<sup>2</sup>) zu behandeln.
- Beim Arbeiten mit Chemikalien immer einen geeigneten Laborkittel, Einweghandschuhe und Schutzbrille tragen. Weitere Informationen sind den entsprechenden Sicherheitsdatenblättern (Safety Data Sheets, SDS) zu entnehmen.
- Nicht mit dem Mund pipettieren. In Bereichen, in denen Proben oder Reagenzien verarbeitet werden, nicht rauchen, trinken oder essen.
- Nicht verwendete Reagenzien und Abfall entsprechend den nationalen, bundesstaatlichen, regionalen, kommunalen und lokalen Vorschriften entsorgen.
- Bei der Handhabung aller NeuMoDx Reagenzien und Verbrauchsmaterialien sollten puderfreie Nitrilhandschuhe getragen werden.
- Nach der Durchführung des Tests Hände gründlich waschen.
- Für jedes Reagenz werden, sofern erforderlich, Sicherheitsdatenblätter (Safety Data Sheets, SDS) unter [www.qiagen.com/safety](http://www.qiagen.com/safety) bereitgestellt.
- Beim Arbeiten mit Chemikalien immer einen geeigneten Laborkittel, Einweghandschuhe und Schutzbrille tragen. Weitere Informationen sind den entsprechenden Sicherheitsdatenblättern (Safety Data Sheets, SDS) zu entnehmen.

### Notfallinformationen

CHEMTREC  
Außerhalb der USA und Kanadas +1 703-527-3887

### Entsorgung

In Übereinstimmung mit lokalen und nationalen Vorschriften als gefährlichen Abfall entsorgen. Dies gilt auch für ungebrauchte Produkte. Die Empfehlungen im Sicherheitsdatenblatt (Safety Data Sheet, SDS) befolgen.



### LAGERUNG, HANDHABUNG UND STABILITÄT VON PRODUKTEN

- Die NeuMoDx EBV Calibrators werden auf Trockeneis versandt, um sie in einem gefrorenen Zustand zu halten; nicht verwenden, wenn der Inhalt bei Empfang nicht gefroren ist.
- Es empfiehlt sich, die NeuMoDx EBV Calibrators bei -20 bis -15 °C zu lagern, um ihre Stabilität zu gewährleisten.
- Die Kalibratorfläschchen sind nur für den Einmalgebrauch vorgesehen. Aufgetaute Kalibratoren können für maximal 7 Tage bei 4 °C aufbewahrt werden.
- Von einem erneuten Einfrieren nach dem ersten Auftauen wird abgeraten.
- Obwohl die NeuMoDx EBV Calibrators nicht infektiös sind, sollte jegliches unbenutztes Material nach Verwendung als biogefährlicher Abfall entsorgt werden, um das Risiko einer Kontamination durch die enthaltene Zielnukleinsäure zu verringern.
- Kalibratoren, die nach dem Auftauen trüb erscheinen oder deutliche Niederschläge enthalten, entsorgen.

### GEBRAUCHSANWEISUNG

1. NeuMoDx EBV Calibrators [REF 800501] müssen in folgenden Fällen verarbeitet werden:
  - a. Gültigkeit der zuvor etablierten Kalibrierung ist abgelaufen (mehr als 90 Tage)
  - b. Gültigkeit der Kalibrierung wurde auf dem/den NeuMoDx System(s) noch nicht etabliert
  - c. Gültigkeit der Kalibrierung wurde noch nicht mit einer neuen Charge der NeuMoDx EBV Quant Test Strips 2.0 etabliert
  - d. NeuMoDx System Software wurde verändert
2. Wenn keine gültige Kalibrierung vorhanden ist, fordert das NeuMoDx System den Benutzer zur Verarbeitung von externen Kalibratoren (und externen Kontrollen) auf, bevor Probenergebnisse gemeldet werden können.
3. Wenn Kalibratoren benötigt werden, die NeuMoDx EBV Calibrators (1 Kalibrator mit hoher und 1 Kalibrator mit niedriger Konzentration pro Reagenzcharge) verarbeiten:

NeuMoDx EBV Calibrator	Etiketten-Farbschema
NeuMoDx EBV High Calibrator (EBVHC) (NeuMoDx EBV kalibrator mit hoher Konzentration)	Grün
NeuMoDx EBV Low Calibrator (EBVLC) (NeuMoDx EBV kalibrator mit niedriger Konzentration)	Blau

4. Ein Set der NeuMoDx EBV Calibrators aus dem Gefrierschrank entnehmen und bei Raumtemperatur (15–30 °C) vollständig auftauen lassen. Die Kalibratoren müssen vollständig aufgetaut und auf Raumtemperatur äquilibriert sein, bevor sie verwendet werden. Bei Verwendung eines bereits aufgetauten Kalibratorsets muss sichergestellt werden, dass die aufgetauten Kalibratoren höchstens 7 Tage lang bei 4 °C aufbewahrt wurden.
5. Vorsichtig vortexen, um die Homogenität zu gewährleisten.
6. Die Kalibratorfläschchen in einen Standard-Probenröhrchenträger (32 Röhrchen) laden und darauf achten, dass die Deckel von allen Röhrchen entfernt wurden.
7. Den Probenröhrchenträger auf das Autoloader-Regal setzen und über den Touchscreen in das NeuMoDx System laden.
8. Das NeuMoDx System erkennt den Barcode und startet die Verarbeitung der Probenröhrchen, sofern die für die Tests erforderlichen Reagenzien oder Verbrauchsmaterialien verfügbar sind.
9. Von jedem Kalibrator werden drei Replikate durchgeführt.
10. Die Kalibrierung gilt als gültig, wenn mindestens 2 der 3 Replikate Ergebnisse innerhalb vordefinierter Parameter ergeben. Das Nominalziel für den Kalibrator mit niedriger Konzentration liegt bei 3,0 log<sub>10</sub> IU/ml und das Nominalziel für den Kalibrator mit hoher Konzentration bei 5,0 log<sub>10</sub> IU/ml.

NeuMoDx EBV Calibrator	EBV-Ergebnis
NeuMoDx EBV High Calibrator (EBVHC) (NeuMoDx EBV kalibrator mit hoher Konzentration)	2/3 Kalibratoren gültig
NeuMoDx EBV Low Calibrator (EBVLC) (NeuMoDx EBV kalibrator mit niedriger Konzentration)	2/3 Kalibratoren gültig

11. Diskrepanze Ergebnisse für die Kalibratoren sind wie folgt zu behandeln:
  - a. Wenn ein oder beide Kalibratoren die Gültigkeitsprüfung nicht besteht/bestehen, ist die Verarbeitung für den/die fehlgeschlagenen Kalibrator(en) mit einem neuen Fläschchen zu wiederholen. Sollte einer der Kalibratoren die Gültigkeitsprüfung nicht bestehen, reicht es aus, nur die Verarbeitung des fehlgeschlagenen Kalibrators zu wiederholen; das System erfordert nicht, dass beide Kalibratoren erneut verarbeitet werden.
  - b. Sollte das Problem weiterhin bestehen, wenden Sie sich an den technischen Support von QIAGEN.
12. EBV External Controls [REF 900502] müssen verarbeitet werden, nachdem die Kalibratorgültigkeit etabliert wurde und bevor Tests an klinischen Humanproben durchgeführt werden.

### ANWENDUNGSEINSCHRÄNKUNGEN

- Die NeuMoDx EBV Calibrators können nur in Verbindung mit den NeuMoDx EBV Quant Test Strips 2.0 auf dem NeuMoDx System verwendet werden.
- Eine gültige Kalibrierung des NeuMoDx EBV Quant Test Strip 2.0 unter Verwendung der NeuMoDx EBV Calibrators [REF 800501] ist erforderlich, *bevor* die NeuMoDx EBV External Controls [REF 900502] verarbeitet werden können.
- Eine unsachgemäße Handhabung, Lagerung oder sonstige technische Fehler können zu fehlerhaften Ergebnissen führen.
- Das NeuMoDx System darf ausschließlich von Personal bedient werden, das in der Verwendung des NeuMoDx Systems geschult ist.

### LITERATUR

1. Centers for Disease Control and Prevention. Biosafety in Microbiological and Biomedical Laboratories, 6th edition. HHS Publication HHS Publication No. (CDC) 300859, Revised June 2020
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

### MARKEN


NeuMoDx™ ist eine Marke von NeuMoDx Molecular, Inc.  
 Seracare® ist eine Marke von Seracare Life Sciences, Inc.  
 TaqMan® ist eine eingetragene Marke von Roche Molecular Systems, Inc.

Alle anderen Produktnamen, Marken und eingetragenen Marken, die in diesem Dokument gegebenenfalls auftreten, sind Eigentum ihrer jeweiligen Inhaber.

### ERLÄUTERUNG DER SYMBOLE

Die folgenden Symbole können in der Gebrauchsanweisung oder auf der Verpackung und Etikettierung zu sehen sein.

<b>R only</b>	Nur zur Verwendung durch Fachpersonal		Nicht wiederverwenden
	Hersteller		Ausreichend für <n> Tests
<b>IVD</b>	In-vitro-Diagnostikum		Gebrauchsanweisung beachten
<b>EC REP</b>	Bevollmächtigter in der Europäischen Gemeinschaft		Vorsicht
<b>REF</b>	Katalognummer	<b>CE</b>	CE-Kennzeichnung
<b>LOT</b>	Chargenbezeichnung	<b>CONT</b>	Enthält
	Verwendbar bis		Enthält biologisches Material menschlichen Ursprungs
	Temperaturgrenzwert		

 NeuMoDx Molecular, Inc.  
 1250 Eisenhower Place  
 Ann Arbor, MI 48108, USA

Technischer Support/Vigilanzberichterstattung: [support.qiagen.com](http://support.qiagen.com)

Patent: [www.neumodx.com/patents](http://www.neumodx.com/patents)

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

