



REDx™ FLOQ®SARS-CoV-2 Swab Positive Control



Microbix Biosystems Inc. 265 Watline Avenue Mississauga, Ontario, Canada, L4Z 1P3

N. cat.: RED-S-19-01

FLOQ® è un marchio registrato di Copan Italia Spa

Informazioni sul presente foglietto illustrativo

Grazie per l'interesse dimostrato per questo prodotto per il controllo della qualità REDx™. Questo foglietto illustrativo è costituito da due pagine.

- La prima pagina riporta il nome del prodotto e una legenda dei simboli utilizzati sull'etichettatura.
- La seconda pagina riporta il testo completo del foglietto illustrativo.

Se il foglietto illustrativo visualizzato o stampato non contiene due pagine o se si riscontrano problemi, inviare un'e-mail a customer.service@microbix.com.

Recapiti telefonici: Per clienti statunitensi: +1-800-794-6694; per clienti internazionali (chiamata a carico del destinatario):

+1-905-361-8910.

Su richiesta, verrà inviato il foglietto illustrativo stampato.





OBELIS S.A
Bd. General Wahis, 53
1030 Bruxelles
Belgio
+ 32 2 732 59 54
mail@obelis.com

P/N RED-S-19-01.5R0

Legenda dei simboli utilizzati nell'etichettatura dei prodotti Microbix



Temperatura massima



Controllo positivo





Limitazione della temperatura



Utilizzare entro



Codice del lotto



Rappresentante autorizzato nella Comunità europea



"Attenzione, consultare i documenti di accompagnamento"



Ditta produttrice



Dispositivo medico-diagnostico in vitro



Esclusivamente monouso



AVVERTENZA: NON SOSTITUIRE QUESTI REAGENTI AI REAGENTI OBBLIGATORI DEI CAMPIONI POSITIVI E NEGATIVI FORNITI CON I KIT DI ANALISI DELLE VARIE DITTE PRODUTTRICI.



REDx™FLOQ® SARS-CoV-2 Swab Positive Control

PER USO IVD.

DESTINAZIONE D'USO

REDx™ FLOQ® SARS-CoV-2 Swab Positive Control è un controllo non sottoposto a prova a genoma intero (cDNA) essiccato inteso a monitorare prestazioni, procedure e flusso di lavoro delle prove di laboratorio con test dell'acido nucleico (NAT) che rilevano il SARS-CoV-2 in campioni umani rinofaringei, orofaringei e appartenenti alle conche nasali intermedie e alle narici, raccolti su tamponi.

DESCRIZIONE DEL PRODOTTO

REDx™ FLOQ® SARS-CoV-2 Swab Positive Control è ricavato dal genoma intero del SARS-CoV-2 (cDNA) e da cellule di fibroblasti. REDx™ FLOQ® SARS-CoV-2 Swab Positive Control può essere utilizzato come campione esterno per monitorare il processo dei test di individuazione dell'acido nucleico SARS-CoV-2,

inclusi estrazione e purificazione, amplificazione e individuazione. 1

 $REDx^{\mathtt{m}}\ FLOQ \&\ SARS-CoV-2\ Swab\ Positive\ Control\ non\ ha\ un\ valore\ assegnato\ ("non\ sottoposto\ a\ prova").$ Prima\ dell'uso\ di\ routine,\ si\ richiede\ a\ ogni\ laboratorio\ di\ stabilire\ un\ intervallo\ di\ accettabilità\ per\ ciascun\ lotto\ di\ REDx^{\mathtt{m}}\ FLOQ \&\ SARS-CoV-2\ Swab\ Positive\ Control\ con\ ognuna\ delle\ procedure\ di\ analisi^4.

DDINCIDI DELLA DDOCEDUDA

REDx $^{\text{TM}}$ FLOQ \otimes SARS-CoV-2 Swab Positive Control è progettato come campione indipendente esterno per l'uso con test di laboratorio su acidi nucleici del SARS-CoV-2, secondo le normative ISO15189 e CLIA. REDx $^{\text{TM}}$ FLOQ \otimes SARS-CoV-2 Swab Positive Control è prodotto da cellule di fibroblasti umani e dal genoma intero del SARS-CoV-2 (cDNA).

REAGENTI

N. cat RED-S-19-01 1 tampone contenente cellule di fibroblasti umani e un genoma intero del SARS-CoV-2 (cDNA)

LIMITI DELLA PROCEDURA

I CAMPIONI REDX" NON DEVONO ESSERE SOSTITUITI AI CAMPIONI DEI REAGENTI POSITIVI E NEGATIVI FORNITI CON I KIT DI ANALISI DELLE VARIE DITTE PRODUTTRICI.

È necessario seguire attentamente le PROCEDURE DI ANALISI e l'INTERPRETAZIONE DEI RISULTATI forniti dalle ditte produttrici dei kit di analisi.

Eventuali deviazioni dalle procedure raccomandate dalle ditte produttrici di kit di analisi possono produrre risultati inaffidabili.

REDx™ FLOQ® SARS-CoV-2 Swab Positive Control NON HA UN VALORE ASSEGNATO e potrebbe non essere idoneo all'uso con tutti i kit e le procedure di analisi del SARS-CoV-2. Quando si utilizza il controllo dell'adeguatezza dei campioni (Sample Adequacy Control, SAC), i livelli specifici di reattività varieranno a seconda dei saggi dei produttori, delle diverse procedure e dei diversi laboratori. Ogni laboratorio deve stabilire le procedure per l'implementazione di un programma di garanzia della qualità e il monitoraggio delle prestazioni delle analisi di routine. Ogni laboratorio dovrebbe stabilire il proprio intervallo di accettazione4.

I campioni non sono calibratori e non devono essere utilizzati per la calibrazione del saggio.

Si raccomanda l'uso di REDx $^{\text{M}}$ FLOQ@ SARS-CoV-2 Swab Positive Control esclusivamente per test dell'acido nucleico.

Condizioni di spedizione e conservazione non idonee o l'uso di campioni obsoleti possono produrre risultati errati.

 $REDx^{TM}$ FLOQ® SARS-CoV-2 Swab Positive Control viene utilizzato esclusivamente durante le fasi PCR dei metodi RT-PCR per il rilevamento del SARS-CoV-2.

AVVERTENZE E PRECAUZIONI

Per uso IVD

Solo per personale di laboratorio professionista e qualificato

Precauzioni di sicurezza

- La materia prima utilizzata per la preparazione di REDx™ FLOQ™ SARS-CoV-2 Swab Positive Control è inattivata.
- Durante la manipolazione degli esemplari e dei campioni umani, attenersi alle precauzioni universali raccomandate dai Centri per la prevenzione e il controllo delle malattie (CDC, Centers for Disease Control and Prevention)².
 - REDx™ FLOQ™ SARS-CoV-2 Swab Positive deve essere smaltito in conformità con le linee guida RCRA ID#D001 per i rifiuti infiammabili³.

 Quando il sacchetto contenente REDx™ FLOQ® SARS-CoV-2 Swab Positive non viene utilizzato, deve essere conservato chiuso.

Precauzioni per la manipolazione

- 1. Non utilizzare i campioni oltre la data di scadenza.
- 2. Evitare la contaminazione dei campioni al momento dell'apertura dei sacchetti di tamponi.

ISTRUZIONI PER LA CONSERVAZIONE

Conservare REDx™ FLOQ® SARS-CoV-2 Swab Positive Control a una temperatura di 2-30 °C fino al momento dell'uso.

Una volta aperto, REDx™ FLOQ® SARS-CoV-2 Swab Positive Control non deve essere riutilizzato.

MATERIALI FORNITI

REDx™ FLOQ® SARS-CoV-2 Positive Swab Control - 1 tampone

MATERIALI NECESSARI MA NON FORNITI

Consultare le istruzioni fornite dalle ditte produttrici dei kit di analisi da utilizzare.

PROCEDURA

Quando si include REDx™ FLOQ® SARS-CoV-2 Swab Positive Control in un ciclo analitico, è necessario utilizzare la stessa procedura impiegata per analizzare gli esemplari sconosciuti raccolti su tampone. Consultare le istruzioni fornite dalla ditta produttrice incluse nel kit di analisi del SARS-CoV-2.

- Eluire REDx™ FLOQ® SARS-CoV-2 Swab Positive Control facendo riferimento alla tecnica consigliata e ai volumi riportati nelle istruzioni per lo svolgimento delle analisi (di solito 1-3 ml).
- 2. Utilizzare 100-1000 µl dal tampone eluito di REDx™ FLOQ® SARS-CoV-2 Swab Positive Control per la fase di estrazione dell'acido nucleico.
- Dopo l'estrazione procedere con RT-PCR utilizzando il volume di prova dell'acido nucleico eluito specificato nelle istruzioni per lo svolgimento delle analisi (di solito 5-20 µl in volume di acido nucleico purificato eluito).

NOTA: NON sostituire i campioni ai campioni positivi e negativi del kit interno.

Quando si utilizza il controllo dell'adeguatezza dei campioni (Sample Adequacy Control, SAC), i livelli di reattività di REDx™ FLOQ® SARS-CoV-2 Swab Positive Control possono variare a seconda dell'analisi di diverse ditte produttrici e dei kit di analisi provenienti da lotti diversi. Poiché REDx™ FLOQ® SARS-CoV-2 Swab Positive Control non ha un valore assegnato, ogni laboratorio deve stabilire un intervallo di accettabilità per ciascun lotto.

RISOLUZIONE DEI PROBLEMI

Il fatto che i risultati di REDx™ FLOQ® SARS-CoV-2 Swab Positive Control non rientrino nell'intervallo di accettabilità del SAC può essere indice di inadeguatezza delle prestazioni analitiche.

Tra i possibili motivi di errore vi sono: deterioramento dei reagenti del kit di analisi, errore commesso dal tecnico, malfunzionamento delle apparecchiature o contaminazione dei reagenti; è necessario attenersi alle procedure interne di laboratorio.

RIFERIMENTI BIBLIOGRAFICI

- 1. Accurate Results in the Clinical Laboratory 2013, ISBN: 978-0-12-415783-5
- CDC Recommendations for prevention of HIV transmission in health care settings. MMWR 36 (suppl. 2), 1987.
- 3. Treatment standards for hazardous waste; 40 CFR 268.40 Subpart D. D001: Ignitable characteristics of waste.
- 4. Kinns H, Pitkin S, Housley D, et al. J Clin Pathol 2013;66:1027–1032.
- Statistical Quality Sample for Quantitative Measurements: Principles and Definitions; Approved Guideline - Second Edition. NCCLS document C24-A2, 1999.

Per assistenza, rivolgersi al servizio di assistenza tecnica Microbix al numero +1-905-361-8910.



P/N RED-S-19-01.5R0

24 aprile 2020

TELEFONO: 905.361.8910 FAX: 905.361.8911 Numero verde USA: 800.794.6694 <u>www.microbix.com</u>