# Calibradores **NSE**





# Información para pedidos

Número de catálogo	Presentación
NSE211	C0:1×2,0 ml/vial
	C1:1×2,0 ml/vial
	C2:1×2,0 ml/vial
NSE212	C0:1×1,2 ml/vial
	C1:1×1,0 ml/vial
	C2:1×1,0 ml/vial

# **Uso Previsto**

Los calibradores de NSE (NSE CAL) de Mindray están indicados para rutinas de calibración cuantitativa en los ensayos de enolasa neuroespecífica (NSE) con el analizador para inmunoensayo de quimioluminiscencia serie CL de Mindray.

#### Resumen

El sistema de medición Mindray CL se compone del analizador para inmunoensayo de quimioluminiscencia serie CL y los kits de reactivo, calibradores y controles de Mindray. Los calibradores NSE contienen analito de enolasa neuroespecífica (NSE). La relación matemática entre la emisión de luz de quimioluminiscencia medida y la concentración conocida de analitos establece la curva de calibración. Se utiliza para convertir las unidades de luz relativas (RLU) de las muestras en una concentración de analitos cuantitativa.

# **Componentes**

C0,C1,C2	Enolasa neuroespecífica en tres niveles de
CU,C 1,C2	concentración

### Advertencias y precauciones

- 1. Sólo para uso diagnóstico in vitro.
- 2. Los profesionales deben estar capacitados para tomar las precauciones necesarias durante la manipulación de reactivos de laboratorio.

- 3. Los valores de los calibradores son específicos del lote y los ajustes correspondientes aparecen en la tarjeta de calibración.
- Se recomienda realizar una calibración después de cada cambio de lote de reactivos, procedimiento de mantenimiento especial o solución de problemas.
- 5. No mezcle calibradores de distintos lotes.
- Realice las operaciones de mantenimiento y rutinarias conforme a la planificación, incluidos la calibración y el análisis para garantizar el rendimiento del sistema de medición.
- 7. Vuelva a calibrar el sistema cuando los controles no se ajusten a los rangos de valores especificados.
- 8. Los calibradores se probaron con los kits homologados para CE para anticuerpos VIH-1, VIH-2, VHC, sífilis TP y para HBsAg. Todos los resultados son negativos. Sin embargo, ya que ningún método de ensayo puede descartar el riesgo potencial de infección con absoluta certeza, este material deberá manipularse como riesgo biológico potencial.<sup>1</sup>
- Si hay signos de contaminación microbiana o excesiva turbidez en el producto, deseche el vial.
- La hoja de datos de seguridad de los materiales está disponible previa solicitud.
- 11. La eliminación de los materiales de residuo deberá realizarse conforme a las directrices locales.

#### Método de ensayo

- Consulte el manual de funcionamiento del sistema Mindray o póngase en contacto con el servicio de atención al cliente para informarse sobre el principio de calibración, el uso de los calibradores y la validez de los datos de los calibradores.
- Se proporcionan tres niveles de calibradores de BNP: 0, ~10 y ~125 ng/ml. Pruebe C0 tres veces y C1, C2 dos veces durante la calibración.
- Consulte en la tarjeta de calibración la información exacta sobre la concentración de NSE específica del lote.





### Preparación

- 1. Saque el vial del refrigerador y espere a que alcance la temperatura ambiente.
- Mueva suavemente el vial colocado verticalmente y asegúrese de que el material liofilizado se encuentra en el fondo del vial.
- 3. Con cuidado, quite el tapón roscado y el tope de goma para evitar que salga polvo liofilizado.
- Disuelva añadiendo 2,0 ml de agua destilada/ desionizada por el lado del vial, lentamente y con la cantidad exacta.
- Vuelva a colocar cuidadosamente el tapón de goma y deje reposar durante 30 minutos a temperatura ambiente.
- Durante el tiempo de reposo, mezcle el contenido dando la vuelta al vial varias veces y agitando con suavidad para que todos los componentes del polvo liofilizado se disuelvan. Evite que se forme espuma.
- Transfera las alícuotas del calibrador disuelto en los frascos etiquetados vacíos. Use las alícuotas inmediatamente o almacénelas a -20 °C; cada parte alícuota solo se puede usar una vez.
- Conforme al procedimiento de calibración descrito en el manual del instrumento, use el valor específico del lote de los calibradores para definir los parámetros de calibración.

# Almacenamiento y estabilidad

Los calibradores son estables hasta la fecha de caducidad indicada en la etiqueta cuando se almacenan en viales sin abrir a  $2\sim8$  °C y protegidos de la luz. Una vez abierto el vial, se mantiene estable durante 30 días si se congela a -20 °C.

# Materiales necesarios pero no suministrados

- El analizador para inmunoensayo de quimioluminiscencia serie CL y los kits de reactivo y controles de Mindray
- 2. Equipo de laboratorio general.
- 3. Agua destilada/desionizada.

#### Trazabilidad del calibrador

El proceso de trazabilidad es conforme a EN ISO 17511:2003,<sup>2</sup> el mensurando (analito) de los calibradores es trazable conforme un ensayo de enolasa neuroespecífica comercial (CLIA).

La concentración de calibradores es específica de cada lote del analizador para inmunoensayo de quimioluminiscencia serie CL de Mindray. La precisión de los calibradores Mindray no puede garantizarse, si se usa otro sistema o método, ya que podría haber sesgo entre los métodos y sistemas diferentes. Los detalles sobre la trazabilidad están disponibles previa petición.

#### Control de calidad

Use los controles Mindray como las muestras para supervisar el estado de cada calibración. El resultado del control debe estar dentro del intervalo definido que aparece en la hoja de cálculo de control. Si los controles no se ajustan al intervalo especificado, se deberá comprobar el sistema de medición. Por ejemplo, la fecha de caducidad o las condiciones de almacenamiento de los calibradores, reactivos y controles, la contaminación de los reactivos, la posición del reactivo o la muestra en el analizador; el ajuste de parámetros del software; o el correcto funcionamiento del analizador. El valor asignado de calibradores se adapta al analizador para inmunoensayo de quimioluminiscencia serie CL de Mindray y es específico del lote.











In Vitro Diagnostic medical device

Batch Code

European Conformity

Authorized representative in the European Community

Use-by date



for use











#### Referencias

- Publicación de HHS, 5(°) ed., diciembre de 2009. Biosafety in Microbiological and Biomedical Laboratories.
- ISO 17511:2003. Productos sanitarios para diagnóstico in vitro. Medición de magnitudes en muestras de origen biológico. Trazabilidad metrológica de los valores asignados a los calibradores y a los materiales de control.

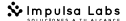
© 2013 Shenzhen Mindray Bio-Medical Electronics Co., Ltd. Reservados todos los derechos.

Fabricante: Shenzhen Mindray Bio-Medical Electronics Co., Ltd.

**Dirección:** Mindray Building, Keji 12th Road South, High-tech Industrial Park, Nanshan, Shenzhen, 518057 R.P. China

Dirección de correo electrónico: service@mindray.com

Sitio web: <u>www.mindray.com</u>
Tel.: +86-755-81888998
Fax.: +86-755-26582680







Representante de la CE: Shanghai International Holding Corp. GmbH

(Europa)

Dirección: Eiffestraße 80, Hamburg 20537, Alemania

Tel.: 0049-40-2513175 Fax.: 0049-40-255726



