

HEMATOLOGY CONTROL for WBC 5 part differential

MEK-5DL, MEK-5DN, MEK-5DH

English

General

Intended Purpose

For in vitro diagnostic use only.

HEMATOLOGY CONTROL for WBC 5 part differential is for in vitro diagnostic use as a value assigned whole blood control designed to monitor the values of Nihon Kohden hematology analyzers which can measure WBC 5 part differential. HEMATOLOGY CONTROL for WBC 5 part differential is not used for diagnosis or assistance in diagnosis, prognosis, prediction of disease or patient's physiological condition. Measuring this HEMATOLOGY CONTROL for WBC 5 part differential ensures that the device is functioning according to its intended use.

Control parameters are below:

- 1) WBC: White Blood Cell Count
- 2) NE%: Neutrophil Percent
- 3) LY%: Lymphocyte Percent
- 4) MO%: Monocyte Percent
- 5) EO%: Eosinophil Percent
- 6) BA%: Basophil Percent
- 7) NE: Neutrophil
- 8) LY: Lymphocyte
- 9) MO: Monocyte
- 10) EO: Eosinophil
- 11) BA: Basophil
- 12) RBC: Red Blood Cell Count
- 13) HGB: Hemoglobin Concentration
- 14) HCT: Hematocrit Percent
- 15) MCV: Mean Corpuscular Volume
- 16) MCH: Mean Corpuscular Hemoglobin
- 17) MCHC: Mean Corpuscular Hemoglobin Concentration
- 18) RDW: Red Blood Cell Distribution Width
- 19) PLT: Platelet Count
- 20) MPV: Mean Platelet Volume

Read the analyzer operator's manual together with this manual before and during use. Also refer to the assay sheet available on the Nihon Kohden website (See the "Materials Provided" section).

NOTE • Use the control with the specified analyzers only.

- Read the SDS (Safety Data Sheet) carefully before use. The SDS is available from your Nihon Kohden representative and Nihon Kohden website (<https://www.nihonkohden.com>).

Devices Intended for Use in Combination with

MEK-7222, MEK-7300, MEK-8222, MEK-9100, MEK-9200

Materials Provided and Materials Required

Materials Provided

- MEK-5DL, MEK-5DN, MEK-5DH
HEMATOLOGY CONTROL for WBC 5 part differential
- Assay sheet¹

¹ The assay sheet can be found on the Nihon Kohden website (<https://www.nihonkohden.com/technology/assaysheet/assaysheet.html>). Print it on a laser printer with print quality set to 1200×1200 dpi or higher.

Materials Required (Not Provided with the Control)

- Protective gloves
- Protective glasses
- Waste container for biohazardous materials

Intended Users

For laboratory professional use only, in laboratories with suitable equipment for hematological testing. Qualified personnel, e.g. laboratory technicians trained in hematology analysis techniques, will be able to use according to the operator's manual.

Symbols

The following symbols are used with the control. The descriptions of each symbol are given in the table below.

Symbol	Description	Symbol	Description
	Caution		Catalogue number
	Operator's manual; operating instructions		Lot number

Symbol	Description
#	Model number
✉	Use by
[IVD]	In vitro diagnostic medical device
👑	Manufacturer
[EC REP]	Authorized representative in the European Community/ European Union
🌡	Temperature limits
♻️	Biological risks
↑↑	This way up

Symbol	Description
CONTROL	
CONTROL L	
CONTROL N	
CONTROL H	
OPEN	Open tube stability
UDI	Unique Device Identifier
CE XXXX	The CE mark is a protected conformity mark of the European Union. The four digits after the CE mark indicate the identification number of the Notified Body involved in assessing the product's conformity as a medical device.

Safety Information

⚠️ WARNING A warning alerts the user to the possible injury or death associated with the use or misuse of the instrument.

Pay attention to all safety information in this operator's manual.

⚠️ WARNING

- POTENTIALLY BIOHAZARDOUS MATERIAL. For in vitro diagnostic use. Each human donor/unit used in the preparation of the control has been tested by an FDA licensed method/test and found to be negative or non-reactive for the presence of HBsAg, Anti-HCV, NAT testing for HIV-1, HCV (RNA) and HIV-1/2. Each unit is also negative by a serological test for Syphilis (RPR or STS). Because no test method can offer complete assurance that infectious agents are absent, this material should be handled as potentially infectious. When handling or disposing of tubes follow precautions for patient specimens as specified in the OSHA Bloodborne Pathogen Rule (29 CFR Part 1910, 1030) or other equivalent biosafety procedures.
- Wear protective equipment such as disposable gloves when handling the control.
- Do not swallow the control.

NOTE

- Do not use the control if it is past the expiration date on the control or if the control is stored under unspecified conditions.
- Store the control in a pharmaceutical refrigerator.
- Store the control at temperatures between 2 and 8°C (36 and 46°F).
- Protect the control from overheating and freezing.

- Accurate values cannot be obtained if the control is used in a non-mechanical hematological testing.

Using the Control

NOTE

- Refer to the analyzer operator's manual for details on measurement.

- Do not use the control if deterioration is suspected. After mixing, the control should be similar in appearance to fresh whole blood. In unmixed tubes, the supernatant may appear cloudy and reddish; this is normal and does not indicate deterioration. Other discoloration, very dark red supernatant or unacceptable results may indicate deterioration.
- If the control is stored out of the specified temperature range, LY% and LY values may become high.
- Confirm that the lot number of the product matches the lot number on the assay sheet.
- When using the MEK-9100 or MEK-9200 automated hematology analyzer, use the handy barcode reader provided with the hematology analyzer to read the 2D barcodes on the assay sheet of a Nihon Kohden genuine control. The assay values are entered into the hematology analyzer.
- Assay values of WBC 5 part differentials are for the case of optical adjustment with MEK-CAL HEMATOLOGY CALIBRATOR.

Measurement of a control is recommended for statistical quality control of the measurement accuracy of the analyzer. Also, it is recommended to use the average and upper and lower limits set by each laboratory to measure the control.

Frequency of Performing Quality Control

Determine according to the procedures established by each laboratory.

Control Used

MEK-5DL, MEK-5DN, MEK-5DH
HEMATOLOGY CONTROL for WBC 5 part differential

Measurement Principle

Refer to the analyzer operator's manual.

Procedure

- Take the control out of the pharmaceutical refrigerator and allow it to warm to room temperature (15 to 30°C, 59 to 86°F) for 15 minutes before mixing.

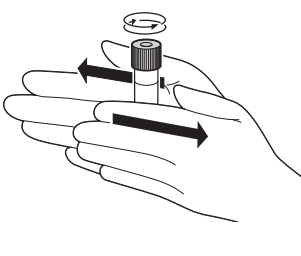
NOTE: Do not mix the control before it warms to room temperature. Doing so may cause the contents of the control to ooze out the top of the cap.

2. Mix the control.

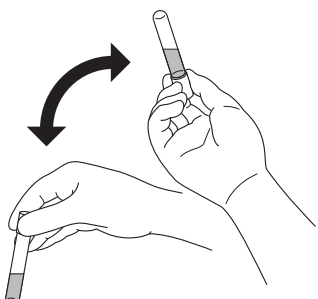
- NOTE**
- Do not use a mechanical mixer.
 - Do not mix the control roughly. If it bubbles, hemolysis is caused.

- 1) Hold a tube horizontally between the palms of the hands and roll it back and forth for 20 to 30 seconds. Occasionally invert the tube so that the control is mixed thoroughly.

Roll the tube back and forth



Invert the tube



- 2) Continue to mix in the manner described in step 1) until the red cells are completely suspended. Tubes stored for a long time may require extra mixing.
 3. Gently invert the tube until there is no clot of blood on the bottom before measurement.
- NOTE:** If mixing is incomplete, measurement results may be inaccurate.
4. Measure the control as instructed in the analyzer operator's manual.
 5. After measurement, clean residual material from the cap and tube rim with a lint-free tissue if the tube has been open for measurement. Replace the cap tightly.
 6. Return the tube to the refrigerator within 30 minutes.

Technical Information

Metrological Traceability of Values Assigned to the Control

For each parameter, the internationally recognized reference method is:

- 1) WBC and RBC: ICSH 1988: The assignment of values to fresh blood used for calibrating automated blood cell counters. Clin Lab Hematol.1988; 10:203-212
- 2) HGB: CLSI H15-A3
- 3) HCT: CLSI H7-A3
- 4) PLT: International Council for Standardization in Hematology Expert Panel on Cytometry and International Society of Laboratory Hematology Task Force on Platelet Counting. Platelet counting by RBC/platelet ratio method. A reference method. Am Journal of Clinical Pathology 115:460-464 2001

Assay Values

- Refer to the assay values for the specific instrument model on the provided assay sheet.
- Assay values are determined on well-maintained, properly calibrated instruments using the conformed reagents. Reagent differences, maintenance, operation technique, and calibration may contribute to inter-laboratory variation.
- Assigned values are presented as a Mean and Range. The Mean is derived from replicate testing on instruments operated and maintained according to the manufacturer's instructions. The Range is an estimate of variation between laboratories and also takes into account inherent imprecision of the method and expected biological variability of the control material.
- Assay values on a new lot of control should be confirmed before the new lot is put into routine use. Test the new lot when the instrument is in good working order and quality control results on the old lot are acceptable. The laboratory's recovered mean should be within the assay range.
- For greater control sensitivity each laboratory should establish its own mean and acceptable range and periodically reevaluate the mean. The laboratory range may include values outside of the assay range. The user may establish assay values not listed on the assay sheet, if the control is suitable for the method.

NOTE: RDW-CV is displayed as RDW on the MEK-7222 and MEK-8222 automatic hematology analyzer.

Limitations

The performance of the control is assured only if it is properly stored and used as described in this operator's manual.

Incomplete mixing of the tube prior to use invalidates both the sample withdrawn and any remaining material in the tube.

Composition

The control contains human erythrocytes, simulated leukocytes and mammalian platelets suspended in a plasma-like fluid with preservatives.

Sterilization Method

The control is not intended to be sterilized or kept in a sterile environment.

Mathematical Approach upon which the Calculation of the Analytical Result is Made

The following parameters are calculated as follows¹:

$$NE\% = NE / WBC$$

$$LY\% = LY / WBC$$

$$MO\% = MO / WBC$$

$$EO\% = EO / WBC$$

$$BA\% = BA / WBC$$

MCV = HCT / RBC

MCH = HGB / RBC

MCHC = HGB / HCT

MPV = PCT / PLT ²

¹ Without unit correction

² PCT: Platelet Crit

NOTE: RBC indices are calculated by rounding off to the whole number or the nearest tenth.

Environmental Conditions

Storage and Transport Environment

Temperature: 2 to 8°C (36 to 46°F)

Usage Environment

Temperature: 15 to 30°C (59 to 86°F)

Expiration Date

The expiration date is shown on the container label.

Lifetime: 3 months

Shelf Life Date After Opening

14 days (within the expiration date)

NOTE: Record the opening date at first use.

Package and Catalog Number

Model	Qty	Catalog Number
MEK-5DN	MEK-5DN (3.0 to 3.4 mL) × 2	5DN02
	MEK-5DN (3.0 to 3.4 mL) × 6	5DN06
MEK-5DL, MEK-5DH	MEK-5DL (3.0 to 3.4 mL) × 6, MEK-5DH (3.0 to 3.4 mL) × 6	5DLH6
MEK-5DL, MEK-5DN, MEK-5DH	MEK-5DL (3.0 to 3.4 mL) × 2, MEK-5DN (3.0 to 3.4 mL) × 2, MEK-5DH (3.0 to 3.4 mL) × 2	5DM02
	MEK-5DL (3.0 to 3.4 mL) × 4, MEK-5DN (3.0 to 3.4 mL) × 4, MEK-5DH (3.0 to 3.4 mL) × 4	5DM04

Disposal

⚠ WARNING

Dispose of the control according to your local laws and your facility's guidelines (including incineration, melt treatment, sterilization, disinfection and request for waste disposal) for disposing of infectious medical waste. Otherwise, it may affect the environment. If there is a possibility that the control may have been contaminated with infection, it may cause infection.

When disposing of the control, such as when the expiration date is past, follow the instructions on the SDS of the control.

Revision History

Edition	Date	Details	Code Number
1st Edition	06 Jan 2003	Initial issue	0604-018444
7th Edition	13 Jul 2023	IVDR compliance	0614-908007
8th Edition	19 Apr 2024	Corrections	0614-908007A

- NOTE
- The code number of this manual was changed from 0604-018444E to 0614-908007 when the manual was updated from 6th Edition to 7th Edition.
 - Changes made in the most recent edition are indicated by a bar in the left margin of each page.

Note for users in the territory of the EEA and Switzerland:
Any serious incident that has occurred in relation to the device must be reported to the European Representative designated by the manufacturer and the Competent Authority of the Member State of the EEA and Switzerland in which the user and/or patient is established.

Copyright Notice

The entire contents of this manual are copyrighted by Nihon Kohden.
All rights are reserved.



Manufacturer

NIHON KOHDEN CORPORATION
1-31-4 Nishiochiai, Shinjuku-ku,
Tokyo 161-8560, Japan
Phone +81 3-5996-8041
<https://www.nihonkohden.com/>



European Representative

NIHON KOHDEN EUROPE GmbH
Raiffeisenstrasse 10, 61191 Rosbach, Germany
Phone +49 6003-827-0 Fax +49 6003-827-599

UK Responsible Person

NIHON KOHDEN UK LTD.
Unit 3, Heyworth Business Park,
Old Portsmouth Road, Peasmash,
Guildford, Surrey, GU3 1AF, UK
Phone +44 14 8333-1328



HEMATOLOGY CONTROL for WBC 5 part differential

MEK-5DL, MEK-5DN, MEK-5DH

Hrvatski

Općenito

Namjena

Samo za in vitro dijagnostičku upotrebu.

HEMATOLOGY CONTROL for WBC 5 part differential namijenjen je in vitro dijagnostičkoj upotrebi kao kontrolni uzorak pune krvi s dodijeljenom vrijednošću osmišljen za praćenje vrijednosti hematoloških brojača poduzeća Nihon Kohden kojim se može mjeriti WBC 5-dijelni diferencijal. HEMATOLOGY CONTROL for WBC 5 part differential ne upotrebljava se za postavljanje dijagnoze ili pomoći pri postavljanju dijagnoze, prognoziranje, predviđanje bolesti ili fiziološkog stanja pacijenta. Mjerjenjem ovog uzorka HEMATOLOGY CONTROL for WBC 5 part differential osigurava se rad uređaja prema njegovoj namjeni.

Kontrolni se parametri nalaze se u nastavku:

- 1) WBC: Broj leukocita
- 2) NE%: Postotak neutrofila
- 3) LY%: Postotak limfocita
- 4) MO%: Postotak monocita
- 5) EO%: Postotak eozinofila
- 6) BA%: Postotak bazofila
- 7) NE: Neutrofil
- 8) LY: Limfocit
- 9) MO: Monociti
- 10) EO: Eozinofil
- 11) BA: Bazofil
- 12) RBC: Broj eritrocita
- 13) HGB: Koncentracija hemoglobina
- 14) HCT: Postotak hematokrita
- 15) MCV: Prosječni volumen jednog eritrocita
- 16) MCH: Prosječni sadržaj hemoglobina u jednom eritrocitu
- 17) MCHC: Prosječna koncentracija hemoglobina u eritrocitu
- 18) RDW: Mjera varijabilnosti veličine eritrocita
- 19) PLT: Broj trombocita
- 20) MPV: Prosječan volumen trombocita u krvi

Procitajte korisnički priručnik za brojač i ovaj priručnik prije i tijekom upotrebe. Također pogledajte ispitni list dostupan na mrežnom mjestu Nihon Kohden (pogledajte odjeljak "Isporučeni materijali").

0614-908007A

NAPOMENA • Upotrebljavajte kontrolu samo s naznačenim brojačima.

- Prije upotrebe pažljivo pročitajte sigurnosno-tehnički list (eng. safety data sheet, SDS). Sigurnosno-tehnički list možete zatražiti od svojeg predstavnika poduzeća Nihon Kohden i na mrežnom mjestu Nihon Kohden (<https://www.nihonkohden.com>).

Uredaji namijenjeni upotrebi u spoju s

MEK-7222, MEK-7300, MEK-8222, MEK-9100, MEK-9200

Isporučeni materijali i potrebni materijali

Isporučeni materijali

- MEK-5DL, MEK-5DN, MEK-5DH
HEMATOLOGY CONTROL for WBC 5 part differential
- Ispitni list¹

¹ Ispitni se list može pronaći na mrežnom mjestu Nihon Kohden (<https://www.nihonkohden.com/technology/assaysheet/assaysheet.html>). Ispisite ga na laserskom pisaču s kvalitetom ispisa postavljenom na 1200×1200 dpi ili više.

Potrebni materijali (nisu isporučeni uz kontrolu)

- Zaštitne rukavice
- Zaštitne naočale
- Spremnik za otpadne, biološki opasne materijale

Korisnici kojima je proizvod namijenjen

Samo za profesionalnu upotrebu u laboratoriju, u laboratorijima s prikladnom opremom za hematološka ispitivanja. Ospozobljeno osoblje, npr. laboratorijski tehničari obučeni za tehnike hematološke analize, moći će upotrebljavati proizvod sukladno korisničkom priručniku.

Znakovi

Sljedeći znakovi upotrebljavaju se uz kontrolu. Svaki je znak opisan u tablici u nastavku.

Znak	Opis	Znak	Opis
	Oprez		Kataloški broj
	Korisnički priručnik; upute za upotrebu		Broj serije
	Broj modela		

Znak	Opis
	Upotrebljava
	In vitro dijagnostički medicinski proizvod
	Proizvođač
	Ovlašteni predstavnik u Europskoj zajednici/Europskoj uniji
	Temperaturne granice
	Biološki rizici
	Ova strana gore

Znak	Opis
	Razina kontrolnog uzorka / koncentracija
	Stabilnost otvorene epruvete
	Jedinstvena identifikacijska oznaka proizvoda
	Oznaka CE zaštićena je oznaka sukladnosti sa zahtjevima Europske unije. Četiri znamenke nakon oznake CE predstavljaju identifikacijski broj prijavljenog tijela koje sudjeluje u procjeni sukladnosti proizvoda kao medicinskog proizvoda.

Sigurnosne informacije

⚠️ UPOZORENJE Upozorenjem se korisnika upozorava na moguću ozljedu ili smrt povezane s upotrebom ili pogrešnom upotrebom instrumenta.

Obratite pozornost na sve sigurnosne informacije u ovom korisničkom priručniku.

⚠️ UPOZORENJE

- MATERIJAL MOŽE BITI BIOLOŠKI OPASAN.** Za in vitro dijagnostičku upotrebu. Svaki davatelj uzorka ljudskog porijekla / jedinica upotrijebljeni u pripremi kontrole testirani su metodom/testom koji je odobrila Agencija za hranu i lijekove Sjedinjenih Američkih Država (FDA) i negativni su ili ne reagiraju na prisutnost HBsAg, Anti-HCV, NAT testiranje na HIV-1, HCV (RNA) i HIV-1/2. Svaka je jedinica serološki testirana i negativna na sifilis (RPR ili STS). Budući da se nijednom metodom testiranja ne može u potpunosti jamčiti da uzročnici zarazne bolesti ne postoje, tim materijalom treba rukovati kao da postoji mogućnost zaraze. Pri rukovanju epruvetama ili njihovom odlaganju slijedite mjerne opreza za uzorce pacijenta definirane u Pravilniku o patogenima koji se prenose krviju Uprave za sigurnost i zdravlje na radu (OSHA) (29 CFR dio 1910, 1030) ili druge jednake postupke biozaštite.
- Pri rukovanju kontrole nosite zaštitnu opremu poput jednokratnih rukavica.
- Nemojte progutati kontrolu.

NAPOMENA

- Ne upotrijevajte kontrolu ako je rok trajanja naznačen na kontroli istekao ili ako nisu naznačeni uvjeti u kojima je skladištena kontrola.
- Kontrolu skladište u farmaceutskom hladnjaku.

- Kontrolu skladište pri temperaturama između 2 i 8 °C (36 i 46 °F).
- Zaštitite kontrolu od pregrijavanja i smrzavanja.
- Točne vrijednosti ne mogu se dobiti ako se kontrola upotrebljava u nemehaničkom hematološkom ispitivanju.

Primjena kontrole

- NAPOMENA**
- Za pojedinosti o mjerenu pogledajte korisnički priručnik za brojač.
 - Ne upotrijevajte kontrolu ako sumnjate da je pokvarena. Nakon miješanja, kontrola treba sličiti svježoj punoj krvi. U epruvetama u kojima sadržaj nije promiješan, supernatant se može doimati mutnim i crvenkastim; to je normalno i ne ukazuje na to da je proizvod pokvaren. Drugi gubici boje, supernatant veoma tamno crvene boje ili neprihvatljivi rezultati mogu ukazivati na to da je proizvod pokvaren.
 - Ako je kontrola skladištena izvan definiranog temperaturnog raspona, vrijednosti LY% i LY mogu postati visoke.
 - Provjerite odgovara li broj serije proizvoda broju serije na ispitnom listu.
 - Pri upotrebi automatskih hematoloških brojača MEK-9100 ili MEK-9200 upotrijebite praktični čitač crtičnog kôda koji se isporučuje s hematološkim brojačem za očitavanje dvodimenzionalnih crtičnih kodova na ispitnom listu stvarne kontrole Nihon Kohden. Ispitne vrijednosti upisane su u hematološki brojač.
 - Ispitne vrijednosti za WBC 5-dijelne diferencijale služe za slučajevе optičkog namještanja pomoću HEMATOLOGY CALIBRATOR MEK-CAL.

Mjerenje kontrolnog hematološkog uzorka preporučuje se radi provjere statističke kvalitete mjerne točnosti brojača. Preporučuje se i upotreba prosječnih i gornjih i donjih granica koje za mjerenje kontrolnog hematološkog uzorka definira svaki laboratorij.

Učestalost kontrole kvalitete

Utvrđite prema postupcima uspostavljenim u svakom laboratoriju.

Upotrijebljeni kontrolni uzorak

MEK-5DL, MEK-5DN, MEK-5DH
HEMATOLOGY CONTROL for WBC 5 part differential

Načelo mjerjenja

Pogledajte korisnički priručnik za brojač.

Postupak

- Izvadite kontrolu iz farmaceutskog hladnjaka i pričekajte 15 minuta da se zagrije na sobnu temperaturu (od 15 do 30 °C, od 59 do 86 °F) prije miješanja.

NAPOMENA: Ne miješajte kontrolu prije nego što se zagrije na sobnu temperaturu. Na taj način sadržaj kontrole može iscuriti s vrha poklopca.

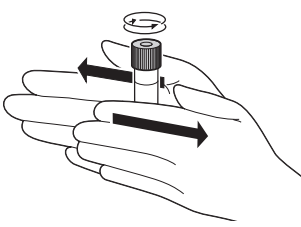
- Promiješajte kontrolu.

NAPOMENA • Ne upotrebljavajte mehanički uređaj za miješanje.

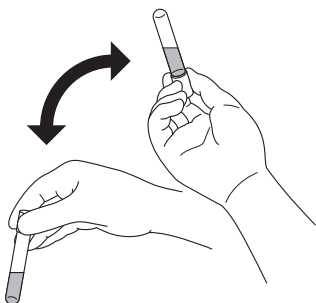
- Nemojte grubo miješati kontrolu. Ako se u uzorku pojave mjehurići, to može uzrokovati hemolizu.

- 1) Držite epruvetu u vodoravnom položaju između dlanova i okrećite je naprijed-natrag od 20 do 30 sekundi. Povremeno preokrenite epruvetu kako biste dobro promiješali kontrolu.

Okrećite epruvetu
naprijed-natrag



Preokrenite epruvetu



- 2) Nastavite miješati kako je opisano u koraku pod 1) sve dok eritrociti ne budu potpuno suspendirani. Epruvete koje se dugo čuvaju možda treba dodatno miješati.

3. Prije mjerena, nježno preokrećite epruvetu dok na dnu ne nestane krvni ugrušak.

NAPOMENA: Ako miješanje nije potpuno, rezultati mjerena mogu biti netočni.

4. Izmjerite kontrolu prema uputama u korisničkom priručniku za brojač.
5. Nakon mjerena očistite ostatke materijala s poklopca i ruba epruvete rupičićem koji ne ostavlja dlačice ako je epruveta otvorena radi mjerena. Ponovo postavite čep i dobro pričvrstite.
6. Vratite epruvetu u hladnjak u roku od 30 minuta.

Tehničke informacije

Mjeriteljska sljedivost vrijednosti dodijeljenih kontroli

Za svaki parametar, međunarodno priznata referentna metoda je:

- 1) WBC i RBC: ICSH 1988: The assignment of values to fresh blood used for calibrating automated blood cell counters. Clin Lab Hematol. 1988.; 10: 203-212
- 2) HGB: CLSI H15-A3
- 3) HCT: CLSI H7-A3

4) PLT:

International Council for Standardization in Hematology Expert Panel on Cytometry and International Society of Laboratory Hematology Task Force on Platelet Counting. Brojanje trombocita metodom omjera RBC/trombociti. Referencijska metoda. Am Journal of Clinical Pathology 115:460-464 2001.

Ispitne vrijednosti

- Provjerite ispitne vrijednosti za točno određeni model instrumenta na isporučenom ispitnom listu.
- Ispitne se vrijednosti utvrđuju na dobro održavanim i pravilno umjerenum instrumentima upotrebom sukladnih reagensa. Razlike između reagensa, održavanje, tehnika upotrebe i umjeravanje mogu doprinijeti razlikama u rezultatima dobivenim u različitim laboratorijima.
- Dodijeljene vrijednosti predstavljene su kao srednje vrijednosti i kao raspon vrijednosti. Srednja vrijednost dobiva se ponovljenim ispitivanjima na instrumentima koji se upotrebljavaju i održavaju u skladu s uputama proizvođača. Raspon vrijednosti procjena je razlika između laboratoriјa, a u obzir se uzimaju i svojstvena nepreciznost metode i očekivana biološka različitost kontrolnog materijala.
- Ispitne vrijednosti na novoj seriji kontrolnog uzorka treba potvrditi prije stavljanja nove serije u uobičajenu upotrebu. Ispitajte novu seriju kada je instrument u dobrom radnom stanju i kada su rezultati kontrole kvalitete stare serije prihvatljivi. Srednja vrijednost dobivena u laboratoriјu treba biti unutar ispitnog raspona.
- Radi veće osjetljivosti kontrolnog uzorka, svaki laboratoriј treba utvrditi svoju vlastitu srednju vrijednost i prihvatljivi raspon vrijednosti te povremeno ponovo odrediti srednju vrijednost. Raspon vrijednosti u laboratoriјu može sadržavati vrijednosti izvan ispitnog raspona. Korisnik može odrediti ispitne vrijednosti koje nisu navedene na ispitnom listu ako je kontrolni uzorak prikladan za tu metodu.

NAPOMENA: RDW-CV je prikazan kao RDW na automatskim hematološkim brojačima MEK-7222 i MEK-8222.

Ograničenja

Učinak kontrolnog uzorka zajamčen je samo ako je uzorak pravilno skladišten i upotrijebljen kako je opisano u ovom korisničkom priručniku. Nepotpuno miješanje epruvete prije upotrebe i izvučeni uzorak i sav preostali materijal u epruveti čini nevažećim.

Sastav

Kontrola sadrži eritrocite ljudskog porijekla, simulirane leukocite i trombocite sisavaca suspendirane u tekućini nalik plazmi koja sadrži konzervante.

Metoda sterilizacije

Sterilizacija i držanje kontrole u sterilnom okruženju nisu predviđeni.

Matematički pristup na temelju kojeg se izračunavaju analitički rezultati

Sljedeći parametri računaju se na sljedeći način¹:

NE% = NE / WBC

LY% = LY / WBC

MO% = MO / WBC

EO% = EO / WBC

BA% = BA / WBC

MCV = HCT / RBC

MCH = HGB / RBC

MCHC = HGB / HCT

MPV = PCT / PLT²

¹ Bez jediničnog ispravka

² PCT: Platelet Crit (trombokrit)

NAPOMENA: Indeksi RBC izračunati su zaokruživanjem na cijeli broj ili najbližu deseticu.

Okolišni uvjeti

Uvjeti skladištenja i prijevoza

Temperatura: od 2 do 8 °C (od 36 do 46 °F)

Okruženje za upotrebu

Temperatura: od 15 do 30 °C (od 59 do 86 °F)

Datum isteka

Datum isteka prikazan je na naljepnici na spremniku.

Vijek trajanja: 3 mjeseca

Rok upotrebe nakon otvaranja

14 dana (do datuma isteka)

NAPOMENA: Zabilježite datum otvaranja prilikom prve upotrebe.

Ambalaža i kataloški broj

Model	Količina	Kataloški broj
MEK-5DN	MEK-5DN (od 3,0 do 3,4 ml) × 2	5DN02
	MEK-5DN (od 3,0 do 3,4 ml) × 6	5DN06
MEK-5DL, MEK-5DH	MEK-5DL (od 3,0 do 3,4 ml) × 6, MEK-5DH (od 3,0 do 3,4 ml) × 6	5DLH6
	MEK-5DL (od 3,0 do 3,4 ml) × 2, MEK-5DN (od 3,0 do 3,4 ml) × 2, MEK-5DH (od 3,0 do 3,4 ml) × 2	5DM02
MEK-5DL, MEK-5DN, MEK-5DH	MEK-5DL (od 3,0 do 3,4 ml) × 4, MEK-5DN (od 3,0 do 3,4 ml) × 4, MEK-5DH (od 3,0 do 3,4 ml) × 4	5DM04

Odlaganje

⚠️ UPOZORENJE

Kontrolu odložite prema lokalnim zakonima i smjernicama svoje ustanove (uključujući spaljivanje, topljenje, sterilizaciju, dezinfekciju i zahtjev za odlaganje otpada) za odlaganje zaraznog medicinskog otpada. U suprotnom proizvod može našteti okolišu. Ako postoji mogućnost da je kontrola zaražena, može prouzročiti zarazu.

Prilikom odlaganja kontrole, poput odlaganja nakon datuma isteka, slijedite upute iz sigurnosnog lista kontrole.

Povijest prerađenog izdanja

Izdanje	Datum	Pojedinosti	Kôd
1. izdanje	6. siječnja 2003.	Prvo izdavanje	0604-018444
7. izdanje	13. srpnja 2023.	Sukladnost s Uredbom IVDR	0614-908007
8. izdanje	19. travnja 2024.	Ispravci	0614-908007A

NAPOMENA • Kôd ovog priručnika 0604-018444E promijenjen je u 0614-908007 kada je 6. izdanje priručnika ažurirano u 7. izdanje.
• Izmjene u najnovijem izdanju označene su crtom na lijevoj margini svake stranice.

Napomena za korisnike na teritoriji EEA i Švicarske:

Svaki ozbiljan slučaj nastao u vezi s uređajem treba prijaviti europskom predstavniku kojeg odredi proizvođač i nadležnom tijelu države članice EEA-e i Švicarske u kojoj je korisnik osnovan i/ili u kojoj pacijent ima prebivalište.

Obavijest o autorskom pravu

Čitav sadržaj ovog priručnika zaštićen je autorskim pravima društva Nihon Kohden. Sva su prava pridržana.



Manufacturer

NIHON KOHDEN CORPORATION
1-31-4 Nishiochiai, Shinjuku-ku,
Tokyo 161-8560, Japan
Phone +81 3-5996-8041
<https://www.nihonkohden.com/>



European Representative

NIHON KOHDEN EUROPE GmbH
Raiffeisenstrasse 10, 61191 Rosbach, Germany
Phone +49 6003-827-0 Fax +49 6003-827-599

UK Responsible Person

NIHON KOHDEN UK LTD.
Unit 3, Heyworth Business Park,
Old Portsmouth Road, Peasmarsh,
Guildford, Surrey, GU3 1AF, UK
Phone +44 14 8333-1328



1. izdanje: 6. siječnja 2003.

8. izdanje: 19. travnja 2024.

HEMATOLOGY CONTROL for WBC 5 part differential

MEK-5DL, MEK-5DN, MEK-5DH

Česky

Obecné

zamýšlený účel

Pouze pro diagnostické použití *in vitro*.

HEMATOLOGY CONTROL for WBC 5 part differential, je určena pro diagnostické použití *in vitro* jako hodnota přiřazená kontrole plné krve, určená pro sledování hodnot hematologických analyzátorů Nihon Kohden, které mohou měřit 5-ti populační diferenciál WBC. HEMATOLOGY CONTROL for WBC 5 part differential, se nepoužívá pro diagnostiku ani asistenci při diagnostice, prognóze, predikci onemocnění nebo fyziologického stavu pacienta. Měření této HEMATOLOGY CONTROL for WBC 5 part differential, zajišťuje, že zařízení pracuje v souladu se zamýšleným použitím.

Níže jsou uvedeny kontrolní parametry:

- 1) WBC: Počet bílých krvinek
- 2) NE%: Procento neutrofilů
- 3) LY%: Procento lymfocytů
- 4) MO%: Procento monocytů
- 5) EO%: Procento eozinofilů
- 6) BA%: Procento bazofilů
- 7) NE: Počet neutrofilů
- 8) LY: Počet lymfocytů
- 9) MO: Monocyty
- 10) EO: Počet eozinofilů
- 11) BA: Počet bazofilů
- 12) RBC: Počet červených krvinek
- 13) HGB: Koncentrace hemoglobinu
- 14) HCT: Procento hematokritu
- 15) MCV: Střední objem erytrocytu
- 16) MCH: Střední množství hemoglobinu v erytrocytu
- 17) MCHC: Střední koncentrace hemoglobinu v erytrocytu
- 18) RDW: Šířka rozložení červených krvinek
- 19) PLT: Počet trombocytů
- 20) MPV: Střední objem trombocytů

Před použitím a během používání si přečtěte provozní příručku analyzátoru spolu s touto příručkou. Prostudujte si také zkušební list, který je k dispozici na internetových stránkách společnosti Nihon Kohden (viz část "Dodávané materiály").

0614-908007A

POZNÁMKA • Kontrolu používejte pouze se specifikovanými analyzátory.

- Před použitím si pečlivě přečtěte bezpečnostní list (SDS). Bezpečnostní list (SDS) je k dispozici u vašeho zástupce společnosti Nihon Kohden a na webových stránkách společnosti Nihon Kohden (<https://www.nihonkohden.com>).

zařízení určená k použití v kombinaci s

MEK-7222, MEK-7300, MEK-8222, MEK-9100, MEK-9200

Dodávané materiály a požadované materiály

Dodávané materiály

- MEK-5DL, MEK-5DN, MEK-5DH
HEMATOLOGY CONTROL for WBC 5 part differential
- Zkušební list¹

¹ Zkušební list lze nalézt na internetových stránkách společnosti Nihon Kohden (<https://www.nihonkohden.com/technology/assaysheet/assaysheet.html>). Vytiskněte jej na laserové tiskárně s kvalitou tisku nastavenou na 1200×1200 dpi nebo vyšší.

Požadované materiály (nejsou součástí dodávky kontroly)

- Ochranné rukavice
- Ochranné brýle
- Nádoba na odpadní biologicky nebezpečné materiály

Zamýšlení uživatelé

Pouze pro profesionální laboratorní použití, v laboratořích s vhodným vybavením pro hematologické testování. Kvalifikovaný personál, například laboratorní technici vyškolení v technikách hematologické analýzy, budou schopni prostředek používat podle provozní příručky.

Symboly

V dokumentaci kontroly jsou použity následující symboly. Popisy jednotlivých symbolů jsou uvedeny v tabulce níže.

Symbol	Popis	Symbol	Popis
	Upozornění		Katalogové číslo
	Provozní příručka; pokyny k obsluze		Číslo šarže
	Číslo modelu		

Symbol	Popis
	Použít do
	Zdravotnický prostředek pro diagnostiku in vitro
	Výrobce
	Autorizovaný zástupce pro Evropské společenství / Evropskou unii
	Teplotní limity
	Biologická rizika
	Touto stranou nahoru

Symbol	Popis
	Úroveň kontroly / koncentrace
	Stabilita otevřené zkumavky
	Jedinečný identifikátor zařízení
	Označení CE je chráněné označení shody Evropské unie. Čtyři číslice za značkou CE označují identifikační číslo vyrozměného orgánu zapojeného do posuzování shody výrobku jako zdravotnického prostředku.

Bezpečnostní informace

VÝSTRAHA Výstraha upozorňuje uživatele na možné zranění nebo smrt související s používáním nebo nesprávným používáním přístroje.

Věnujte pozornost všem bezpečnostním informacím v této provozní příručce.

VÝSTRAHA

- POTENCIÁLNĚ BIOLOGICKY NEBEZPEČNÝ MATERIÁL.** Pro diagnostiku in vitro. Každý lidský dárce/jednotka použitá při přípravě kontroly byla testována metodou/testem schváleným agenturou FDA a bylo zjištěno, že je negativní nebo nereaktivní na přítomnost HBsAg, Anti-HCV, NAT testů na HIV-1, HCV (RNA) a HIV-1/2. Každá jednotka je také negativní sérologickým testem na syfilis (RPR nebo STS). Vzhledem k tomu, že žádná zkušební metoda nemůže poskytnout úplnou jistotu, že nejsou přítomna infekční agens, měl by být tento materiál považován za potenciálně infekční. Při manipulaci se zkumavkami nebo jejich likvidaci dodržujte bezpečnostní opatření pro vzorky pacientů, jak je uvedeno v pravidlech OSHA pro krevní patogen (29 CFR část 1910, 1030) nebo v jiném rovnocenném postupu týkajícím se biologické bezpečnosti.
- Při manipulaci s kontrolou používejte ochranné pomůcky, například jednorázové rukavice.
- Kontrolu nepolykejte.

POZNÁMKA • Nepoužívejte kontrolu, pokud uplynulo datum expirace uvedené na kontrole nebo pokud je kontrola skladována za nespecifikovaných podmínek.

- Skladujte kontrolu ve farmaceutické chladničce.
- Kontrolu uchovávejte při teplotě od 2 do 8 °C (36 až 46 °F).

- Chraňte kontrolu před přehřátím a zamrznutím.
- Přesné hodnoty nelze získat, pokud je kontrola použita v nemechanickém hematologickém testování.

Použití kontroly

POZNÁMKA • Podrobnosti o měření naleznete v provozní příručce analyzátoru.

- Nepoužívejte kontrolu, pokud existuje podezření na zhoršení stavu. Po smísení by kontrola měla mít vzhled podobný čerstvé plné krvi. V nesmíchaných zkumavkách se supernatant může jevit zakalený a načervenalý; to je normální a nenaznačuje to zhoršení. Jiné zabarvení, velmi tmavě červený supernatant nebo nepřijatelné výsledky mohou naznačovat zhoršení stavu.
- Pokud je kontrola uložena mimo stanovený teplotní rozsah, hodnoty LY% a LY mohou být vysoké.
- Potvrďte, že se číslo šarže produktu shoduje s číslem šarže na testovacím listu.
- Při použití automatického hematologického analyzátoru MEK-9100 nebo MEK-9200 použijte ruční čtečku čárových kódů, která je součástí hematologického analyzátoru, k načtení 2D čárových kódů na testovacím listu originální kontroly Nihon Kohden. Hodnoty testu se zadávají do hematologického analyzátoru.
- Zkušební hodnoty diferenciálů 5 dílů WBC jsou určeny pro případ optického nastavení s MEK-CAL HEMATOLOGY CALIBRATOR.

Pro statistickou kontrolu kvality přesnosti měření analyzátoru se doporučuje měření kontroly. Doporučuje se také použít průměrné a horní a dolní limity stanovené každou laboratoří pro měření kontroly.

Četnost provádění kontroly kvality

Stanoví se podle postupů stanovených každou laboratoří.

Použitá kontrola

MEK-5DL, MEK-5DN, MEK-5DH
HEMATOLOGY CONTROL for WBC 5 part differential

Princip měření

Přečtěte si provozní příručku k analyzátoru.

Procedura

1. Před smícháním vyjměte kontrolu z farmaceutické chladničky a nechte ji zahřát na pokojovou teplotu (15 až 30 °C, 59 až 86 °F) po dobu 15 minut.

POZNÁMKA: Kontrolu nepromíchávejte před zahřátím na pokojovou teplotu. Pokud tak učiníte, může dojít k tomu, že obsah kontroly vytče z horní části víčka.

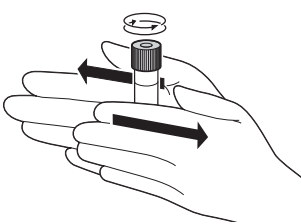
2. Promíchejte kontrolu.

POZNÁMKA • Nepoužívejte mechanický mixér.

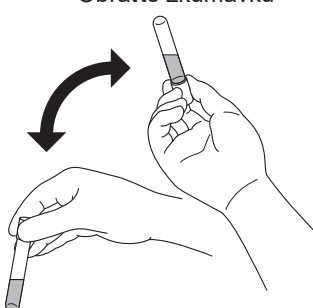
• Nemíchejte kontrolu hrubě. Pokud bublá, je způsobena hemolýza.

1) Držte zkumavku vodorovně mezi dlaněmi a po dobu 20 až 30 sekund ji otáčejte dopředu a dozadu. Příležitostně zkumavku převraťte, aby se kontrola důkladně promíchala.

Otáčejte zkumavku
dopředu a dozadu



Obratěte zkumavku



2) Pokračujte v míchání způsobem popsaným v kroku 1), dokud se červené krvinky zcela nerozpustí. Zkumavky skladované po dlouhou dobu mohou vyžadovat další míchání.

3. Bezprostředně před měřením zkumavku opatrně obracejte, dokud na dně nezůstane žádná krevní sraženina.

POZNÁMKA: Pokud je míchání neúplné, výsledky měření nemusí být přesné.

4. Změřte kontrolu podle pokynů v provozní příručce analyzátoru.

5. Pokud byla zkumavka pro měření otevřena, tak po měření očistěte zbývající materiál z víčka a okraje zkumavky utěrkou nepouštějící vlákna. Uzávěr pevně nasáňte.

6. Zkumavku vraťte do chladničky do 30 minut.

Technické informace

Metrologická návaznost hodnot přiřazených kontrol

Pro každý parametr je mezinárodně uznávaná referenční metoda následující:

1) WBC a RBC: ICSH 1988: The assignment of values to fresh blood used for calibrating automated blood cell counters. Clin Lab Hematol. 1988; 10:203-212

2) HGB: CLSI H15-A3

3) HCT: CLSI H7-A3

4) PLT:

Mezinárodní rada pro standardizaci v hematologii, expertní skupina pro cytometrii a Mezinárodní společnost pro laboratorní hematologii, pracovní skupina pro počítání trombocytů. Počítání trombocytů pomocí metody poměru červených krvinek a trombocytů. Referenční metoda. Americký časopis pro klinickou patologii 115: 460-464 2001

Hodnoty testu

- Viz hodnoty testu pro konkrétní model přístroje na dodaném testovacím listu.
- Hodnoty analýzy se stanoví na dobře udržovaných, správně kalibrovaných přístrojích s použitím vyhovujících reagencí. Rozdíly v reagencích, údržbě, provozní technice a kalibraci mohou přispívat k odchylkám mezi laboratořemi.
- Přiřazené hodnoty jsou prezentovány jako průměr a rozsah. Střední hodnota je odvozena z opakovaných testů na přístrojích provozovaných a udržovaných podle pokynů výrobce. Rozsah je odhad odchylek mezi laboratořemi a rovněž zohledňuje vlastní nepřesnost metody a očekávanou biologickou variabilitu kontrolního materiálu.
- Hodnoty analýzy nové šarže kontroly by mely být potvrzeny před uvedením nové šarže do běžného používání. Otestujte novou šarži, když je přístroj v dobrém provozním stavu a výsledky kontroly kvality na staré šarži jsou přijatelné. Průměrná hodnota v laboratoři by mela být v rozsahu testu.
- Pro větší citlivost na kontrolu by si každá laboratoř mela stanovit svůj vlastní průměrný a přijatelný rozsah a pravidelně přehodnocovat průměr. Laboratorní rozsah může zahrnovat hodnoty mimo rozsah testu. Uživatel může stanovit hodnoty testu, které nejsou uvedeny na testovacím listu, pokud je kontrola pro danou metodu vhodná.

POZNÁMKA: RDW-CV se zobrazuje jako RDW na automatických hematologických analyzátorech MEK-7222 a MEK-8222.

Omezení

Funkčnost kontroly je zajištěna pouze v případě, že je prostředek správně skladován a používán podle popisu v této provozní příručce. Neúplné promíchání zkumavky před použitím znehodnocuje jak odebraný vzorek, tak veškerý zbývající materiál ve zkumavce.

Složení

Kontrola obsahuje lidské erytrocyty, simulované leukocyty a savčí trombocyty suspendované v tekutině podobné plazmě s konzervačními látkami.

Metoda sterilizace

Kontrola není určena ke sterilizaci ani k uchovávání ve sterilním prostředí.

Matematický přístup, na jehož základě se provádí výpočet analytického výsledku

Následující parametry se vypočítají takto:¹

NE% = NE / WBC

LY% = LY / WBC

MO% = MO / WBC

EO% = EO / WBC

BA% = BA / WBC

MCV = HCT / RBC

MCH = HGB / RBC

MCHC = HGB / HCT

MPV = PCT / PLT²

¹ Bez korekce jednotky

² PCT: Kritérium trombocytů

POZNÁMKA: Indexy RBC se počítají zaokrouhlením na celé číslo nebo na nejbližší desetinu.

Okolní podmínky

Skladovací a přepravní prostředí

Teplota: 2 až 8 °C (36 až 46 °F)

Prostředí použití

Teplota: 15 až 30 °C (59 až 86 °F)

Datum expirace

Datum expirace je uvedeno na štítku nádoby.

Životnost: 3 měsíce

Doba použitelnosti po otevření

14 dní (do data expirace)

POZNÁMKA: Zaznamenejte datum otevření při prvním použití.

Balicí a katalogové číslo

Model	Množství	Katalogové číslo
MEK-5DN	MEK-5DN (3,0 až 3,4 ml) × 2	5DN02
	MEK-5DN (3,0 až 3,4 ml) × 6	5DN06
MEK-5DL, MEK-5DH	MEK-5DL (3,0 až 3,4 ml) × 6, MEK-5DH (3,0 až 3,4 ml) × 6	5DLH6
	MEK-5DL (3,0 až 3,4 ml) × 2, MEK-5DN (3,0 až 3,4 ml) × 2, MEK-5DH (3,0 až 3,4 ml) × 2	5DM02
MEK-5DL, MEK-5DN, MEK-5DH	MEK-5DL (3,0 až 3,4 ml) × 4, MEK-5DN (3,0 až 3,4 ml) × 4, MEK-5DH (3,0 až 3,4 ml) × 4	5DM04

Likvidace

⚠️ VÝSTRAHA

Zlikvidujte kontrolu v souladu s místními zákony a pokyny vašeho zařízení (včetně spalování, roztavení, sterilizace, dezinfekce a žádosti o likvidaci odpadu) pro likvidaci infekčního zdravotnického odpadu. V opačném případě to může mít vliv na životní prostředí. Pokud existuje možnost, že kontrola může být kontaminována infekcí, může způsobit infekci.

Při likvidaci kontroly, například po uplynutí data expirace, postupujte podle pokynů uvedených v bezpečnostním listu kontroly (SDS).

historie revizí

Verze	Datum	Detaily	Kódové číslo
1. vydání	6. ledna 2003	Počáteční vydání	0604-018444
7. vydání	13. července 2023	Shoda s IVDR	0614-908007
8. vydání	19. dubna 2024	Opravy	0614-908007A

- POZNÁMKA**
- Kódové číslo tohoto návodu bylo změněno z 0604-018444E na 0614-908007, když byl návod aktualizován ze 6. na 7. vydání.
 - Změny provedené v posledním vydání jsou označeny pruhem na levém okraji každé stránky.

Poznámka pro uživatele na území EHP a Švýcarska:
Jakýkoliv závažný incident, ke kterému došlo v souvislosti s tímto prostředkem, by měl být nahlášen evropskému zástupci určenému výrobcem a příslušnému orgánu členského státu EHP a Švýcarska, ve kterém uživatel a/nebo pacient sídlí.

Informace o autorských právech

Celý obsah tohoto manuálu je vlastnictvím společnosti Nihon Kohden a je chráněn autorským právem. Všechna práva vyhrazena.



NIHON KOHDEN CORPORATION
1-31-4 Nishiochiai, Shinjuku-ku,
Tokyo 161-8560, Japan
Phone +81 3-5996-8041
<https://www.nihonkohden.com/>

EC REP European Representative

NIHON KOHDEN EUROPE GmbH
Raiffeisenstrasse 10, 61191 Rosbach, Germany
Phone +49 6003-827-0 Fax +49 6003-827-599

UK Responsible Person

NIHON KOHDEN UK LTD.
Unit 3, Heyworth Business Park,
Old Portsmouth Road, Peasmarsh,
Guildford, Surrey, GU3 1AF, UK
Phone +44 14 8333-1328



1. vydání: 6. ledna 2003
8. vydání: 19. dubna 2024

HEMATOLOGY CONTROL for WBC 5 part differential

MEK-5DL, MEK-5DN, MEK-5DH

Eesti

Üldteave

Sihtotstarve

Ainult in vitro diagnostiliseks kasutamiseks.

HEMATOLOGY CONTROL for WBC 5 part differential on in vitro diagnostiliseks kasutamiseks möeldud täisvere kontrollmaterjal, mis on loodud WBC 5-osalist diferentsiaali mõõta suutvate Nihon Kohdeni hematoloogiaanalüsaatorite väärustuse jälgimiseks. HEMATOLOGY CONTROL for WBC 5 part differential ei kasutata diagnoosimiseks ega diagnoosimise abistamiseks, prognoosimiseks, haiguse või patsiendi füsioloogilise seisundi ennustamiseks. Selle HEMATOLOGY CONTROL for WBC 5 part differential jaoks mõõtmine tagab, et seade töötab ettenähtud kasutusotstarbe kohaselt.

Kontrollparametrid on järgmised.

- 1) WBC: valgete verelibilede arv
- 2) NE%: neutrofilide protsent
- 3) LY%: lümfotsüütide protsent
- 4) MO%: monotsüütide protsent
- 5) EO%: eosinofilide protsent
- 6) BA%: basofilide protsent
- 7) NE: neutrofilid
- 8) LY: lümfotsüüdid
- 9) MO: monotsüüdid
- 10) EO: eosinofilid
- 11) BA: basofilid
- 12) RBC: punaste verelibilede arv
- 13) HGB: hemoglobiini kontsentratsioon
- 14) HCT: hematokriti protsent
- 15) MCV: keskmine korpuskulaarne maht
- 16) MCH: keskmine korpuskulaarne hemoglobiini
- 17) MCHC: keskmine korpuskulaarne hemoglobiini kontsentratsioon
- 18) RDW: punaste verelibilede jaotuse laius
- 19) PLT: trombotsüütide arv
- 20) MPV: keskmine trombotsüütide maht

Lugege analüsaatori kasutusjuhendit koos selle juhendiga enne kasutamist ja kasutamise ajal. Vaadake ka analüüsilehte, mis on saadaval ettevõtte Nihon Kohden veebilehel (vt jaotist "Kaasasolevad materjalid").

0614-908007A

- MÄRKUS**
- Kasutage kontrollmaterjali ainult ettenähtud analüsaatoritega.
 - Enne kasutamist lugege tähelepanelikult SDS-i (ohutuskaarti). Ohutuskaardi saate oma ettevõtte Nihon Kohden esindajalt ja ettevõtte Nihon Kohden veebilehelt (<https://www.nihonkohden.com>).

Seadmed, mis on mõeldud kasutamiseks koos järgmistega
MEK-7222, MEK-7300, MEK-8222, MEK-9100, MEK-9200

Kaasasolevad ja vajalikud materjalid

Kaasasolevad materjalid

- MEK-5DL, MEK-5DN, MEK-5DH
HEMATOLOGY CONTROL for WBC 5 part differential
- Analüüsileht¹

¹ Analüüsilehe leiate ettevõtte Nihon Kohden veebilehelt (<https://www.nihonkohden.com/technology/assaysheet/assaysheet.html>). Printige see laserprinteriga, mille prindikvaliteet on vähemalt 1200×1200 dpi.

Vajalikud materjalid (ei ole kontrollmaterjaliga kaasas)

- Kaitsekindlad
- Kaitseprillid
- Bioohitlike materjalide jäätmekonteiner

Ettenähtud kasutajad

Kasutamiseks ainult laborispetsialistidele hematoloogiaanalüüside tegemiseks sobiva varustusega laborites. Seda seadet võib kasutada kvalifitseeritud personal, nt hematoloogiaanalüüside meetodite väljaõppे läbinud laboritehnikud, järgides seda kasutusjuhendit.

Sümbolid

Kontrollmaterjali jaoks kasutatakse järgmisi sümboleid. Iga sümboli kirjeldus on toodud allolevas tabelis.

Sümbol	Kirjeldus	Sümbol	Kirjeldus
	Ettevaatust		Mudeli number
	Kasutusjuhend, kasutussuuunised		Kölblikkusaeg
	Katalooginumber		In vitro diagnostiline meditsiiniseade
	Partiinumber		

Sümbol	Kirjeldus
	Tootja
	Volitatud esindaja Euroopa Ühenduses / Euroopa Liidus
	Temperatuurpiirang
	Bioloogilised ohud
	See pool üles
	Kontrollmaterjali / kontsentratsiooni tase

Sümbol	Kirjeldus
	Avatud katsuti stabiilsus
	Seadme ainulaadne identifikaator
	CE-märgis on Euroopa Liidu kaitstud vastavustähis. CE-märgise järel olevad neli numbrit näitavad toote kui meditsiiniseadme vastavust hindava teavitatud asutuse identifitseerimisnumbrit.

Ohutusteave

HOIATUS Teade „Hoiatus“ hoiatab kasutajat võimaliku vigastuse või surma eest, mis on seotud instrumendi kasutamise või väärkasutusega.

Pöörake tähelepanu kogu selles kasutusjuhendis toodud ohutusteabele.

HOIATUS

- POTENTSIAALSELT BIOOHTLIK MATERJAL.** In vitro diagnostiliseks kasutamiseks. Iga kontrollmaterjali ettevalmistamisel kasutatud inimdonorit/üksust on testitud FDA litsentsitud meetodi/analüüsiga ja on leitud, et see on negatiivne või mittereaktiivne HBsAg, HCV-vastaste antikehade, NAT-testi HIV-1 ja HCV (RNA) ning HIV-1/2 suhtes. Iga üksus on negatiivne ka süüfilise seroloogilise testi kohaselt (RPR või STS). Kuna ükski testimismeetod ei anna täielikku kindlust nakkusetekitajate puudumise suhtes, tuleb seda materjali käsitleda potentsiaalselt nakkusohtlikuna. Katsutite käsitsemisel või hävitamisel järgige patsiendi proovide puhul ettevaatusabinõusid, mis on sätestatud OSHA vere kaudu levivate patogeenide reeglis (29 CFR osa 1910, 1030) või muudes samaväärsetes bioohutuse protseduurides.
- Kandke kontrollmaterjali käsitsemisel kaitsevarustust, näiteks ühekordselt kasutatavaid kindaid.
- Ärge neelake kontrollmaterjali alla.

MÄRKUS

- Ärge kasutage kontrollmaterjali, kui selle aegumiskuupeav on kontrollmaterjalil märgitu järgi möödas või kui kontrollmaterjali hoitakse määratlemata tingimustes.
- Hoidke kontrollmaterjali farmaatsiatoodetele mõeldud külmikus.
- Hoidke kontrollmaterjali temperatuuril vahemikus 2...8 °C (36...46 °F).
- Kaitske kontrollmaterjali ülekuumenemise ja külmumise eest.

- Täpsed väärtsused ei ole saavutatavad, kui kontrollmaterjali kasutatakse mittemehaanilises hematoloogiaanalüüsis.

Kontrollmaterjali kasutamine

MÄRKUS

- Mõõtmise üksikasjad leiate analüsaatori kasutusjuhendist.
- Ärge kasutage kontrollmaterjali, kui kahtlustate riknemist. Pärast segamist peaks kontrollmaterjal välimuselt sarnanema värske täisverega. Segamata katsutites võib supernatant tunduda hägune ja punakas; see on normaalne ega viita riknemisele. Muud värvimutused, väga tumepunane supernatant või vastuvõetamatud tulemused võivad viidata riknemisele.
- Kui kontrollmaterjali hoitakse väljaspool määratud temperatuurivahemikku, võivad LY% ja LY väärtsused muutuda kõrgeks.
- Kontrollige, et toote partiinumber ühtiks analüüsilehel oleva partiinumbriga.
- Kui kasutate automatiseritud hematoloogiaanalüsaatorit MEK-9100 või MEK-9200, kasutage hematoloogiaanalüsaatoriga kaasas olevat käepärast vöötkoodilugejat, et lugeda 2D-vöötkoode Nihon Kohdeni originaalkontrolli analüüsilehelt. Analüüsi väärtsused sisestatakse hematoloogiaanalüsaatorisse.
- WBC 5-osaliste diferentsiaalide analüüsiväärtsused on mõeldud optilise reguleerimise jaoks MEK-CAL-i katsutiga HEMATOLOGY CALIBRATOR.

Analüsaatori mõõtetäpsuse statistilise kvaliteedikontrolli jaoks on soovitatav mõõta kontrolelementi. Samuti on kontrolli mõõtmiseks soovitatav kasutada iga labori poolt määratud keskmist ning ülemist ja alumist piirnormi.

Kvaliteedikontrolli tegemise sagedus

Määrase iga labori kehtestatud korra kohaselt.

Kasutatud kontrollmaterjal

MEK-5DL, MEK-5DN, MEK-5DH
HEMATOLOGY CONTROL for WBC 5 part differential

Mõõtmispõhimõte

Vaadake analüsaatori kasutusjuhendit.

Protseduur

- Võtke kontrollmaterjal farmaatsiatoodetele mõeldud külmikust välja ning laske sellel enne segamist 15 minutit toatemperatuuri (15...30 °C, 59...86 °F) soojeneda.

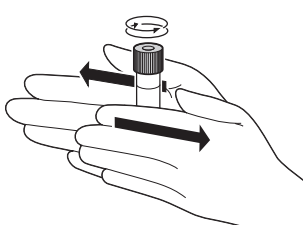
MÄRKUS: Ärge segage kontrollmaterjali enne, kui see on soojenenud toatemperatuurini. See võib põhjustada kontrollmaterjali sisu lekkimise korgi ülaosast.

2. Segage kontrollmaterjali.

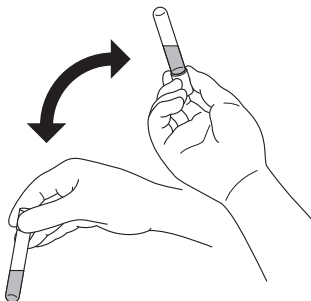
MÄRKUS • Ärge kasutage mehaanilist segurit.
• Ärge segage kontrollmaterjali järsult. Kui see mullitama hakkab, tekib hemolüüs.

- 1) Hoidke katsutit horisontaalselt peopesade vahel ja rullige seda edasi-tagasi 20 kuni 30 sekundit. Keerake aeg-ajalt katsuti ümber, et kontrollmaterjal seguneks põhjalikult.

Rullige katsutit edasi-tagasi



Pöörake katsuti ümber



- 2) Jätkake segamist 1. sammus kirjeldatud viisil, kuni punased verelibled on täielikult suspendeeritud. Pikka aega hoitud katsutid võivad vajada täiendavat segamist.
 3. Pöörake katsutit enne mõõtmist ettevaatlikult ümber, kuni põhjas ei ole enam ühtegi vereklompi.
- MÄRKUS:** Kui segunemine ei ole olnud täielik, võivad mõõtmistulemused olla ebatäpsed.
4. Mõõtke kontrollmaterjali analüsaatori kasutusjuhendis toodud suuniste kohaselt.
 5. Pärast mõõtmist puhastage korgilt ja katsuti servast jääkmaterjal ebemevaba salvrätikuga, kui katsuti on olnud mõõtmiseks avatud. Asetage kork tihedalt tagasi.
 6. Pange katsuti 30 minuti jooksul tagasi külmikusse.

Tehniline teave

Kontrollmaterjali määratud väärustuste metroloogiline jälgitavus

Iga parameetri jaoks on rahvusvaheliselt tunnustatud vördlusmeetod.

- 1) WBC ja RBC: ICSH 1988: The assignment of values to fresh blood used for calibrating automated blood cell counters. Clin Lab Hematol.1988; 10:203-212
- 2) HGB: CLSI H15-A3
- 3) HCT: CLSI H7-A3

4) PLT:

Rahvusvaheline Hematoloogia Standardinõukogu tsütomeetria ekspertpaneel ja Rahvusvaheline Laboratoorse Hematoloogia Seltsi trombotsüütide loendamise töörühm. Trombotsüütide loendamine RBC / trombotsüütide suhte meetodil. Standardmeetod. Am Journal of Clinical Pathology 115:460–464 2001

Analüüsi väärustused

- Vaadake kaasasolevalt analüüsilehelt konkreetse instrumendi mudeli analüüsi väärustusi.
- Analüüsi väärustused määratatakse hästi hooldatud, korralikult kalibreeritud instrumentidega, kasutades selleks kohandatud reaktiive. Reaktiivide erinevused, hooldus, töötehnika ja kalibreerimine võivad põhjustada laboritevahelisi erinevusi.
- Määratud väärustused on esitatud keskmise ja vahemikuna. Keskmise on tületatud kordustestide põhjal seadmetel, mida kasutatakse ja hooldatakse tootja suuniste kohaselt. Vahemik on hinnanguline erinevus laborite vahel ja võtab arvesse ka meetodi loomupärast ebatäpsust ja kontrollmaterjali eeldatavat bioloogilist varieeruvust.
- Uue kontrollpartii analüüsiväärustused tuleks kinnitada enne uue partii tavapärast kasutuselevõttu. Katsetage uut partiid, kui heas töökorras instrumendi ja vana parti kvaliteedikontrolli tulemused on vastuvõetavad. Laboratoorselt saadud keskmise peaks jäädma analüüsivahemikku.
- Suurema kontrollitundlikkuse saavutamiseks peaks iga labor kehtestama oma keskmise ja vastuvõetava vahemiku ning hindama keskmist perioodiliselt ümber. Laboratoorsed vahemikud võivad sisaldada väärustusi väljaspool analüüsivahemikku. Kasutaja võib määrata analüüsi väärustused, mida ei ole analüüsilehel loetletud, kui kontroll on meetodi jaoks sobiv.

MÄRKUS: RDW-CV kuvatakse RDW-na MEK-7222 ja MEK-8222 automaatsel hematoloogia analüsaatoril.

Piirangud

Kontrollmaterjali toimimine on tagatud ainult siis, kui seda õigesti hoitakse ja kasutatakse, nagu on määratletud selles kasutusjuhendis. Katsuti mittetäielik segamine enne kasutamist muudab kehtetuks nii võetud proovi kui ka kõik katsutisse jäänud materjalid.

Koostis

Kontrollmaterjal sisaldb inimese erütrotsüüte, simuleeritud leukotsüüte ja imetajate trombotsüüte, mis on suspendeeritud säilitusainetega plasmasarnases vedelikus.

Steriliseerimismeetod

Kontrollmaterjal ei ole ette nähtud steriliseerimiseks ega steriilses kasutuskeskkonnas hoidmiseks.

Analüüsitemuste arvutamiseks kasutatud matemaatiline lähenemine

Järgmised parameetrid arvutatakse järgmiselt¹:

NE% = NE / WBC

LY% = LY / WBC

MO% = MO / WBC

EO% = EO / WBC

BA% = BA / WBC

MCV = HCT / RBC

MCH = HGB / RBC

MCHC = HGB / HCT

MPV = PCT / PLT²

¹ Ilma ühiku korrigeerimiseta

² PCT: trombotsüütide krit

MÄRKUS: RBC indeksite arvutamiseks ümardatakse täisarvuni või lähima kümnendikuni.

Keskkonnatingimused

Säilitus- ja transpordikeskkond

Temperatuur: 2...8 °C (36...46 °F)

Kasutuskeskkond

Temperatuur: 15...30 °C (59...86 °F)

Aegumiskuupäev

Aegumiskuupäev on näidatud kontaineri etiketil.

Kasutusaeg: 3 kuud

Säilivusaeg pärast avamist

14 päeva (aegumiskuupäeva piires)

MÄRKUS: Esimest korda kasutades pange kirja avamiskuupäev.

Pakendi- ja katalooginumber

Mudel	Kogus	Katalooginumber
MEK-5DN	MEK-5DN (3,0...3,4 ml) × 2	5DN02
	MEK-5DN (3,0...3,4 ml) × 6	5DN06
MEK-5DL, MEK-5DH	MEK-5DL (3,0...3,4 ml) × 6, MEK-5DH (3,0...3,4 ml) × 6	5DLH6
	MEK-5DL (3,0...3,4 ml) × 2, MEK-5DN (3,0...3,4 ml) × 2, MEK-5DH (3,0...3,4 ml) × 2	5DM02
MEK-5DL, MEK-5DN, MEK-5DH	MEK-5DL (3,0...3,4 ml) × 4, MEK-5DN (3,0...3,4 ml) × 4, MEK-5DH (3,0...3,4 ml) × 4	5DM04

Kõrvaldamine

⚠ HOIATUS

Kõrvaldage kontrollmaterjali kohalike seaduste ja asutuses nakkusohtlike meditsiinijäätmete kõrvaldamiseks kehtivate suuniste (sealhulgas pöletamise, sulatustöötuse, steriliseerimise, desinfitseerimise ja jäätmete kõrvaldamise nõuded) kohaselt. Muidu võib see keskkonda mõjutada. Kui on kahtlus, et kontrollmaterjal võis olla nakatunud, võib see põhjustada infektsiooni.

Kontrollmaterjali kõrvaldamisel, näiteks kui aegumiskuupäev on möödas, järgige kontrollmaterjali ohutuskaardil olevaid suuniseid.

Redaktsioonialugu

Väljaanne	Kuupäev	Üksikasjad	Kood
1. väljaanne	6. jaanuar 2003	Algne väljaanne	0604-018444
7. väljaanne	13. juuli 2023	IVDR-i vastavus	0614-908007
8. väljaanne	19. aprill 2024	Parandused	0614-908007A

- MÄRKUS**
- Selle juhendi kood muudeti koodist 0604-018444E koodiks 0614-908007, kui juhendit värskendati 6. väljaandelt 7. väljaandele.
 - Uusimas väljaandes tehtud muudatused on näidatud iga lehekülje vasakus veerises oleva triibuga.

Märkus. Euroopa Majanduspiirkonna ja Šveitsi territooriumil asuvatele kasutajatele:

Igast seadmega seotud rasketest vahejuhtumist tuleks teatada tootja määratud Euroopa esindajale ning selle Euroopa Majanduspiirkonna liikmesriigi ja Šveitsi pädevale asutusele, kus kasutaja ja/või patsient asub.

Autoriõiguse teatis.

Kogu selle juhendi sisu autoriõigused kuuluvad ettevõttele Nihon Kohden. Kõik õigused on reserveeritud.



Manufacturer

NIHON KOHDEN CORPORATION
1-31-4 Nishiochiai, Shinjuku-ku,
Tokyo 161-8560, Japan
Phone +81 3-5996-8041
<https://www.nihonkohden.com/>



European Representative

NIHON KOHDEN EUROPE GmbH
Raiffeisenstrasse 10, 61191 Rosbach, Germany
Phone +49 6003-827-0 Fax +49 6003-827-599

UK Responsible Person

NIHON KOHDEN UK LTD.
Unit 3, Heyworth Business Park,
Old Portsmouth Road, Peasmarsh,
Guildford, Surrey, GU3 1AF, UK
Phone +44 14 8333-1328

1. väljaanne:
8. väljaanne:

6. jaanuar 2003
19. aprill 2024



HEMATOLOGY CONTROL for WBC 5 part differential

MEK-5DL, MEK-5DN, MEK-5DH

Français

Généralités

Objectif prévu

Uniquement pour usage diagnostique in vitro

Le contrôle HEMATOLOGY CONTROL for WBC 5 part differential est destiné à un usage diagnostique in vitro en tant que contrôle des valeurs assignées du sang total. Il permet de contrôler les valeurs des automates d'hématologie Nihon Kohden conçus pour mesurer le différentiel des 5 types de WBC. Le contrôle HEMATOLOGY CONTROL for WBC 5 part differential n'est pas utilisé pour le diagnostic ou l'aide au diagnostic, le pronostic, la prédition de la maladie ou de l'état physiologique du patient. La mesure de ce contrôle HEMATOLOGY CONTROL for WBC 5 part differential permet de s'assurer que l'appareil fonctionne conformément à son utilisation prévue.

Les paramètres de contrôle sont les suivants :

- 1) WBC : Numération des globules blancs
- 2) NE % : Pourcentage de neutrophiles
- 3) LY % : Pourcentage de lymphocytes
- 4) MO % : Pourcentage de monocytes
- 5) EO % : Pourcentage d'éosinophiles
- 6) BA % : Pourcentage de basophiles
- 7) NE : Neutrophiles
- 8) LY : Lymphocytes
- 9) MO : Monocyte
- 10) EO : Éosinophiles
- 11) BA : Basophiles
- 12) RBC : Numération des globules rouges
- 13) HGB : Concentration en hémoglobine
- 14) HCT : Pourcentage d'hématocrite
- 15) MCV : Volume corpusculaire moyen
- 16) MCH : Hémoglobine corpusculaire moyenne
- 17) MCHC : Concentration corpusculaire moyenne en hémoglobine
- 18) RDW : Indice de distribution des globules rouges
- 19) PLT : Numération des plaquettes
- 20) MPV : Volume plaquettaire moyen

Consultez le manuel de l'opérateur de l'automate conjointement au présent manuel avant et pendant l'utilisation du calibrateur. Référez-vous également à la feuille de test disponible sur le site web Nihon Kohden (consultez la section "Matériels fournis").

0614-908007A

- REMARQUE**
- Utilisez le contrôle uniquement avec les automates spécifiés.
 - Consultez attentivement la FDS (Fiche de données de sécurité) avant toute utilisation. La FDS est disponible auprès du représentant Nihon Kohden et sur le site Web Nihon Kohden (<https://www.nihonkohden.com>).

Dispositifs conçus pour une utilisation conjointe

MEK-7222, MEK-7300, MEK-8222, MEK-9100, MEK-9200

Matériels fournis et matériels requis

Matériels fournis

- MEK-5DL, MEK-5DN, MEK-5DH
HEMATOLOGY CONTROL for WBC 5 part differential
- Feuille de test ¹

¹ La feuille de test est disponible sur le site Web Nihon Kohden (<https://www.nihonkohden.com/technology/assaysheet/assaysheet.html>). Imprimez-la sur une imprimante laser dont la qualité d'impression est réglée sur 1200×1200 dpi ou plus.

Matériels requis (Non fournis avec le contrôle)

- Gants de protection
- Lunettes de protection
- Conteneur à déchets pour matériaux biologiques dangereux

Utilisateurs prévus

Ce produit est réservé à l'usage des professionnels de laboratoire, dans des laboratoires disposant d'un équipement approprié pour les tests hématologiques. Le personnel qualifié, par exemple les techniciens de laboratoire formés aux techniques d'analyse hématologique, pourra utiliser le produit conformément au manuel de l'opérateur.

Symboles

Les symboles suivants sont utilisés avec le contrôle. La description de chaque symbole est fournie dans le tableau ci-dessous.

Symbol	Description	Symbol	Description
	Attention		Numéro de lot
	Manuel de l'opérateur ; instructions de fonctionnement		Numéro de modèle
	Numéro de référence		Utiliser avant le

Symbole	Description
IVD	Dispositif médical de diagnostic in vitro
Fabricant	
EC REP	Représentant agréé pour la Communauté européenne/l'Union européenne
Temperature	Limites de température
Risques biologiques	Risques biologiques
↑↑	Tenir droit

Symbol	Description
CONTROL	Contrôle/Taux de concentration
CONTROL L	
CONTROL N	
CONTROL H	
OPEN	Stabilité du tube ouvert
UDI	Identifiant unique d'appareil
CE XXXX	Le marquage CE est une marque de conformité protégée de l'Union européenne. Les quatre chiffres qui suivent le marquage CE indiquent le numéro d'identification de l'organisme notifié chargé d'évaluer la conformité du produit en tant que dispositif médical.

Consignes de sécurité

AVERTISSEMENT Le terme Avertissement alerte l'utilisateur sur les risques de préjudices physiques, voire de décès, associés à l'utilisation ou à l'utilisation erronée de l'instrument.

Respectez scrupuleusement les consignes de sécurité fournies dans le présent manuel de l'opérateur.

AVERTISSEMENT

- MATÉRIEL BIOLOGIQUE POTENTIELLEMENT DANGEREUX Pour usage diagnostique in vitro. Chaque donneur ou composant humain utilisé dans la préparation du contrôle a été testé par une méthode ou un test homologué(e) par la FDA et s'est révélé négatif ou non réactif à la présence du HBsAg, de l'anti-VHC, des tests NAT (Nucleic Acid Test) pour le VIH-1, le VHC (ARN) et le VIH-1/2. Chaque composant est également négatif au test sérologique pour la syphilis (RPR ou STS). Aucune méthode de test ne peut offrir une garantie totale de l'absence d'agents infectieux ; ce matériel doit donc être traité comme potentiellement infectieux. Lors de la manipulation ou de l'élimination des tubes, suivez les précautions applicables aux échantillons de patients comme spécifié dans la directive OSHA sur les pathogènes transmissibles par le sang (29 CFR Alinéa 1910, 1030) ou d'autres procédures de biosécurité équivalentes.
- Lors de la manipulation du contrôle, portez un équipement de protection comme des gants jetables.
- N'ingérez jamais le contrôle.

REMARQUE

- N'utilisez pas le contrôle si la date de péremption indiquée sur le contrôle est dépassée ou s'il est stocké dans des conditions autres que celles spécifiées.
- Stockez le contrôle dans un réfrigérateur pharmaceutique.
- Stockez le contrôle à des températures comprises entre 2 et 8 °C (36 et 46 °F).
- Protégez le contrôle contre le risque de surchauffe et de gel.

- Des valeurs précises ne peuvent pas être obtenues si le contrôle est utilisé dans un test hématologique non automatisé.

Utilisation du contrôle

- REMARQUE**
- Pour une description détaillée de la mesure, reportez-vous au manuel de l'opérateur de l'analyseur.
 - N'utilisez pas le contrôle si une détérioration est suspectée. Après mélange, le contrôle doit prendre une apparence similaire à celle du sang total frais. Dans les tubes non mélangés, le surnageant peut prendre une apparence trouble et rougeâtre ; cette apparence est normale et n'indique pas une détérioration. Une autre décoloration, un surnageant rouge très foncé ou des résultats inacceptables peuvent indiquer une détérioration.
 - Si le contrôle est stocké à une température non comprise dans la plage admise, les paramètres LY % et LY peuvent prendre des valeurs élevées.
 - Vérifiez que le numéro de lot du produit correspond au numéro de lot de la fiche de test.
 - Lors de l'utilisation de l'automate d'hématologie MEK-9100 ou MEK-9200, utilisez le lecteur de codes-barres portable fourni avec l'automate d'hématologie pour lire les codes-barres 2D sur la feuille de test d'un contrôle de marque Nihon Kohden. Les valeurs de test sont entrées dans l'automate d'hématologie.
 - Les valeurs de test des différentiels des 5 types de WBC sont destinées à l'ajustement optique avec le calibrateur MEK-CAL HEMATOLOGY CALIBRATOR.

La mesure d'un contrôle est recommandée à des fins de contrôle de qualité statistique de l'exactitude des mesures de l'automate. Il est également recommandé d'utiliser les limites moyennes, hautes et basses de mesure du contrôle, définies par chaque laboratoire.

Fréquence d'exécution du contrôle de qualité

Elle est déterminée par chaque laboratoire en fonction de ses procédures établies.

Contrôle utilisé

MEK-5DL, MEK-5DN, MEK-5DH
HEMATOLOGY CONTROL for WBC 5 part differential

Principe de mesure

Référez-vous au manuel de l'opérateur de l'automate.

Procédure

- Sortez le contrôle du réfrigérateur pharmaceutique et laissez-le à température ambiante (15 à 30 °C, 59 à 86 °F) pendant 15 minutes avant de le mélanger.

REMARQUE : Ne mélangez pas le contrôle avant qu'il ait atteint la température ambiante. Le cas échéant, le contenu du contrôle risquerait de s'écouler par le haut du capuchon.

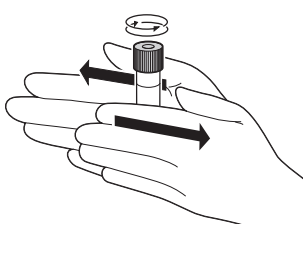
2. Mélangez le contrôle

REMARQUE • N'utilisez pas un mélangeur mécanique.

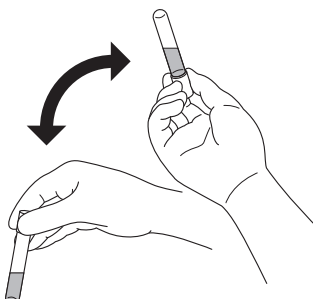
- Ne mélangez pas le contrôle de manière trop brutale. La production de bulles provoque une hémolyse.

- 1) Tenez le tube à l'horizontale entre les paumes des mains et faites-le rouler d'avant en arrière pendant 20 à 30 secondes. Vous pouvez occasionnellement renverser le tube pour vous assurer que le contrôle est entièrement mélangé.

Faire rouler le tube
d'avant en arrière



Renverser le tube



- 2) Continuez à mélanger de la manière décrite à l'étape 1) jusqu'à ce que la suspension des globules rouges soit complète. Les tubes stockés pendant une longue période peuvent requérir un mélange supplémentaire.
3. Continuez à renverser doucement le tube jusqu'à disparition complète des caillots sanguins au fond du tube avant de procéder à la mesure.
- REMARQUE :** Si le mélange est incomplet, les résultats de mesure peuvent être erronés.
4. Mesurez le contrôle comme indiqué dans le manuel de l'opérateur de l'automate.
5. Après la mesure et si le tube a été ouvert pour la mesure, nettoyez les résidus présents dans le capuchon et au bord du tube avec un tissu non pelucheux. Remettez le capuchon fermement en place.
6. Remettez le tube dans le réfrigérateur dans les 30 minutes.

Informations techniques

Traçabilité métrologique des valeurs assignées au contrôle

Pour chaque paramètre, la méthode de référence internationalement reconnue est la suivante :

- 1) WBC et RBC: ICSH 1988: The assignment of values to fresh blood used for calibrating automated blood cell counters. Clin Lab Hematol. 1988; 10:203-212
- 2) HGB : CLSI H15-A3
- 3) HCT : CLSI H7-A3

4) PLT :

International Council for Standardization in Hematology Expert Panel on Cytometry and International Society of Laboratory Hematology Task Force on Platelet Counting. Platelet counting by RBC/platelet ratio method. A reference method. Am Journal of Clinical Pathology 115:460-464 2001

Valeurs de test

- Référez-vous aux valeurs de test correspondant au modèle d'instrument spécifié dans la fiche de test fournie.
- Les valeurs de test sont déterminées sur des instruments parfaitement entretenus et étalonnés avec les réactifs adéquats. Des différences au niveau des réactifs, de l'entretien, de la technique de fonctionnement et de l'étalonnage peuvent contribuer à une variation entre les laboratoires.
- Les valeurs assignées sont présentées sous la forme d'une moyenne et d'une plage. La moyenne est dérivée de tests répétés sur des instruments utilisés et entretenus conformément aux instructions du fabricant. La plage est une estimation de la variation entre laboratoires et tient également compte de l'imprécision inhérente à la méthode et de la variabilité biologique attendue du matériel de contrôle.
- Les valeurs de test d'un nouveau lot de contrôle doivent être confirmées avant que le nouveau lot soit mis en utilisation de routine. Testez le nouveau lot lorsque l'instrument est en bon état de marche et que les résultats du contrôle de qualité de l'ancien lot sont acceptables. La moyenne fournie par le laboratoire doit se situer dans la plage de test.
- Pour une plus grande sensibilité de contrôle, chaque laboratoire doit établir sa propre moyenne et sa propre plage acceptable, et réévaluer périodiquement la moyenne. La plage du laboratoire peut inclure des valeurs non comprises dans la plage du test. L'utilisateur peut établir des valeurs de test qui ne figurent pas sur la fiche de test, si le contrôle est adapté à la méthode.

REMARQUE : Le paramètre RDW-CV s'affiche comme RDW sur les automates d'hématologie MEK-7222 et MEK-8222.

Limitations

La performance du contrôle est garantie uniquement s'il est stocké de manière appropriée et utilisé comme décrit dans le présent manuel de l'opérateur. Un mélange incomplet du contenu du tube avant utilisation invalide à la fois l'échantillon prélevé et le contenu restant dans le tube.

Composition

Le contrôle contient des erythrocytes humains, des leucocytes simulés et des plaquettes de mammifères en suspension dans un fluide de type plasma avec conservateurs.

Méthode de stérilisation

Le contrôle n'est pas prévu pour être stérilisé ni conservé dans un environnement stérile.

Approche mathématique selon laquelle le calcul des résultats analytiques est effectué

Les paramètres suivants sont calculés comme suit¹ :

$$\text{NE \%} = \text{NE/WBC}$$

$$\text{LY \%} = \text{LY/WBC}$$

$$\text{MO \%} = \text{MO/WBC}$$

$$\text{EO \%} = \text{EO/WBC}$$

$$\text{BA \%} = \text{BA/WBC}$$

$$\text{MCV} = \text{HCT/RBC}$$

$$\text{MCH} = \text{HGB/RBC}$$

$$\text{MCHC} = \text{HGB/HCT}$$

$$\text{MPV} = \text{PCT/PLT}^2$$

¹ Sans correction d'unité

² PCT : Hématocrite plaquettaire

REMARQUE : Les indices RBC sont calculés en arrondissant au nombre entier ou au dixième le plus proche.

Conditions environnementales

Conditions de transport et de stockage

Température : entre 2 et 8 °C (entre 36 et 46 °F)

Conditions d'utilisation

Température : entre 15 et 30 °C (entre 59 et 86 °F)

Date de péremption

La date de péremption est indiquée sur l'étiquette du conteneur.

Durée de validité : 3 mois

Durée de conservation après ouverture

14 jours (avant la date de péremption)

REMARQUE : Enregistrez la date d'ouverture lors de la première utilisation.

Conditionnement et numéro de référence

Modèle	Qté	Numéro de référence
MEK-5DN	MEK-5DN (3,0 à 3,4 ml) x 2	5DN02
	MEK-5DN (3,0 à 3,4 ml) x 6	5DN06
MEK-5DL, MEK-5DH	MEK-5DL (3,0 à 3,4 ml) x 6, MEK-5DH (3,0 à 3,4 ml) x 6	5DLH6
MEK-5DL, MEK-5DN, MEK-5DH	MEK-5DL (3,0 à 3,4 ml) x 2, MEK-5DN (3,0 à 3,4 ml) x 2, MEK-5DH (3,0 à 3,4 ml) x 2	5DM02
	MEK-5DL (3,0 à 3,4 ml) x 4, MEK-5DN (3,0 à 3,4 ml) x 4, MEK-5DH (3,0 à 3,4 ml) x 4	5DM04

Élimination

AVERTISSEMENT

Éliminez le contrôle conformément à la législation locale et aux directives de votre établissement (y compris par incinération, traitement par fusion, stérilisation, désinfection et demande d'élimination des déchets) en matière d'élimination des déchets médicaux infectieux. Sinon, il peut nuire à l'environnement. S'il existe une possibilité que le contrôle ait été contaminé, il peut provoquer une infection.

Lors de l'élimination du contrôle, par exemple lorsque la date de péremption est dépassée, suivez les instructions figurant sur la FDS du contrôle.

Historique des révisions

Édition	Date	Détails	Numéro de code
1ère édition	06 jan. 2003	Publication initiale	0604-018444
7ème édition	13 juil. 2023	Conformité IVDR	0614-908007
8e édition	19 avr. 2024	Corrections	0614-908007A

REMARQUE • Le numéro de code du présent manuel a été changé de 0604-018444E à 0614-908007 lors de la mise à jour de la 6e édition à la 7e édition.
• Les changements apportés à l'édition la plus récente sont indiqués par une barre dans la marge de gauche de chaque page.

Note à l'intention des utilisateurs résidant sur le territoire de l'EEE et de la Suisse :
Tout incident grave lié au dispositif doit être signalé au Représentant pour l'Europe désigné par le fabricant et à l'autorité compétente de l'État membre de l'EEE et de la Suisse dans lequel l'utilisateur et/ou le patient sont établis.

Avis de droit d'auteur

L'ensemble du contenu de ce manuel est protégé par le droit d'auteur appartenant à Nihon Kohden. Tous les droits sont réservés.



Manufacturer

NIHON KOHDEN CORPORATION
1-31-4 Nishiochiai, Shinjuku-ku,
Tokyo 161-8560, Japan
Phone +81 3-5996-8041
<https://www.nihonkohden.com/>



European Representative

NIHON KOHDEN EUROPE GmbH
Raiffeisenstrasse 10, 61191 Rosbach, Germany
Phone +49 6003-827-0 Fax +49 6003-827-599

UK Responsible Person

NIHON KOHDEN UK LTD.
Unit 3, Heyworth Business Park,
Old Portsmouth Road, Peasmarsh,
Guildford, Surrey, GU3 1AF, UK
Phone +44 14 8333-1328

1re édition : 06 jan. 2003

8e édition : 19 avr. 2024



HEMATOLOGY CONTROL for WBC 5 part differential

MEK-5DL, MEK-5DN, MEK-5DH

Deutsch

Allgemeines

Verwendungszweck

Nur zur Verwendung in der In-vitro-Diagnostik.

HEMATOLOGY CONTROL for WBC 5 part differential ist für die Verwendung als Vollblutkontrolle mit Wertzuweisung zur Überwachung der Messwerte auf Analysegeräten von Nihon Kohden zur WBC 5 Teildifferenzierung für die Hämatologie in der In-vitro-Diagnostik bestimmt. HEMATOLOGY CONTROL for WBC 5 part differential wird nicht zur Diagnose oder Unterstützung bei der Diagnose, zur Prognose oder zur Vorhersage einer Erkrankung bzw. des physiologischen Zustands eines Patienten verwendet. Die Messung dieser HEMATOLOGY CONTROL for WBC 5 part differential bestätigt, dass das Gerät bestimmungsgemäß funktioniert.

Überprüfte Kontrollparameter:

- 1) WBC: Anzahl der Leukozyten
- 2) NE%: Prozent Neutrophilen
- 3) LY%: Prozent Lymphozyten
- 4) MO%: Prozent Monozyten
- 5) EO%: Prozent Eosinophile
- 6) BA%: Prozent Basophile
- 7) NE: Neutrophile
- 8) LY: Lymphozyten
- 9) MO: Monozyten
- 10) EO: Eosinophile
- 11) BA: Basophile
- 12) RBC: Anzahl der Erythrozyten
- 13) HGB: Hämoglobinkonzentration
- 14) HCT: Prozent Hämatokrit
- 15) MCV: Mittleres korpuskuläres Volumen
- 16) MCH: Mittleres korpuskuläres Hämoglobin
- 17) MCHC: Mittlere korpuskuläre Hämoglobin-Konzentration
- 18) RDW: Erythrozytenverteilungsbreite
- 19) PLT: Anzahl der Thrombozyten
- 20) MPV: Mittleres Thrombozytenvolumen

Lesen Sie vor und während der Verwendung zusammen mit der vorliegenden Gebrauchsanweisung auch die Gebrauchsanweisung für das Analysegerät. Beachten Sie auch das auf der Website von Nihon Kohden verfügbare Assayblatt (siehe Abschnitt "Im Lieferumfang enthaltenes Material").

0614-908007A

- HINWEIS**
- Verwenden Sie die Kontrolle nur mit den angegebenen Analysegeräten.
 - Lesen Sie vor der Verwendung sorgfältig das SDB (Sicherheitsdatenblatt). Das SDB erhalten Sie von Ihrem Nihon Kohden-Vertreter und auf der Website von Nihon Kohden (<https://www.nihonkohden.com>).

Zur kombinierten Verwendung vorgesehene Geräte

MEK-7222, MEK-7300, MEK-8222, MEK-9100, MEK-9200

Im Lieferumfang enthaltenes Material und zusätzlich erforderliches Material

Im Lieferumfang enthaltenes Material

- MEK-5DL, MEK-5DN, MEK-5DH
- HEMATOLOGY CONTROL for WBC 5 part differential
- Assayblatt ¹

¹ Das Assayblatt finden Sie auf der Website von Nihon Kohden (<https://www.nihonkohden.com/technology/assaysheet/assaysheet.html>). Drucken Sie es auf einem Laserdrucker mit einer eingestellten Druckqualität von 1200×1200 dpi oder höher aus.

Zusätzlich erforderliches Material (nicht im Lieferumfang der Kontrolle enthalten)

- Schutzhandschuhe
- Schutzbrille
- Abfallbehälter für biogefährliches Material

Vorgesehene Anwender

Nur für den Gebrauch durch Fachpersonal in einem Labor mit geeigneter Ausrüstung für hämatologische Tests bestimmt. Das Produkt kann von qualifiziertem Personal, z. B. Labortechnikern, die in hämatologischen Analysetechniken geschult sind, gemäß der Gebrauchsanweisung verwendet werden.

Symbole

In Zusammenhang mit der Kontrolle werden die folgenden Symbole verwendet. Die Beschreibungen der einzelnen Symbole finden Sie in der folgenden Tabelle.

Symbol	Beschreibung	Symbol	Beschreibung
	Vorsicht		Chargennummer
	Gebrauchsanweisung		Modellnummer
	Katalognummer		Benutzung durch

Symbol	Beschreibung
	Medizinprodukt zur In-vitro-Diagnostik
	Manufacturer
	Bevollmächtigter Vertreter in der Europäischen Gemeinschaft/ Europäischen Union
	Temperaturgrenzen
	Biologische Risiken
	Diese Seite oben
	Kontrolle/ Konzentrationsstufe

Symbol	Beschreibung
	Stabilität der Röhrchens nach dem Öffnen
	Eindeutige Gerätekennung (Unique Device Identifier)

Sicherheitshinweise

⚠ WARNHINWEIS Ein Warnhinweis warnt den Benutzer vor möglichen Verletzungen oder Tod im Zusammenhang mit der Verwendung oder dem Missbrauch des Geräts.

Es sind alle Sicherheitsinformationen in der vorliegenden Gebrauchsanweisung zu beachten.

⚠ WARNHINWEIS

- POTENZIELL BIOGEFÄHRLICHES MATERIAL Zur Verwendung in der In-vitro-Diagnostik. Jeder menschliche Spender/jede Einheit, der/die bei der Herstellung der Kontrolle verwendet wird, wurde mit einer FDA-lizenzierten Methode/einem FDA-lizenzierten Test geprüft und erwies sich als negativ oder nicht reaktiv hinsichtlich des Vorhandenseins von HBsAg, Anti-HCV, NAT-Test auf HIV-1, HCV (RNA) und HIV-1/2. Jede Einheit war auch in einem serologischen Test auf Syphilis (RPR oder STS) negativ. Da keine Testmethode zu 100 % ausschließen kann, dass keine Infektionserreger vorhanden sind, ist dieses Material als potenziell infektiös zu betrachten. Bei der Handhabung oder Entsorgung der Röhrchen die Vorsichtsmaßnahmen für Patientenproben gemäß der OSHA-Richtlinie zum Umgang mit Blutpathogenen (Bloodborne Pathogen Rule, 29 CFR Part 1910, 1030) oder anderen äquivalenten Verfahren zur Gewährleistung der Biosicherheit beachten.
- Beim Umgang mit der Kontrolle zum Schutz vor Infektionen Schutzausrüstung wie Einmalhandschuhe tragen.
- Die Kontrolle nicht schlucken.

HINWEIS

- Die Kontrolle nicht verwenden, wenn das auf der Kontrolle angegebene Verfallsdatum überschritten ist oder wenn die Kontrolle unter anderen als den angegebenen Bedingungen gelagert wurde.
- Bewahren Sie die Kontrolle in einem Arzneimittelkühlschrank auf.
- Bewahren Sie die Kontrolle bei Temperaturen zwischen 2 und 8 °C (36 und 46 °F) auf.
- Schützen Sie die Kontrolle vor Überhitzung und Einfrieren.

- Bei Verwendung der Kontrolle in nicht-mechanischen hämatologischen Tests können keine genauen Werte ermittelt werden.

Verwendung der Kontrolle

HINWEIS

- Beachten Sie für Details zur Messung die Gebrauchsanweisung des Analysegeräts.
- Verwenden Sie die Kontrolle nicht, wenn eine Verschlechterung vermutet wird. Nach dem Mischen sollte die Kontrolle ähnlich aussehen wie frisches Vollblut. In nicht gemischten Röhrchen kann der Überstand trüb und rötlich erscheinen. Dies ist normal und weist nicht auf Verschlechterung hin. Andere Verfärbungen, ein sehr dunkelroter Überstand oder inakzeptable Ergebnisse können auf Verschlechterung hinweisen.
- Wenn die Kontrolle außerhalb des angegebenen Temperaturbereichs gelagert wird, können die Werte für LY% und LY zu hoch werden.
- Vergewissern Sie sich, dass die Chargennummer des Produkts mit der Chargennummer auf dem Assayblatt übereinstimmt.
- Wenn Sie das automatische Hämatologie-Analysegerät MEK-9100 oder MEK-9200 verwenden, benutzen Sie den praktischen Barcode-Leser, der mit dem Hämatologie-Analysegerät geliefert wird, um die 2D-Barcodes auf dem Assayblatt einer Original-Kontrolle von Nihon Kohden zu lesen. Die Assay-Werte werden in das Analysegerät für die Hämatologie eingegeben.
- Die Assay-Werte der WBC 5 Teildifferenzierung gelten für den Fall der optischen Anpassung mit MEK-CAL HEMATOLOGY CALIBRATOR.

Für die statistische Qualitätskontrolle der Messgenauigkeit des Analysegeräts wird die Messung einer Kontrolle empfohlen. Außerdem wird empfohlen, bei der Messung der Kontrolle die von jedem Labor festgelegten Mittelwerte und Ober- und Untergrenzen zu verwenden.

Häufigkeit der Qualitätskontrollen

Ist gemäß den von jedem Labor festgelegten Verfahren zu bestimmen.

Verwendete Kontrolle

MEK-5DL, MEK-5DN, MEK-5DH
HEMATOLOGY CONTROL for WBC 5 part differential

Messprinzip

Beachten Sie hierzu die Gebrauchsanweisung des Analysegeräts.

Vorgehensweise

- Nehmen Sie die Kontrolle aus dem Arzneimittelkühlschrank und lassen Sie es vor dem Mischen 15 Minuten lang auf Raumtemperatur (15 bis 30 °C, 59 bis 86 °F) erwärmen.

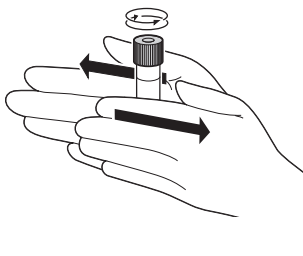
HINWEIS: Mischen Sie die Kontrolle nicht, bevor sie sich auf Raumtemperatur erwärmt hat.
Dies kann dazu führen, dass der Inhalt der Kontrolle oben aus der Kappe herausquillt.

2. Mischen Sie die Kontrolle.

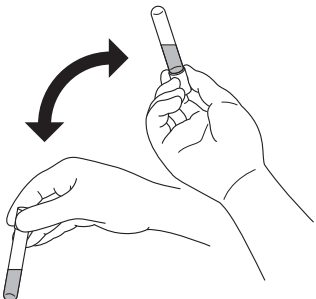
- HINWEIS**
- Verwenden Sie keine mechanische Mischvorrichtung.
 - Gehen Sie beim Mischen der Kontrolle behutsam vor. Wenn Luftblasen vorhanden sind, wird eine Hämolyse ausgelöst

- 1) Halten Sie das Röhrchen waagerecht zwischen den Handflächen und rollen Sie es 20 bis 30 Sekunden lang hin und her. Drehen Sie das Röhrchen gelegentlich um, damit die Kontrolle gründlich gemischt wird.

Das Röhrchen hin und her
rollen



Das Röhrchen umdrehen



- 2) Mischen Sie weiter wie in Schritt 1) beschrieben, bis die Erythrozyten vollständig suspendiert sind. Röhrchen, die über einen längeren Zeitraum gelagert werden, erfordern unter Umständen zusätzliches Mischen.
 3. Drehen Sie das Röhrchen vor der Messung vorsichtig um, bis sich kein Blutgerinnel auf dem Boden befindet.
- HINWEIS:** Bei unvollständiger Durchmischung können die Messergebnisse ungenau sein.
4. Messen Sie die Kontrolle wie in der Gebrauchsanweisung des Analysegeräts angegeben.
 5. Entfernen Sie nach der Messung Rückstände von Deckel und Rand des Röhrchens mit einem fusselfreien Tuch, wenn das Röhrchen für die Messung geöffnet worden ist. Setzen Sie den Deckel fest auf.
 6. Stellen Sie das Röhrchen innerhalb von 30 Minuten wieder zurück in den Kühlschrank.

Technische Informationen

Metrologische Rückverfolgbarkeit der Werte, die der Kontrolle zugewiesen wurden

International anerkannte Referenzmethode für jeden Parameter:

- 1) WBC und RBC: ICSH 1988: The assignment of values to fresh blood used for calibrating automated blood cell counters. Clin Lab Hematol.1988; 10:203-212
- 2) HGB: CLSI H15-A3
- 3) HCT: CLSI H7-A3

4) PLT:

International Council for Standardization in Hematology Expert Panel on Cytometry and International Society of Laboratory Hematology Task Force on Platelet Counting. Platelet counting by RBC/platelet ratio method. A reference method. Am Journal of Clinical Pathology 115:460-464 2001

Assay-Werte

- Es sind die Assay-Werte für das jeweilige Gerätmodell auf dem zur Verfügung gestelltem Assayblatt zu beachten.
- Die Assay-Werte werden auf gut gewarteten, ordnungsgemäß kalibrierten Geräten unter Verwendung konformer Reagenzien bestimmt. Reagenzunterschiede, Wartung, Bedientechnik und Kalibrierung können zu laborbedingten Schwankungen beitragen.
- Zugewiesene Werte sind als Mittelwert und Wertebereich angegeben. Der Mittelwert wurde anhand von Wiederholungstests auf Geräten berechnet, die nach Herstelleranweisungen angewendet und gewartet werden. Der Wertebereich ist eine Schätzung der Werteschwankungen zwischen Laboren unter Berücksichtigung der inhärenten Ungenauigkeit der Methode und der erwarteten biologischen Variabilität des Kontrollmaterials.
- Vor der routinemäßigen Verwendung einer neuen Kontrollcharge sollten deren Assay-Werte bestätigt werden. Die neue Charge ist auf einem Gerät in gutem Betriebszustand zu testen, auf dem akzeptable Qualitätskontrollergebnisse für die bisherige Charge erzielt wurden. Der im Labor erzielte Mittelwert sollte innerhalb des Wertebereichs des Assays liegen.
- Zur Erhöhung der Empfindlichkeit der Kontrolle sollte jedes Labor seinen eigenen Mittelwert und akzeptablen Wertebereich festlegen und den Mittelwert regelmäßig neu bestimmen. Der im Labor gemessene Wertebereich kann Werte beinhalten, die außerhalb des Wertebereichs des Assays liegen. Der Benutzer kann Assay-Werte festlegen, die nicht auf dem Assayblatt aufgeführt sind, wenn die Kontrolle für die Methode geeignet ist.

HINWEIS: RDW-CV wird auf den automatischen Hämatologie-Analysegeräten MEK-7222 und MEK-8222 als RDW angezeigt.

Einschränkungen

Die Funktionsfähigkeit der Kontrolle ist nur dann gewährleistet, wenn sie sachgemäß gelagert und wie in dieser Gebrauchsanweisung beschrieben verwendet wird. Unvollständiges Mischen des Röhrcheninhalts vor der Verwendung macht sowohl das Ergebnis der entnommenen Probe als auch das Ergebnis jeglichen verbleibenden Materials im Röhrchen ungültig.

Zusammensetzung

Die Kontrolle enthält menschliche Erythrozyten, simulierte Leukozyten und Säugetierzirkulozyten, suspendiert in einer plasmaähnlichen Flüssigkeit mit Konservierungsmitteln.

Sterilisationsmethode

Die Kontrolle ist nicht für die Sterilisation oder die Aufbewahrung in einer sterilen Umgebung bestimmt.

Mathematischer Ansatz zur Berechnung des Analyseergebnisses

Die nachstehenden Parameter werden wie folgt berechnet¹:

NE% = NE/WBC

LY% = LY/WBC

MO% = MO/WBC

EO% = EO/WBC

BA% = BA/WBC

MCV = HCT/RBC

MCH = HGB/RBC

MCHC = HGB/HCT

MPV = PCT / PLT ²

¹ Ohne Einheitenkorrektur

² PCT: Thrombozytenhämatokrit

HINWEIS: RBC-Indizes werden durch Rundung auf eine ganze Zahl oder das nächste Zehntel berechnet.

Umgebungsbedingungen

Lager- und Transportbedingungen

Temperatur: 2 bis 8 °C (36 bis 46 °F)

Nutzungsumgebung

Temperatur: 15 bis 30 °C (59 bis 86 °F)

Verfallsdatum

Das Verfallsdatum ist auf dem Behälteretikett angegeben.

Haltbarkeit: 3 Monate

Haltbarkeit nach dem Öffnen

14 Tage (innerhalb des Verfallsdatums)

HINWEIS: Erfassen Sie das Öffnungsdatum bei der ersten Nutzung.

Verpackung und Katalognummer

Modell	Menge	Katalognummer
MEK-5DN	MEK-5DN (3,0 bis 3,4 ml) × 2	5DN02
	MEK-5DN (3,0 bis 3,4 ml) × 6	5DN06
MEK-5DL, MEK-5DH	MEK-5DL (3,0 bis 3,4 ml) × 6, MEK-5DH (3,0 bis 3,4 ml) × 6	5DLH6
	MEK-5DL (3,0 bis 3,4 ml) × 2, MEK-5DN (3,0 bis 3,4 ml) × 2, MEK-5DH (3,0 bis 3,4 ml) × 2	5DM02
MEK-5DL, MEK-5DN, MEK-5DH	MEK-5DL (3,0 bis 3,4 ml) × 4, MEK-5DN (3,0 bis 3,4 ml) × 4, MEK-5DH (3,0 bis 3,4 ml) × 4	5DM04

Entsorgung

⚠️ WARNHINWEIS

Die Kontrolle ist nach Ihren örtlichen Gesetzen und den Richtlinien der jeweiligen Einrichtung (einschließlich Verbrennung, Schmelzverfahren, Sterilisation, Desinfektion und Antrag zur Abfallentsorgung) zur Entsorgung von infektiösem medizinischem Abfall zu entsorgen. Andernfalls könnte das Produkt die Umwelt schädigen. Wenn die Möglichkeit besteht, dass die Kontrolle mit einem Infektionserreger kontaminiert wurde, kann das Produkt eine Infektion verursachen.

Bei der Entsorgung der Kontrolle, z. B. wenn das Verfallsdatum überschritten ist, sind die Anweisungen im SDB der Kontrolle zu beachten.

Änderungshistorie

Ausgabe	Datum	Details	Codenummer
1. Ausgabe	06. Jan 2003	Ursprüngliche Ausgabe	0604-018444
7. Ausgabe	13. Juli 2023	IVDR-Compliance	0614-908007
8. Ausgabe	19. April 2024	Korrekturen	0614-908007A

- HINWEIS**
- Die Codenummer dieser Gebrauchsanweisung wurde im Rahmen der Aktualisierung der Gebrauchsanweisung von der 6. Ausgabe auf die 7. Ausgabe von 0604-018444E auf 0614-908007 geändert.
 - Änderungen gegenüber der letzten Ausgabe sind durch einen Balken am linken Rand jeder Seite gekennzeichnet.

Hinweis für Anwender im Gebiet des EWR und der Schweiz:
Jeder schwerwiegende Zwischenfall, der im Zusammenhang mit dem Gerät aufgetreten ist, sollte dem vom Hersteller benannten europäischen Vertreter und der zuständigen Behörde des Mitgliedstaats des EWR und der Schweiz, in dem der Anwender und/oder Patient niedergelassen ist, gemeldet werden.

Urheberrechtsvermerk

Der gesamte Inhalt dieses Handbuchs ist durch Nihon Kohden urheberrechtlich geschützt. Alle Rechte vorbehalten.



Manufacturer

NIHON KOHDEN CORPORATION
1-31-4 Nishiochiai, Shinjuku-ku,
Tokyo 161-8560, Japan
Phone +81 3-5996-8041
<https://www.nihonkohden.com/>



European Representative

NIHON KOHDEN EUROPE GmbH
Raiffeisenstrasse 10, 61191 Rosbach, Germany
Phone +49 6003-827-0 Fax +49 6003-827-599

UK Responsible Person

NIHON KOHDEN UK LTD.
Unit 3, Heyworth Business Park,
Old Portsmouth Road, Peasmarsh,
Guildford, Surrey, GU3 1AF, UK
Phone +44 14 8333-1328



1. Ausgabe: 06. Jan 2003

8. Ausgabe: 19. April 2024

HEMATOLOGY CONTROL for WBC 5 part differential

MEK-5DL, MEK-5DN, MEK-5DH

Ελληνικά

Γενικά

Προοριζόμενος σκοπός

Μόνο για διαγνωστική χρήση *in vitro*.

Το HEMATOLOGY CONTROL for WBC 5 part differential (Υλικό ποιοτικού ελέγχου για διαφορικό WBC 5 πλυνθησμών) προορίζεται για διαγνωστική χρήση *in vitro* ως υλικό ποιοτικού ελέγχου ολικού αίματος με εκχωρημένη τιμή, που έχει σχεδιαστεί για την παρακολούθηση των τιμών των αιματολογικών αναλυτών Nihon Kohden που μπορούν να μετρήσουν το διαφορικό WBC 5 πλυνθησμών. Το HEMATOLOGY CONTROL for WBC 5 part differential δεν χρησιμοποιείται για διάγνωση ή βοήθεια στη διάγνωση, την πρόγνωση, την πρόβλεψη της νόσου ή της φυσιολογικής κατάστασης του ασθενούς. Η μέτρηση του HEMATOLOGY CONTROL for WBC 5 part differential διασφαλίζει ότι η συσκευή λειτουργεί σύμφωνα με την προοριζόμενη χρήση της.

Οι παρόμετροι μάρτυρα παρατίθενται παρακάτω:

- 1) WBC: Αριθμός λευκών αιμοσφαιρίων
- 2) NE%: Ποσοστό ουδετερόφιλων
- 3) LY%: Ποσοστό λεμφοκυττάρων
- 4) MO%: Ποσοστό μονοκυττάρων
- 5) EO%: Ποσοστό ηωσινόφιλων
- 6) BA%: Ποσοστό βασεόφιλων
- 7) NE: Ουδετερόφιλο
- 8) LY: Λεμφοκύτταρο
- 9) MO: Μονοκύτταρο
- 10) EO: Ηωσινόφιλο
- 11) BA: Βασεόφιλο
- 12) RBC: Αριθμός ερυθρών αιμοσφαιρίων
- 13) HGB: Συγκέντρωση αιμοσφαιρίνης
- 14) HCT: Ποσοστό αιματοκρύτη
- 15) MCV: Μέσος όγκος ερυθροκυττάρων
- 16) MCH: Μέση αιμοσφαιρίνη ερυθροκυττάρων
- 17) MCHC: Μέση συγκέντρωση αιμοσφαιρίνης ερυθροκυττάρων
- 18) RDW: Πλάτος κατανομής ερυθρών αιμοσφαιρίων
- 19) PLT: Αριθμός αιμοπεταλίων
- 20) MPV: Μέσος όγκος αιμοπεταλίων

Πριν τη χρήση αλλά και κατά τη διάρκεια της χρήσης, διαβάστε το εγχειρίδιο χειριστή του αναλυτή μαζί με αυτό το εγχειρίδιο. Ανατρέξτε επίσης στο φύλλο προσδιορισμού που είναι διαθέσιμο στον ιστότοπο της Nihon Kohden (Βλ. ενότητα "Παρεχόμενα υλικά").

0614-908007A

- ΣΗΜΕΙΩΣΗ**
- Να χρησιμοποιείτε τον μάρτυρα μόνο με τους καθορισμένους αναλυτές.
 - Διαβάστε προσεκτικά το SDS (Φύλλο Δεδομένων Ασφαλείας) πριν από τη χρήση. Το SDS είναι διαθέσιμο από τον τοπικό σας αντιπρόσωπο της Nihon Kohden και στον ιστότοπο της Nihon Kohden (<https://www.nihonkohden.com>).

Συσκευές που προορίζονται για χρήση σε συνδυασμό με το προϊόν
MEK-7222, MEK-7300, MEK-8222, MEK-9100, MEK-9200

Παρεχόμενα υλικά και απαιτούμενα υλικά

Παρεχόμενα υλικά

- MEK-5DL, MEK-5DN, MEK-5DH
HEMATOLOGY CONTROL for WBC 5 part differential
- Φύλλο προσδιορισμού¹

¹ Το φύλλο προσδιορισμού είναι διαθέσιμο στον ιστότοπο της Nihon Kohden (<https://www.nihonkohden.com/technology/assaysheet/assaysheet.html>). Εκτυπώστε το με εκτυπωτή λέιζερ σε ποιότητα εκτύπωσης ρυθμισμένη στα 1200×1200 dpi και άνω.

Απαιτούμενα υλικά (Δεν παρέχονται με τον μάρτυρα)

- Προστατευτικά γάντια
- Προστατευτικά γυαλιά
- Δοχείο αποβλήτων για βιολογικά επικίνδυνα υλικά

Προοριζόμενοι χρήστες

Μόνο για εργαστηριακή επαγγελματική χρήση, σε εργαστήρια με κατάλληλο εξοπλισμό για αιματολογικές εξετάσεις. Εξειδικευμένο προσωπικό, π.χ. τεχνικοί εργαστηρίων εκπαιδευμένοι σε τεχνικές αιματολογικής ανάλυσης, θα έχει τη δυνατότητα χρήσης σύμφωνα με το εγχειρίδιο χειριστή.

Σύμβολα

Με τον μάρτυρα χρησιμοποιούνται τα παρακάτω σύμβολα. Οι περιγραφές κάθε συμβόλου παρουσιάζονται στον παρακάτω πίνακα.

Σύμβολο	Περιγραφή	Σύμβολο	Περιγραφή
	Προσοχή		Αριθμός μοντέλου
	Εγχειρίδιο χειριστή, οδηγίες λειτουργίας		Ημερομηνία λήξης
	Αριθμός καταλόγου		Ιατροτεχνολογικό προϊόν για διαγνωστική χρήση <i>in vitro</i>
	Αριθμός παρτίδας		

Σύμβολο	Περιγραφή
	Κατασκευαστής
	Εξουσιοδοτημένος αντιπρόσωπος στην Ευρωπαϊκή Κοινότητα/ Ευρωπαϊκή Ένωση
	Περιορισμοί θερμοκρασίας
	Βιολογικοί κίνδυνοι
	Με αυτήν την πλευρά προς τα πάνω
	Επίπεδο μάρτυρα/ συγκέντρωσης

Σύμβολο	Περιγραφή
	Σταθερότητα ανοιχτού σωληναρίου
	Μοναδικό αναγνωριστικό προϊόντος

Πληροφορίες σχετικά με την ασφάλεια

⚠ ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ Η ένδειξη προειδοποίησης ειδοποιεί τον χρήστη σχετικά με την πιθανότητα τραυματισμού ή θανάτου που σχετίζεται με τη χρήση ή την εσφαλμένη χρήση του οργάνου.

Δώστε προσοχή σε όλες τις πληροφορίες σχετικά με την ασφάλεια που παρέχονται σε αυτό το εγχειρίδιο χειριστή.

⚠ ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ

- **ΔΥΝΗΤΙΚΑ ΒΙΟΛΟΓΙΚΑ ΕΠΙΚΙΝΔΥΝΟ ΥΛΙΚΟ.** Για διαγνωστική χρήση *in vitro*. Κάθε μονάδα ανθρώπινου δότη που χρησιμοποιείται για την προετοιμασία του μάρτυρα έχει ελεγχθεί με μια μέθοδο/τεστ που διαθέτει έγκριση από τον FDA και έχει βρεθεί αρνητική ή μη αντιδραστική στον έλεγχο για την παρουσία HBsAg, Anti-HCV, NAT για HIV-1, HCV (RNA) και HIV-1/2. Κάθε μονάδα είναι επίσης αρνητική στην ορολογική εξέταση για σύφιλη (RPR ή STS). Καθώς καμία μέθοδος εξέτασης δεν μπορεί να διασφαλίσει πλήρως την απουσία μολυσματικών παραγόντων, θα πρέπει να χειρίζεστε αυτό το υλικό ως εν δυνάμει μολυσματικό. Κατά τον χειρισμό ή την απόρριψη των σωληναρίων, να ακολουθείτε τις προφυλάξεις για τα δείγματα ασθενών, όπως καθορίζονται στον κανόνα του OSHA για τα αιματογενή παθογόνα (29 CFR, Μέρος 1910, 1030) ή σε άλλες αντίστοιχες διαδικασίες βιοασφάλειας.
- Κατά τον χειρισμό του μάρτυρα, να φοράτε προστατευτικό εξοπλισμό, όπως γάντια μίας χρήσης.
- Μην καταπίνετε τον μάρτυρα.

ΣΗΜΕΙΩΣΗ

- Μην χρησιμοποιείτε τον μάρτυρα, εάν έχει παρέλθει η ημερομηνία λήξης που αναγράφεται σε αυτόν ή εάν ο μάρτυρας ήταν αποθηκευμένος σε μη καθορισμένες συνθήκες.
- Φυλάσσετε τον μάρτυρα σε ψυγείο φαρμάκων.
- Φυλάσσετε τον μάρτυρα σε θερμοκρασία μεταξύ 2 και 8 °C (36 και 46 °F).
- Προστατεύετε τον μάρτυρα από υπερθέρμανση και πάγωμα.

- Δεν μπορούν να ληφθούν ακριβείς τιμές, εάν ο μάρτυρας χρησιμοποιείται σε μη μηχανική αιματολογική εξέταση.

Χρήση του μάρτυρα

ΣΗΜΕΙΩΣΗ

- Ανατρέξτε στο εγχειρίδιο χειριστή του αναλυτή για λεπτομέρειες σχετικά με τη μέτρηση.
- Μην χρησιμοποιείτε τον μάρτυρα, εάν υπάρχει υποψία αλλοίωσης. Μετά την ανάμειξη, ο μάρτυρας θα πρέπει να έχει παρόμοια εμφάνιση με το φρέσκο ολικό αίμα. Σε σωληνάρια που δεν έχουν αναμειχθεί, το υπερκείμενο μπορεί να εμφανίζεται θολό και κοκκινωπό. Αυτό είναι φυσιολογικό και δεν υποδεικνύει αλλοίωση. Άλλος αποχρωματισμός, πολύ σκούρο κόκκινο υπερκείμενο ή μη αποδεκτά αποτελέσματα μπορεί να υποδεικνύουν αλλοίωση.

- Αν ο μάρτυρας αποθηκευτεί εκτός του καθορισμένου εύρους θερμοκρασιών, οι τιμές LY% και LY ενδέχεται να αυξηθούν.
- Επιβεβαιώστε ότι ο αριθμός παρτίδας του προϊόντος αντιστοιχεί στον αριθμό παρτίδας του φύλου προσδιορισμού.
- Κατά τη χρήση του αυτόματου αιματολογικού αναλυτή MEK-9100 ή MEK-9200, χρησιμοποιήστε τον εύχρηστο αναγνώστη γραμμωτού κώδικα που παρέχεται με τον αιματολογικό αναλυτή για να πραγματοποιήσετε ανάγνωση των δισδιάστατων (2D) γραμμωτών κωδίκων στο φύλο προσδιορισμού ενός γνήσιου μάρτυρα Nihon Kohden. Οι τιμές προσδιορισμού εισάγονται στον αιματολογικό αναλυτή.
- Οι τιμές προσδιορισμού των διαφορικών WBC 5 πληθυσμών παρέχονται για την περίπτωση οπτικής ρύθμισης με το MEK-CAL HEMATOLOGY CALIBRATOR.

Συνιστάται η μέτρηση ενός μάρτυρα για στατιστικό ποιοτικό έλεγχο της ακρίβειας μέτρησης του αναλυτή. Επίσης, συνιστάται η χρήση του μέσου όρου και των ανώτατων και κατώτατων ορίων που θέτει κάθε εργαστήριο για τη μέτρηση του μάρτυρα.

Συχνότητα διενέργειας ποιοτικού ελέγχου

Προσδιορίστε σύμφωνα με τις διαδικασίες που καθορίζονται από κάθε εργαστήριο.

Μάρτυρας που χρησιμοποιείται

MEK-5DL, MEK-5DN, MEK-5DH
HEMATOLOGY CONTROL for WBC 5 part differential

Αρχή των μετρήσεων

Ανατρέξτε στο εγχειρίδιο χειριστή του αναλυτή.

Διαδικασία

1. Αφαιρέστε τον μάρτυρα από το ψυγείο φαρμάκων και αφήστε τον να θερμανθεί σε θερμοκρασία δωματίου (15 έως 30 °C, 59 έως 86 °F) για 15 λεπτά πριν από την ανάμειξη.

ΣΗΜΕΙΩΣΗ: Μην αναμείξετε τον μάρτυρα πριν θερμανθεί σε θερμοκρασία δωματίου. Αυτό μπορεί να οδηγήσει σε διαρροή του περιεχομένου του μάρτυρα από το επάνω μέρος του καπακιού.

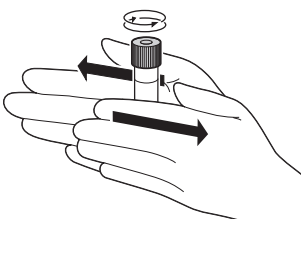
2. Αναμείξτε τον μάρτυρα.

ΣΗΜΕΙΩΣΗ

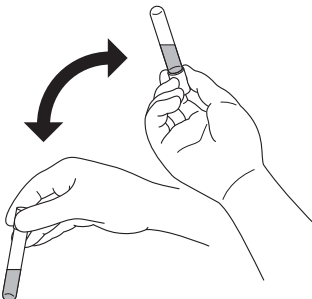
- Μην χρησιμοποιείτε μηχανικό αναδευτήρα.
- Μην αναμειγνύετε με δύναμη τον μάρτυρα. Εάν παράγονται φυσαλίδες, έχει προκληθεί αιμόλουση.

- 1) Κρατήστε ένα σωληνάριο οριζόντια ανάμεσα στις παλάμες των χεριών και κυλήστε το εμπρός και πίσω για 20 έως 30 δευτερόλεπτα. Να αναστρέψετε περιστασιακά το σωληνάριο έτσι ώστε να αναμειχθεί καλά ο μάρτυρας.

Κυλήστε το σωληνάριο εμπρός και πίσω



Αναστρέψτε το σωληνάριο



- 2) Συνεχίστε την ανάμειξη με τον τρόπο που περιγράφεται στο βήμα 1) έως ότου εναιωρηθούν πλήρως τα ερυθρά αιμοσφαίρια. Τα σωληνάρια που αποθηκεύονται για μεγάλο χρονικό διάστημα ενδέχεται να χρειάζονται επιπλέον ανάμειξη.

3. Αναστρέψτε απαλά το σωληνάριο μέχρι να μην υπάρχει θρόμβος αίματος στο κάτω μέρος πριν από τη μέτρηση.

ΣΗΜΕΙΩΣΗ: Εάν η ανάμειξη είναι ατελής, τα αποτελέσματα των μετρήσεων μπορεί να είναι ανακριβή.

4. Πραγματοποιήστε μέτρηση του μάρτυρα όπως υποδεικνύεται στο εγχειρίδιο χειριστή του αναλυτή.

5. Μετά τη μέτρηση, καθαρίστε το υπολειπόμενο υλικό από το πόμα και το χείλος του σωληναρίου με ένα μαντιλάκι που δεν αφήνει χνούδι, εάν το σωληνάριο έχει ανοίξει για τη μέτρηση. Επανατοποθετήστε καλά το πόμα.

6. Επιστρέψτε το σωληνάριο στο ψυγείο εντός 30 λεπτών.

Τεχνικές πληροφορίες

Μετρολογική ιχνηλασιμότητα των τιμών που έχουν εκχωρηθεί στον μάρτυρα

Για κάθε παράμετρο η διεθνώς αναγνωρισμένη μέθοδος αναφοράς είναι η εξής:

- 1) WBC και RBC: ICSH 1988: The assignment of values to fresh blood used for calibrating automated blood cell counters. Clin Lab Hematol. 1988; 10:203-212

2) HGB: CLSI H15-A3

3) HCT: CLSI H7-A3

4) PLT:

International Council for Standardization in Hematology Expert Panel on Cytometry and International Society of Laboratory Hematology Task Force on Platelet Counting. Platelet counting by RBC/platelet ratio method. A reference method. Am Journal of Clinical Pathology 115:460-464 2001

Τιμές προσδιορισμού

- Ανατρέξτε στις τιμές προσδιορισμού για το συγκεκριμένο μοντέλο οργάνου στο παρεχόμενο φύλλο προσδιορισμού.
- Οι τιμές προσδιορισμού καθορίζονται σε καλά συντηρημένα, σωστά βαθμονομημένα όργανα με χρήση των αντιδραστηρίων που πληρούν τις προδιαγραφές. Οι διαφορές, η συντήρηση, η τεχνική λειτουργίας και η βαθμονόμηση των αντιδραστηρίων μπορεί να συμβάλουν στη διεργαστηριακή απόκλιση.
- Οι εκχωρημένες τιμές παρουσιάζονται ως μέση τιμή (Mean) και εύρος (Range). Η μέση τιμή προέρχεται από επαναληπτικούς ελέγχους σε όργανα που λειτουργούν και συντηρούνται σύμφωνα με τις οδηγίες του κατασκευαστή. Το εύρος είναι μια εκτίμηση της απόκλισης μεταξύ εργαστηρίων και λαμβάνει υπόψη την εγγενή ανακρίβεια της μεθόδου και την αναμενόμενη βιολογική μεταβλητότητα του υλικού μάρτυρα.
- Οι τιμές προσδιορισμού σε μια νέα παρτίδα μάρτυρα θα πρέπει να επιβεβαιωθούν πριν ξεκινήσει η τακτική χρήση της νέας παρτίδας. Δοκιμάστε τη νέα παρτίδα όταν το όργανο βρίσκεται σε καλή κατάσταση λειτουργίας και τα αποτελέσματα ποιοτικού ελέγχου στην παλιά παρτίδα είναι αποδεκτά. Η ανακτημένη μέση τιμή του εργαστηρίου θα πρέπει να είναι εντός του εύρους του προσδιορισμού.
- Για μεγαλύτερη ενασθησία μάρτυρα, κάθε εργαστήριο θα πρέπει να καθορίσει το δικό του μέσο και αποδεκτό εύρος και να επανεκτιμά ανά διαστήματα τη μέση τιμή. Το εργαστηριακό εύρος μπορεί να περιλαμβάνει τιμές εκτός του εύρους του προσδιορισμού που δεν αναφέρονται στο φύλλο προσδιορισμού, εάν ο μάρτυρας είναι κατάλληλος για τη μέθοδο.

ΣΗΜΕΙΩΣΗ: Το RDW-CV εμφανίζεται ως RDW στον MEK-7222 και τον MEK-8222 αυτόματους αιματολογικούς αναλυτές.

Περιορισμοί

Η απόδοση του μάρτυρα διασφαλίζεται μόνο εάν έχει αποθηκευτεί και χρησιμοποιηθεί σωστά, όπως περιγράφεται σε αυτό το εγχειρίδιο χειριστή. Η ατελής ανάμειξη του σωληναρίου πριν από τη χρήση ακυρώνει τόσο το δείγμα που αφαιρέθηκε όσο και οποιοδήποτε υλικό παραμένει στο σωληνάριο.

Σύνθεση

Ο μάρτυρας περιέχει ανθρώπινα ερυθροκύτταρα, προσομοιωμένα λευκοκύτταρα και αιμοπετάλια θηλαστικών που αιωρούνται σε υγρό που μοιάζει με πλάσμα και περιέχει συντηρητικά.

Μέθοδος αποστείρωσης

Ο μάρτυρας δεν προορίζεται για αποστείρωση ή διατήρηση σε αποστειρωμένο περιβάλλον.

Μαθηματική προσέγγιση με την οποία γίνεται ο υπολογισμός του αναλυτικού αποτελέσματος

Οι ακόλουθες παράμετροι υπολογίζονται ως εξής¹:

NE% = NE / WBC

LY% = LY / WBC

MO% = MO / WBC

EO% = EO / WBC

BA% = BA / WBC

MCV = HCT / RBC

MCH = HGB / RBC

MCHC = HGB / HCT

MPV = PCT / PLT ²

¹ Χωρίς διόρθωση μονάδας

² PCT: αιμοπεταλιοκρίτης

ΣΗΜΕΙΩΣΗ: Οι δείκτες RBC υπολογίζονται με στρογγυλοποίηση στον ακέραιο αριθμό ή στο πλησιέστερο δέκατο.

Περιβαλλοντικές συνθήκες

Περιβάλλον αποθήκευσης και μεταφοράς

Θερμοκρασία: 2 έως 8 °C (36 έως 46 °F)

Περιβάλλον χρήσης

Θερμοκρασία: 15 έως 30 °C (59 έως 86 °F)

Ημερομηνία λήξης

Η ημερομηνία λήξης αναγράφεται στην ετικέτα του περιέκτη.

Διάρκεια ζωής: 3 μήνες

Ημερομηνία διάρκειας ζωής μετά το άνοιγμα

14 ημέρες (εντός της ημερομηνίας λήξης)

ΣΗΜΕΙΩΣΗ: Καταγράψτε την ημερομηνία ανοίγματος κατά την πρώτη χρήση.

Συσκευασία και αριθμός καταλόγου

Μοντέλο	Ποσότητα	Αριθμός καταλόγου
MEK-5DN	MEK-5DN (3,0 έως 3,4 mL) × 2	5DN02
	MEK-5DN (3,0 έως 3,4 mL) × 6	5DN06
MEK-5DL, MEK-5DH	MEK-5DL (3,0 έως 3,4 mL) × 6, MEK-5DH (3,0 έως 3,4 mL) × 6	5DLH6
MEK-5DL, MEK-5DN, MEK-5DH	MEK-5DL (3,0 έως 3,4 mL) × 2, MEK-5DN (3,0 έως 3,4 mL) × 2, MEK-5DH (3,0 έως 3,4 mL) × 2	5DM02
	MEK-5DL (3,0 έως 3,4 mL) × 4, MEK-5DN (3,0 έως 3,4 mL) × 4, MEK-5DH (3,0 έως 3,4 mL) × 4	5DM04

Απόρριψη

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ

Απορρίψτε τον μάρτυρα σύμφωνα με τους τοπικούς νόμους και τις κατευθυντήριες οδηγίες του ιδρύματός σας (συμπεριλαμβανομένων της αποτέλεσμας, της επεξεργασίας τύγματος, της αποστείρωσης, της απολύμανσης και του αιτήματος για απόρριψη αποβλήτων) για την απόρριψη μολυσματικών ιατρικών αποβλήτων. Διαφορετικά, μπορεί να επηρεάσει το περιβάλλον. Εάν υπάρχει η πιθανότητα να έχει επιμολυνθεί ο μάρτυρας, ενδέχεται να προκληθεί λοιμωξη.

Κατά την απόρριψη του μάρτυρα, όπως όταν παρέλθει η ημερομηνία λήξης, ακολουθήστε τις οδηγίες που εμφανίζονται στο SDS του μάρτυρα.

Ιστορικό αναθεωρήσεων

Έκδοση	Ημερομηνία	Λεπτομέρειες	Κωδικός
1η έκδοση	06 Ιανουαρίου 2003	Αρχική έκδοση	0604-018444
7η έκδοση	13 Ιουνίου 2023	Συμμόρφωση IVDR	0614-908007
8η έκδοση	19 Απριλίου 2024	Διορθώσεις	0614-908007A

- ΣΗΜΕΙΩΣΗ**
- Κατά την ενημέρωση του εγχειρίδιου από την 6η έκδοση στην 7η έκδοση, ο κωδικός αυτού του εγχειρίδιου άλλαξε από 0604-018444E σε 0614-908007 .
 - Οι αλλαγές που πραγματοποιήθηκαν στην πιο πρόσφατη έκδοση υποδεικνύονται από μια γραμμή στο αριστερό περιθώριο κάθε σελίδας.

Σημείωση για τους χρήστες στην περιοχή του EOX και την Ελβετία: Οποιοδήποτε σοβαρό περιστατικό που συμβαίνει σε σχέση με τη συσκευή θα πρέπει να αναφέρεται στον Αντιπρόσωπο στην Ευρώπη που καθορίζεται από τον κατασκευαστή και στην Αρμόδια αρχή του κράτους μέλους του EOX όπου βρίσκεται ο χρήστης ή/και ο ασθενής ή την Ελβετία.

Σημείωση για τα πνευματικά δικαιώματα

Το σύνολο των περιεχομένου αυτού του εγχειρίδιου καλύπτεται από πνευματικά δικαιώματα της Nihon Kohden. Με την επιφύλαξη παντός δικαιούματος.



Manufacturer

NIHON KOHDEN CORPORATION
1-31-4 Nishiochiai, Shinjuku-ku,
Tokyo 161-8560, Japan
Phone +81 3-5996-8041
<https://www.nihonkohden.com/>



European Representative

NIHON KOHDEN EUROPE GmbH
Raiffeisenstrasse 10, 61191 Rosbach, Germany
Phone +49 6003-827-0 Fax +49 6003-827-599

UK Responsible Person

NIHON KOHDEN UK LTD.
Unit 3, Heyworth Business Park,
Old Portsmouth Road, Peasmarsh,
Guildford, Surrey, GU3 1AF, UK
Phone +44 14 8333-1328



1η έκδοση: 06 Ιανουαρίου 2003

8η έκδοση: 19 Απριλίου 2024

HEMATOLOGY CONTROL for WBC 5 part differential

MEK-5DL, MEK-5DN, MEK-5DH

Italiano

Generale

Indicazioni per l'uso

Solo per uso diagnostico in vitro.

HEMATOLOGY CONTROL for WBC 5 part differential è destinato all'uso diagnostico in vitro come controllo con valore assegnato di sangue intero, progettato per il monitoraggio dei valori degli analizzatori ematologici Nihon Kohden che possono misurare il differenziale WBC 5 parti. HEMATOLOGY CONTROL for WBC 5 part differential non viene utilizzato per la diagnosi o l'assistenza alla diagnosi, alla prognosi, alla previsione della malattia o delle condizioni fisiologiche del paziente. La misurazione di questo HEMATOLOGY CONTROL for WBC 5 part differential assicura il funzionamento del dispositivo secondo l'uso previsto.

I parametri di controllo sono i seguenti:

- 1) WBC: Conta dei globuli bianchi
- 2) NE%: Percentuale di neutrofili
- 3) LY%: Percentuale di linfociti
- 4) MO%: Percentuale di monociti
- 5) EO%: Percentuale di eosinofili
- 6) BA%: Percentuale di basofili
- 7) NE: Neutrofili
- 8) LY: Linfociti
- 9) MO: Monocita
- 10) EO: Eosinofili
- 11) BA: Basofili
- 12) RBC: Conta dei globuli rossi
- 13) HGB: Concentrazione di emoglobina
- 14) HCT: Percentuale di ematocrito
- 15) MCV: Volume corpuscolare medio
- 16) MCH: Emoglobina corpuscolare media
- 17) MCHC: Concentrazione corpuscolare media di emoglobina
- 18) RDW: Ampiezza di distribuzione dei globuli rossi
- 19) PLT: Conta delle piastrine
- 20) MPV: Volume medio delle piastrine

Leggere il manuale dell'operatore dell'analizzatore insieme al presente manuale prima e durante l'uso. Consultare anche il foglio illustrativo disponibile sul sito web di Nihon Kohden (vedere la sezione "Materiali forniti").

0614-908007A

- NOTA**
- Utilizzare il controllo solo con gli analizzatori specificati.
 - Leggere attentamente la SDS (Scheda dei dati di sicurezza) prima dell'uso. La SDS è disponibile presso il rappresentante Nihon Kohden di riferimento e sul sito web Nihon Kohden (<https://www.nihonkohden.com>).

Dispositivi destinati all'uso in combinazione con
MEK-7222, MEK-7300, MEK-8222, MEK-9100, MEK-9200

Materiali forniti e materiali necessari

Materiali forniti

- MEK-5DL, MEK-5DN, MEK-5DH
HEMATOLOGY CONTROL for WBC 5 part differential
- Foglio illustrativo¹

¹ Il foglio illustrativo è disponibile sul sito web di Nihon Kohden (<https://www.nihonkohden.com/technology/assaysheet/assaysheet.html>). Stampare su stampante laser con qualità di stampa impostata a 1200×1200 dpi o superiore.

Materiali necessari (non in dotazione con il controllo)

- Guanti protettivi
- Occhiali protettivi
- Contenitore per materiali a rischio biologico

Destinatari

Solo per uso professionale in laboratori con attrezzature adeguate per i test ematologici. Il personale qualificato, ad esempio tecnici di laboratorio esperti di tecniche di analisi ematologica, sarà in grado di utilizzare il dispositivo secondo il manuale dell'operatore.

Simboli

I seguenti simboli fanno riferimento all'uso con il controllo. Le descrizioni di ciascun simbolo sono riportate nella tabella seguente.

Simbolo	Descrizione	Simbolo	Descrizione
	Avvertenza		Numero di catalogo
	Manuale dell'operatore; istruzioni operative		Numero di lotto
			Numero di modello

Simbolo	Descrizione
	Data di scadenza
	Dispositivo medico-diagnostico in vitro
	Produttore
	Rappresentante autorizzato nella Comunità europea/Unione europea
	Limiti di temperatura
	Rischi biologici
	Lato in alto

Simbolo	Descrizione
	Livello di controllo/concentrazione
	Stabilità a provetta aperta
	Identificatore univoco del dispositivo
	Il marchio CE è un marchio di conformità protetto dell'Unione europea. Le quattro cifre dopo il marchio CE indicano il numero di identificazione dell'organismo notificato coinvolto nella valutazione della conformità del prodotto come dispositivo medico.
CE XXXX	

Informazioni sulla sicurezza

⚠ ATTENZIONE Un'avvertenza segnala all'utilizzatore la possibilità di lesioni o morte associate all'uso o all'abuso dello strumento.

Prestare attenzione a tutte le informazioni sulla sicurezza contenute in questo manuale dell'operatore.

⚠ ATTENZIONE

- MATERIALE A POTENZIALE RISCHIO BIOLOGICO.**
Per uso diagnostico in vitro. Ciascuna unità/donatore umano utilizzati per la preparazione del controllo è stata testata con un metodo/test autorizzato dalla FDA ed è risultata negativa o non reattiva per la presenza di HBsAg, Anti-HCV, test NAT per HIV-1, HCV (RNA) e HIV-1/2. Ciascuna unità è inoltre negativa al test sierologico per la sifilide (RPR o STS). In quanto nessun metodo di analisi può offrire una garanzia completa dell'assenza di agenti infettivi, questo materiale deve essere trattato come potenzialmente infettivo. Per la manipolazione o lo smaltimento delle provette, seguire le precauzioni per i campioni di pazienti come specificato nella norma OSHA sui patogeni trasmissibili per via ematica (29 CFR Parte 1910, 1030) o altre procedure di sicurezza biologica equivalenti.
- Durante la manipolazione del controllo, indossare dispositivi di protezione come guanti monouso.
- Non ingerire il controllo.

NOTA

- Non utilizzare il controllo oltre la data di scadenza o se il controllo è stato conservato in condizioni non specificate.
- Conservare il controllo in un frigorifero per uso farmaceutico.
- Conservare il controllo a temperature comprese tra 2 e 8°C (36 e 46°F).
- Evitare che il controllo si surriscaldi o si congeli.
- Non è possibile ottenere valori accurati con l'utilizzo del controllo nell'ambito di test ematologici non meccanici.

Utilizzo del controllo

- NOTA**
- Per informazioni dettagliate sulle misurazioni, consultare il manuale dell'operatore dell'analizzatore.
 - Non utilizzare il controllo nel caso di sospetto deterioramento. Dopo la miscelazione, il controllo deve avere un aspetto simile a quello del sangue intero fresco. Nelle provette non miscelate, il surnatante può apparire torbido e rossastro; si tratta di una condizione normale che non indica un deterioramento. La presenza di altre scoloriture, un surnatante rosso molto scuro o risultati inaccettabili possono indicare un deterioramento.
 - Nel caso in cui il controllo venga conservato al di fuori dell'intervallo di temperatura specificato, i valori LY% e LY possono diventare elevati.
 - Verificare che il numero di lotto del prodotto corrisponda al numero di lotto riportato sul foglietto illustrativo
 - Con l'analizzatore ematologico automatico MEK-9100 o MEK-9200, utilizzare il pratico lettore di codici a barre fornito in dotazione per la lettura dei codici a barre 2D sul foglietto illustrativo di un controllo Nihon Kohden. I valori di riferimento del saggio devono essere inseriti nell'analizzatore ematologico.
 - I valori di riferimento dei differenziali WBC 5 parti si riferiscono alla regolazione ottica con MEK-CAL HEMATOLOGY CALIBRATOR.

La misurazione di un controllo è consigliata per il controllo statistico della qualità e della precisione di misurazione dell'analizzatore. Inoltre, si raccomanda di utilizzare la media e i limiti superiore e inferiore stabiliti da ciascun laboratorio per la misurazione del controllo.

Frequenza di esecuzione del controllo qualità

Determinare in base alle procedure stabilite da ciascun laboratorio.

Controllo utilizzato

MEK-5DL, MEK-5DN, MEK-5DH
HEMATOLOGY CONTROL for WBC 5 part differential

Principio di misurazione

Consultare il manuale dell'operatore dell'analizzatore.

Procedura

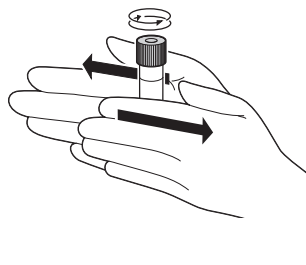
- Estrarre il controllo dal frigorifero farmaceutico e lasciarlo a temperatura ambiente (15-30 °C, 59-86 °F) per 15 minuti prima della miscelazione.
- NOTA:** Non miscelare il controllo prima che abbia raggiunto la temperatura ambiente. In caso contrario, il contenuto del controllo potrebbe fuoriuscire dalla parte superiore del tappo.

2. Miscelare il controllo.

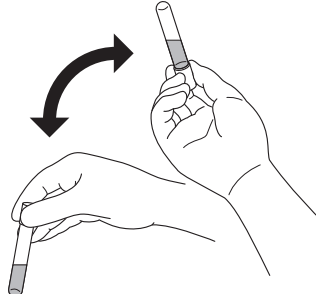
- NOTA**
- Non utilizzare un miscelatore meccanico.
 - Miscelare accuratamente. In caso di ebolizione, si verifica l'emolisi.

- 1) Tenere una provetta in orizzontale tra i palmi delle mani e farla rotolare avanti e indietro per 20-30 secondi.
Di tanto in tanto capovolgere la provetta in modo da miscelare accuratamente il controllo.

Ruotare la provetta avanti e indietro



Capovolgere la provetta



- 2) Continuare a miscelare nel modo descritto al punto 1) fino alla completa sospensione degli eritrociti.
Le provette conservate per lungo tempo possono richiedere una miscelazione supplementare.
 3. Prima della misurazione, capovolgere delicatamente la provetta fino alla scomparsa dei coaguli di sangue sul fondo della provetta.
- NOTA:** Con una miscelazione incompleta, i risultati della misurazione possono risultare imprecisi.
4. Misurare il controllo come indicato nel manuale dell'operatore dell'analizzatore.
 5. Dopo la misurazione, pulire il materiale residuo dal tappo e dal bordo della provetta con un fazzoletto privo di pelucchi se la provetta è stata aperta per la misurazione. Richiudere il tappo in modo sicuro.
 6. Riportare la provetta in frigorifero entro 30 minuti.

Informazioni tecniche

Tracciabilità metrologica dei valori assegnati al controllo

Per ogni parametro, il metodo di riferimento riconosciuto a livello internazionale è:

- 1) WBC e RBC: ICSH 1988: The assignment of values to fresh blood used for calibrating automated blood cell counters. Clin Lab Hematol. 1988; 10:203-212
- 2) HGB: CLSI H15-A3
- 3) HCT: CLSI H7-A3
- 4) PLT: International Council for Standardization in Hematology Expert Panel on Cytometry and International Society of Laboratory Hematology Task Force on Platelet Counting. Platelet counting by RBC/platelet ratio method. A reference method. Am Journal of Clinical Pathology 115:460-464 2001

Valori di riferimento del saggio

- Consultare i valori di riferimento del saggio per il modello specifico di strumento sul foglietto illustrativo.
- I valori di saggio vengono determinati su strumenti ben conservati e adeguatamente calibrati, utilizzando reagenti conformi. Le differenze tra i reagenti, la manutenzione, la tecnica operativa e la calibrazione possono contribuire a variazioni tra i laboratori.
- I valori assegnati sono presentati come media e intervallo. La media deriva da test replicati su strumenti utilizzati e mantenuti secondo le istruzioni del produttore. L'intervallo è una stima della variazione tra i laboratori e tiene conto inoltre dell'imprecisione intrinseca del metodo e della variabilità biologica attesa del materiale di controllo.
- I valori di saggio su un nuovo lotto di controllo devono essere confermati prima che il nuovo lotto venga messo in uso. Testare il nuovo lotto quando lo strumento è in buone condizioni operative e i risultati del controllo qualità sul vecchio lotto sono accettabili. La media recuperata del laboratorio deve rientrare nell'intervallo del dosaggio.
- Per una maggiore sensibilità di controllo, ogni laboratorio dovrebbe stabilire la propria media e il proprio intervallo accettabile e sottoporli a rivalutazione periodica. L'intervallo di laboratorio può includere valori al di fuori dell'intervallo del test. L'utilizzatore può stabilire valori di saggio non elencati nel foglietto illustrativo, se il controllo è adatto al metodo.

NOTA: RDW-CV viene visualizzato come RDW sugli analizzatori ematologici automatici MEK-7222 e MEK-8222.

Limitazioni

Le prestazioni del controllo sono garantite solo se conservato e utilizzato in modo corretto come descritto nel presente manuale dell'operatore. La miscelazione incompleta della provetta prima dell'uso invalida sia il campione prelevato che il materiale rimanente nella provetta.

Composizione

Il controllo contiene eritrociti umani, leucociti simulati e piastrine di mammifero sospesi in un fluido simile al plasma con conservanti.

Metodo di sterilizzazione

Il controllo non è destinato a essere sterilizzato o conservato in un ambiente sterile.

Approccio matematico su cui si basa il calcolo del risultato analitico

I seguenti parametri sono calcolati come segue¹:

$$\text{NE\%} = \text{NE} / \text{WBC}$$

$$\text{LY\%} = \text{LY} / \text{WBC}$$

MO% = MO / WBC

EO% = EO / WBC

BA% = BA / WBC

MCV = HCT / RBC

MCH = HGB / RBC

MCHC = HGB / HCT

MPV = PCT / PLT ²

¹ Senza correzione dell'unità

² PCT: Ematocrito piastrinico

NOTA: Gli indici RBC sono calcolati con arrotondamento al numero intero o al decimale più vicino.

Condizioni ambientali

Ambiente di conservazione e trasporto

Temperatura: 2-8 °C (36-46 °F)

Ambiente di utilizzo

Temperatura: 15-30 °C (da 59 a 86 °F)

Data di scadenza

La data di scadenza è riportata sull'etichetta del contenitore.

Durata di conservazione: 3 mesi

Data di scadenza dopo l'apertura

14 giorni (entro la data di scadenza)

NOTA: Registrare la data di apertura al primo utilizzo.

Confezione e numero di catalogo

Modello	Q.tà	Numero di catalogo
MEK-5DN	MEK-5DN (da 3,0 a 3,4 ml) × 2	5DN02
	MEK-5DN (da 3,0 a 3,4 ml) × 6	5DN06
MEK-5DL, MEK-5DH	MEK-5DL (da 3,0 a 3,4 ml) × 6, MEK-5DH (da 3,0 a 3,4 ml) × 6	5DLH6
	MEK-5DL (da 3,0 a 3,4 ml) × 2, MEK-5DN (da 3,0 a 3,4 ml) × 2, MEK-5DH (da 3,0 a 3,4 ml) × 2	5DM02
MEK-5DL, MEK-5DN, MEK-5DH	MEK-5DL (da 3,0 a 3,4 ml) × 4, MEK-5DN (da 3,0 a 3,4 ml) × 4, MEK-5DH (da 3,0 a 3,4 ml) × 4	5DM04

Smaltimento

ATTENZIONE

Smaltire il controllo secondo le leggi locali e le linee guida della propria struttura (inclusi incenerimento, trattamento di fusione, sterilizzazione, disinfezione e richiesta di smaltimento dei rifiuti) per lo smaltimento dei rifiuti medici infettivi. In caso contrario, potrebbe avere ripercussioni sull'ambiente. Nel caso in cui il controllo fosse contaminato, può causare un'infezione.

Smaltire il controllo, ad esempio quando la data di scadenza è passata, secondo le istruzioni riportate sulla relativa SDS.

Cronologia delle revisioni

Edizione	Data	Dettagli	Codice
1a edizione	6 gennaio 2003	Pubblicazione iniziale	0604-018444
7a edizione	13 luglio 2023	Conformità IVDR	0614-908007
8a edizione	19 aprile 2024	Correzioni	0614-908007A

- NOTA**
- Il codice del presente manuale è stato modificato da 0604-018444E a 0614-908007 quando il manuale è stato aggiornato dalla sesta alla settima edizione.
 - Le modifiche apportate nell'edizione più recente sono indicate da una barra nel margine sinistro di ogni pagina.

Nota per gli utilizzatori del territorio del SEE e della Svizzera:
Qualsiasi incidente grave verificatosi in relazione al dispositivo deve essere segnalato al Rappresentante europeo designato dal produttore e all'autorità competente dello Stato membro del SEE e della Svizzera in cui risiede l'utilizzatore e/o il paziente.

Avviso di copyright

L'intero contenuto di questo manuale è protetto da copyright di Nihon Kohden. Tutti i diritti sono riservati.



Manufacturer

NIHON KOHDEN CORPORATION
1-31-4 Nishiochiai, Shinjuku-ku,
Tokyo 161-8560, Japan
Phone +81 3-5996-8041
<https://www.nihonkohden.com/>



European Representative

NIHON KOHDEN EUROPE GmbH
Raiffeisenstrasse 10, 61191 Rosbach, Germany
Phone +49 6003-827-0 Fax +49 6003-827-599

UK Responsible Person

NIHON KOHDEN UK LTD.
Unit 3, Heyworth Business Park,
Old Portsmouth Road, Peamarsch,
Guildford, Surrey, GU3 1AF, UK
Phone +44 14 8333-1328

1a edizione: 6 gennaio 2003

8a edizione: 19 aprile 2024



HEMATOLOGY CONTROL for WBC 5 part differential

MEK-5DL, MEK-5DN, MEK-5DH

Latviešu

Vispārīgi

Paredzētais mērķis

Paredzēts lietošanai tikai *in vitro* diagnostikā.

HEMATOLOGY CONTROL for WBC 5 part differential paredzēts izmantošanai *in vitro* diagnostikā kā nesadalītas asins kontrolmateriāls, kuram piešķirta vērtība, kas paredzēta Nihon Kohden hematoloģijas analizatoru WBC 5 daļas diferenciāla mērišanai. HEMATOLOGY CONTROL for WBC 5 part differential neizmanto diagnozes noteikšanai vai kā palīglīdzekli diagnozēs, prognozēs, slimības vai pacienta fizioloģiskā stāvokļa prognozēšanā. Šī HEMATOLOGY CONTROL for WBC 5 part differential mērišana nodrošina, ka ierīce darbojas saskaņā ar paredzēto lietojumu.

Kontrolmateriāla parametri ir šādi:

- 1) WBC: balto asinsķermenīšu skaits
- 2) NE%: neutrofilu procentuālā vērtība
- 3) LY%: limfocītu procentuālā vērtība
- 4) MO%: monocītu procentuālā vērtība
- 5) EO%: eozinofīlu procentuālā vērtība
- 6) BA%: bazofīlu procentuālā vērtība
- 7) NE: neutrofili
- 8) LY: limfocīti
- 9) MO: monocīti
- 10) EO: eozinofīli
- 11) BA: bazofili
- 12) RBC: sarkano asinsķermenīšu skaits
- 13) HGB: hemoglobīna koncentrācija
- 14) HCT: hematokrīta procentuālā vērtība
- 15) MCV: vidējais korpuskulārais apjoms
- 16) MCH: vidējais korpuskulārais hemoglobīns
- 17) MCHC: vidējā korpuskulārā hemoglobīna koncentrācija
- 18) RDW: sarkano asinsķermenīšu izklieces platumis
- 19) PLT: trombocītu skaits
- 20) MPV: vidējais trombocītu apjoms

Pirms lietošanas un lietošanas laikā izlasiet analizatora lietotāja rokasgrāmatu, kā arī šo rokasgrāmatu. Skatiet arī analīzes lapu Nihon Kohden tīmekļa vietnē (skatiet šeit: "Piegādātie materiāli").

0614-908007A

- PIEZĪME**
- Izmantojiet kontrolmateriālu tikai ar norādītajiem analizatoriem.
 - Pirms lietošanas uzmanīgi izlasiet SDS (Safety Data Sheet — drošības datu lapa). Drošības datu lapi (SDS) var saņemt no Nihon Kohden pārstāvja, kā arī Nihon Kohden tīmekļa vietnē (<https://www.nihonkohden.com>).

Ierīces, kuras paredzēts izmantot kopā ar

MEK-7222, MEK-7300, MEK-8222, MEK-9100, MEK-9200

Piegādātie un nepieciešamie materiāli

Piegādātie materiāli

- MEK-5DL, MEK-5DN, MEK-5DH
HEMATOLOGY CONTROL for WBC 5 part differential
- Analīzes lapa ¹

¹ Analīzes lapi var atrast Nihon Kohden tīmekļa vietnē (<https://www.nihonkohden.com/technology/assaysheet/assaysheet.html>). Izdrukājiet to ar läzerprinterī, kura drukas kvalitāte ir iestatīta uz 1200×1200 dpi vai augstāku.

Nepieciešamie materiāli (nav iekļauti kontrolmateriāla komplektā)

- Aizsargcimdi
- Aizsargbrilles
- Bioloģisko bīstamo materiālu atkritumu tvertne

Paredzētie lietotāji

Tikai profesionālai lietošanai laboratorijā, laboratorijās ar piemērotu aprīkojumu hematoloģiskai testēšanai. Kvalificēti darbinieki, piemēram, laboratorijas tehnīki, kas apmācīti hematoloģijas analīzes veikšanā, varēs strādāt saskaņā ar lietotāja rokasgrāmatu.

Simboli

Kopā ar kontrolmateriālu tiek izmantoti zemāk redzamie simboli. Katra simbola apraksti ir norādīti tālāk tabulā.

Simbols	Apraksts	Simbols	Apraksts
	Uzmanību!		Numurs katalogā
	Operatora rokasgrāmata; lietošanas norādījumi		Partijas numurs
	Modeļa numurs		

Simbols	Apraksts
	Izlietot līdz
	Medicīniska ierīce lietošanai in vitro diagnostikā
	Ražotājs
	Pilnvarotais pārstāvis Eiropas Kopienā/ Eiropas Savienībā
	Temperatūras ierobežojumi
	Bioloģiskie riski
	Ar šo pusi uz augšu

Simbols	Apraksts
	Kontrolmateriāls/ koncentrācijas līmenis
	Atvērta stobriņa stabilitāte
	Unikāls ierīces identifikatoris
	CE zīme ir aizsargāts Eiropas Savienības atbilstības markējums. Četri cipari aiz CE zīmes norāda tās pilnvarotās iestādes identifikācijas numuru, kas ir iesaistīta izstrādājuma kā medicīniskas ierīces atbilstības izvērtēšanā.

Drošības informācija

⚠ BRĪDINĀJUMS Norāde "Brīdinājums" brīdina lietotāju par iespējamu traumu vai apdraudējumu dzīvībai, kas saistīts ar instrumenta lietošanu vai ļauprātīgu izmantošanu.

Pievērsiet uzmanību visai drošības informācijai šajā lietotāja rokasgrāmatā.

⚠ BRĪDINĀJUMS

- POTENCIĀLI BIOLOGISKI BĪSTAMS MATERIĀLS.** Paredzēts lietošanai in vitro diagnostikā. Ikiens cilvēks donors/vienība, kas izmantota kontrolmateriāla sagatavošanā, ir testēta ar FDA licencētu metodi/testu un atzīta par negatīvu vai nereāģējošu attiecībā uz HBsAg, Anti-HCV, NAT testēšanu HIV-1, HCV (RNA) un HIV-1/2 klātbūtni. Katrai vienībai ir arī negatīvs seroloģiskais tests attiecībā pret sifilisu (RPR vai STS). Tā kā neviens testa metode nevar nodrošināt pilnīgu pārliecību, ka infekcijas izraisītāju nav, ar šo materiālu rīkojas kā ar iespējami infekciju. Rīkojoties ar stobriņiem vai atbrīvojoties no tiem, ievērojiet piesardzības pasākumus attiecībā uz pacienta paraugiem, kā norādīts OSHA Bloodborne Pathogen noteikumā (29 CFR Part 1910, 1030) vai citās līdzvērtīgās bioloģiskās drošības procedūrās.
- Kad izmantojat kontrolmateriālu, lietojiet aizsarglīdzekļus, piemēram, vienreizējās lietošanas cimdus.
- Nenorijiet kontrolmateriālu.

- PIEZĪME**
- Neizmantojiet kontrolmateriālu, ja ir beidzies tā derīguma termiņš vai kontrolmateriāls tiek uzglabāts no norādītajiem atšķirīgos apstākļos.
 - Uzglabājiet kontrolmateriālu farmaceitiskajā ledusskapā.
 - Uzglabājiet kontrolmateriālu temperatūrā no 2 līdz 8 °C (no 36 līdz 46 °F).
 - Aizsargājiet kontrolmateriālu pret pārkaršanu un sasalšanu.

- Precīzas vērtības nevar iegūt, ja kontrolmateriālu izmanto nemehāniskā hematoloģiskā testēšanā.

Kontrolmateriāla izmantošana

PIEZĪME

- Detalizētu informāciju par mērījumiem skatiet analizatora lietošanas rokasgrāmatā.
- Nelietojiet kontrolmateriālu, ja pastāv aizdomas par tā kvalitātes pasliktināšanos. Pēc sajaukšanas kontrolmateriāla izskatam jābūt līdzīgam svaigām nesadalītām asinīm. Nejauktos stobriņos virsslānis var būt duļķains un iesarkans; tā ir parasta parādība, kas neliecina par kvalitātes pasliktināšanos. Citas krāsas izmaiņas, tumši sarkans virsslānis vai nepieņemami rezultāti var liecināt par kvalitātes pasliktināšanos.
- Ja kontrolmateriālu uzglabā ārpus norādītā temperatūras diapazona, LY% un LY vērtības var palielināties.
- Pārbaudiet, vai izstrādājuma partijas numurs atbilst partijas numuram analīzes lapā.
- Izmantojot automatizēto hematoloģijas analizatoru MEK-9100 vai MEK-9200, lietojiet hematoloģijas analizatora komplektācijā iekļauto parocīgo svītrkodu lasītāju, lai nolasītu 2D svītrkodus Nihon Kohden oriģinālā kontrolmateriāla analīzes lapā. Analīzes vērtības tiek ievadītas hematoloģijas analizatorā.
- "WBC 5 part differentials" analīzes vērtības attiecas uz MEK-CAL HEMATOLOGY CALIBRATOR optisko pielāgošanu.

Kontrolmateriāla mērīšana ir ieteicama analizatora mērīšanas precizitātes statistiskās kvalitātes kontrolei. Tāpat kontrolmateriāla mērīšanai ieteicams izmantot katras laboratorijas noteikto vidējo, kā arī augšējo un apakšējo ierobežojumu.

Kvalitātes kontroles veikšanas biežums

Nosaka saskaņā ar katras laboratorijas noteikto kārtību.

Izmantojamais kontrolmateriāls

MEK-5DL, MEK-5DN, MEK-5DH
HEMATOLOGY CONTROL for WBC 5 part differential

Mērīšanas princips

Skatiet analizatora lietotāja rokasgrāmatu.

Procedūra

- Izņemiet no farmaceitiskā ledusskapja kontrolmateriālu un ļaujiet tam sasilt līdz istabas temperatūrai (no 15 līdz 30 °C, no 59 līdz 86 °F) 15 minūtes pirms sajaukšanas.

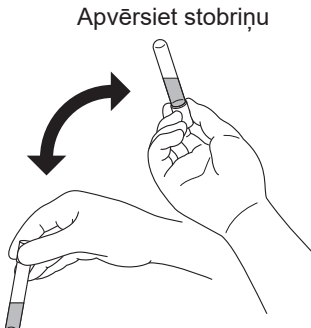
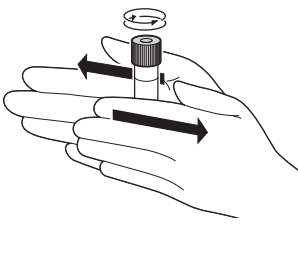
PIEZĪME: Nemaisiet kontrolmateriālu, pirms tas sasilst līdz istabas temperatūrai. Pretējā gadījumā kontrolmateriāla saturs var izplūst no vāciņa augšdaļas.

2. Maisiet kontrolmateriālu.

- PIEZĪME**
- Neizmantojiet mehānisku maisītāju.
 - Nemaissiet kontrolmateriālu pārāk intensīvi. Ja rodas burbuli, tiek izraisīta hemolīze.

1) Turiet stobriņu horizontāli starp plaukstām un ritiniet to uz priekšu un atpakaļ 20 līdz 30 sekundes. Ikkārt laikam apvērsiet stobriņu, lai kontrolmateriāls tiktu rūpīgi samaisīts.

Ritiniet stobriņu turp un atpakaļ,



- 2) Turpiniet maisīt, kā aprakstīts 1. darbībā, līdz sarkanās šūnas pilnībā suspendējas. Ilgstoši uzglabātiem stobriņiem var būt nepieciešama papildu maisīšana.
- 3) Tieši pirms mērījuma uzmanīgi apvērsiet stobriņu, līdz stobriņa apakšā vairs nav asins recekļa.

PIEZĪME: Ja maisīšana ir nepilnīga, mērījumu rezultāti var būt neprecīzi.

4. Izmēriet kontrolmateriālu, kā norādīts analizatora lietotāja rokasgrāmatā.
5. Pēc mērījuma, ja stobriņš tika atvērts mērīšanai, notīriet no vāciņa un stobriņa malas atlikušo materiālu ar bezplūksnu salveti. Uzlieciet atpakaļ vāciņu un stingri noslēdziet.
6. 30 minūšu laikā ievietojiet stobriņu atpakaļ ledusskapī.

Tehniskā informācija

Kontrolmateriālam piešķirto vērtību metroloģiskā izsekojamība

Katram parametram starptautiski atzītā atsaucēs metode ir šāda:

- 1) WBC un RBC: ICSH 1988: The assignment of values to fresh blood used for calibrating automated blood cell counters. Clin Lab Hematol. 1988; 10:203-212
- 2) HGB: CLSI H15-A3
- 3) HCT: CLSI H7-A3
- 4) PLT: Starptautiskās standartizācijas padomes hematoloģijas ekspertu grupa citometrijas jautājumos un Starptautiskās laboratorijas hematoloģijas asociācijas trombocītu uzskaites darba grupa. Trombocītu uzskaite pēc RBC/trombocītu attiecības metode. Am J Clin Pathol. 115:460-464 2001

Analīzes vērtības

- Skatiet analīzes vērtības konkrētajam instrumenta modelim dotajā analīzes lapā.
- Analīzes vērtības nosaka ar labi uzturētiem, pienācīgi kalibrētiem instrumentiem, izmantojot apstiprinātus reaģentus. Reaģentu atšķirības, uzturēšana, lietošanas metode un kalibrēšana var veicināt dažādus rezultātus dažādās laboratorijās.
- Piešķirtās vērtības tiek parādītas kā vidējās vērtības un diapazons. Vidējo vērtību iegūst, atkārtoti testējot instrumentus, ko lieto un uztur saskaņā ar ražotāja norādījumiem. Diapazons ir aplēse par atšķirībām dažādās laboratorijās, un tajā tiek nemta vērā arī metodes neprecizitāte, kā arī paredzamā kontrolmateriāla bioloģiskā mainība.
- Pirms jaunās partijas nodošanas ikdienas lietošanā ir jāapstiprina analīzes vērtības attiecībā uz jauno kontrolmateriālu. Pārbaudiet jauno partiju, kad instruments ir labā darba kārtībā un vecās partijas kontroles rezultāti ir pieņemami. Laboratorijas izgūtajai vidējai vērtībai jābūt analīzes diapazonā.
- Lai palielinātu kontrolmateriāla jutīgumu, katrai laboratorijai jānosaka savs vidējais un pieņemamais diapazons un periodiski atkārtoti jāizvērtē vidējā vērtība. Laboratorijas diapazons var ietvert vērtības ārpus analīzes diapazona. Lietotājs var noteikt analīzes vērtības, kas nav uzrādītas analīzes lapā, ja kontrolmateriāls ir piemērots šai metodei.

PIEZĪME: RDW-CV automatizētajos hematoloģijas analizatoros MEK-7222 un MEK-8222 tiek parādīts kā RDW.

Ierobežojumi

Kontrolmateriāla veikspēja tiek nodrošināta tikai tad, ja tas tiek pareizi uzglabāts un lietots, kā aprakstīts šajā lietotāja rokasgrāmatā. Nepilnīga stobriņa saturā samaisīšana pirms lietošanas padara nederīgu gan izņemto paraugu, gan visu stobriņā atlikušo materiālu.

Sastāvs

Kontrolmateriālā ir cilvēka eritrocīti, imitēti leikocīti un zīdītāju trombocīti, kas suspendēti plazmai līdzīgā šķidrumā ar konservantiem.

Sterilizācijas metode

Kontrolmateriāls nav paredzēts sterilizēšanai vai turēšanai sterilā vidē.

Matemātiskā pieeja, pēc kuras aprēķina analītisko rezultātu

Tālāk norādītos parametrus aprēķina šādi¹:

$$NE\% = NE/WBC$$

$$LY\% = LY/WBC$$

MO% = MO/WBC

EO% = EO/WBC

BA% = BA/WBC

MCV = HCT/RBC

MCH = HGB/RBC

MCHC = HGB/HCT

MPV = PCT/PLT²

¹ Bez vienības korekcijas

² PCT: Platelet Crit

PIEZĪME: RBC indeksus aprēķina, noapaļojot līdz veselam skaitlim vai tuvākajai desmitdalai.

Vides apstākļi

Uzglabāšanas un transportēšanas vide

Temperatūrā: no 2 līdz 8 °C (no 36 līdz 46 °F)

Lietojuma vide

Temperatūrā: no 15 līdz 30 °C (59 līdz 86 °F)

Derīguma termiņš

Derīguma termiņš ir norādīts tvertnes uzlīmē

Derīgums: 3 mēneši

Derīguma termiņš pēc atvēršanas

14 dienas (derīguma termiņa laikā)

PIEZĪME: Ierakstiet atvēršanas datumu pirmajā lietošanas reizē.

Iepakojuma un kataloga numurs

Modelis	Daudzums	Numurs katalogā
MEK-5DN	MEK-5DN (3,0 līdz 3,4 ml) × 2	5DN02
	MEK-5DN (3,0 līdz 3,4 ml) × 6	5DN06
MEK-5DL, MEK-5DH	MEK-5DL (no 3,0 līdz 3,4 ml) × 6, MEK-5DH (no 3,0 līdz 3,4 ml) × 6	5DLH6
	MEK-5DL (no 3,0 līdz 3,4 ml) × 2, MEK-5DN (no 3,0 līdz 3,4 ml) × 2, MEK-5DH (no 3,0 līdz 3,4 ml) × 2	5DM02
MEK-5DL, MEK-5DN, MEK-5DH	MEK-5DL (no 3,0 līdz 3,4 ml) × 4, MEK-5DN (no 3,0 līdz 3,4 ml) × 4, MEK-5DH (no 3,0 līdz 3,4 ml) × 4	5DM04

Utilizācija

⚠ BRĪDINĀJUMS

Atbrīvojieties no kontrolmateriāla atbilstoši savas valsts likumiem un jūsu uzņēmuma norādījumiem (iekļaujot sadedzināšanu, kausēšanu, sterilizēšanu, dezinficēšanu un atkritumu utilizāciju) attiecībā uz infekcizo medicīnisko atkritumu utilizāciju. Pretējā gadījumā var tikt apdraudēta apkārtējā vide. Ja pastāv iespēja, ka kontrolmateriāls tiks inficēts, tas var radīt infekciju.

Atbrīvojoties no kontrolmateriāla, piemēram, kad ir beidzies tā derīguma termiņš, ievērojiet norādījumus kontrolmateriāla drošības datu lapā (SDS).

Redakciju vēsture

Izdevums	Datums	Dati	Koda numurs
1. izdevums	2003. gada 6. janvāris	Sākotnējais izdevums	0604-018444
7. izdevums	2023. gada 13. jūlijs	Atbilstība IVDR	0614-908007
8. izdevums	2024. gada 19. aprīlis	Korekcijas	0614-908007A

- PIEZĪME**
- Šīs rokasgrāmatas koda numurs tika mainīts no 0604-018444E uz 0614-908007 , atjauninot rokasgrāmatu no 6. izdevuma uz 7. izdevumu.
 - Jaunākajā izdevumā veiktās izmaiņas tiek apzīmētas ar joslu katrais lappuses kreisajā malā.

Piezīme lietotājiem EEZ un Šveices teritorijā:

Par visiem būtiskiem negadījumiem, kas notikuši saistībā ar ierīci, jāziņo ražotāja norādītajam Eiropas pārstāvīm un tās EEZ dalībvalsts vai Šveices kompetentajai iestādei, kurā ir reģistrēts lietotājs un/vai pacients.

Paziņojums par autortiesībām

Visas šīs rokasgrāmatas satura autortiesības pieder uzņēmumam Nihon Kohden. Visas tiesības ir paturētas.



Manufacturer

NIHON KOHDEN CORPORATION
1-31-4 Nishiochiai, Shinjuku-ku,
Tokyo 161-8560, Japan
Phone +81 3-5996-8041
<https://www.nihonkohden.com/>



European Representative

NIHON KOHDEN EUROPE GmbH
Raiffeisenstrasse 10, 61191 Rosbach, Germany
Phone +49 6003-827-0 Fax +49 6003-827-599

UK Responsible Person

NIHON KOHDEN UK LTD.
Unit 3, Heyworth Business Park,
Old Portsmouth Road, Peasmash,
Guildford, Surrey, GU3 1AF, UK
Phone +44 14 8333-1328



1. izdevums: 2003. gada 6. janvāris
8. izdevums: 2024. gada 19. aprīlis

„HEMATOLOGY CONTROL for WBC 5 part differential“ MEK-5DL, MEK-5DN, MEK-5DH

Lietuvių k.

Bendroji informacija

Numatytoji paskirtis

Skirta naudoti tik in vitro diagnostikai.

„HEMATOLOGY CONTROL for WBC 5 part differential“ skirta naudoti in vitro diagnostikai kaip priskirtujų verčių bendro krauso kontrolinė medžiaga, skirta „Nihon Kohden“ hematologijos analizatorių, galinčių išmatuoti 5 dalių leukogramą, vertėms stebėti. „HEMATOLOGY CONTROL for WBC 5 part differential“ nenaudojama diagnozuojant ar kaip pagalbinė priemonė diagnozuojant, prognozuojant, numatant ligą ar paciento fiziologinę būklę. Matuojant šią „HEMATOLOGY CONTROL for WBC 5 part differential“ užtikrinama, kad prietaisas veikia pagal numatytają paskirtį.

Kontrolinės medžiagos parametrai nurodyti toliau:

- 1) WBC: leukocitų kiekis
- 2) NE%: neutrofilų procentinė dalis
- 3) LY%: limfocitų procentinė dalis
- 4) MO%: monocitų procentinė dalis
- 5) EO%: eozinofilų procentinė dalis
- 6) BA%: bazofilų procentinė dalis
- 7) NE: neutrofilai
- 8) LY: limfocitai
- 9) MO: monocitai
- 10) EO: eozinofilai
- 11) BA: bazofilai
- 12) RBC: eritrocitų skaičius
- 13) HGB: hemoglobino koncentracija
- 14) HCT: hematokrito procentinė dalis
- 15) MCV: vidutinis eritrocito tūris
- 16) MCH: vidutinis hemoglobino kiekis eritrocituose
- 17) MCHC: vidutinė eritrocitų hemoglobino koncentracija
- 18) RDW: eritrocitų pasiskirstymo plotis
- 19) PLT: trombocitų skaičius
- 20) MPV: vidutinis trombocitų tūris

Prieš naudojimą ir naudodami kartu su šiuo vadovu skaitykite analizatoriaus naudotojo vadovą. Taip pat žr. analizės lapą „Nihon Kohden“ svetainėje (žr. skyrių „Pateiktos priemonės“).

0614-908007A

PASTABA • Kontrolinė medžiaga tinka tik nurodytiems analizatoriams.

- Prieš naudodami atidžiai perskaitykite SDL (saugos duomenų lapą). SDL galima gauti iš „Nihon Kohden“ atstovo ir „Nihon Kohden“ svetainėje (<https://www.nihonkohden.com>).

Numatytieji prietaisai

MEK-7222, MEK-7300, MEK-8222, MEK-9100, MEK-9200

Pateiktos ir būtinės medžiagos

Pateiktos priemonės

- MEK-5DL, MEK-5DN, MEK-5DH „HEMATOLOGY CONTROL for WBC 5 part differential“
- Analizės lapas ¹

¹ Analizės lapą galima rasti „Nihon Kohden“ svetainėje (<https://www.nihonkohden.com/technology/assaysheet/assaysheet.html>). Jį išspausdinkite lazeriniu spausdintuvu, nustatę 1200 × 1200 dpi arba didesnę spausdinimo kokybę.

Būtinės priemonės (nepateiktos su kontroleline medžiaga)

- Apsauginės pirštinės
- Apsauginiai akiniai
- Atliekų talpykla biologiškai pavojingoms medžiagoms

Numatytieji naudotojai

Skirta tik profesionaliai naudoti laboratorijose, kuriose yra tinkama įranga hematologiniams tyrimams atlikti. Pagal šį naudotojo vadovą šią priemonę galés naudoti kvalifikuoti darbuotojai, pvz., laboratorijos technikai, išmokyti hematologijos analizės metodų.

Simboliai

Naudojami toliau nurodyti simboliai, susiję su kontroleline medžiaga. Kiekvieno simbolio aprašas pateikiamas lentelėje toliau.

Simbolis	Aprašas	Simbolis	Aprašas
	Dėmesio		Partijos numeris
	Naudotojo vadovas; naudojimo instrukcijos		Modelio numeris
	Tinka naudoti iki		In vitro diagnostikos medicinos priemonė
	Katalogo numeris		

Simbolis	Aprašas
	Gamintojas
	Įgaliotasis atstovas Europos Bendrijoje / Europos Sajungoje
	Temperatūros apribojimai
	Biologiniai pavojaus
	Šia puse į viršų
	Kontrolinės medžiagos / koncentracijos lygis

Simbolis	Aprašas
	Atidaryto mégintuvėlio stabilumas
	Unikalusis priemonės identifikatorius
	CE ženklas yra apsaugotas Europos Sajungos atitinkies ženklas. Keturi skaitmenys po CE ženklo nurodo notifikuotosios įstaigos, dalyvaujančios vertinant gaminio kaip medicinos priemonės atitinkę, identifikavimo numerį.
xxxx	

Saugos informacija

⚠ ISPĖJIMAS Žodžiu „ispėjimas“ naudotojas ispėjamas apie galimą sužalojimą ar mirti, susijusius su netinkamu prietaiso naudojimu.

Atkreipkite dėmesį į visą šiame naudotojo vadove pateiktą saugos informaciją.

⚠ ISPĖJIMAS

- POTENCIALIAI BIOLOGIŠKAI PAVOJINGA MEDŽIAGA. Skirta naudoti in vitro diagnostikai. Kiekvienas žmogaus donoro / išvestinis vienetas, naudojamas ruošiant kontrolinę medžiagą, buvo išbandytas FDA licencijuotu metodu / testu (įskaitant NAT testą), tame nerasta HBsAg, antikūnų prieš HCV, ŽIV-1, HCV (RNR) ir ŽIV-1/2 arba jis buvo nereaktyvus. Kiekvieno vieneto serologinis tyrimas dėl sifilio (RPR arba STS) taip pat buvo neigiamas. Kadangi joks tyrimo metodas negali visiškai paneigtį infekcijos sukéléjų būvimo, ši medžiaga turi būti laikoma potencialiai infekcine. Tarkydami ar šalindami mēgintuvėlius, laikykiteatsargumo priemonių, taikomų pacientų mēginiams, kaip nurodyta OSHA per kraują plintančių patogenų taisyklos (29 CFR 1910, 1030 dalys) arba kitų lygiaverčių biologinės saugos procedūrų aprašuose.
- Dirbdami su kontroline medžiaga, naudokite apsaugos priemones, pvz., mūvėkite vienkartines pirštines.
- Nenurykite kontrolinės medžiagos.

PASTABA

- Nenaudokite kontrolinės medžiagos, jei praėjusi galiojimo data, nurodyta ant kontrolinės medžiagos, arba jei kontrolinė medžiaga laikoma ne tokiomis sąlygomis, kaip nurodyta.
- Kontrolinę medžiagą laikykite farmaciniame šaldytuve.
- Kontrolinę medžiagą laikykite 2–8 °C (36–46 °F) temperatūroje.
- Pasirūpinkite, kad kontrolinė medžiaga neperkaistų ir neužšaltų.
- Jei kontrolinė medžiaga naudojama nemechaniniams hematologiniams tyrimams, neįmanoma gauti tikslų verčių.

Kontrolinės medžiagos naudojimas

PASTABA

- Dėl išsamios informacijos apie matavimą žr. analizatoriaus naudotojo vadovą.
- Nenaudokite kontrolinės medžiagos, jei kyla įtarimų dėl savybių degradacijos. Sumaišius kontrolinę medžiagą turi atrodyti panašiai kaip šviežias bendras kraujas. Nesumaištuose mēgintuvėliuose supernatantas gali atrodyti drumstas ir rausvas; tai yra normalu ir nereiškia savybių degradacijos. Kitokie spalvos pakitimai, labai tamsiai raudonas supernatantas arba nepriimtini rezultatai gali reikšti savybių degradaciją.
- Jei kontrolinė medžiaga laikoma ne nurodytame temperatūros intervale, LY% ir LY vertės gali padidėti.
- Patvirtinkite, kad gaminio partijos numeris sutampa su partijos numeriu analizės lape.
- Naudodam MEK-9100 arba MEK-9200 automatizuotą hematologijos analizatorių, naudokite patogų brūkšnių kodų skaičiavimą, pateiktą kartu su hematologijos analizatoriumi, kad nuskaitytumėte 2D brūkšnius kodus originalios „Nihon Kohden“ kontrolinės medžiagos analizės lape. Analizės vertės įvedamos į hematologijos analizatorių.
- WBC 5 klasių leukogramos analizės vertės yra skirtos optinio koregavimo naudojant MEK-CAL HEMATOLOGY CALIBRATOR atvejui.

Kontrolinės medžiagos matavimą rekomenduojama atliskti analizatoriaus matavimo tikslumo statistinės kokybės kontrolės tikslais. Be to, matuojant kontrolinę medžiagą rekomenduojama naudoti kiekvienos laboratorijos nustatyta vidurkį ir viršutinę bei apatinę ribas.

Kokybės kontrolės veiksmų dažnumas

Tai turi būti nustatoma pagal kiekvienos laboratorijos apibrėžtą tvarką.

Naudojama kontrolinė medžiaga

MEK-5DL, MEK-5DN, MEK-5DH
„HEMATOLOGY CONTROL for WBC 5 part differential“

Matavimo principas

Žr. analizatoriaus naudotojo vadovą.

Procedūra

- Išimkite kontrolinę medžiagą iš farmacinių šaldytuvių ir prieš maišydami palaukite 15 minučių, kad ji sušiltų iki kambario temperatūros (15–30 °C, 59–86 °F).

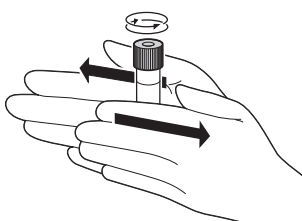
PASTABA: Nemaišykite kontrolinės medžiagos, kol ji sušils iki kambario temperatūros. Priešingu atveju kontrolinės medžiagos turinys gali išbėgti per dangtelio viršų.

2. Sumaišykite kontrolinę medžiagą.

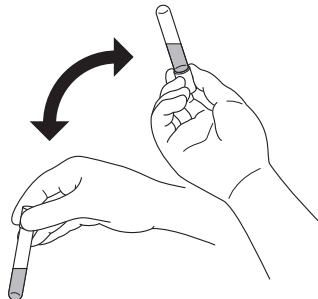
PASTABA • Nenaudokite mechaninio maišytuvo.
• Kontrolinės medžiagos nemaišykite grubiai. Jei susidaro burbuliukų, sukeliama hemolizė.

- 1) Laikykite mègintuvèlį horizontaliai tarp rankų delnų ir voliolikite jį pirmyn ir atgal nuo 20 iki 30 sekundžių. Retkarčiais apverskite mègintuvèlį, kad kontrolinė medžiaga gerai išsimaišytų.

Pavoliokite mègintuvèlį pirmyn ir atgal



Apverskite mègintuvèlį



- 2) Toliau maišykite, kaip aprašyta 1 punkte, kol eritrocitai bus visiškai suspenduoti. Ilgą laiką laikytus mègintuvèlius gali reikèti papildomai sumaišyti.
3. Prieš matuodami atsargiai pavartykite mègintuvèlį, kol ant dugno nebeliks kraujo krešulių.
- PASTABA:** Jei sumaišyta netinkamai, matavimo rezultatai gali bùti netikslūs.
4. Išmatuokite kontrolinės medžiagos vertes, kaip nurodyta analizatoriaus naudotojo vadove.
5. Atlikę matavimą nuo dangtelio ir mègintuvèlio krašto nuvalykite medžiagos likučius nesipùkuojančia servetèle, jei matuojant mègintuvèlis buvo atidarytas. Sandariai uždékite dangtelį.
6. Per 30 minucių gràžinkite mègintuvèlį į šaldytuvą.

Techninè informacija

Kontrolinei medžiagai priskirtujų verčiu metrologinè sietis

Kiekvienam parametrui taikomas tarptautiniu mastu pripažintas pamatinis metodas:

- 1) WBC ir RBC: ICSH 1988: The assignment of values to fresh blood used for calibrating automated blood cell counters. Clin Lab Hematol.1988; 10:203-212
- 2) HGB: CLSI H15-A3
- 3) HCT: CLSI H7-A3

4) PLT:

Tarptautinès hematologijos standartizacijos tarybos ekspertų grupè citometrijos klausimais ir Tarptautinès hematologijos laboratorių draugijos trombocitù skaičiavimo darbo grupè. Trombocitù skaičiavimas RBC / trombocitù santykio metodu. Pamatinis metodas. Am Journal of Clinical Pathology 115:460-464 2001

Analizès vertès

- Konkretaus prietaiso modelio analizès vertes žr. pateiktame analizès lape.
- Analizès vertès nustatomos gerai prižiūrimais, tinkamai sukalibruotais prietaisais, naudojant atitinkamus reagentus. Reagentų skirtumai, techninè priežiûra, naudojimo technika ir kalibravimas gali lemti tarplaboratorinių tyrimų skirtumus.
- Priskirtosios vertès pateikiamos kaip vidurkis ir intervalas. Vidurkis nustatomas atliekant pakartotinius bandymus su prietaisais, kurie naudojami ir prižiūrimi pagal gamintojo nurodymus. Intervalas yra tarplaboratorinių skirtumų įvertis, tame taip pat atsižvelgiant į metodui bùdingą netikslumą ir tikétiną kontrolinės medžiagos biologinį kintamumą.
- Naujos kontrolinės medžiagos partijos analizès vertès turi bùti patvirtintos prieš pradedant įprastai naudoti naują partiją. Naują partiją išbandykite, kai prietaisas gerai veikia, o senosios partijos kokybës kontrolës rezultatai yra priimtini. Laboratorijos gautas vidurkis turi patekti į analizès intervalą.
- Siekdama užtikrinti didesnį kontrolinės medžiagos jautrumą, kiekviena laboratorija turi nustatyti savo vidurkį ir priimtiną intervalą bei periodiškai iš naujo įvertinti vidurkį. Laboratorijos intervalas gali apimti vertes, kurios yra už analizès intervalo ribų. Naudotojas gali nustatyti analizès vertes, nenurodytas analizès lape, jei kontrolinė medžiaga yra tinkama metodui.

PASTABA: RDW-CV rodomas kaip RDW automatizuotuose hematologijos analizatoriuose MEK-7222 ir MEK-8222.

Apribojimai

Kontrolinės medžiagos veiksmingumas užtikrinamas tik tuo atveju, jei ji tinkamai laikoma ir naudojama, kaip aprašyta šiame naudotojo vadove. Neviškai sumaišius mègintuvèlį prieš naudojant, negalioja ir paimtas mèginys, ir bet kokia mègintuvèlyje likusi medžiaga.

Sudëtis

Kontrolinės medžiagos sudëtyje yra žmogaus eritrocitų, imituojamų leukocitų ir žinduolių trombocitų, suspenduotų į plazmà panašiame skyste su konservantais.

Sterilizavimo metodas

Kontrolinė medžiaga nèra skirta sterilizuoti ar laikyti sterilioje aplinkoje.

Matematinis metodas, kuriuo remiantis apskaičiuojamas analitinis rezultatas

Šie parametrai apskaičiuojami, kaip nurodyta toliau¹:

NE% = NE / WBC

LY% = LY / WBC

MO% = MO / WBC

EO% = EO / WBC

BA% = BA / WBC

MCV = HCT / RBC

MCH = HGB / RBC

MCHC = HGB / HCT

MPV = PCT / PLT²

¹ Be vienetų korekcijos

² PCT: trombokritas

PASTABA: RBC indeksai apskaičiuojami suapvalinant iki sveikojo skaičiaus arba artimiausios dešimtosios.

Aplinkos sąlygos

Laikymo ir transportavimo aplinka

Temperatūra: 2–8 °C (36–46 °F)

Naudojimo aplinka

Temperatūra: 15–30 °C (59–86 °F)

Galiojimo data

Galiojimo data nurodyta talpyklos etiketėje.

Galiojimo laikas: 3 mėn.

Tinkamumo naudoti terminas po atidarymo

14 dienų (galiojimo laikotarpiu)

PASTABA: Užsirašykite atidarymo datą pirmą kartą naudodami.

Pakuotė ir katalogo numeris

Modelis	Kiekis	Katalogo numeris
MEK-5DN	MEK-5DN (3,0–3,4 ml) × 2	5DN02
	MEK-5DN (3,0–3,4 ml) × 6	5DN06
MEK-5DL, MEK-5DH	MEK-5DL (3,0–3,4 ml) × 6, MEK-5DH (3,0–3,4 ml) × 6	5DLH6
MEK-5DL, MEK-5DN, MEK-5DH	MEK-5DL (3,0–3,4 ml) × 2, MEK-5DN (3,0–3,4 ml) × 2, MEK-5DH (3,0–3,4 ml) × 2	5DM02
	MEK-5DL (3,0–3,4 ml) × 4, MEK-5DN (3,0–3,4 ml) × 4, MEK-5DH (3,0–3,4 ml) × 4	5DM04

Šalinimas

⚠ ISPĖJIMAS

Kontrolinę medžiagą šalinkite laikydamiesi vietos teisės aktų ir savo įstaigos nurodymų dėl infekuotų medicininių atliekų šalinimo (deginimo, lydymo, sterilizavimo, dezinfekavimo ir prašymo dėl atliekų šalinimo pateikimo). Antraip galite pakenkti aplinkai. Jei kontrolinėje medžiagoje gali būti infekcijos sukėlėjų, ji gali sukelti infekciją.

Šalindami kontrolinę medžiagą, pvz., praėjus galiojimo datai, laikykites kontrolinės medžiagos SDL pateiktų nurodymų.

Peržiūros istorija

Laida	Data	Informacija	Kodas
1-oji laida	2003 m. sausio 6 d.	Pradinis leidimas	0604-018444
7-oji laida	2023 m. liepos 13 d.	IVPR atitiktis	0614-908007
8-oji laida	2024 m. balandžio 19 d.	Pataisos	0614-908007A

- PASTABA**
- Šio vadovo kodas buvo pakeistas iš 0604-018444E į 0614-908007, kai vadovas buvo atnaujintas iš 6-osios laidos į 7-ają.
 - Naujausiame leidime padaryti pakeitimai pažymėti juosta kairėje kiekvieno puslapio paraštėje.

Pastaba naudotojams EEE teritorijoje ir Šveicarijoje:
Apie bet kokį rimtą incidentą, susijusį su prietaisu, reikia pranešti gamintojo paskirtam atstovui Europoje ir EEE valstybės narės bei Šveicarijos, kurioje naudotojas ir (arba) pacientas įsikūręs, kompetentingai institucijai.

Pranešimas apie autorijų teises

Viso šio vadovo turinio autorijų teises priklauso „Nihon Kohden“. Visos teises saugomos.



Manufacturer

NIHON KOHDEN CORPORATION
1-31-4 Nishiochiai, Shinjuku-ku,
Tokyo 161-8560, Japan
Phone +81 3-5996-8041
<https://www.nihonkohden.com/>

EC REP European Representative

NIHON KOHDEN EUROPE GmbH
Raiffeisenstrasse 10, 61191 Rosbach, Germany
Phone +49 6003-827-0 Fax +49 6003-827-599

UK Responsible Person

NIHON KOHDEN UK LTD.
Unit 3, Heyworth Business Park,
Old Portsmouth Road, Peasmarsh,
Guildford, Surrey, GU3 1AF, UK
Phone +44 14 8333-1328



1-oji laida: 2003 m. sausio 6 d.

8-oji laida: 2024 m. balandžio 19 d.

HEMATOLOGY CONTROL for WBC 5 part differential

MEK-5DL, MEK-5DN, MEK-5DH

Polski

Informacje ogólne

Przeznaczenie

Wymienna do diagnostyki in vitro.

Preparat HEMATOLOGY CONTROL for WBC 5 part differential jest przeznaczony do diagnostyki in vitro jako odczynnik kontrolny krwi pełnej z przypisaną wartością przeznaczony do monitorowania wartości wskazywanych przez analizatory hematologiczne Nihon Kohden, służące do analizy z różnicowaniem WBC 5 diff. Preparatu HEMATOLOGY CONTROL for WBC 5 part differential nie należy używać do diagnozowania ani do wspomagania diagnozy, prognozy, przewidywania przebiegu choroby lub stanu fizjologicznego pacjenta. Pomiar za pomocą HEMATOLOGY CONTROL for WBC 5 part differential zapewnia, że urządzenie działa zgodnie z przeznaczeniem.

Parametry kontrolne podano poniżej:

- 1) WBC: Liczba krwinek białych
- 2) NE%: Procent neutrofili
- 3) LY%: Procent limfocytów
- 4) MO%: Procent monocytów
- 5) EO%: Procent eozynofili
- 6) BA%: Procent bazofili
- 7) NE: Neutrofile
- 8) LY: Limfocyty
- 9) MO: Monocyty
- 10) EO: Eozynofil
- 11) BA: Bazofil
- 12) RBC: Liczba krwinek czerwonych
- 13) HGB: Stężenie hemoglobiny
- 14) HCT: Procent hematokrytu
- 15) MCV: Średnia objętość krwinki czerwonej
- 16) MCH: Średnia masa hemoglobiny
- 17) MCHC: Średnie stężenie hemoglobiny w erytrocytach
- 18) RDW: Rozpiętość rozkładu objętości krwinek czerwonych
- 19) PLT: Liczba płytaków krwi
- 20) MPV: Średnia objętość płytaków krwi

Przed użyciem i w jego trakcie należy przeczytać instrukcję obsługi analizatora hematologicznego i niniejszą instrukcję. Należy zapoznać się również z arkuszem analiz na stronie internetowej Nihon Kohden (patrz rozdział "Materiały dostarczone").

0614-908007A

- UWAGA**
- Używać odczynnika kontrolnego wyłącznie z określonymi analizatorami.
 - Przed użyciem należy uważnie przeczytać SDS (kartę charakterystyki). SDS jest dostępna u przedstawiciela Nihon Kohden i na stronie internetowej Nihon Kohden (<https://www.nihonkohden.com>).

Produkt przeznaczony do użycia z następującymi analizatorami:
MEK-7222, MEK-7300, MEK-8222, MEK-9100, MEK-9200

Materiały dostarczone i materiały wymagane

Materiały dostarczone

- MEK-5DL, MEK-5DN, MEK-5DH
HEMATOLOGY CONTROL for WBC 5 part differential
- Arkusz analiz¹

¹ Arkusz analiz znajduje się na stronie internetowej Nihon Kohden (<https://www.nihonkohden.com/technology/assaysheet/assaysheet.html>). Należy go wydrukować na drukarce laserowej z jakością druku ustaloną na 1200×1200 dpi lub więcej.

Materiały wymagane (niedostarczane z odczynikiem kontrolnym)

- Rękawiczki ochronne
- Okulary ochronne
- Pojemnik na odpady materiałów biologicznie niebezpiecznych

Docelowi użytkownicy

Wyłącznie do profesjonalnego użytku laboratoryjnego, w laboratoriach z odpowiednim wyposażeniem do testowania hematologicznego. Wykwalifikowany personel, np. technicy laboratoryjni wyszkoleni w technikach analizy hematologicznej, będzie w stanie wykorzystywać produkt zgodnie z instrukcją obsługi.

Symbol

Poniższe symbole są wykorzystywane z odczynikiem kontrolnym. Opisy danego symbolu są przedstawione w poniższej tabeli.

Symbol	Opis	Symbol	Opis
	Przestroga		Numer serii
	Instrukcja obsługi; instrukcja eksploatacji		Numer modelu
	Numer katalogowy		Data ważności
			Wyrób medyczny do diagnostyki in vitro

Symbol	Opis
	Wytwarzca
	Autoryzowany przedstawiciel na terenie Wspólnoty Europejskiej / Unii Europejskiej
	Zakres temperatur
	Zagrożenia biologiczne
	Kierunek góra
	Kontrola / poziom stężenia

Symbol	Opis
	Trwałość w otwartej probówce
	Niepowtarzalny kod identyfikacyjny
	Znak CE jest chronionym znakiem zgodności Unii Europejskiej. Cztery cyfry po znaku CE oznaczają numer identyfikacyjny jednostki notyfikowanej, która oceniała zgodność produktu jako wyrobu medycznego.

Informacje o bezpieczeństwie

⚠ ZAGROŻENIE Zagrożenie ostrzega użytkownika przed możliwymi obrażeniami lub śmiercią w wyniku użycia lub niewłaściwego użycia urządzenia.

Zwrócić uwagę na wszystkie informacje o środkach bezpieczeństwa w instrukcji obsługi.

⚠ ZAGROŻENIE

- MATERIAŁ POTENCJALNIE BIOLOGICZNE
NIEBEZPIECZNY Do diagnostyki in vitro. Każdego dawcę / każdą jednostkę użytą do sporządzenia preparatu odczynnika kontrolnego przetestowano licencjonowaną przez FDA metodą/testem i stwierdzono wynik ujemny lub brak reakcji w obecności HBsAg, anty-HCV, w badaniu NAT na obecność HIV-1, HCV (RNA) i HIV-1/2. Każda jednostka uzyskała również wynik ujemny w teście serologicznym na kąle (RPR lub STS). Ponieważ żadna metoda testowania nie daje całkowitej pewności, że materiał nie zawiera czynników zapalnych, należy traktować go jako potencjalnie zakaźny. Podczas kontaktu z probówkami oraz przy usuwaniu ich pozostałości należy zachować zasady ostrożności przewidziane dla próbek ludzkich, wyszczególnione w wymogach OSHA dla patogenów przenoszonych z krwią (CFR 29, część 1910, 1030) lub stosować inne równoważne procedury bezpieczeństwa biologicznego.
- Podczas kontaktu z odczynnikiem kontrolnym nosić wyposażenie ochronne, takie jak jednorazowe rękawiczki.
- Nie połykać odczynnika kontrolnego.

UWAGA

- Nie używać odczynnika kontrolnego po upływie daty ważności podanej na opakowaniu odczynnika kontrolnego lub jeśli odczynnik kontrolny był przechowywany w nieodpowiednich warunkach.
- Przechowywać odczynnik kontrolny w lodówce farmaceutycznej.
- Przechowywać odczynnik kontrolny w temperaturze od 2 do 8°C (36 do 46°F).
- Chronić odczynnik kontrolny przed przegrzaniem i zamarzaniem.

- Dokładnych wartości nie można uzyskać, jeśli odczynnik kontrolny jest używany w niemechanicznym badaniu hematologicznym.

Używanie odczynnika kontrolnego

UWAGA

- Szczegóły dotyczące pomiaru można znaleźć w instrukcji obsługi analizatora.
- Nie używać odczynnika kontrolnego w razie podejrzenia, że jest zepsuty. Po wymieszaniu odczynnik kontrolny powinien wyglądać podobnie do świeżej krwi pełnej. W niewymieszanych probówkach supernatant może wydawać się mętny i czerwonawy; jest to normalne i nie wskazuje na zepsucie produktu. Inne przebarwienia, bardzo ciemna czerwień supernatantu lub nieakceptowalne wyniki mogą wskazywać na zepsucie produktu.
- Jeśli odczynnik kontrolny jest przechowywany w warunkach wykraczających poza podany zakres temperatur, wartości LY% oraz LY mogą być wysokie.
- Należy sprawdzić, czy numer serii produktu jest zgodny z numerem na arkuszu analiz.
- Używając automatycznego analizatora hematologicznego MEK-9100 lub MEK-9200, należy użyć podręcznego czytnika kodów kreskowych dostarczonego z analizatorem hematologicznym, aby odczytać kody kreskowe 2D na arkuszu analiz oryginalnej kontroli Nihon Kohden. Wartości oznaczenia zostaną wprowadzone do analizatora hematologicznego.
- Wartości oznaczenia dla 5-częściowego rozmazu różnicowego krwinek białych są przeznaczone na potrzeby optycznego dostosowania za pomocą produktu MEK-CAL HEMATOLOGY CALIBRATOR.

Zaleca się pomiar kontrolny w celu jakościowej kontroli statystycznej dokładności pomiaru analizatora. Do pomiaru kontrolnego zaleca się zastosowanie średniej oraz górnej i dolnej granicy ustalonej przez dane laboratorium.

Częstość przeprowadzania kontroli jakości

Zgodnie z procedurami ustalonymi dla danego laboratorium.

Zastosowany odczynnik

MEK-5DL, MEK-5DN, MEK-5DH
HEMATOLOGY CONTROL for WBC 5 part differential

Zasada pomiaru

Opis w instrukcji obsługi analizatora.

Procedura

- Wyjąć odczynnik kontrolny z lodówki farmaceutycznej i poczekać aż nagrzeje się do temperatury pokojowej (od 15 do 30°C, od 59 do 86°F) na 15 minut przez zmieszaniem.

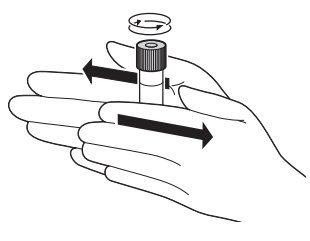
UWAGA: Nie mieszać odczynnika kontrolnego zanim nie nagrzejesz się do temperatury pokojowej. Może to spowodować wyciek zawartości odczynnika kontrolnego przez górną część zakrętki.

2. Wymieszać odczynnik kontrolny.

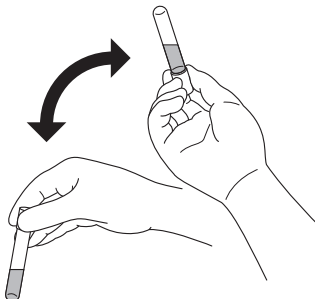
- UWAGA**
- Nie używać mieszadła mechanicznego.
 - Nie mieszać gwałtownie odczynnika kontrolnego. Jeśli tworzą się pęcherzyki, nastąpiła hemoliza.

1) Przytrzymać probówkę poziomo między dłońmi i obracać w tył i w przód przez 20 do 30 sekund. Co pewien czas odwrócić probówkę, aby odczynnik kontrolny został dokładnie wymieszany.

Obracać probówkę w tył i w przód



Odwrócić probówkę



- 2) Kontynuować mieszanie w sposób opisany w kroku 1) aż czerwone krwinki zostaną całkowicie zawieszone. Probówki przechowywane przez dłuższy czas mogą wymagać dodatkowego mieszania.
3. Bezpośrednio przed pomiarem delikatnie odwrócić probówkę, aż zniknie skrzep krwi znajdujący się na dnie.
- UWAGA:** W przypadku niedostatecznego wymieszania, wyniki pomiarów mogą być niedokładne.
4. Wykonać pomiar odczynnika kontrolnego zgodnie ze wskazówkami podanymi w instrukcji obsługi analizatora.
5. Po wykonaniu pomiaru oczyścić z pozostałości zakrętkę i brzeg probówki bezpyłową chusteczką, jeżeli probówka była otwierana do pomiaru. Dokładnie nałożyć zakrętkę.
6. W ciągu 30 minut ponownie umieścić probówkę w lodówce.

Informacje techniczne

Metrologiczna identyfikowalność wartości przypisanych do odczynnika kontrolnego

Dla poszczególnych parametrów uznaną międzynarodową metodą referencyjną jest:

- 1) WBC oraz RBC: ICSH 1988: The assignment of values to fresh blood used for calibrating automated blood cell counters. Clin Lab Hematol. 1988; 10:203-212
- 2) HGB: CLSI H15-A3
- 3) HCT: CLSI H7-A3

4) PLT:

Zespół ekspertów ds. cytometrii Międzynarodowej Rady Normalizacji w Hematologii oraz grupa zadaniowa ds. liczenia płytka krwi Międzynarodowego Towarzystwa Hematologii Laboratoryjnej. Liczenie płytka krwi metodą RBC / współczynnika płytka krwi. Metoda referencyjna. Journal of Clinical Pathology 115:460-464 2001

Wartości analizy

- Sprawdzić w dostarczonym arkuszu analiz parametry analizy dla określonego modelu instrumentu.
- Wartości analizy są oznaczane na dobrze utrzymanych, odpowiednio skalibrowanych instrumentach przy użyciu zgodnych odczynników. Różnice odczynników, konserwacji, techniki operacyjnej i kalibracji mogą powodować zmienność między laboratoriumi.
- Wartości przypisane są prezentowane jako średnia i zakres. Średnią uzyskuje się na podstawie powtarzanych testów przy użyciu instrumentów obsługiwanych i utrzymywanych zgodnie ze wskazówkami producenta. Zakres wyznacza szacowaną zmienność między laboratoriumi, jak również uwzględnia naturalną niedokładność metody i oczekiwana zmienność biologiczną badanego materiału.
- Wartości analizy nowej serii należy potwierdzić zanim nowa seria zostanie przeznaczona do rutynowego użytku. Nową serię należy poddać testowi, gdy instrument jest w dobrym stanie technicznym, a wyniki kontroli jakości starej serii są akceptowalne. Średnia uzyskana w laboratorium powinna mieścić się w zakresie analizy.
- Dla zapewnienia większej czułości kontroli, każde laboratorium powinno ustalić własną średnią i akceptowalny zakres oraz co pewien czas wyznaczać średnią na nowo. Zakres laboratoryjny może obejmować wartości spoza zakresu analizy. Użytkownik może wyznaczyć wartości analizy, które nie są uwzględnione w arkuszu analiz, jeśli odczynnik nadaje się do zastosowania danej metody.

UWAGA: Wartość RDW-CV jest wyświetlana jako RDW w automatycznych analizatorach hematologicznych MEK-7222 i MEK-8222.

Ograniczenia

Skuteczność odczynnika kontrolnego zapewnia tylko odpowiednie przechowywanie i używanie jak opisano w instrukcji obsługi. Niedostateczne wymieszanie zawartości probówki przed użyciem może utrudnić wydobycie próbki i powodować pozostawianie resztek w probówce.

Skład

Odczynnik kontrolny zawiera ludzkie erytrocyty, symulowane leukocyty i płytka krwi ssaków zawieszone w plazmopodobnej cieczy z środkami konserwującymi.

Metoda sterylizacji

Odczynnik kontrolny nie jest przeznaczony do sterylizacji ani do przechowywania w środowisku sterylnym.

Reguły matematyczne do obliczania wyników analizy

Następujące parametry są obliczane w następujący sposób¹:

NE% = NE / WBC

LY% = LY / WBC

MO% = MO / WBC

EO% = EO / WBC

BA% = BA / WBC

MCV = HCT / RBC

MCH = HGB / RBC

MCHC = HGB / HCT

MPV = PCT / PLT²

¹ Bez korekcji jednostek

² PCT: Hematokryt płytowy

UWAGA: Wskaźniki RBC są obliczane przez zaokrąglenie do liczby całkowitej lub najbliższej dziesiątki.

Warunki środowiskowe

Środowisko przechowywania i transportu

Temperatura: od 2 do 8°C (od 36 do 46°F)

Środowisko użytkowania

Temperatura: 15 do 30°C (59 do 86°F)

Data ważności

Data ważności znajduje się na etykiecie pojemnika.

Trwałość: 3 miesiące

Okres przechowywania po otwarciu

14 dni (w okresie ważności produktu)

UWAGA: Należy zanotować datę otwarcia przy pierwszym użyciu.

Opakowanie i numer katalogowy

Model	Ilość	Numer katalogowy
MEK-5DN	MEK-5DN (3,0 do 3,4 ml) × 2	5DN02
	MEK-5DN (3,0 do 3,4 ml) × 6	5DN06
MEK-5DL, MEK-5DH	MEK-5DL (3,0 do 3,4 ml) × 6, MEK-5DH (3,0 do 3,4 ml) × 6	5DLH6
	MEK-5DL (3,0 do 3,4 ml) × 2, MEK-5DN (3,0 do 3,4 ml) × 2, MEK-5DH (3,0 do 3,4 ml) × 2	5DM02
MEK-5DL, MEK-5DN, MEK-5DH	MEK-5DL (3,0 do 3,4 ml) × 4, MEK-5DN (3,0 do 3,4 ml) × 4, MEK-5DH (3,0 do 3,4 ml) × 4	5DM04

Utylizacja

⚠ ZAGROŻENIE

Odczynnik kontrolny należy utylizować zgodnie z lokalnymi przepisami prawa oraz wytycznymi danej placówki (w tym spalanie, postępowanie z rozmrożonym materiałem, sterylizacja, odkażanie i zgłaszanie odpadów do usunięcia) w sprawie utylizacji zakaźnych odpadów medycznych. W przeciwnym razie można spowodować szkody w środowisku. Jeśli zachodzi możliwość, że odczynnik kontrolny został skażony czynnikiem zakaźnym, może spowodować zakażenie.

Przy utylizacji odczynnika kontrolnego, na przykład po upływie daty ważności, należy przestrzegać instrukcji podanych w karcie charakterystyki odczynnika kontrolnego.

Historia zmian

Wydanie	Data	Szczegóły	Numer wersji
Wydanie 1	06 stycznia 2003	Wersja pierwotna	0604-018444
Wydanie 7	13 lipca 2023	Zgodność z rozporządzeniem IVDR	0614-908007
Wydanie 8	19 kwietnia 2024	Korekty	0614-908007A

UWAGA

- Numer wersji tej instrukcji został zmieniony z 0604-018444E na 0614-908007 po aktualnieniu instrukcji z wydania 6 do wydania 7.
- Zmiany wprowadzone w najnowszej wersji są oznaczone paskiem na lewym marginesie każdej strony.

Uwaga dla użytkowników na terytorium EOG i Szwajcarii:
Wszelkie poważne incydenty, które wystąpiły w odniesieniu do wyrobu, należy zgłaszać przedstawicielowi w Europie wyznaczonemu przez producenta oraz organowi odpowiedzialnemu w kraju członkowskim EOG i Szwajcarii, w którym przebywa użytkownik i/lub pacjent.

Informacja dotycząca praw autorskich

Prawa autorskie do całej treści tej instrukcji należą do firmy Nihon Kohden. Wszelkie prawa zastrzeżone.



Manufacturer

NIHON KOHDEN CORPORATION
1-31-4 Nishiochiai, Shinjuku-ku,
Tokyo 161-8560, Japan
Phone +81 3-5996-8041
<https://www.nihonkohden.com/>



European Representative

NIHON KOHDEN EUROPE GmbH
Raiffeisenstrasse 10, 61191 Rosbach, Germany
Phone +49 6003-827-0 Fax +49 6003-827-599

UK Responsible Person

NIHON KOHDEN UK LTD.
Unit 3, Heyworth Business Park,
Old Portsmouth Road, Peasmarsh,
Guildford, Surrey, GU3 1AF, UK
Phone +44 14 8333-1328



0123

Wydanie 1: 06 stycznia 2003

Wydanie 8: 19 kwietnia 2024

HEMATOLOGY CONTROL for WBC 5 part differential

MEK-5DL, MEK-5DN, MEK-5DH

Português - Brasil

Geral

Finalidade prevista

Utilização somente em diagnóstico in vitro.

O HEMATOLOGY CONTROL for WBC 5 part differential é destinado para uso em diagnóstico in vitro como um CONTROLE de sangue total com valores atribuídos projetado para monitorar os valores de analisadores hematológicos Nihon Kohden com a capacidade medir o diferencial de leucócitos de cinco partes. O HEMATOLOGY CONTROL for WBC 5 part differential não é usado para diagnóstico ou assistência em diagnóstico, prognóstico, previsão de doença ou condição fisiológica do paciente. A medição desse HEMATOLOGY CONTROL for WBC 5 part differential garante que o dispositivo está funcionando de acordo com seu uso pretendido.

Os parâmetros de controle são:

- 1) WBC: Contagem de leucócitos
- 2) NE%: Porcentagem de neutrófilos
- 3) LY%: Porcentagem de linfócitos
- 4) MO%: Porcentagem de monócitos
- 5) EO%: Porcentagem de eosinófilos
- 6) BA%: Porcentagem de basófilos
- 7) NE: Contagem de neutrófilos
- 8) LY: Contagem de linfócitos
- 9) MO: Monócitos
- 10) EO: Contagem de eosinófilos
- 11) BA: Contagem de basófilos
- 12) RBC: Contagem de hemácias
- 13) HGB: Concentração de hemoglobina
- 14) HCT: Porcentagem de hematócitos
- 15) MCV: Volume corpuscular médio
- 16) MCH: Hemoglobina corpuscular média
- 17) MCHC: Concentração de hemoglobina corpuscular média
- 18) RDW: Amplitude de distribuição das hemácias
- 19) PLT: Contagem de plaquetas
- 20) MPV: Volume plaquetário médio

Leia o manual do operador do analisador e este manual antes e durante o uso. Consulte também a folha de ensaio disponível no site da Nihon Kohden (consulte a seção "Materiais fornecidos").

0614-908007A

- NOTA**
- Use o controle apenas com os analisadores especificados.
 - Leia cuidadosamente a FDS (folha de dados de segurança) antes do uso. A FDS pode ser obtida junto ao seu representante da Nihon Kohden e no site da Nihon Kohden (<https://www.nihonkohden.com>).

Dispositivos destinados ao uso em combinação com
MEK-7222, MEK-7300, MEK-8222, MEK-9100, MEK-9200

Materiais fornecidos e materiais necessários

Materiais fornecidos

- MEK-5DL, MEK-5DN, MEK-5DH
HEMATOLOGY CONTROL for WBC 5 part differential
- Folha de ensaio ¹

¹ A folha de ensaio está disponível no site da Nihon Kohden (<https://www.nihonkohden.com/technology/assaysheet/assaysheet.html>). Imprima em uma impressora a laser com qualidade de impressão de 1.200×1.200 dpi ou superior.

Materiais necessários (não fornecidos com o Controle)

- Luvas de proteção
- Óculos de proteção
- Recipiente para resíduos de materiais de risco biológico

Usuários previstos

Apenas para uso profissional em laboratório com equipamentos adequados para testes hematológicos. Profissionais qualificados, por exemplo, técnicos laboratoriais treinados em técnicas de análise hematológica, poderão utilizar de acordo com o manual do operador.

Símbolos

Os símbolos a seguir são usados com o controle. A descrição de cada símbolo é fornecida na tabela abaixo.

Símbolo	Descrição	Símbolo	Descrição
	Cuidado		Número do lote
	Número do modelo		Uso por
	Referência		Dispositivo médico de diagnóstico in vitro

Símbolo	Descrição
	Fabricante
	Representante autorizado na Comunidade Europeia/União Europeia
	Limites de temperatura
	Riscos biológicos
	Este lado para cima
	Nível de concentração/ controle

Símbolo	Descrição
	Estabilidade com tubo aberto
	Identificação Única do Dispositivo
	A marcação CE é uma marca de conformidade protegida da União Europeia. Os quatro dígitos após a marcação CE indicam o número de identificação do Órgão Notificado envolvido na avaliação da conformidade do produto como dispositivo médico.

Informações de segurança

⚠ AVISO

Uma mensagem de aviso alerta o usuário para a possibilidade de lesão ou morte associada ao uso ou uso indevido do instrumento.

Observe todas as informações de segurança deste manual do operador.

⚠ AVISO

- MATERIAL DE POTENCIAL RISCO BIOLÓGICO. Para uso em diagnóstico in vitro. Cada doador humano/unidade usada na preparação do controle foi testado por um método/teste licenciado pela FDA com resultado negativo ou não reagente para a presença de HBsAg, Anti-HCV, teste NAT para HIV-1, HCV (RNA) e HIV-1/2. Todas as unidades também tiveram resultado negativo para sífilis por um teste sorológico (RPR ou STS). Como nenhum método de teste pode garantir totalmente a ausência de agentes infecciosos, esse material deve ser manuseado como potencialmente infeccioso. Ao manusear ou descartar tubos, siga as precauções para amostras de pacientes conforme especificado na Norma de Patógenos Transmitidos pelo Sangue da OSHA (29 CFR parte 1910, 1030) ou em outros procedimentos de biossegurança equivalentes.
- Use equipamentos de proteção, como luvas descartáveis, ao manusear o controle.
- Não ingira o controle.

- NOTA
- Não use o controle se ele estiver com a validade vencida ou se tiver sido armazenado em condições não especificadas.
 - Armazene o controle em um refrigerador farmacêutico.
 - Armazene o controle a temperaturas entre 2 e 8 °C (36 e 46 °F).
 - Proteja o controle contra aquecimento e congelamento.
 - Valores precisos não poderão ser obtidos se o controle for usado em um teste hematológico não mecânico.

Como usar o Controle

NOTA

- Consulte o manual do operador do analisador para obter detalhes sobre medições.
- Não use o controle se houver suspeita de deterioração. Depois de homogeneizado, o controle deve ter aparência semelhante à do sangue total fresco. Em tubos/frascos não homogeneizados, o sobrenadante pode parecer turvo e avermelhado; isso é normal e não indica deterioração. Outras descolorações, sobrenadante vermelho muito escuro ou resultados inaceitáveis podem indicar deterioração.
- Se o controle for armazenado fora da faixa de temperatura especificada, os valores de LY% e LY podem ficar elevados.
- Confirme se o número do lote do produto corresponde ao número do lote na folha de ensaio.
- Ao utilizar o analisador hematológico automático MEK-9100 ou MEK-9200, utilize o leitor de código de barras portátil fornecido com o analisador hematológico para ler os códigos de barras 2D da folha de ensaio de um controle Nihon Kohden genuíno. Os valores do ensaio são inseridos no analisador hematológico.
- Valores de ensaio de WBC 5 part differentials são para o caso de ajuste óptico com o HEMATOLOGY CALIBRATOR MEK-CAL.

A medição de um controle é recomendada para controle de qualidade estatístico da precisão de medição do analisador. Além disso, é recomendável usar a média e os limites superior e inferior definidos por cada laboratório para medir o controle.

Frequência da realização do controle de qualidade

Determine de acordo com os procedimentos estabelecidos por cada laboratório.

Controle usado

MEK-5DL, MEK-5DN, MEK-5DH
HEMATOLOGY CONTROL for WBC 5 part differential

Princípios de medição

Consulte o manual do operador do analisador.

Procedimento

- Retire o controle do refrigerador farmacêutico e deixe-o atingir a temperatura ambiente (15 a 30 °C, 59 a 86 °F) por 15 minutos antes de homogeneizar.

NOTA: Não homogeneize o controle antes de ele atingir a temperatura ambiente. Caso contrário, o conteúdo do controle pode transbordar pela parte superior da tampa.

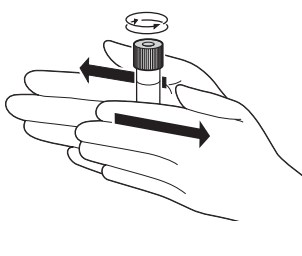
2. Misture o controle.

NOTA

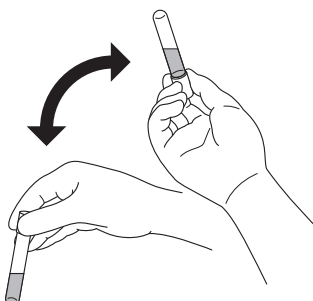
- Não use um homogeneizador automático.
- Não misture o controle de maneira brusca. Se houver formação de bolhas, será causada hemólise.

- 1) Segure um tubo na horizontal entre as palmas das mãos e role-o para frente e para trás por 20 a 30 segundos. Ocasionalmente, inverta o tubo para que o controle fique totalmente homogeneizado.

Role o tubo para frente e para trás



Inverta o tubo



- 2) Continue homogeneizando da maneira descrita na etapa 1) até que as hemácias fiquem completamente suspensas. Para tubos armazenados por um longo período, pode ser necessário homogeneizar por mais tempo.
 3. Inverta gentilmente o tubo até não haver coágulos de sangue no fundo antes da medição.
- NOTA:** Se a homogeneização estiver incompleta, os resultados da medição poderão estar imprecisos.
4. Meça o controle conforme instruído no manual do operador do analisador.
 5. Após a medição, limpe o material residual da tampa e da borda do tubo com um tecido sem fiapos caso o tubo tenha sido aberto para medição. Recoloque a tampa de forma firme.
 6. Retorne o tubo para o refrigerador dentro de 30 minutos.

Informações técnicas

Rastreabilidade metrológica de valores atribuídos ao Controle

Para cada parâmetro, o método de referência reconhecido internacionalmente é:

- 1) WBC e RBC: ICSH 1988: The assignment of values to fresh blood used for calibrating automated blood cell counters. Clin Lab Hematol. 1988; 10:203-212
- 2) HGB: CLSI H15-A3
- 3) HCT: CLSI H7-A3

4) PLT:

Painel de Especialistas em Citometria do Conselho Internacional de Padronização em Hematologia e Força-Tarefa de Contagem de Plaquetas da Sociedade Internacional de Hematologia Laboratorial. Contagem de plaquetas pelo método da razão de RBC/plaquetas. Um método de referência. American Journal of Clinical Pathology 115:460-464 2001

Valores de ensaio

- Consulte os valores de ensaio para o modelo específico do instrumento na folha de ensaio fornecida.
- Valores de ensaio são determinados em instrumentos bem conservados e corretamente calibrados usando os reagentes em conformidade. Diferenças de reagentes, manutenção, técnica de operação e calibração podem contribuir para variação entre laboratórios.
- Os valores atribuídos são apresentados como Média e Intervalo. A Média é derivada de testes replicados em instrumentos operados e mantidos de acordo com as instruções do fabricante. O Intervalo é uma estimativa de variação entre laboratórios e também leva em consideração a imprecisão inerente do método e a variabilidade biológica esperada do material de controle.
- Valores de ensaio em um novo lote de controle devem ser confirmados antes de o novo lote ser colocado em uso de rotina. Teste o novo lote quando o instrumento estiver em boas condições de funcionamento e os resultados do controle de qualidade do lote antigo forem aceitáveis. A média recuperada do laboratório deve estar dentro do intervalo de ensaio.
- Para maior sensibilidade de controle, cada laboratório deve estabelecer sua própria média e intervalo aceitável e reavaliar a média periodicamente. O intervalo do laboratório pode incluir valores fora do intervalo de ensaio. O usuário pode estabelecer valores de ensaio não listados na folha de ensaio, se o controle for adequado para o método.

NOTA: A RDW-CV é exibida como RDW nos analisadores hematológicos automáticos MEK-7222 e MEK-8222.

Limitações

O desempenho do controle é garantido apenas se for corretamente armazenado e usado conforme descrito neste manual do operador. A homogeneização incompleta do tubo antes do uso invalida a amostra retirada e qualquer material restante no tubo.

Composição

O controle contém eritrócitos humanos, leucócitos simulados e plaquetas de mamíferos suspensos em um fluido semelhante ao plasma com conservantes.

Método de esterilização

O controle não deve ser esterilizado ou mantido em um ambiente estéril.

Abordagem matemática usada para o cálculo do resultado analítico

Os parâmetros a seguir são calculados da seguinte maneira¹:

$$\text{NE\%} = \text{NE} / \text{WBC}$$

$$\text{LY\%} = \text{LY} / \text{WBC}$$

$$\text{MO\%} = \text{MO} / \text{WBC}$$

$$\text{EO\%} = \text{EO} / \text{WBC}$$

$$\text{BA\%} = \text{BA} / \text{WBC}$$

$$\text{MCV} = \text{HCT} / \text{RBC}$$

$$\text{MCH} = \text{HGB} / \text{RBC}$$

$$\text{MCHC} = \text{HGB} / \text{HCT}$$

$$\text{MPV} = \text{PCT} / \text{PLT}^2$$

¹ Sem correção de unidade

² PCT: Plaquetócrito

NOTA: Os índices de RBC são calculados arredondando para o número inteiro ou para o décimo mais próximo.

Condições ambientais

Ambiente de armazenagem e transporte

Temperatura: 2 a 8 °C (36 a 46 °F)

Ambiente de uso

Temperatura: 15 a 30 °C (59 a 86 °F)

Data de validade

A data de validade é indicada no rotulo do recipiente.

Prazo de validade: 3 meses

Prazo de validade após a abertura da embalagem

14 dias (dentro da data de validade)

NOTA: Registre a data de abertura no primeiro uso.

Embalagem e referência

Modelo	Qtd	Referência
MEK-5DN	MEK-5DN (3,0 a 3,4 ml) × 2	5DN02
	MEK-5DN (3,0 a 3,4 ml) × 6	5DN06
MEK-5DL, MEK-5DH	MEK-5DL (3,0 a 3,4 ml) × 6, MEK-5DH (3,0 a 3,4 ml) × 6	5DLH6
	MEK-5DL (3,0 a 3,4 ml) × 2, MEK-5DN (3,0 a 3,4 ml) × 2, MEK-5DH (3,0 a 3,4 ml) × 2	5DM02
MEK-5DL, MEK-5DN, MEK-5DH	MEK-5DL (3,0 a 3,4 ml) × 4, MEK-5DN (3,0 a 3,4 ml) × 4, MEK-5DH (3,0 a 3,4 ml) × 4	5DM04

Descarte

AVISO

Descarte o controle de acordo com as leis locais e diretrizes da sua instalação (incluindo incineração, tratamento de fundição, esterilização, desinfecção e solicitação para descarte de resíduos) para o descarte de resíduos médicos infecciosos. Caso contrário, ele pode prejudicar o meio ambiente. Se houver a possibilidade de o controle ter sido contaminado com infecção, ele poderá causar infecção.

Ao descartar o controle, por exemplo, quando a data de validade expirar, siga as instruções da folha de dados de segurança (FDS) do controle.

Histórico de revisões

Edição	Data	Detalhes	Número de código
1ª edição	06 de janeiro de 2003	Edição inicial	0604-018444
7ª edição	13 de julho de 2023	Conformidade com IVDR	0614-908007
8ª edição	19 de abril de 2024	Correções	0614-908007A

- NOTA**
- O número de código deste manual foi alterado de 0604-018444E para 0614-908007 quando foi atualizado da 6ª para a 7ª edição.
 - Alterações realizadas na edição mais recente são indicadas por uma barra na margem esquerda de cada página.

Nota para usuários no território da EEE e Suíça:

Qualquer incidente grave que ocorrer em relação ao dispositivo deve ser comunicado ao representante europeu designado pelo fabricante e à autoridade competente do Estado-Membro da EEE ou da Suíça, onde o usuário e/ou o paciente estiver estabelecido.

Aviso de copyright

Todo o conteúdo deste manual é protegido por direitos autorais da Nihon Kohden. Todos os direitos reservados.



Manufacturer

NIHON KOHDEN CORPORATION
1-31-4 Nishiochiai, Shinjuku-ku,
Tokyo 161-8560, Japan
Phone +81 3-5996-8041
<https://www.nihonkohden.com/>



European Representative

NIHON KOHDEN EUROPE GmbH
Raiffeisenstrasse 10, 61191 Rosbach, Germany
Phone +49 6003-827-0 Fax +49 6003-827-599

UK Responsible Person

NIHON KOHDEN UK LTD.
Unit 3, Heyworth Business Park,
Old Portsmouth Road, Peasmarsh,
Guildford, Surrey, GU3 1AF, UK
Phone +44 14 8333-1328

1ª edição: 6 de janeiro de 2003

8ª edição: 19 de abril de 2024



HEMATOLOGY CONTROL for WBC 5 part differential

MEK-5DL, MEK-5DN, MEK-5DH

Română

Generalități

Scopul prevăzut

Exclusiv pentru diagnosticare in vitro.

HEMATOLOGY CONTROL for WBC 5 part differential este destinat utilizării pentru diagnosticare in vitro ca o valoare atribuită controlului săngelui integral, conceput pentru a monitoriza valorile analizoarelor de hematologie Nihon Kohden, care pot măsura diferențiat cele 5 tipuri de leucocite. HEMATOLOGY CONTROL for WBC 5 part differential nu este utilizat pentru diagnosticare sau asistență în diagnosticarea, prognoza, predicția bolii sau a stării fiziologice a pacientului. Măsurarea acestui HEMATOLOGY CONTROL for WBC 5 part differential asigură funcționarea dispozitivului în conformitate cu destinația sa.

Parametrii de control sunt mai jos:

- 1) WBC: Număr de leucocite
- 2) NE%: procent de neutrofile
- 3) LY%: procent de limfocite
- 4) MO%: Procent de monocite
- 5) EO%: procent de eozinofile
- 6) BA%: procent de bazofile
- 7) NE: număr de neutrofile
- 8) LY: număr de limfocite
- 9) MO: Monocite
- 10) EO: număr de eozinofile
- 11) BA: număr de bazofile
- 12) RBC: Număr de eritrocite
- 13) HGB: Concentrație de hemoglobină
- 14) HCT: Procent hematocrit
- 15) MCV: Volum corpuscular mediu
- 16) MCH: Hemoglobină corpusculară medie
- 17) MCHC: Concentrație medie de hemoglobină corpusculară
- 18) RDW: Lățime de distribuție eritrocite
- 19) PLT: Număr de trombocite
- 20) MPV: Volum mediu de trombocite

Citiți manualul de utilizare al analizorului împreună cu acest manual înainte și în timpul utilizării. Consultați, de asemenea, fișa de analiză disponibilă pe site-ul Nihon Kohden (consultați secțiunea "Materiale furnizate").

0614-908007A

- NOTĂ**
- Utilizați controlul numai cu analizoarele specificate.
 - Citiți cu atenție FDS (Fișă cu date de securitate) înainte de utilizare. Fișă cu date de securitate este disponibilă de la reprezentantul dvs. Nihon Kohden și pe site-ul Nihon Kohden (<https://www.nihonkohden.com>).

Dispozitive destinate utilizării în combinație cu
MEK-7222, MEK-7300, MEK-8222, MEK-9100, MEK-9200

Materiale furnizate și materiale necesare

Materiale furnizate

- MEK-5DL, MEK-5DN, MEK-5DH
HEMATOLOGY CONTROL for WBC 5 part differential
- Fișă de analiză¹

¹ Fișa de analiză poate fi găsită pe site-ul Nihon Kohden (<https://www.nihonkohden.com/technology/assaysheet/assaysheet.html>). Imprimați-o la o imprimantă laser cu calitatea de imprimare setată la 1200×1200 ppi sau superioară.

Materiale necesare (nu sunt furnizate cu controlul)

- Mănuși de protecție
- Ochelari de protecție
- Container de deșeuri pentru materiale cu risc biologic

Utilizatori vizați

Exclusiv pentru utilizare profesională în laborator, în laboratoare dotate cu echipamente adecvate pentru testarea hematologică. Personalul calificat, de exemplu, tehnicieni de laborator instruiți în tehnici de analiză hematologică, îl va putea utiliza în conformitate cu manualul de utilizare.

Simboluri

Se utilizează următoarele simboluri cu controlul. Descrierile fiecărui simbol sunt prezentate în tabelul de mai jos.

Simbol	Descriere	Simbol	Descriere
	Atenție		Număr lot
	Manual de utilizare; instrucțiuni de operare		Număr model
	Număr de catalog		Data de expirare

Simbol	Descriere
IVD	Dispozitiv medical pentru diagnosticare in vitro
PROD	Producător
EC REP	Reprezentant autorizat în Comunitatea Europeană/Uniunea Europeană
K	Limite de temperatură
BS	Riscuri biologice
↑↑	Cu această parte în sus

Simbol	Descriere
CONTROL	Nivel control/ concentrație
CONTROL L	
CONTROL N	
CONTROL H	
OPEN	Stabilitate eprubetă deschisă
UDI	Identificator unic dispozitiv
CE XXXX	Marcajul CE este un marcat de conformitate protejat al Uniunii Europene. Cele patru cifre de după marcajul CE indică numărul de identificare al organismului notificat implicat în evaluarea conformității produsului ca dispozitiv medical.

Informații privind siguranță

AVERTIZARE O avertizare alertează utilizatorul cu privire la posibilele vătămări sau decese asociate cu utilizarea sau utilizarea necorespunzătoare a instrumentului.

Acordați atenție tuturor informațiilor privind siguranță din acest manual de utilizare.

AVERTIZARE

- MATERIAL POTENȚIAL PERICULOS DIN PUNCT DE VEDERE BIOLOGIC. Pentru diagnosticare in vitro. Fiecare donator uman/unitate utilizat(ă) la prepararea controlului a fost testat(ă) printr-o metodă/test autorizat(ă) de FDA și s-a constatat că este negativ(ă) sau nereactiv(ă) în ceea ce privește prezența AgHBs, Anti-HCV, testul NAT pentru HIV-1, HCV (ARN) și HIV-1/2. De asemenea, fiecare unitate s-a dovedit a fi negativă în urma unui test serologic pentru depistarea sifilisului (RPR sau STS). Deoarece nicio metodă de testare nu poate oferi o asigurare completă că agenții infecțioși sunt absenți, acest material trebuie tratat ca fiind potențial infecțios. Atunci când manipulați sau eliminați flacoanele, respectați măsurile de precauție pentru probele de la pacienți, după cum este specificat în Regula OSHA privind agenții patogeni transmiși prin sânge (29 CFR Partea 1910, 1030) sau alte proceduri echivalente de biosiguranță.
- Purtați echipament de protecție, cum ar fi mănuși de unică folosință, atunci când manipulați controlul.
- Nu înghițiți controlul.

NOTĂ

- Nu utilizați controlul dacă a depășit data de expirare de pe control sau dacă controlul este depozitat în condiții nespecificate.
- Depozitați controlul într-un frigider farmaceutic.
- Depozitați controlul la temperaturi cuprinse între 2 și 8 °C (36 și 46 °F).
- Protejați controlul împotriva supraîncălzirii și înghețului.
- Nu se pot obține valori exacte dacă controlul este utilizat în cadrul unui test hematologic nemecanic.

Utilizarea controlului

- NOTĂ**
- Consultați manualul de utilizare al analizorului pentru detalii despre măsurare.
 - Nu utilizați controlul dacă se suspectează o deteriorare. După amestecare, controlul trebuie să fie similar ca aspect cu săngele integral proaspăt. În eprubetele neamestecate, supernatantul poate apărea tulbure și roșiatic; acest lucru este normal și nu indică o deteriorare. Alte decolorări, aspectul roșu foarte închis al supernatantului sau rezultatele inaceptabile pot indica degradări.
 - Dacă controlul este păstrat în afara intervalului de temperatură specificat, valorile LY% și LY pot deveni ridicate.
 - Confirmați că numărul lotului produsului corespunde cu numărul lotului de pe fișa de analiză.
 - Când utilizați analizorul automat de hematologie MEK-9100 sau MEK-9200, utilizați cititorul de coduri de bare la îndemână furnizat împreună cu analizorul de hematologie pentru a citi codurile de bare 2D de pe fișa de analiză a unui control autentic Nihon Kohden. Valorile testelor sunt introduse în analizorul de hematologie.
 - Valorile analizelor ale WBC 5 part differentials sunt pentru cazul ajustării optice cu MEK-CAL HEMATOLOGY CALIBRATOR.

Măsurarea unui control este recomandată pentru controlul statistic al calității preciziei de măsurare a analizorului. De asemenea, se recomandă să se utilizeze media și limitele superioare și inferioare stabilite de fiecare laborator pentru a măsura controlul.

Frecvența de efectuare a controlului de calitate

Se determină conform procedurilor stabilite de fiecare laborator.

Control utilizat

MEK-5DL, MEK-5DN, MEK-5DH
HEMATOLOGY CONTROL for WBC 5 part differential

Principiu de măsurare

Consultați manualul de utilizare a analizorului.

Procedură

- Scoateți controlul din frigiderul farmaceutic și lăsați-l să se încălzească la temperatura camerei (15-30 °C, 59 și 86 °F) timp de 15 minute înainte de amestecare.

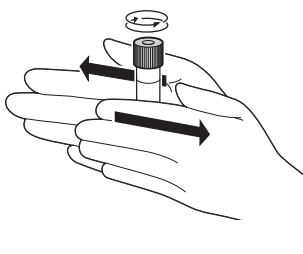
NOTĂ: Nu amestecați controlul înainte ca acesta să se încălzească la temperatura camerei. În acest caz, conținutul controlului se poate scurge prin partea superioară a capacului.

2. Amestecați controlul.

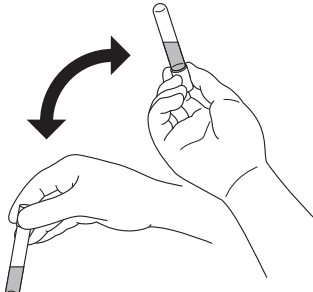
- NOTĂ**
- Nu utilizați un agitator mecanic.
 - Nu amestecați controlul excesiv. Dacă apar bule, este cauzată hemoliza.

1) Țineți o eprubetă orizontal între palme și rulați-o înainte și înapoi timp de 20 până la 30 de secunde. Ocazional, inversați eprubeta, astfel încât controlul să fie amestecat bine.

Rulați eprubeta înainte și înapoi



Întoarceți eprubeta



2) Continuați să amestecați în modul descris la pasul 1) până când hematiile sunt complet suspendate. Poate fi necesar ca eprubetele depozitate pentru o perioadă lungă de timp să fie agitate suplimentar.

3. Întoarceți ușor eprubeta până când nu mai există niciun cheag de sânge pe fundul acesteia înainte de măsurare.

NOTĂ: Dacă amestecarea este incompletă, rezultatele măsurătorilor pot fi inexacte.

4. Măsurăți controlul conform instrucțiunilor din manualul de utilizare al analizorului.

5. După măsurare, curățați materialul rezidual de pe capac și de pe marginea eprubetei cu un șervețel fără scame, dacă tubul a fost deschis pentru măsurare. Strângeți capacul la loc.

6. Puneti eprubeta înapoi în frigider în decurs de 30 de minute.

Informații tehnice

Trasabilitatea metrologică a valorilor atribuite controlului

Pentru fiecare parametru, metoda de referință recunoscută la nivel internațional este:

- 1) WBC și RBC: ICSH 1988: The assignment of values to fresh blood used for calibrating automated blood cell counters. Clin Lab Hematol. 1988; 10:203-212
- 2) HGB: CLSI H15-A3
- 3) HCT: CLSI H7-A3
- 4) PLT: International Council for Standardization in Hematology Expert Panel on Cytometry and International Society of Laboratory Hematology Task Force on Platelet Counting. Numărarea trombocitelor prin metoda raportului RBC/trombocite. O metodă de referință. Am Journal of Clinical Pathology 115:460-464 2001

Valori de analiză

- Consultați valorile analizelor pentru modelul instrumentului specific de pe fișă de analiză furnizată.
- Valorile analizelor sunt determinate pe instrumente bine întreținute și calibrate corespunzător, utilizând reactivi conformi. Diferențele dintre reactivi, întreținere, tehnică de operare și calibrarea pot contribui la variația dintre laboratoare.
- Valorile atribuite sunt prezentate sub forma unei valori medii și a unui interval țintă. Valoarea medie este determinată prin teste repeatate folosind instrumente operate și întreținute conform instrucțiunilor fabricantului. Intervalul țintă este o valoare estimată a variației dintre laboratoare și ia în considerare și lipsa de precizie inherentă a metodei și variabilitatea biologică preconizată a substanței de control.
- Valorile analizelor pentru un nou lot de control trebuie confirmate înainte ca noul lot să fie dat spre utilizarea de rutină. Testați noul lot atunci când instrumentul este în stare bună de funcționare și rezultatele controlului calității pentru vechiul lot sunt acceptabile. Valoarea medie recuperată a laboratorului trebuie să se situeze în intervalul țintă al analizei.
- Pentru o mai mare sensibilitate a substanței de control fiecare laborator trebuie să își stabilească propria valoarea medie și interval țintă acceptabil și să reevaluate valoarea medie în mod periodic. Intervalul țintă al laboratorului poate include valori în afara intervalului de analiză. Utilizatorul poate stabili valori de analiză care nu sunt enumerate în fișă de analiză, în cazul în care controlul este adecvat pentru metoda respectivă.

NOTĂ: RDW-CV este afișat ca RDW pe analizoare automate de hematologie MEK-7222 și MEK-8222.

Limitări

Performanța controlului este asigurată numai dacă este depozitat și utilizat corespunzător, așa cum este descris în acest manual de utilizare. Amestecarea incompletă a eprubetei înainte de utilizare invalidează atât proba extrasă, cât și orice material rămas în eprubetă.

Compoziție

Controlul conține eritrocite umane, leucocite simulate și trombocite de mamifere suspendate într-un fluid asemănător plasmei cu conservanți.

Metodă de sterilizare

Controlul nu este destinat sterilizării sau păstrării într-un mediu steril.

Abordarea matematică pe baza căreia se efectuează calculul rezultatului analitic

Următorii parametri se calculează după cum urmează¹:

NE% = NE / WBC

LY% = LY / WBC

MO% = MO / WBC

EO% = EO / WBC

BA% = BA / WBC

MCV = HCT / RBC

MCH = HGB / RBC

MCHC = HGB / HCT

MPV = PCT / PLT²

¹ Fără corecția unității

² PCT: Crit trombocite

NOTĂ: Indicii RBC sunt calculați prin rotunjirea la numărul întreg sau la cea mai apropiată zecime.

Condiții de mediu

Mediu de depozitare și transport

Temperatură: 2 la 8 °C (36 la 46 °F)

Mediu de utilizare

Temperatură: 15 până la 30 °C (59 până la 86 °F)

Data de expirare

Data de expirare este indicată pe eticheta recipientului.

Valabilitate: 3 luni

Termen de valabilitate după deschidere

14 zile (până la data de expirare)

NOTĂ: Înregistrați data de deschidere la prima utilizare.

Ambalaj și număr de catalog

Model	Cant.	Număr catalog
MEK-5DN	MEK-5DN (3,0 până la 3,4 ml) × 2	5DN02
	MEK-5DN (3,0 până la 3,4 ml) × 6	5DN06
MEK-5DL, MEK-5DH	MEK-5DL (3,0 până la 3,4 ml) × 6, MEK-5DH (3,0 până la 3,4 ml) × 6	5DLH6
MEK-5DL, MEK-5DN, MEK-5DH	MEK-5DL (3,0 până la 3,4 ml) × 2, MEK-5DN (3,0 până la 3,4 ml) × 2, MEK-5DH (3,0 până la 3,4 ml) × 2	5DM02
	MEK-5DL (3,0 până la 3,4 ml) × 4, MEK-5DN (3,0 până la 3,4 ml) × 4, MEK-5DH (3,0 până la 3,4 ml) × 4	5DM04

Eliminare

AVERTIZARE

Eliminați controlul în conformitate cu legislația locală și cu liniile directoare ale unității dumneavoastră (inclusiv incinerare, tratare prin topire, sterilizare, dezinfecțare și cerere de eliminare a deșeurilor) pentru eliminarea deșeurilor medicale infecțioase. În caz contrar, acest lucru poate afecta mediul înconjurător. În cazul în care există posibilitatea ca controlul să fi fost contaminat cu o infecție, acesta poate provoca o infecție.

Atunci când eliminați controlul, cum ar fi la depășirea datei de expirare, urmați instrucțiunile din fișă cu date de securitate a controlului.

Istoricul reviziilor

Ediție	Dată	Detalii	Număr de cod
Ediția 1	06 ian 2003	Versiune inițială	0604-018444
Ediția a 7-a	13 iul 2023	Conformitatea cu IVDR	0614-908007
Ediția a 8-a	19 apr 2024	Corecții	0614-908007A

NOTĂ • Numărul de cod al acestui manual a fost modificat de la 0604-018444E la 0614-908007 atunci când manualul a fost actualizat de la ediția a 6-a la ediția a 7-a.
• Modificările efectuate în cea mai recentă ediție sunt indicate de o bară în marginea din stânga a fiecărei pagini.

Notă pentru utilizatorii de pe teritoriul SEE și din Elveția:
Orice incident grav care a avut loc în legătură cu dispozitivul trebuie raportat reprezentantului european desemnat de producător și autorității competente a statului membru al SEE și al Elveției în care sunt stabiliți utilizatorul și/sau pacientul.

Notificare privind drepturile de autor

Întregul conținut al acestui manual este protejat prin drepturi de autor de Nihon Kohden. Toate drepturile rezervate.

 Manufacturer
NIHON KOHDEN CORPORATION
1-31-4 Nishiochiai, Shinjuku-ku,
Tokyo 161-8560, Japan
Phone +81 3-5996-8041
<https://www.nihonkohden.com/>

 European Representative
NIHON KOHDEN EUROPE GmbH
Raiffeisenstrasse 10, 61191 Rosbach, Germany
Phone +49 6003-827-0 Fax +49 6003-827-599
UK Responsible Person
NIHON KOHDEN UK LTD.
Unit 3, Heyworth Business Park,
Old Portsmouth Road, Peasmarsh,
Guildford, Surrey, GU3 1AF, UK
Phone +44 14 8333-1328

HEMATOLOGY CONTROL for WBC 5 part differential

MEK-5DL, MEK-5DN, MEK-5DH

Русский

Общая информация

Целевое назначение

Только для диагностики *in vitro*.

Гематологический контрольный материал HEMATOLOGY CONTROL for WBC 5 part differential предназначен для диагностики *in vitro*. Он представляет собой контроль из цельной крови с присвоенным значением для проверки результатов измерения на гематологических анализаторах Nihon Kohden с 5-компонентной лейкограммой (5DIFF). HEMATOLOGY CONTROL for WBC 5 part differential не предназначен для диагностики или подтверждения результатов диагностики, прогнозирования течения заболевания или рисков заболевания, а также для оценки физиологического состояния пациента. Применение данного контрольного материала гарантирует, что устройство работает в соответствии со своим назначением.

Контрольные показатели:

- 1) WBC: количество лейкоцитов
- 2) NE%: относительное количество нейтрофилов
- 3) LY%: относительное количество лимфоцитов
- 4) MO%: относительное количество моноцитов
- 5) EO%: относительное количество эозинофилов
- 6) BA%: относительное количество базофилов
- 7) NE: абсолютное количество нейтрофилов
- 8) LY: абсолютное количество лимфоцитов
- 9) MO: абсолютное количество моноцитов
- 10) EO: абсолютное количество эозинофилов
- 11) BA: абсолютное количество базофилов
- 12) RBC: абсолютное количество эритроцитов
- 13) HGB: концентрация гемоглобина
- 14) HCT: гематокрит
- 15) MCV: средний объем эритроцита
- 16) MCH: среднее содержание гемоглобина в эритроците
- 17) MCHC: средняя концентрация гемоглобина в эритроците
- 18) RDW: ширина распределения эритроцитов по объему
- 19) PLT: абсолютное количество тромбоцитов
- 20) MPV: средний объем тромбоцита

Перед началом работы изучите руководство оператора по применению анализатора и используйте его совместно с данным руководством во время работы. Кроме того, ознакомьтесь с паспортом анализа на сайте компании Nihon Kohden (подробнее см. в разделе "Состав набора").

0614-908007A

ПРИМЕЧАНИЕ

- Используйте контрольный материал только с указанными анализаторами.
- Перед началом работы внимательно изучите паспорт безопасности (Safety Data Sheet). Его можно получить у местного представителя компании Nihon Kohden и на сайте компании Nihon Kohden (<https://www.nihonkohden.com>).

Совместимые устройства

MEK-7222, MEK-7300, MEK-8222, MEK-9100, MEK-9200

Состав набора и необходимые материалы

Состав набора

- MEK-5DL, MEK-5DN, MEK-5DH
HEMATOLOGY CONTROL for WBC 5 part differential
 - Паспорт анализа ¹
- ¹ Паспорт анализа можно найти на сайте компании Nihon Kohden (<https://www.nihonkohden.com/technology/assaysheet/assaysheet.html>). Его следует распечатать на лазерном принтере с качеством печати 1200×1200 dpi или выше.

Необходимые материалы (не входят в набор)

- Защитные перчатки
- Защитные очки
- Контейнер для опасных биологических отходов

Целевой пользователь

Предназначено исключительно для профессионального использования в лабораториях, оснащенных надлежащим оборудованием для гематологических исследований. Квалифицированный персонал (например, лаборанты, обученные методам гематологического анализа) может использовать данный продукт в соответствии с руководством оператора.

СИМВОЛЫ

Для маркировки контрольного материала используются приведенные ниже символы. Ознакомьтесь с описанием каждого из них в таблице.

Символ	Описание	Символ	Описание
	Внимание!		Номер модели
	Руководство оператора; инструкция по эксплуатации		Использовать до
	Номер по каталогу		Медицинское изделие для диагностики <i>in vitro</i>
	Номер партии		Производитель

Символ	Описание
	Уполномоченный представитель в Европейском сообществе/ Европейском союзе
	Температурный диапазон
	Биологическая опасность
	Верх
	Контроль/Уровень концентрации

Символ	Описание
	Стабильность открытой пробирки
	Уникальная идентификация прибора



Маркировка CE – защищенный знак соответствия стандартам Европейского Союза
Четыре цифры после знака CE обозначают идентификационный номер уполномоченного органа, ответственного за оценку соответствия данного продукта стандартам медицинского изделия.

Информация о безопасности

⚠ ОПАСНО! Надпись «Опасно!» предупреждает пользователя о потенциальной угрозе травмирования или летального исхода, связанной с использованием данного прибора.

Внимательно изучите всю информацию о безопасности, представленную в данном руководстве оператора.

⚠ ОПАСНО!

- ПОТЕНЦИАЛЬНО ОПАСНЫЙ БИОЛОГИЧЕСКИЙ МАТЕРИАЛ. Для диагностики *in vitro*. Все материалы/компоненты крови человека, использованные для производства контрольного материала, были проверены с помощью метода/теста, одобренного Управлением по контролю за пищевыми продуктами и лекарственными средствами (FDA), на отсутствие положительной реакции на поверхностный антиген вируса гепатита В (HBsAg) и антитела к вирусу гепатита C, а также на маркеры ВИЧ-1, вируса гепатита C (на основе РНК) и ВИЧ-1/2 с помощью метода генной амплификации. Кроме того, все компоненты были исследованы на сифилис с помощью серологического исследования (тест быстрых плазменных реагинов или серологического теста на сифилис) и показали отрицательный результат. Поскольку ни один из существующих методов не даёт полной гарантии отсутствия инфекционных агентов, с данными материалами следует обращаться как с потенциально инфицированными. При работе с пробирками и в процессе их утилизации соблюдайте те же меры предосторожности, что и при обращении с образцами пациентов, в соответствии с правилами по работе с гемоконтактными патогенами, изданными Управлением по охране труда США (Раздел 29 Свода федеральных нормативных актов США, часть 1910, 1030), или другими эквивалентными правилами техники безопасности по работе с биологически опасными материалами.
- При работе с контрольным материалом используйте средства индивидуальной защиты, например одноразовые перчатки.
- Не глотать!

ПРИМЕЧАНИЕ

- Запрещено использовать контрольный материал по истечении срока годности или при несоблюдении условий хранения.
- Хранить в специализированной холодильной камере.
- Хранить при температуре 2–8 °C (36–46 °F).
- Беречь от перегрева и замерзания.
- При использовании контрольного материала в гематологических исследованиях, проводимых немеханическим способом, получение точных значений невозможно.

Использование контрольного материала

ПРИМЕЧАНИЕ • Более подробную информацию см. в руководстве оператора по использованию гематологического анализатора.

- Не использовать при подозрении на ухудшение характеристик. После перемешивания контрольный материал должен выглядеть как свежий образец цельной крови. В неперемешанных пробирках супернатант может быть мутным и иметь бурый оттенок; это вариант нормы и не является признаком ухудшения характеристик. Прочее изменение цвета, сильное потемнение супернатанта (вплоть до черноты) или неудовлетворительные результаты измерений могут свидетельствовать о порче содержимого пробирки.
- Если контрольный материал хранится вне указанного диапазона температур, то значения LY% и LY могут быть повышенны.
- Номер партии продукта должен соответствовать номеру партии в паспорте анализа.
- При работе с автоматическим гематологическим анализатором MEK-9100 или MEK-9200 следует использовать ручной сканер штрих-кода, который поставляется с гематологическим анализатором в комплекте, чтобы прочитать двухмерный штрих-код на паспорте анализа подлинного контроля Nihon Kohden. Полученные значения вводятся в гематологический анализатор.
- Значения показателя WBC 5 part differentials используются для оптической настройки с применением гематологического калибратора MEK-CAL.

Измерение контрольного материала рекомендовано для статистического контроля точности измерений, проводимых на анализаторе. Кроме того, рекомендуется использовать средние значения, а также верхние и нижние пределы измерений, устанавливаемые индивидуально каждой лабораторией для измерения контроля.

Частота проведения контроля качества

Определяется в соответствии с индивидуальным методическим руководством каждой лаборатории.

Используемый контрольный материал

MEK-5DL, MEK-5DN, MEK-5DH

HEMATOLOGY CONTROL for WBC 5 part differential

Принцип измерения

См. руководство оператора по использованию гематологического анализатора.

Процедура

1. Прежде чем приступить к перемешиванию, достаньте контрольный материал из специализированной холодильной камеры и оставьте его при комнатной температуре (15–30 °C, 59–86 °F) на 15 минут.

ПРИМЕЧАНИЕ: Не перемешивайте контрольный материал, пока он не нагреется до комнатной температуры. В противном случае содержимое пробирки может просачиваться через верхнюю часть крышки.

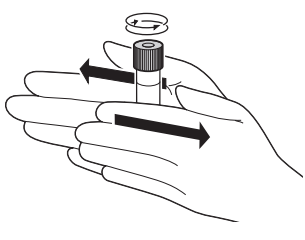
2. Перемешайте контрольный материал.

ПРИМЕЧАНИЕ • Не используйте механические мешалки.

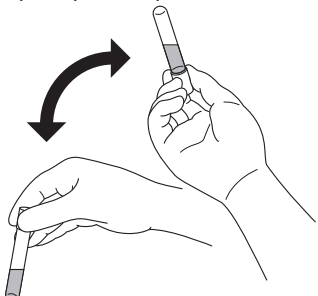
- Не встряхивайте резко контрольной материал. Если в пробирке появятся пузырьки, произойдет гемолиз.

1) Удерживая пробирку горизонтально между ладонями, прокручивайте ее вперед-назад в течение 20–30 секунд. Периодически переворачивайте пробирку вверх дном, чтобы тщательно перемешать контрольный материал.

Прокручивание пробирки вперед-назад



Переворачивание пробирки вверх дном



- 2) Выполняйте действие, описанное в пункте 1, до полного супенсирования эритроцитов. Если пробирки хранились длительное время, для тщательного перемешивания их содержимого может понадобиться больше времени.
3. Перед измерением контрольного материала плавно переверните пробирку вверх дном, пока сгусток на дне пробирки не исчезнет.

ПРИМЕЧАНИЕ: Недостаточно тщательное перемешивание может привести к неточным результатам измерения.

4. Выполните измерение контрольного материала так, как указано в руководстве оператора по использованию анализатора.
5. После измерения удалите безворсовой салфеткой остатки контрольного материала с крышки и верхнего края пробирки, если она была открыта. Плотно закройте пробирку крышкой.
6. Поместите пробирку назад в холодильник в течение 30 минут.

Техническая информация

Метрологическая прослеживаемость значений, присвоенных контрольному материалу

Общепризнанные международные референсные методы для параметров:

- 1) WBC и RBC: ICSH 1988: The assignment of values to fresh blood used for calibrating automated blood cell counters. Clin Lab Hematol. 1988; 10:203-212
- 2) HGB: CLSI H15-A3
- 3) HCT: CLSI H7-A3

4) PLT:

International Council for Standardization in Hematology Expert Panel on Cytometry and International Society of Laboratory Hematology Task Force on Platelet Counting. Platelet counting by RBC/platelet ratio method. A reference method. Am Journal of Clinical Pathology 115:460-464 2001

Значения анализа

- См. значения измерения для конкретной модели прибора в прилагаемом паспорте анализа.
- Значения измерений определяют на исправно работающем, хорошо откалиброванном анализаторе с использованием соответствующих реактивов. Разница в реактивах, качестве обслуживания, методике проведения и калибровке может обуславливать межлабораторные различия.
- Присвоенные значения представлены параметрами «среднее значение» и «диапазон». Среднее значение рассчитывается на основании многократных измерений на анализаторах, которые эксплуатируются и обслуживаются в соответствии с инструкциями производителя. Диапазон – это расчетная оценка вариабельности между лабораториями, которая также учитывает присущую методу погрешность и ожидаемую биологическую вариабельность контрольного материала.
- Перед началом регулярного использования новой партии контрольного материала необходимо подтвердить правильность значений, присвоенных новой партии. Испытание новой партии следует выполнять на исправном приборе при условии приемлемости значений, полученных в результате контроля качества с использованием предыдущей партии. Среднее значение, восстановленное в лаборатории, должно находиться в пределах диапазона результатов теста.
- Для обеспечения большей чувствительности контрольного материала каждая лаборатория самостоятельно устанавливает среднее значение и диапазон допустимых значений и регулярно проводит повторную оценку среднего значения. Диапазон лабораторных значений может включать значения, которые не входят в диапазон результатов теста. Пользователь может самостоятельно устанавливать значения измерений, которые не указаны в паспорте анализа, если контрольный материал подходит для выбранного метода.

ПРИМЕЧАНИЕ: RDW-CV отображается в виде RDW на автоматических гематологических анализаторах MEK-7222 и MEK-8222.

Ограничивающие факторы

Технические характеристики контрольного материала гарантируются только при полном соблюдении условий хранения и использования в соответствии с руководством оператора. Недостаточное перемешивание содержимого пробирки перед применением может сделать непригодным к использованию как отобранныю пробу, так и оставшийся в пробирке материал.

Состав

Контрольный материал содержит эритроциты человека, имитаторы лейкоцитов и тромбоцитов млекопитающих, взвешенные в плазмоподобном растворе с консервантами.

Стерилизация

Контрольный материал не предназначен для стерилизации или хранения в стерильной среде.

Математический алгоритм для расчета результатов анализа

Расчет нижеприведенных параметров проводится по таким формулам¹:

$$NE\% = NE / WBC$$

$$LY\% = LY / WBC$$

$$MO\% = MO / WBC$$

$$EO\% = EO / WBC$$

$$BA\% = BA / WBC$$

$$MCV = HCT / RBC$$

$$MCH = HGB / RBC$$

$$MCHC = HGB / HCT$$

$$MPV = PCT / PLT \text{ } ^2$$

¹ Без поправки на единицу измерения

² PCT: Тромбокрит

ПРИМЕЧАНИЕ: Значение RBC рассчитывается путем округления до целого числа или до одной десятой.

Условия окружающей среды

Условия окружающей среды при хранении и транспортировке

Температура: 2–8 °C (36–46 °F)

Условия окружающей среды при использовании

Температура: 15–30 °C (59–86 °F)

Дата окончания срока годности

Дату окончания срока годности см. на этикетке контейнера.

Срок службы: 3 месяца

Срок хранения после вскрытия упаковки

14 дней (в рамках срока годности)

ПРИМЕЧАНИЕ: При первом использовании запишите дату вскрытия пробирки.

Упаковка и номер по каталогу

Модель	Количество	Номер по каталогу
MEK-5DN	MEK-5DN (3,0–3,4 мл) × 2	5DN02
	MEK-5DN (3,0–3,4 мл) × 6	5DN06
MEK-5DL, MEK-5DH	MEK-5DL (3,0–3,4 мл) × 6, MEK-5DH (3,0–3,4 мл) × 6	5DLH6
	MEK-5DL (3,0–3,4 мл) × 2, MEK-5DN (3,0–3,4 мл) × 2, MEK-5DH (3,0–3,4 мл) × 2	5DM02
MEK-5DL, MEK-5DN, MEK-5DH	MEK-5DL (3,0–3,4 мл) × 4, MEK-5DN (3,0–3,4 мл) × 4, MEK-5DH (3,0–3,4 мл) × 4	5DM04

Утилизация

⚠ ОПАСНО!

Следует проводить утилизацию контрольного материала в соответствии с региональным законодательством и руководством вашего учреждения (включая сжигание, переплавку, стерилизацию, дезинфицирование и запрос на утилизацию отходов) по работе с инфицированными медицинскими отходами. В противном случае, эти отходы могут нанести вред окружающей среде. В случае потенциального контакта с инфекционным агентом данный контрольный материал может стать источником инфекции.

При утилизации контрольного материала, например по истечении срока годности, необходимо следовать инструкциям, представленным в паспорте безопасности контрольного материала.

История редакций

Редакция	Дата	Описание	Кодовый номер
1-я редакция	6 января 2003 г.	Первоначальная редакция	0604-018444
7-я редакция	13 июля 2023 г.	Соответствие европейскому регламенту IVDR	0614-908007
8-я редакция	19 апреля 2024 г.	Поправки	0614-908007A

ПРИМЕЧАНИЕ • При изменении 6-й редакции руководства на 7-ю редакцию кодовый номер руководства был изменен с 0604-018444E на 0614-908007 .
• Изменения, внесенные в последнюю редакцию, отмечены полосой слева от текста на каждой странице.

Примечание для пользователей на территории ЕЭЗ и Швейцарии:
О любом серьезном инциденте, который произошел в связи с использованием устройства, следует сообщать уполномоченному представителю на территории ЕС, назначенному производителем, и в компетентный орган государства-члена ЕЭЗ и Швейцарии, в котором пользователь и/или пациент пребывает.

Уведомление об авторских правах

Авторские права на данное руководство принадлежат компании Nihon Kohden. Все права защищены.



NIHON KOHDEN CORPORATION

1-31-4 Nishiochiai, Shinjuku-ku,

Tokyo 161-8560, Japan

Phone +81 3-5996-8041

<https://www.nihonkohden.com/>

European Representative

NIHON KOHDEN EUROPE GmbH

Raiffeisenstrasse 10, 61191 Rosbach, Germany

Phone +49 6003-827-0 Fax +49 6003-827-599

UK Responsible Person

NIHON KOHDEN UK LTD.

Unit 3, Heyworth Business Park,

Old Portsmouth Road, Peamarsch,

Guildford, Surrey, GU3 1AF, UK

Phone +44 14 8333-1328



1-я редакция: 6 января 2003 г.

8-я редакция: 19 апреля 2024 г.

HEMATOLOGY CONTROL for WBC 5 part differential

MEK-5DL, MEK-5DN, MEK-5DH

Slovenščina

Splošno

Predviden namen

Samo za in vitro diagnostično uporabo.

HEMATOLOGY CONTROL for WBC 5 part differential je namenjen za in vitro diagnostično uporabo kot kontrolna vrednost polne krvi, namenjena spremljanju vrednosti hematoloških analizatorjev Nihon Kohden za izvedbo 5-delne diferenciacije levkocitov. HEMATOLOGY CONTROL for WBC 5 part differential se ne uporablja za diagnosticiranje ali pomoč pri diagnosticiranju, prognozi, napovedovanju bolezni ali bolnikovega fiziološkega stanja. Z merjenjem HEMATOLOGY CONTROL for WBC 5 part differential zagotovite, da naprava deluje v skladu s predvideno uporabo.

Kontrolni parametri so navedeni spodaj:

- 1) WBC: Število levkocitov
- 2) NE%: Delež nevtrofilcev
- 3) LY%: Delež limfocitov
- 4) MO%: Delež monocitov
- 5) EO%: Delež eozinofilcev
- 6) BA%: Delež bazofilcev
- 7) NE: Nevtrofilci
- 8) LY: Limfociti
- 9) MO: Monociti
- 10) EO: Eozinofilci
- 11) BA: Bazofilci
- 12) RBC: Število eritrocitov
- 13) HGB: Koncentracija hemoglobina
- 14) HCT: Delež hematokrita
- 15) MCV: Povprečni volumen eritrocitov
- 16) MCH: Povprečna količina hemoglobina v eritrocitu
- 17) MCHC: Povprečna koncentracija hemoglobina v eritrocitu
- 18) RDW: Širina porazdelitve velikosti eritrocitov
- 19) PLT: Število trombocitov
- 20) MPV: Povprečni volumen trombocitov

Pred in med uporabo navodila za uporabo analizatorja preberite skupaj s tem priročnikom. Oglejte si tudi testni list, ki je na voljo na spletnem mestu družbe Nihon Kohden (glejte razdelek "Dobavljen material").

0614-908007A

OPOMBA • Kontrolo uporabljajte samo z navedenimi analizatorji.

- Pred uporabo natančno preberite varnostni list (SDS). Varnostni list je na voljo pri zastopniku družbe Nihon Kohden in na spletnem mestu družbe Nihon Kohden (<https://www.nihonkohden.com>).

Pripomočki, namenjeni uporabi v kombinaciji z
MEK-7222, MEK-7300, MEK-8222, MEK-9100, MEK-9200

Dobavljen material in potreben material

Dobavljen material

- MEK-5DL, MEK-5DN, MEK-5DH
HEMATOLOGY CONTROL for WBC 5 part differential
- Testni list¹

¹ Testni list je na voljo na spletnem mestu družbe Nihon Kohden (<https://www.nihonkohden.com/technology/assaysheet/assaysheet.html>). Natisnite ga z laserskim tiskalnikom z nastavljenim kakovostjo tiskanja 1200 × 1200 dpi ali več.

Potreben material (ni priložen izdelku Control)

- Zaščitne rokavice
- Zaščitna očala
- Zabojnik za odpadke za biološko nevarne snovi

Predvideni uporabniki

Samo za strokovno uporabo v laboratorijsih z ustrezno opremo za hematološko testiranje. Usposobljeno osebje, npr. laboratorijski tehniki, usposobljeni za tehnike hematološke analize, bodo izdelek lahko uporabljali v skladu z uporabniškim priročnikom.

Simboli

S kontrolo se uporabljajo naslednji simboli. Opisi posameznih simbolov so navedeni v spodnji preglednici.

Simbol	Opis	Simbol	Opis
	Svarilo		Številka serije
	Uporabniški priročnik; navodila za uporabo		Številka modela
	Kataloška številka		Rok trajanja

Simbol	Opis
IVD	In vitro diagnostični medicinski pripomoček
PRO	Proizvajalec
EC REP	Pooblaščeni zastopnik v Evropski skupnosti/Evropski uniji
K	Omejitve temperature
SC	Biološka tveganja
↑↑	S to stranjo navzgor

Simbol	Opis
CONTROL	Kontrola/nivo koncentracije
CONTROL L	Obstojnost odprte epruvete
CONTROL N	Edinstveni identifikator pripomočka
CONTROL H	Znak CE je zaščitena oznaka skladnosti Evropske unije. Štiri številke za oznako CE označujejo identifikacijsko številko priglašenega organa, ki sodeluje pri ocenjevanju skladnosti izdelka kot medicinskega pripomočka.
OPEN	
UDI	
CE XXXX	

Varnostne informacije

⚠️ OPOZORILO Opozorilo opozarja uporabnika na morebitne poškodbe ali smrt v povezavi z uporabo ali napačno uporabo instrumenta.

Upoštevajte vse varnostne informacije v tem uporabniškem priročniku.

⚠️ OPOZORILO

- POTENCIALNO BIOLOŠKO NEVAREN MATERIAL. Za in vitro diagnostično uporabo. Vsak(-a) človeški darovalec/enota za namene priprave kontrole je bil(-a) testiran(-a) z metodo/testom, za katero(-ega) je dovoljenje za promet z zdravilom izdala Uprava za hrano in zdravila v ZDA (FDA), in ugotovljeno je bilo, da je negativen(-na) oz. ni reaktiv(-na) na prisotnost HBsAg, Anti-HCV, na testiranju z metodo NAT za zaznavanje HIV-1, HCV (RNA) in HIV-1/2. Pri vsaki enoti je negativen tudi serološki test na sifilis (hitri plazemski reagin (RPR) ali serološki test za sifilis (STS)). Ker nobena testna metoda ne more dati popolnega zagotovila o odsotnosti povzročiteljev okužb, je treba ta material obravnavati kot potencialno kužnega. Pri ravnanju z epruvetami ali njihovem odstranjevanju upoštevajte previdnostne ukrepe za vzorce pacientov, kot je določeno v Pravilniku OSHA o krvnih patogenih (29 CFR razdelek 1910, 1030) ali drugih enakovrednih postopkih za biološko varnost.
- Pri ravnanju s kontrolo nosite zaščitno opremo, kot so rokavice za enkratno uporabo.
- Kontrole ne pogolnite.

OPOMBA

- Kontrole ne uporabite, če je potekel rok trajanja, naveden na kontroli, ali če je kontrola shranjena pri nedoločenih pogojih.
- Kontrolo shranujte v farmacevtskem hladilniku.
- Kontrolo shranujte pri temperaturi med 2 °C in 8 °C (36 °F in 46 °F).
- Zaščitite kontrolo pred pregrevanjem in zmrzovanjem.

- Točne vrednosti ni mogoče dobiti, če se kontrola uporablja pri nemehanskem hematološkem testiranju.

Uporaba izdelka Control

- OPOMBA**
- Podrobnosti o merjenju so na voljo v uporabniškem priročniku analizatorja.
 - Če obstaja sum na poslabšanje stanja, kontrole ne uporabite. Po mešanju mora biti kontrola po videzu podobna sveži polni krv. V nepremešanih epruvetah je supernatant lahko moten in rdečkast; to je normalno in ne pomeni poslabšanja kakovosti. Drugačna razbarvanost, zelo temno rdeč supernatant ali nesprejemljivi rezultati lahko kažejo na poslabšanje kakovosti.
 - Če kontrolo shranujete zunaj določenega temperaturnega območja, lahko vrednosti LY% in LY postaneta zvišani.
 - Prepričajte se, da se številka serije izdelka ujema s številko serije na preskusnem listu.
 - Pri uporabi avtomatskega hematološkega analizatorja MEK-9100 ali MEK-9200 uporabite priročni čitalnik črtnih kod, ki je priložen hematološkemu analizatorju, za branje 2D-črtnih kod na preskusnem listu pristne kontrole Nihon Kohden. Vrednosti testa se vnesejo v hematološki analizator.
 - Vrednosti testa delnih diferencialov 5 WBC so za primer optične prilagoditve z izdelkom MEK-CAL HEMATOLOGY CALIBRATOR.

Meritev kontrole je priporočljiva za statistični nadzor kakovosti natančnosti meritev analizatorja. Prav tako je priporočljivo uporabiti povprečje ter zgornje in spodnje meje, ki jih določi vsak laboratorij za merjenje kontrole.

Pogostost izvajanja nadzora kakovosti

Določite v skladu s postopki, ki jih določi vsak laboratorij.

Uporabljena kontrola

MEK-5DL, MEK-5DN, MEK-5DH
HEMATOLOGY CONTROL for WBC 5 part differential

Načelo merjenja

Oglejte si uporabniški priročnik analizatorja.

Postopek

- Kontrolo vzemite iz farmacevtskega hladilnika in jo pred mešanjem pustite 15 minut, da se segreje na sobno temperaturo (od 15 °C do 30 °C, od 59 °F do 86 °F).

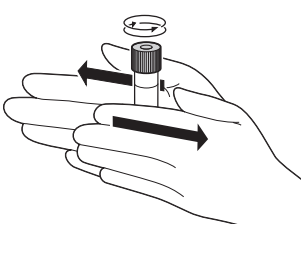
OPOMBA: Kontrole ne mešajte, dokler se ne segreje na sobno temperaturo. Sicer lahko vsebina kontrole pronica iz zgornjega dela pokrovčka.

2. Zmešajte kontrolo.

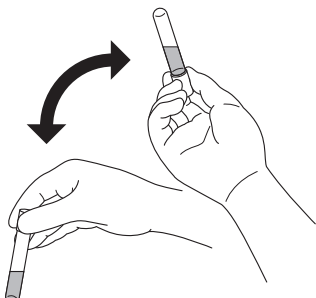
- OPOMBA**
- Ne uporabljajte mehanskega mešalnika.
 - Kontrole ne mešajte sunkovito. Če se pojavijo mehurčki, pride do hemolize.

- 1) Epruveto držite vodoravno med dlanmi in jo od 20 do 30 sekund valjajte naprej in nazaj. Epruveto občasno obrnite, da se kontrola temeljito premeša.

Epruveto valjajte naprej in nazaj



Obrnite epruveto



- 2) Nadaljujte z mešanjem na način, opisan v koraku 1), dokler eritrociti niso popolnoma suspendirani. Epruvete, ki so shranjene dlje časa, bo morda treba dodatno premešati.
 3. Pred merjenjem epruveto nežno obrnite, da na dnu ni krvnega strdka.
- OPOMBA:** Če je mešanje nepopolno, so lahko rezultati merjenja netočni.
4. Merjenje kontrole opravite tako, kot je navedeno v uporabniškem priročniku analizatorja.
 5. Če je bila epruveta med merjenjem odprta, po merjenju s pokrovčka in roba epruvete očistite ostanke materiala s krpico, ki ne pušča vlaken. Pokrovček tesno namestite.
 6. Epruveto vrnite v hladilnik po največ 30 minutah.

Tehnične informacije

Meroslovna sledljivost vrednosti, dodeljenih kontroli

Za vsak parameter je mednarodno priznana referenčna metoda:

- 1) WBC in RBC: ICSH 1988: The assignment of values to fresh blood used for calibrating automated blood cell counters. Clin Lab Hematol.1988; 10:203-212
- 2) HGB: CLSI H15-A3
- 3) HCT: CLSI H7-A3
- 4) PLT: International Council for Standardization in Hematology Expert Panel on Cytometry and International Society of Laboratory Hematology Task Force on Platelet Counting. Platelet counting by RBC/platelet ratio method. A reference method. Am Journal of Clinical Pathology 115:460-464 2001

Vrednosti testa

- Glejte vrednosti preskusa za določen model instrumenta na priloženem preskusnem listu.
- Vrednosti preskusov se določijo na dobro vzdrževanih, ustreznih umerjenih instrumentih z uporabo ustreznih reagentov. Razlike v reagentih, vzdrževanju, tehniki delovanja in umerjanju lahko prispevajo k razlikam med laboratorijskimi.
- Pripisane vrednosti so predstavljene kot povprečje in obseg. Povprečje je pridobljeno na podlagi ponovljenih preskusov na instrumentih, ki se uporabljam in vzdržujejo v skladu s proizvajalčevimi navodili. Obseg je ocena medlaboratorijske variacije, upošteva pa tudi inherentno nenatančnost metode in pričakovano biološko variabilnost kontrolnega materiala.
- Vrednosti testa na novi seriji kontrole je treba potrditi, preden se nova serija začne rutinsko uporabljati. Novo serijo testirajte, ko pripomoček dobro deluje in so rezultati kontrole kakovosti stare serije sprejemljivi. Laboratorijsko pridobljena srednja vrednost mora biti znotraj obsega testiranja.
- Za večjo občutljivost kontrole mora vsak laboratorij določiti svojo srednjo vrednost in sprejemljivo območje ter srednjo vrednost občasno ponovno oceniti. Obseg laboratorijskih vrednosti lahko vključuje vrednosti, ki so zunaj obsega testiranja. Uporabnik lahko določi preskusne vrednosti, ki niso navedene na preskusnem listu, če je kontrola primerna za metodo.

OPOMBA: RDW-CV se na avtomatskem hematološkem analizatorju MEK-7222 in MEK-8222 prikaže kot RDW.

Omejitve

Delovanje kontrole je zagotovljeno le, če je pravilno shranjena in uporabljena na način, kot je opisano v tem uporabniškem priročniku. Nepopolno mešanje epruvete pred uporabo razveljavlji tako odvzeti vzorec kot preostali material v epruveti.

Sestava

Kontrola vsebuje človeške eritrocite, simulirane levkocite in trombocite sesalcev, suspendirane v plazmi podobni tekočini s konzervansi.

Metoda sterilizacije

Kontrola ni namenjena sterilizaciji ali shranjevanju v sterilnem okolju.

Matematični pristop, na podlagi katerega se izračuna analitični rezultat

Naslednji parametri se izračunajo na naslednji način¹:

$$NE\% = NE / WBC$$

$$LY\% = LY / WBC$$

MO% = MO / WBC

EO% = EO / WBC

BA% = BA / WBC

MCV = HCT / RBC

MCH = HGB / RBC

MCHC = HGB / HCT

MPV = PCT/PLT²

¹ Brez popravka enote

² PCT: Kriterij za trombocite

OPOMBA: Indeksi RBC se izračunajo z zaokroževanjem na celo število ali najbljžjo desetino.

Okoljske razmere

Okolje za shranjevanje in prevoz

Temperatura: od 2 °C do 8 °C (od 36 °F do 46 °F)

Okolje uporabe

Temperatura: 15 do 30 °C (59 do 86 °F)

Rok trajanja

Rok trajanja je naveden na nalepki na embalaži.

Življenska doba: 3 meseci

Rok trajanja po odprtju

14 dni (ne dlje od roka trajanja)

OPOMBA: Zapišite datum odprtja ob prvi uporabi.

Številka paketa in kataloška številka

Model	Kol.	Kataloška številka
MEK-5DN	MEK-5DN (3,0 do 3,4 ml) × 2	5DN02
	MEK-5DN (3,0 do 3,4 ml) × 6	5DN06
MEK-5DL, MEK-5DH	MEK-5DL (3,0 do 3,4 ml) × 6, MEK-5DH (3,0 do 3,4 ml) × 6	5DLH6
	MEK-5DL (3,0 do 3,4 ml) × 2, MEK-5DN (3,0 do 3,4 ml) × 2, MEK-5DH (3,0 do 3,4 ml) × 2	5DM02
MEK-5DL, MEK-5DN, MEK-5DH	MEK-5DL (3,0 do 3,4 ml) × 4, MEK-5DN (3,0 do 3,4 ml) × 4, MEK-5DH (3,0 do 3,4 ml) × 4	5DM04

Odstranjevanje

⚠️ OPOZORILO

Kontrolo odstranite v skladu z lokalnimi zakoni in smernicami vaše ustanove (vključno s sežiganjem, taljenjem, sterilizacijo, dezinfekcijo in zahtevo za odstranjevanje odpadkov) za odstranjevanje kužnih medicinskih odpadkov. Sicer lahko vpliva na okolje. Če obstaja možnost, da je bila kontrola kontaminirana z okužbo, lahko povzroči okužbo.

Pri odstranjevanju kontrole, na primer po preteklu roka trajanja, upoštevajte navodila iz varnostnega lista kontrole.

Zgodovina revizij

Izdaja	Datum	Podrobnosti	Številka šifre
1. izdaja	6. januar 2003	Prva izdaja	0604-018444
7. izdaja	13. jul. 2023	Skladno z IVDR	0614-908007
8. izdaja	19. apr. 2024	Popravki	0614-908007A

- OPOMBA**
- Ob posodobitvi priročnika s 6. izdaje na 7. izdajo se je koda tega priročnika spremenila z 0604-018444E na 0614-908007 .
 - Spremembe v najnovejši izdaji so označene s črto na levem robu vsake strani.

Opomba za uporabnike na območju EGP in Švice:
O vsakem resnem incidentu, ki se je zgodil v zvezi s pripomočkom, je treba poročati evropskemu predstavniku, ki ga imenuje proizvajalec, in pristojnemu organu države članice EGP in Švice, v kateri ima uporabnik in/ali bolnik sedež.

Obvestilo o avtorskih pravicah:
Celotna vsebina tega priročnika je zaščitenaa z avtorskimi pravicami družbe Nihon Kohden. Vse pravice so pridržane.



Manufacturer
NIHON KOHDEN CORPORATION
1-31-4 Nishiochiai, Shinjuku-ku,
Tokyo 161-8560, Japan
Phone +81 3-5996-8041
<https://www.nihonkohden.com/>



European Representative
NIHON KOHDEN EUROPE GmbH
Raiffeisenstrasse 10, 61191 Rosbach, Germany
Phone +49 6003-827-0 Fax +49 6003-827-599
UK Responsible Person
NIHON KOHDEN UK LTD.
Unit 3, Heyworth Business Park,
Old Portsmouth Road, Peasmarsh,
Guildford, Surrey, GU3 1AF, UK
Phone +44 14 8333-1328

1. izdaja: 6. januar 2003
8. izdaja: 19 apr. 2024



HEMATOLOGY CONTROL for WBC 5 part differential

MEK-5DL, MEK-5DN, MEK-5DH

Español

General

Uso previsto

Solo para uso diagnóstico in vitro.

El HEMATOLOGY CONTROL for WBC 5 part differential está destinado para uso diagnóstico in vitro como un control de sangre entera con valor asignado, diseñado para supervisar los valores de los analizadores hematológicos Nihon Kohden que pueden medir el diferencial de 5 partes de WBC. El HEMATOLOGY CONTROL for WBC 5 part differential no se emplea para diagnóstico o asistencia al diagnóstico, pronóstico ni predicción de enfermedades o condiciones fisiológicas del paciente. La medición de este HEMATOLOGY CONTROL for WBC 5 part differential garantiza que el dispositivo funciona según su uso previsto.

A continuación se detallan los parámetros de control:

- 1) WBC: Recuento de glóbulos blancos
- 2) NE%: Porcentaje de neutrófilos
- 3) LY%: Porcentaje de linfocitos
- 4) MO%: Porcentaje de monocitos
- 5) EO%: Porcentaje de eosinófilos
- 6) BA%: Porcentaje de basófilos
- 7) NE: Neutrófilos
- 8) LY: Linfocitos
- 9) MO: Monocitos
- 10) EO: Eosinófilos
- 11) BA: Basófilos
- 12) RBC: Recuento de glóbulos rojos
- 13) HGB: Concentración de hemoglobina
- 14) HCT: Porcentaje de hematocritos
- 15) MCV: Volumen corpuscular medio
- 16) MCH: Hemoglobina corpuscular media
- 17) MCHC: Concentración media de hemoglobina corpuscular
- 18) RDW: Ancho de distribución de glóbulos rojos
- 19) PLT: Recuento de plaquetas
- 20) MPV: Volumen medio de plaquetas

Además de este manual, lea detenidamente el manual del operador del analizador antes y durante su uso. Consulte también la hoja de ensayo disponible en el sitio web de Nihon Kohden (Véase la sección "Materiales proporcionados").

0614-908007A

- NOTA**
- Utilice el control únicamente con los analizadores que se detallan.
 - Lea atentamente la hoja de datos sobre seguridad antes del uso. La hoja de datos sobre seguridad está disponible en su representante de Nihon Kohden y en el sitio web de Nihon Kohden. (<https://www.nihonkohden.com>).

Dispositivos previstos para el uso en combinación con
MEK-7222, MEK-7300, MEK-8222, MEK-9100, MEK-9200

Materiales proporcionados y materiales necesarios

Materiales proporcionados

- MEK-5DL, MEK-5DN, MEK-5DH
HEMATOLOGY CONTROL for WBC 5 part differential
- Hoja de ensayo¹

¹ La hoja de ensayo puede consultarse en el sitio web de Nihon Kohden (<https://www.nihonkohden.com/technology/assaysheet/assaysheet.html>). Imprima en una impresora láser con la calidad de impresión ajustada a 1200×1200 dpi o superior.

Materiales necesarios (no suministrados con el control)

- Guantes de protección
- Gafas de protección
- Contenedor de desechos de riesgo biológico

Usuarios previstos

Solo para uso profesional en laboratorios con equipos adecuados para pruebas hematológicas. El personal cualificado, como por ejemplo, los técnicos de laboratorio formados en técnicas de análisis de hematología, podrá utilizar el equipo siguiendo las instrucciones de este manual del operador.

Símbolos

Con el control se utilizan los siguientes símbolos. Las descripciones de cada símbolo se indican en la tabla siguiente.

Símbolo	Descripción	Símbolo	Descripción
	Precaución		Número de catálogo
	Número de lote		Número de modelo
	Manual del operador; instrucciones de funcionamiento		

Símbolo	Descripción
	Fecha de caducidad
	Dispositivo médico de diagnóstico in vitro
	Fabricante
	Representante autorizado en la Comunidad Europea/Unión Europea
	Límites de temperatura
	Riesgos biológicos
	Este lado hacia arriba

Símbolo	Descripción
	Control/Nivel de concentración
	Estabilidad del tubo abierto
	Identificador único del producto
	CE es una marca de conformidad protegida de la Unión Europea. Los cuatro dígitos que siguen a la marca CE indican el número de identificación del Organismo Notificado que participa en la evaluación de conformidad del producto como producto sanitario.

Información de seguridad

⚠ ADVERTENCIA Una advertencia avisa al usuario de posibles lesiones o incluso la muerte como consecuencia de un uso inadecuado del instrumento.

Preste atención a toda la información de seguridad descrita en este manual del operador.

⚠ ADVERTENCIA

- MATERIAL DE POSIBLE RIESGO BIOLÓGICO. Para uso diagnóstico in vitro. Cada unidad o donante humano empleado en la preparación del control ha sido analizado mediante un método o prueba autorizado por la FDA y ha obtenido un resultado negativo o no reactivo a la presencia de HBsAg, Anti-HCV, prueba NAT para VIH-1, VHC (ARN) y VIH-1/2. Cada unidad también ha dado negativo en un test serológico de sífilis (RPR o STS). Dado que ningún método de prueba supone una garantía total de la ausencia de agentes infecciosos, este material debe manipularse como si fuera potencialmente infeccioso. Al manipular o desechar tubos, siga las precauciones recomendadas para las muestras de pacientes especificadas en la regla de patógenos transmitidos por la sangre de la OSHA (29 CFR, Parte 1910, 1030) u otros procedimientos de bioseguridad equivalentes.
- Durante la manipulación del control, es necesario utilizar equipo de protección, como unos guantes desechables.
- No ingiera el control.

NOTA

- No utilice el control si ha pasado la fecha de caducidad que figura en el mismo o si el control está almacenado en condiciones no especificadas.
- Almacene el control en un frigorífico farmacéutico.
- Almacene el control a una temperatura entre 2 y 8 °C (36 y 46 °F).
- Proteja el control del sobrecalentamiento y la congelación.
- No se pueden obtener valores precisos si el control se utiliza en una prueba hematológica no mecánica.

Uso del control

- NOTA**
- Para ver información detallada sobre las mediciones, consulte el manual del operador del analizador hematológico.
 - No utilice el control si sospecha que está deteriorado. Tras la mezcla, el control debe tener un aspecto similar al de la sangre entera fresca. En tubos no mezclados, el sobrenadante puede aparecer turbio y rojizo; esto es normal y no indica deterioro alguno. Cualquier otro tipo de decoloración, un sobrenadante rojo muy oscuro o resultados inaceptables podrían indicar que se ha producido un deterioro.
 - Si el control se almacena fuera del rango de temperatura especificado, los valores de LY% y LY podrían incrementarse.
 - Confirme que el número de lote del producto coincide con el número de lote de la hoja de ensayo.
 - Cuando utilice el analizador de hematología automatizado MEK-9100 o MEK-9200, utilice el práctico lector de códigos de barras suministrado con el analizador de hematología para leer los códigos de barras 2D de la hoja de ensayo de un control auténtico Nihon Kohden. Los valores del ensayo se añaden al analizador hematológico.
 - Los valores de ensayo de WBC 5 part differentials son para el caso de ajuste óptico con el MEK-CAL HEMATOLOGY CALIBRATOR.

Se recomienda la medición de un control para el control de calidad estadístico de la precisión de medición del analizador. También se recomienda utilizar la media y los límites superior e inferior establecidos por cada laboratorio para medir el control.

Frecuencia del control de calidad

Se determina según los procedimientos establecidos por cada laboratorio.

Control utilizado

MEK-5DL, MEK-5DN, MEK-5DH

HEMATOLOGY CONTROL for WBC 5 part differential

Principio de medición

Consulte el manual del operador del analizador.

Procedimiento

- Saque el control del frigorífico farmacéutico y déjelo a temperatura ambiente (de 15 a 30 °C, de 59 a 86 °F) durante 15 minutos antes de mezclarlo.

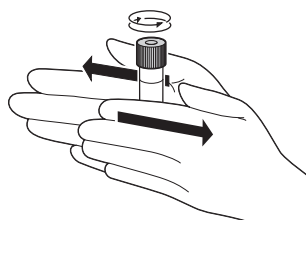
NOTA: No mezcle el control antes de que se caliente a temperatura ambiente. Si lo hace, el contenido del control podría rebosar por la parte superior del tapón.

2. Mezcle el control.

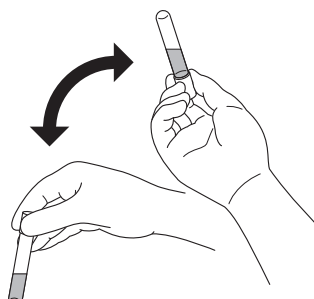
- NOTA**
- No utilice un mezclador mecánico.
 - No mezcle el control de forma brusca. Si se forman burbujas, se produce una hemólisis.

1) Sujete un tubo horizontalmente entre las palmas de las manos y gírelo hacia delante y atrás durante 20 a 30 segundos. Invierta el tubo de vez en cuando para que el control se mezcle adecuadamente.

Gire el tubo hacia delante y atrás.



Invierta el tubo



- 2) Siga mezclándolo de la manera descrita en el paso 1) hasta que los glóbulos rojos queden totalmente en suspensión. Puede que sea necesario mezclar aún más los tubos almacenados durante un largo período.
3. Invierta suavemente el tubo hasta que no quede ningún coágulo de sangre en el fondo antes de realizar la medición.
- NOTA:** Si el mezclado es insuficiente, los resultados de la medición pueden ser inexactos.
4. Mida el control tal y como se indica en el manual del operador del analizador.
5. Tras la medición, límpie el material residual del tapón y el borde del tubo con un pañuelo de papel sin pelusa si el tubo ha estado abierto para la medición. Vuelva a colocar el tapón con firmeza.
6. Vuelva a colocar el tubo en el refrigerador antes de que transcurran 30 minutos.

Información técnica

Trazabilidad metrológica de los valores asignados al control

Para cada parámetro, el método de referencia reconocido internacionalmente es:

- 1) WBC y RBC: ICSH 1988: The assignment of values to fresh blood used for calibrating automated blood cell counters. Clin Lab Hematol. 1988; 10:203-212
- 2) HGB: CLSI H15-A3
- 3) HCT: CLSI H7-A3
- 4) PLT: International Council for Standardization in Hematology Expert Panel on Cytometry e International Society of Laboratory Hematology Task Force on Platelet Counting. Recuento de plaquetas por el método del cociente de RBC/plaquetas. Un método de referencia. Am Journal of Clinical Pathology 115:460-464 2001

Valores del ensayo

- Consulte los valores de ensayo para el modelo de instrumento específico en la hoja de ensayo proporcionada.
- Los valores de ensayo se determinan en instrumentos debidamente conservados y calibrados, utilizando los reactivos adecuados. Las diferencias en los reactivos, el mantenimiento, la técnica de funcionamiento y la calibración pueden contribuir a la variación entre laboratorios.
- Los valores asignados se presentan como una media y un rango. La media se obtiene a partir de pruebas repetidas en instrumentos que se han utilizado y conservado siguiendo las instrucciones del fabricante. El rango es una estimación de la variación entre laboratorios, que también tiene en cuenta la imprecisión inherente del método y la variabilidad biológica esperada del material de control.
- Los valores de los ensayos en un nuevo lote de control deben confirmarse antes de que el nuevo lote se ponga en uso rutinario. Pruebe el nuevo lote cuando el instrumento esté en buen estado de funcionamiento y los resultados del control de calidad del antiguo lote sean aceptables. La media recuperada por el laboratorio debe estar dentro del rango del ensayo.
- Para una mayor sensibilidad de control, cada laboratorio debe establecer su propia media y rango aceptable y reevaluar periódicamente la media. El rango del laboratorio puede incluir valores fuera del rango del ensayo. El usuario puede establecer valores de ensayo que no figuran en la hoja de ensayo si el control es adecuado para el método.

NOTA: RDW-CV se muestra como RDW en los analizadores de hematología automatizados MEK-7222 Y MEK-8222.

Limitaciones

El correcto funcionamiento del control solo está garantizado si este se almacena y se utiliza correctamente, tal y como se describe en este manual del operador. La mezcla insuficiente del tubo antes de su uso invalida tanto la muestra extraída como el material restante en el tubo.

Composición

El control contiene eritrocitos humanos, leucocitos simulados y plaquetas de mamíferos suspendidos en un líquido similar al plasma con conservantes.

Método de esterilización

El control no debe esterilizarse ni mantenerse en un entorno estéril.

Método matemático sobre el que se realiza el cálculo del resultado analítico

Los siguientes parámetros se calculan como se detalla a continuación¹:

$$\text{NE\%} = \text{NE} / \text{WBC}$$

$$\text{LY\%} = \text{LY} / \text{WBC}$$

$$\text{MO\%} = \text{MO} / \text{WBC}$$

$$\text{EO\%} = \text{EO} / \text{WBC}$$

$$\text{BA\%} = \text{BA} / \text{WBC}$$

$$\text{MCV} = \text{HCT} / \text{RBC}$$

$$\text{MCH} = \text{HGB} / \text{RBC}$$

$$\text{MCHC} = \text{HGB} / \text{HCT}$$

$$\text{MPV} = \text{PCT} / \text{PLT}^2$$

¹ Sin corrección de unidad

² PCT: Crit de plaquetas

NOTA: Los índices de RBC se calculan redondeando al número entero o a la décima más próxima.

Condiciones ambientales

Entorno de almacenamiento y transporte

Temperatura: de 2 a 8 °C (36 a 46 °F)

Entorno de uso

Temperatura: de 15 a 30 °C (59 a 86 °F)

Fecha de caducidad

La fecha de caducidad se muestra en la etiqueta del envase.

Vida útil: 3 meses

Fecha de caducidad una vez abierto

14 días (antes de la fecha de caducidad)

NOTA: Anote la fecha de apertura tras la primera utilización.

Paquete y número de catálogo

Modelo	Cantidad	Número de catálogo
MEK-5DN	MEK-5DN (de 3,0 a 3,4 mL) × 2	5DN02
	MEK-5DN (de 3,0 a 3,4 mL) × 6	5DN06
MEK-5DL, MEK-5DH	MEK-5DL (de 3,0 a 3,4 mL) × 6, MEK-5DH (de 3,0 a 3,4 mL) × 6	5DLH6
MEK-5DL, MEK-5DN, MEK-5DH	MEK-5DL (de 3,0 a 3,4 mL) × 2, MEK-5DN (de 3,0 a 3,4 mL) × 2, MEK-5DH (de 3,0 a 3,4 mL) × 2	5DM02
	MEK-5DL (de 3,0 a 3,4 mL) × 4, MEK-5DN (de 3,0 a 3,4 mL) × 4, MEK-5DH (de 3,0 a 3,4 mL) × 4	5DM04

Eliminación

ADVERTENCIA

El control deberá desecharse conforme a la normativa local y siguiendo las directrices del centro sanitario (incineración, tratamiento de fundidos, esterilización y desinfección) para eliminar residuos sanitarios infecciosos. De no ser así, podría provocar daños al medio ambiente. El control es susceptible de provocar una infección si existe la posibilidad de que se haya contaminado.

Al eliminar el control, como por ejemplo, una vez transcurrida la fecha de caducidad, siga las instrucciones de la hoja de datos sobre seguridad del control.

Historial de revisiones

Edición	Fecha	Detalles	Número de código
Primera edición	6 de enero de 2003	Publicación inicial	0604-018444
Séptima edición	13 de julio de 2023	Cumplimiento de IVDR	0614-908007
8 ^a edición	19 de abril de 2024	Correcciones	0614-908007A

- NOTA
- El número de código de este manual se ha cambiado de 0604-018444E a 0614-908007 cuando el manual se actualizó de la sexta a la séptima edición.
 - Los cambios realizados en la edición más reciente se indican mediante una barra en el margen izquierdo de cada página.

Nota para los usuarios en el territorio del EEE y Suiza:
Cualquier incidente grave que se haya producido en relación con el producto deberá notificarse al Representante europeo designado por el fabricante y a la autoridad competente del estado miembro del EEE y Suiza en el que esté establecido el usuario y/o paciente.

Aviso de derechos de autor

Todo el contenido de este manual está protegido por derechos de autor de Nihon Kohden. Todos los derechos reservados.



NIHON KOHDEN CORPORATION
1-31-4 Nishiochiai, Shinjuku-ku,
Tokyo 161-8560, Japan
Phone +81 3-5996-8041
<https://www.nihonkohden.com/>

EC REP European Representative

NIHON KOHDEN EUROPE GmbH
Raiffeisenstrasse 10, 61191 Rosbach, Germany
Phone +49 6003-827-0 Fax +49 6003-827-599

UK Responsible Person

NIHON KOHDEN UK LTD.
Unit 3, Heyworth Business Park,
Old Portsmouth Road, Peamarshe,
Guildford, Surrey, GU3 1AF, UK
Phone +44 14 8333-1328



Primera edición: 6 de enero de 2003
8^a edición: 19 de abril de 2024