

## ELite H360 Lyse Instrução de Uso



REF	HEM00029	Elite H360 Lyse	500 mL

#### FINALIDADE DE USO

ELite H360 Lyse é um reagente de lise usado para lisar hemácias, determinando a hemoglobina, a classificação dos leucócitos e contagem do número total de leucócitos nos equipamentos hematológicos ELite H360.

Uso em diagnóstico in vitro.

## **DESCRIÇÃO DO PRODUTO**

A solução ELite H360 Lyse é um reagente de lise de células sanguíneas.

Consulte o manual do usuário do equipamento ELite H360 para obter mais informações.

# **COMPONENTES DO REAGENTE**

Componente	[%]
Brometo de dodeciltrimetilamônio	<2.0%
Tampão	>98.0%
Antimicrobiano	<0.001%

#### PRINCÍPIO DE FUNCIONAMENTO

A solução ELite H360 Lyse é um reagente de lise utilizado em análises hematológicas.

O equipamento detecta a contagem de leucócitos, hemácias e plaquetas e sua distribuição de volume por método de impedância e, eventualmente, obtém os resultados dos parâmetros relacionados.

Os princípios de medição para os parâmetros analisados estão descritos abaixo.

#### Método Colorimétrico

A hemoglobina (HGB) é determinada por método colorimétrico. O diluente é entregue no banho de hemoglobina, onde é misturado com uma certa quantidade de reagente de lise, que converte a hemoglobina em um complexo de hemoglobina que é mensurável em 525 nm. Um LED é montado em um lado do banho e emite um feixe de luz monocromática com um comprimento de onda central de 525 nm. A luz passa através da amostra e é então medida por um sensor óptico montado no lado oposto. O sinal é então amplificado e a tensão é medida e comparada com a leitura de referência em branco (leituras feitas quando há apenas diluente no banho).

A hemoglobina (HGB) é calculada usando a seguinte equação expressa em g/L.

HGB (g/L) = constante x Ln x

leitura Branco leitura Amostra

# Método de Impedância Elétrica

Leucócitos, hemácias e plaquetas são contados e dimensionados pelo método de Impedância Elétrica. Este método baseia-se na medição de alterações na resistência elétrica produzida por uma partícula, que neste caso é uma célula sanguínea, suspensa em um diluente condutor ao passar por uma abertura de dimensões conhecidas. Um eletrodo é submerso no líquido em ambos os lados da abertura para criar um caminho elétrico. Conforme cada partícula passa pela abertura, uma mudança transitória na resistência entre os eletrodos é produzida. Essa alteração produz um pulso elétrico mensurável. O número de pulsos assim gerados é igual ao número de partículas que passaram pela abertura. A amplitude de cada pulso é proporcional ao volume de cada partícula. Cada pulso é amplificado e comparado ao canal de tensão de referência interno, que aceita apenas os pulsos de uma determinada amplitude. Se o pulso gerado estiver acima do valor limite inferior de leucócitos, hemácias e plaquetas, será contado como leucócitos, hemácias e plaquetas. É apresentado histograma, onde a coordenada  $\mathbf{x}$  representa o volume da célula (fL) e a coordenada y representa o número das células. Derivação de Parâmetros Relacionados com leucócitos

Os leucócitos têm uma variedade de tipos e podem ser categorizados de acordo com seu volume. O volume de cada tipo de célula varia com o tipo de diluente e solução de lise usado e, também, o tempo de lise. Com a ação dos reagentes, os leucócitos podem ser classificados em três grupos, de pequeno volume a grande volume: linfócitos, células de tamanho médio (incluindo monócitos, eosinófilos e basófilos) e granulócitos.

Com base no diagrama de dispersão e na análise da região Lym (linfócitos), região Mid (células médias), e região Gran (granulócitos), são calculadas as porcentagens Lym%, Mid% e Gran%. Após a medição leucócitos, os cálculos Lym#, Mid# e Gran# são realizados pelas seguintes equações. A unidade do nº de células é 10³/µL.

• Contagem de leucócitos (WBC)

WBC é o número de leucócitos medidos diretamente pela contagem dos leucócitos que passam pela abertura.

Porcentagem de Linfócitos (Lym%)

Porcentagem de células médias (Mid%)

• Porcentagem de granulócitos (Gran%)

Número de linfócitos (Lym#)

Lym# = WBC x Lym%

Número de células médias (Mid#)

Mid# = WBC x Mid%

Número de granulócitos (Gran#)

Gran# = WBC x Gran%

Contagem de hemácias (RBC)

RBC (10<sup>6</sup>/µL) é o número de eritrócitos mensurados diretamente pela contagem dos eritrócitos que passam pela abertura.

Volume corpuscular médio (MCV)

Baseado no histograma RBC, este equipamento calcula o MCV e expressa o resultado em fL.

 Hematócrito (HCT), Hemoglobina Corpuscular Média (MCH), Concentração de Hemoglobina Corpuscular Média (MCHC)

É calculado o HCT (%), MCH (pg) e MCHC (g/dL) como se segue, onde o RBC é expresso em 10 $^6/\mu$ L, o MCV em fL e o HGB em g/dL.

$$\begin{aligned} & \text{HCT} = & \frac{\text{RBC} \times \text{MCV}}{10} \\ & \text{MCH} = & \frac{\text{HGB}}{\text{RBC}} \\ & \text{MCHC} = & \frac{\text{HGB}}{\text{HCT}} \times 100\% \end{aligned}$$

 Coeficiente de variação da faixa de distribuição de hemácias (RDW-CV)

Com base no histograma RBC, este equipamento calcula o CV (coeficiente de variação, %) da faixa de distribuição do eritrócito.

 Desvio padrão da faixa de distribuição de hemácias (RDW-SD)

O RDW-SD (Desvio Padrão da faixa de distribuição de RBC, fL) é obtido calculando-se o desvio padrão da distribuição do tamanho de hemácias.

Contagem de plaquetas (PLT, 10³/μL)



A PLT é mensurada diretamente pela contagem das plaquetas que passam pela abertura.

- Volume Médio de Plaquetas (MPV, fL)

  Baseado no histograma PLT, este equipamento calcula o MPV.
- Faixa de Distribuição de Plaquetas (PDW)
  PDW é o desvio padrão geométrico (GSD) da distribuição do
  tamanho das plaquetas. Cada resultado PDW é derivado a
  partir dos dados do histograma de plaquetas e é reportado
  como 10 (GSD).

#### Plaquetócrito (PCT)

Este equipamento calcula o PCT da seguinte forma e é expresso em %, em que o PLT é expresso em  $10^9/L$  e o MPV em fL.

$$PCT = \frac{PLT \times MPV}{10.000}$$

 Contagem de Partículas Grandes de Plaquetas (P-LCC, 10<sup>9</sup>/L)

O P-LCC é mensurado diretamente pela contagem das partículas grandes de plaquetas que passam pela abertura.

• Razão de Partículas Grandes de Plaquetas (P-LCR)

$$P-LCR = \frac{P-LCC}{PLT} \times 100\%$$

## INTERFERENTES/LIMITAÇÕES

Se houver interferentes na amostra, os resultados da análise da amostra podem ser afetados. Veja a tabela a seguir.

Parâmetro	Resultado	Fonte da Interferência	
	da Análise		
	Contagem baixa de leucócitos	-Leucoaglutinação	
WBC	Contagem alta de leucócitos	-Possível aglutinação de plaquetas -Proteínas frescas insolúveis -Crioglobulinas -Fibrinas -Número excessivo de plaquetas gigantes (plaquetas> 1000×10³/µL) -Hemácias nucleados	
nnc.	Contagem baixa de hemácias	-Hemácias aglutinadas (aglutininas frias) -Microcitemia -Esquistócitos	
RBC	Contagem alta de hemácias	-Leucocitose (> 100 × 103/μL) -Número excessivo de plaquetas gigantes (plaquetas> 1000×103/μL)	
HGB	Contagem alta de hemoglobina	-Leucocitose (> 100 × 103/μL) -Chilemia -Icterícia -Paraproteína	
нст	Valor de hematócrito baixo	-Hemácias aglutinadas (aglutininas frias) -Micrócitos -Esquistócitos	
nci	Valor de hematócrito alto	-Leucocitose (> 100 × 103/μL) -Diabetes grave -Uremia -Esferócitos	
PLT	Contagem baixa de plaquetas	-Possível aglutinação de plaquetas -Pseudo trombocitopenia -Plaquetas gigantes	
	Contagem alta de plaquetas	-Micrócitos -Esquistócitos -Fragmentos de leucócitos -Proteína insolúvel fresca -Crioglobulinas	

# CALIBRAÇÃO

O equipamento ELite H360 vem calibrado de fábrica. É eletronicamente estável e não requer recalibração frequente se você o operar e mantê-lo conforme as instruções do Manual do Usuário do equipamento ELite H360.

Você só precisa recalibrar este equipamento se:

- Um componente analítico foi alterado.
- Você vai reutilizar o equipamento após um armazenamento de longo período.
- Os resultados do controle de qualidade indicam que pode haver um problema.

Caso seja necessário recalibrar o equipamento, entre em contato com a Erba Diagnostics Brazil.

## **DESEMPENHO**

Faixa de exibição

Parâmetro	Faixa de linearidade	Faixa de exibição
WBC	(0.00~300)×109/L	(0.00~999.99)×109/L
RBC	(0.00~8.50)×10 <sup>12</sup> /L	(0.00~18.00)×10 <sup>12</sup> /L
HGB	0~250g/L	0~300g/L
PLT	(0~3000)×10 <sup>9</sup> /L	(0~5000)×109/L
HCT	0~67%	0~80%

Valores normais de Background

Parâmetro	Resultado de Background
WBC	≤0.2 × 10 <sup>9</sup> /L
RBC	≤0.02 × 10 <sup>12</sup> /L
HGB	≤1 g/L
PLT	≤10 × 10 <sup>9</sup> /L
HCT	≤0.5%

#### Intervalo de Linearidade

Parâmetro	Faixa de linearidade	Faixa de desvio (modo Sangue total)
WBC	(0.00~100.00)×109/L	±0.50×10 <sup>9</sup> /L ou ±5%
WBC	(100.01~300.00)×10 <sup>9</sup> /L	±10%
RBC	(0.00~8.50)×10 <sup>12</sup> /L	±0.05×10 <sup>12</sup> /L ou ±5%
HGB	(0~250) g/L	±2 g/L ou ±2%
PLT	(0~1000)×10 <sup>9</sup> /L (RBC≤7.0)	±10×10 <sup>9</sup> L ou ±8%
	(1001~3000)×10 <sup>9</sup> /L (RBC≤7.0)	±12%
НСТ	0~67%	±2% (valor HCT) ou ±3% (desvio)

# Repetibilidade

Parâmetro	Condição	Repetibilidade de Sangue total (CV%/desvio absoluto d*)
WBC	(4.0~15.0)×109/L	≤2.0%
Neu%	50.0%~60.0%	±4.0 (desvio absoluto)
Lym%	25.0%~35.0%	±3.0 (desvio absoluto)
Mon%	5.0%~10.0%	±2.0 (desvio absoluto)
Eos%	2.0%~5.0%	±1.5 (desvio absoluto)
Bas%	0.5%~1.5%	±0.8 (desvio absoluto)
RBC	(3.50~6.00)×10 <sup>12</sup> /L	≤1.5%
HGB	(110~180) g/L	≤1.5%
PLT	(150~500)×109/L	≤4.0%
MCV	(70~120) fL	≤1.0%

\*desvio absoluto d = resultado da análise – média do resultado da análise

# Carryover

Parâmetro	Carryover
WBC	≤0.5%
RBC	≤0.5%
HGB	≤0.5%
PLT	≤1.0%
HCT	≤0.5%

# REAGENTES, CONTROLES E CALIBRADORES

Os reagentes a seguir também são necessários para a realização do ensaio.

- Diluente ELite H360 Dil: diluição da amostra e preparação da suspensão de células.
- Solução de limpeza ELite H-Clean: limpeza do sistema de fluidos do equipamento e à limpeza regular do equipamento.
- Controles ELite H3 CON: controle de qualidade do equipamento.
- Calibrador ELite H CAL: calibração do equipamento.

# CONTROLE INTERNO DA QUALIDADE

O Controle de Qualidade (QC) consiste em estratégias e procedimentos que medem a precisão e a estabilidade do



equipamento. Os resultados implicam na confiabilidade dos resultados da amostra. A Erba Lachema recomenda executar o programa QC diariamente com controles níveis baixo, normal e alto. Consulte o Manual do Usuário do equipamento ELite H360 para ver como proceder.

**ATENÇÃO:** O desempenho do sensor do equipamento pode ser afetado pelo uso de outros controles que não sejam os especificados pela Erba Lachema.

#### INTERVALOS DE REFERÊNCIA

Parâmetro	Unidade	Limite inferior	Limite superior
WBC	10³/uL	4.00	10.0
Neu%	%	50.0	70.0
Lym%	%	20.0	40.0
Mon%	%	3.0	12.0
Eos%	%	0.5	5.0
Bas%	%	0.0	1.0
Neu#	10³/uL	2.0	7.00
Lym#	10³/uL	0.80	4.00
Mon#	10³/uL	0.12	1.20
Eos#	10³/uL	0.02	0.50
Bas#	10³/uL	0.00	0.10
ALY%	%	0.0	2.0
LIC%	%	0.0	2.5
ALY#	10³/uL	0.00	0.20
LIC#	10³/uL	0.00	0.20
RBC	10³/uL	3.50	5.50
HGB	g/dL	11.0	16.0
HCCT	%	37.0	54.0
MCV	fL	80.0	100.0
MCH	pg	27.0	34.0
MCHC	g/dL	32.0	36.0

## PRECAUÇÕES DE MANUSEIO



O reagente contém brometo de dodeciltrimetilamônio.

Tóxico para a vida aquática com efeitos de longa duração.

Não descartar no meio ambiente.

- -Deve ser manuseado apenas por profissionais de saúde devidamente treinados.
- -Evite o contato com os olhos, pele e roupas.
- -Não respirar os vapores.
- -Use luvas de proteção / roupa de proteção / proteção ocular / proteção facial (EPIs).
- -Em caso de inalação ou ingestão, consulte imediatamente um médico.
- -Em caso de ingestão: enxaguar a boca. NÃO induzir o vômito.
- -Em caso de contato com a pele (ou cabelo), retirar imediatamente toda a roupa contaminada e lavar a área afetada com água (chuveiro).
- -Em caso de contato com os olhos, lavar, cuidadosamente, com água em abundância por alguns minutos. Remova as lentes de contato, se presentes e fáceis de retirar. Continue enxaguando.
- -Mantenha o recipiente do reagente fechado quando não estiver em uso.

# COLETA E PREPARAÇÃO DE AMOSTRAS

- -O reagente de lise ELite H60 Lyse destina-se a ser utilizada em amostras de sangue recolhidas, por punção venosa ou capilar, com anticoagulante EDTA.
- -As amostras para análise hematológica podem ser armazenadas por até 8 horas em temperaturas entre 15 e 30  $^{\circ}\text{C}$  ou até 24 horas após a coleta quando armazenadas em temperaturas entre 2 e 8  $^{\circ}\text{C}.$



Todas as amostras de fluidos corporais devem ser consideradas materiais potencialmente infecciosos. Trate todo o sangue e outros materiais potencialmente infecciosos com as devidas precauções. Use luvas, máscaras e aventais ao manusear amostras de sangue.

## PREPARAÇÃO DOS REAGENTES

- -Este reagente está pronto para uso e pode ser utilizado diretamente do frasco; não é necessária nenhuma preparação especial do reagente.
- -Antes de usar, deixe o reagente em temperatura ambiente por pelo menos 24 horas.
- -Se o produto foi congelado (parcial ou completamente), deixe o produto atingir à temperatura ambiente antes de homogeneizar. Misture o produto por inversão suave. Verifique os resultados de *background* antes de analisar as amostras do paciente.
- -Cada embalagem de reagente deve ser examinada antes do uso. Inspecione a embalagem em busca de sinais de vazamento ou umidade. A integridade do produto pode estar comprometida em pacotes que foram danificados. Se houver evidência de vazamento ou manuseio inadequado, não use o reagente.

## INSTALAÇÃO/SUBSTITUIÇÃO DO REAGENTE

- -A pessoa que irá instalar o reagente deve ser um profissional do laboratório previamente treinado.
- 1- Remova a tampa do frasco do reagente a ser instalado/substituído. Conectar a entrada de reagente do equipamento ao novo frasco de reagente.
- 2- Certifique-se de que a cor em cada tubo, a etiqueta do frasco de reagente e o conector na parte traseira do equipamento combinam.
- 3- Cuidado com poeira ou contaminação microbiana proveniente da tubulação e dos reagentes. Não misture os restos de um reagente de um frasco para o outro frasco.
- 4- Prenda completamente o novo reagente e meça os fundos de acordo com o Manual do Usuário do equipamento ELite H360.

Ao instalar um novo lote de reagente, consultar o Manual do Usuário do equipamento ELite H360.

# ARMAZENAMENTO, ESTABILIDADE E DISPOSIÇÃO DOS REAGENTES

- -Armazene o reagente de lise ELite H360 Lyse entre 2 e 30 °C
- -O prazo de validade do reagente de lise ELite H360 Lyse é de 2 anos a partir da data de fabricação, quando armazenado na faixa de temperatura prescrita.
- -Não use o produto após a data de vencimento.
- -O prazo de validade em uso do reagente de lise ELite H360 Lyse é de 60 dias. Descartar o recipiente aberto após este prazo.

# TRANSPORTE

O produto não é afetado pelo transporte desde que o mesmo seja entregue ao destinatário nas condições de temperatura descritas.

# DESCARTE

-Elimine produtos não utilizados, embalagens contaminadas e resíduos do produto conforme regulamentos locais, estaduais e federais.

# PRECAUÇÕES E CUIDADOS ESPECIAIS

- -Para obtenção de informações relacionadas à biossegurança ou em caso de acidentes com o produto, consultar as FISPQ (Ficha de Informações de Segurança de Produtos Químicos) disponibilizadas pela Erba Diagnostics Brazil.
- -Devem ser seguidas as Boas Práticas de Laboratório para a manipulação de amostras, controles, calibradores e reagentes.
- -Consulte o Manual do Usuário do equipamento ELite H360 para obter instruções completas.

# INFORMAÇÕES AO CONSUMIDOR/TERMOS E CONDIÇOES DE GARANTIA

A Erba Diagnostics Brazil garante a boa qualidade do produto, desde que os cuidados de armazenamento indicado nos rótulos e nestas instruções sejam seguidos corretamente.



Em caso de problemas com o produto, o cliente deverá entrar em contato com a Erba Diagnostics Brazil.

#### REFERÊNCIAS BIBLIOGRÁFICAS

- 1. Clinical Laboratory Standards Institute. Reference and Selected Procedures for Quantitative Determination of Hemoglobin in Blood: Appoved Standard-Third Edition. CLS document H15-A3.
- 2. Clinical Laboratory Standards Institute. Procedure for Determining Packed Cell Volume by Microhematocrit Metod: Appoved Standard-Third Edition. CLS document H07-A3.
- 3. ISO 13485:2016
- 4. ISO 14971:2012
- 5. ISO 15193:2009
- 6. ISO 15194: 2009
- 7. ISO 15223-1:2017
- 8. ISO 17511:2004
- 9. ISO 18113-1-2-3:2012
- 10. ISO 18153:2004
- 11. ISO 23640:2016

## **FABRICANTE LEGAL**



Erba Lachema s.r.o. Karásek 1d, 621 33 Brno, CZ Tel: (781) 894-0800 Site: www.lachema.com

### **IMPORTADOR**



Importador: Erba Diagnostics Brazil, Produção e Distribuição de Produtos Médicos Eireli

CNPJ: 32.190.515/0001-98

Rua Chopin, 33, Mezanino 3 Sala 4, Chácaras

Reunidas Santa Terezinha

CEP: 32.183-150 – Contagem / MG – Brasil

Telefone: +55 31 3261-6656

e-mail: t.vilhena@erbamannheim.com Responsável Técnico: Mário Henrique Pinto

CRF-MG 36189

## **SÍMBOLOS**

IVD Produto Diagnóstico in Vitro



LOT Número de Lote



O produto cumpre com os requisitos da norma 98/79 EC (IVDD)



Fabricado por



BR REP Representante autorizado no Brasil





Data limite de utilização (aaaa-mm-dd ou mm/aaaa)



Consultar instrução de uso







Limite de Temperatura (conservar a)





Número de catálogo

**Registro Anvisa: 81826160006** 

Código: HEH36003 Data: setembro/2019

Versão: 01