

HbA1c 2R Control High
Instrução de Uso


REF	Código	Conteúdo
XSYS0099	HBA1C 2R CON H	4 x 0.5 mL

ATENÇÃO: LEIA AS INSTRUÇÕES DE USO ANTES DE UTILIZAR OS REAGENTES HBA1C CONTROL LOW E HBA1C CONTROL HIGH
FINALIDADE DE USO

HbA1c 2R CON H é um conjunto de quatro controles liofilizados baseados em material de sangue humano (eritrócitos). A concentração de HbA1c em HbA1c 2R CON L é patológica.

Uso em diagnóstico *in vitro*.

DESCRIÇÃO DO PRODUTO

Controles para determinação de hemoglobina glicada (HbA1c) em sangue total.

RELEVÂNCIA CLÍNICA

A hemoglobina A1c (HbA1c) é uma hemoglobina glicada formada através de uma reação não-enzimática entre a glicose e a hemoglobina nativa. Esse processo ocorre continuamente ao longo do ciclo de vida dos glóbulos vermelhos (tempo médio de vida entre 100 – 120 dias). A taxa de glicação é diretamente proporcional à concentração de glicose no sangue. O nível sanguíneo de HbA1c representa o nível médio de glicose no sangue durante às 6 - 8 semanas anteriores a medição. Portanto, o HbA1c é adequado para o monitoramento retrospectivo a longo prazo da concentração de glicose no sangue de indivíduos com Diabetes Mellitus. Estudos clínicos demonstraram que a redução do nível de HbA1c pode ajudar a prevenir ou retardar a incidência de complicações diabéticas tardias.

Como a quantidade de HbA1c também depende da quantidade total de hemoglobina, o valor de HbA1c é indicado como uma porcentagem da concentração total de hemoglobina. Valores falsamente baixos (baixo nível de HbA1c e alta glicemia) podem ocorrer em pessoas com a sobrevida de glóbulos vermelhos reduzida (doenças hemolíticas) ou perda significativa de sangue recente (maior fração de eritrócitos jovens). Valores falsamente altos (alto nível de HbA1c e glicemia normal) foram relatados na anemia por deficiência de ferro (alta proporção de eritrócitos velhos). Estas circunstâncias devem ser consideradas na interpretação clínica dos valores de HbA1c.

COMPOSIÇÃO DOS CONTROLES

Conjunto de quatro controles liofilizados baseados em material de sangue humano (eritrócitos). A concentração de HbA1c em HbA1c 2R CON L é patológica.

PREPARAÇÃO DO CONTROLE

Antes de usar, realize a reconstituição do controle adicionando 500 µL de solução hemolisante (R3) ao frasco.

Misture suavemente e deixar em repouso por 5 minutos.

Após a reconstituição o controle está pronto para uso.

Não prepare hemolisado.

PROCEDIMENTO

Consultar a Instrução de Uso do reagente HbA1c 2R (REF: XSYS0097).

RASTREABILIDADE METROLÓGICA

Os valores de controle foram rastreados ao método de referência aprovado pela IFCC.

Os valores de acordo com DCCT/NGSP em % foram derivados dos valores de acordo com a IFCC por cálculo.

Os valores de controle listados abaixo são específicos apenas para este número de lote de controle.

VALORES ATRIBUÍDOS

Valores-alvo de acordo com o IFCC (mmol/mol):

	Nº de lote	Data de Validade	Valor Alvo (mmol/mol)	Faixa (mmol/mol)	1 SD (mmol/mol)
HbA1c 2R Control High	xxxxxxx	MM/AAAA	x.xx	x.xx - x.xx	x.xx

Valores alvo de acordo com DCCT/NGSP (%):

	Nº de lote	Data de Validade	Valor Alvo (%)	Faixa (%)	1 SD (%)
HbA1c 2R Control High	xxxxxxx	MM/AAAA	x.xx	x.xx - x.xx	x.xx

ARMAZENAMENTO E ESTABILIDADE

-Os controles permanecem estáveis, por 21 meses, conforme data de validade indicada na embalagem, quando armazenados nas condições recomendadas, entre 2 e 8 °C, e protegidos da luz e do calor.

-Após abertura e reconstituição, os controles são estáveis até uma semana se forem armazenados entre 2–8 °C e se a contaminação e a evaporação forem evitadas após a abertura dos frascos.

O armazenamento e o manuseio adequados devem ser observados.

TRANSPORTE

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

DESCARTE

Elimine os resíduos dos reagentes conforme regulamentos locais, estaduais e federais.

PRECAUÇÕES E CUIDADOS ESPECIAIS

-Deve ser utilizado por profissionais de saúde devidamente treinados.

-Os reagentes do kit não são classificados como perigosos.

-Cada doação de sangue individual utilizada para produção de HbA1c 2R CON H foi considerada não reativa quando testada com métodos aprovados para HBs-Ag, HIV-Ag•Ab e HCV-Ab HTLV-1-Ab. Como não há possibilidade de excluir definitivamente que os produtos derivados do sangue humano transmitam agentes infecciosos, recomenda-se que os controles sejam manuseados com as mesmas precauções utilizadas para as amostras dos pacientes.

-Devem ser seguidas as Boas Práticas de Laboratório para a manipulação de amostras e reagentes.

-Consulte o Manual do Usuário dos equipamentos da família XL para obter instruções completas.

INFORMAÇÕES AO CONSUMIDOR/TERMOS E CONDIÇÕES 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.

Caso seja necessário obter mais informações ou orientações, o cliente deverá entrar em contato com a Erba Diagnostics Brazil.

REFERÊNCIAS BIBLIOGRÁFICAS

1. The Diabetes Control and Complications Trial Research Group. The effect of intensive treatment of diabetes in the development and progression of long-term complications in insulin dependent diabetes mellitus. N Engl J Med.1993; 329:977-86.
2. Little RR, Rohlfing CI, Wiedmeyer HM, Myers GL et al. The National Glycohemoglobin Standardization Program: A five-year Progress Report. Clin Chem 2001; 47:1985-92.
3. Jeppson JO, Kobold U, Barr J, Finke A et al. Approved IFCC Reference method for the measurement of HbA1c in human blood. Clin Chem Lab Med 2002; 40:78-89.
4. Hoelzel W, Weykamp C et al. IFCC Reference System for measurement of HbA1c in human blood and the national standardization schemes in the United States, Japan and Sweden: A Method Comparison Study. Clin Chem 2004; 50:1:166-74.
5. Röhle G, Siekmann L. Quality assurance of quantitative determination. In: Thomas L, editor. Clinical Laboratory Diagnostics. 1st ed. Frankfurt: TH-Books Verlagsgesellschaft; 1998. p. 1393-1401.
6. Biosafety in Microbiological and Biomedical Laboratories. U.S. Department of Health and Human Services, Washington 1993 (HHS Publication No. [CDC] 93-8395).
7. EN ISO 13485:2016 part 2 Medical devices - Quality management systems - Requirements for regulatory purposes
8. EN ISO 14971:2012 Medical devices - Application of risk management to medical devices
9. EN ISO 15193:2009 In vitro diagnostic medical devices - Measurement of quantities in samples of biological origin - Requirements for content and presentation of reference measurement procedures
10. EN ISO 15194:2009 In vitro diagnostic medical devices - Measurement of quantities in samples of biological origin - Requirements for certified reference materials and the content of supporting documentation
11. EN ISO 15223-1:2017 Medical devices-Symbols to be used with medical devices labels, labelling and information to be supplied - Part 1: General requirements
12. EN ISO 17511:2004 In vitro diagnostic medical devices - Measurement of quantities in biological samples - Metrological traceability of values assigned to calibrators and control materials
13. EN ISO 18113-1:2012 In vitro diagnostic medical devices - Information supplied by the manufacturer (labelling) - Part 1: Terms, definitions and general requirements
14. EN ISO 18113-2:2012 In vitro diagnostic medical devices - Information supplied by the manufacturer (labelling) - Part 2: In vitro diagnostic reagents for professional use
15. EN ISO 23640:2016 part 2 In vitro diagnostic medical devices - Evaluation of stability of in vitro diagnostic reagents
16. European 2017/746 Directive In Vitro Diagnostic Medical Devices Directive

FABRICANTE LEGAL

 Erba Lachema s.r.o., Karásek 2219/1d, 621 00 Brno, CZ
Tel: (781) 894-0800 | website: www.lachema.com

IMPORTADOR

 Erba Diagnostics Brazil, Produção e Distribuição de Produtos Médicos Eireli | CNPJ: 32.190.515/0001-98
Rua Chopin, 33, Mezanino 3 Sala 4, Chácara Reunidas Santa Terezinha | CEP: 32.183-150 – Contagem / MG – Brasil
Telefone: 0800 878 2391 | e-mail: atendimento@erba.com | site: www.erbabrasil.com.br

SÍMBOLOS

-  Produto para Diagnóstico *in vitro*
-  Número de lote
-  Fabricante
-  Representante no Brasil
-  Data de fabricação
-  Data de validade
-  Ver Instrução de uso
-  Risco biológico
-  Faixa de temperatura de armazenamento
-  Número de referência
-  Marcação CE

Registro Anvisa: 81826160099