

Código: IU-IMTB-RG-005 Versão: 01 Data: dezembro/2020

#### **Rheumatoid Factor** Instrução de Uso



REF	Código	Conteúdo
XSYS0048	RF	R1: 2 x 40 mL, R2: 2 x 8 mL

#### ATENÇÃO: LEIA AS INTRUÇÕES DE USO ANTES DE UTILIZAR O REAGENTE RHEUMATOID FACTOR

#### FINALIDADE DE USO

É um reagente para determinação quantitativa de Fator Reumatoide em soro humano por ensaio imunoturbidimétrico nos equipamentos da família XL. Método IgG humano agregado.

Uso em diagnóstico in vitro.

#### DESCRIÇÃO DO PRODUTO

Reagente para determinação quantitativa de Fator Reumatoide (FR) em soro humano.

#### RELEVÂNCIA CLÍNICA

O diagnóstico da Artrite Reumatoide baseia-se no exame clínico, porém, testes de laboratório (por exemplo, Teste de FR) são úteis no apoio ao diagnóstico clínico e na avaliação da gravidade e curso da doença em cada paciente.

RF é um termo utilizado para descrever uma variedade de anticorpos (sendo a maioria do tipo IgM) que irão reagir ao IgG humano modificado (por exemplo, IgG em complexos imunes em circulação, IgG adsorvido no látex, etc) e ao IgG de origem animal.

O RF está altamente associado à Artrite Reumatoide, uma vez que 90% dos pacientes com artrite reumatoide tem valores de RF superiores a 20 IU/mL.

#### COMPOSIÇÃO DOS REAGENTES

R1		Tampão fosfato pH 7.4 (50 mmol/L)		
	KI	Azida de sódio (< 0.1 %)		
	D2	Anticorpo IgG humano agregado por aquecimento (< 0.5 mg/mL)		
	KZ	Azida de sódio (< 0.1 %)		

#### REAGENTES NECESSÁRIOS, MAS NÃO FORNECIDOS

- -Equipamentos da família XL. Quando não houver disponibilidade dos equipamentos anteriores, pode ser utilizado equipamento com controle de temperatura de 37 ± 0.5 °C capaz de realizar leitura de absorvância a 340 nm.
- -Consumíveis específicos dos equipamentos utilizados como por exemplo, cubetas de amostras.
- -Controles para os equipamentos da família XL, RF CONTROL ou MULTICONTROL L1 e L2.
- -Solução salina (9 g/L de NaCl)

#### PRINCÍPIO DE FUNCIONAMENTO

Medição turbidimétrica da reação antígeno-anticorpo através do método end-point.

### COLETA E PREPARAÇÃO DE AMOSTRAS



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.

-Se o teste não for realizado no mesmo dia, o soro pode ser armazenado entre 2 e 8 °C por até 48h. Se for necessário um maior período de armazenamento, a amostra deve ser congelada.

#### PREPARAÇÃO DO REAGENTE

Os reagentes são líquidos e prontos para o uso.

#### PROCEDIMENTO DE ENSAIO

Consultar os Parâmetros de Ensaio (tabelas no final deste documento) e os Manuais do Usuário dos equipamentos da família XL.

#### CALIBRAÇÃO

Branco: Solução salina (9 g/L de NaCl)

Calibrador:

0011010011			
REF	Nome do produto	Código	Conteúdo
XSYS0052	RE CALIBRATOR	RE CAL SH	1 x 1 ml

Curva de Calibração: gerar uma curva de calibração de 6 pontos utilizando as seguintes diluições do calibrador em solução salina: 1:32, 1:16, 1:8, 1:4, 1:2 e calibrador sem diluição.

### FREQUÊNCIA DE CALIBRAÇÃO

Verificação da calibração: os equipamentos da família XL já vêm calibrados de fábrica, porém quando se fizer necessário, efetuar a calibração utilizando o calibrador RF CONTROL.

### **CONTROLE DE QUALIDADE**

Para o controle de qualidade usar:

REF	Nome do produto	Código	Conteúdo	
BLT20039	RF CONTROL	RF CON	1 x 1 mL	
BLT20034	MULTICONTROL LEVEL 1	MULTICON L1	1 x 1 mL	
BLT20035	MULTICONTROL LEVEL 2	MULTICON L2	1 x 1 mL	

### CÁLCULOS

Os resultados são calculados automaticamente pelos equipamentos da família XL.

### VALORES DE REFERÊNCIA

Valores normais: 0 - 20 IU/mL (OMS)

Esse intervalo é fornecido apenas para orientação. Cada laboratório deve estabelecer seus próprios valores de referência.

#### CARACTERÍSTICAS DE DESEMPENHO

Os dados abaixo são representativos do desempenho do produto nos equipamentos da família XL. Dados obtidos em laboratório podem ter valores diferentes.



Código: IU-IMTB-RG-005 Versão: 01 Data: dezembro/2020

#### **EXATIDÃO**

bias de -5,9% no nível de 75,8 IU / mL e -5,4% no nível de 111 IU / mL

#### COMPARAÇÃO

Foi realizada uma comparação entre o produto RF (y) e um produto disponível comercialmente (x) utilizando-se 50 amostras. Foram obtidos os seguintes resultados:

y = 1.189 x - 3.690 IU/mL

r = 0.996

#### **FAIXA DE MEDIÇÃO**

0-500 IU/mL

#### LIMITE DE DETECÇÃO

1.61 IU/mL

#### LIMITE DE QUANTIFICAÇÃO

4.9 IU/mL

### LINEARIDADE

R=0,9907

#### PRECISÃO

Precisão - repetitividade	Média (IU/mL)	SD (IU/mL)	CV (%)
Amostra 1	54.5	0.85	1.56
Amostra 2	146.5	3.99	2.72

Precisão - reprodutibilidade	Média (IU/mL)	SD (IU/mL)	CV (%)
Amostra 1	24.95	1.57	6.56
Amostra 2	50.08	2.36	4.71

#### INTERFERENTES

Não apresenta interferência com as seguintes substâncias:

Substância	Limite
Hemoglobina	Até 250 mg/dL
Bilirrubina	Até 40 mg/dL
Triglicerídeo	Até 1 g/dL

### **EFEITO PRÓ-ZONA DE ALTA DOSE**

Não foi detectado efeito pró zona de alta dose.

#### ARMAZENAMENTO E ESTABILIDADE

- -Os reagentes permanecem estáveis por 45 meses conforme a data de validade indicada na embalagem, quando armazenados nas condições recomendadas, entre 2 e 8 °C.
- -A estabilidade após aberto no equipamento é de até 25 dias, quando armazenados nas condições recomendadas, entre 2 e 8 °C.
- -Não congelar.

### 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.
- -Não descartar os reagentes nas instalações hidráulicas, pois foi relatado que a azida de sódio pode formar azida de chumbo ou azida de cobre nas instalações hidráulicas de laboratório, gerando risco de explosão.
- -As amostras doadas usadas na preparação dos padrões e controles foram testadas negativas, por método aprovado pelo FDA, para a presença de anticorpos HIV1 e HIV2, bem como para o antígeno de superfície da hepatite B e anticorpos anti-hepatite C.
- -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 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.

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

#### REFERÊNCIAS BIBLIOGRÁFICAS

- 1. Dillon, H. C. jr, Reeves M. A., Am. J. Med., 56, 333-346 (1974).
- 2. Klein, G. C., Baker, C. N., Jones, W. L., 21, 999-1001 (1971).

3.	EN ISO	13485:2016 part 2	Medical devices - Quality management systems - Requirements for regulatory purposes
4.	EN ISO	14971:2012	Medical devices - Application of risk management to medical devices
5.	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
6.	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
7.	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
8.	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
9.	EN ISO	18113-1:2012	In vitro diagnostic medical devices - Information supplied by the manufacturer (labelling) - Part 1: Terms, definitions and general requirements

## Reagentes de Imunoturbidimetria



Código: IU-IMTB-RG-005 Versão: 01 Data: dezembro/2020

10. 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

11. EN ISO 23640:2016 part 2 In vitro diagnostic medical devices - Evaluation of stability of in vitro diagnostic reagents

2. European 98/79/EC In Vitro Diagnostic Medical Devices Directive

Directive

### FABRICANTE LEGAL

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

#### **IMPORTADOR**

BR REP 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: <a href="mailto:contato-brasil@erbamannheim.com">contato-brasil@erbamannheim.com</a> | website: <a href="www.erbabrasil.com.br">www.erbabrasil.com.br</a>

Responsável Técnico: Mário Henrique Pinto | CRF-MG 36189

SÍMBOLOS

LOT

BR REP

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: 81826160079



Código: IU-IMTB-RG-005Versão: 01Data: dezembro/2020

## PARÂMETROS DE ENSAIO

Equipmento   Equ		VI 100		RÂMETROS DE ENSA	10		
Detailer	Equipamento	XL-100 FM-100	XL-200 FM-200	XL-300/600 FM-360	XL-640	XL-1000	XL-180
Description   Section	Detalhes do Teste	LIVI 100	200	2101 300			
Description   Section	Teste	RF	RF	RF	RF	RF	RF
Nome do	Código de teste				38	38	
	Nome do	Rheumatoid	Rheumatoid	Rheumatoid	Rheumatoid	Rheumatoid	Rheumatoid
2-3835 declimais	relatório	Factor	Factor	Factor	Factor	Factor	Factor
Comprimento de   modia - primário   modia - primá	Unidade	IU/mL	IU/mL	IU/mL	IU/mL	IU/mL	IU/mL
anda – primáriro         340	Casas decimais	1	1	1	1	1	1
Comprimento de norda — 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	Comprimento de	340	340	340	340	340	340
O							
Tipo de ensaio   2-pontos   2-p	onda –	0	0	0	0	0	0
Curva	secundário						
Paramétrica   paramétrica   paramétrica   paramétrica   cubica Spline   cubi	Tipo de ensaio		·	·	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
Cúbica Spline   Cúbica Spli							
inicio M1         16         16         12         24         10         16           inicial M1         16         16         12         24         10         16           inicial M2         34         36         50         62         31         34           inicial M2         34         36         50         62         31         34           inicial M1         1         1         1         1         1         1           inicial M1         34         36         50         62         31         34           inicial M2         34         36         50         62         31         34           inicial M1         1         1         1         1         1         1         1           implication         3	Tipo de curva	•	•	·	·	•	•
Final M1	1./-!- 844		· ·	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		·	
nicio M2         34         36         50         62         31         34           incinal M2         34         36         50         62         31         34           Réplicas padrão         1         1         1         1         1         1         1           Réplicas padrão         3							
Final M2							
Réplicas de							
Mepileas padrão   3		34	36	50	62	31	34
Réplicas controle         1	Replicas de amostra	1	1	1	1	1	1
ntervalo de controle de controle de controle de controle de control de contr	Réplicas padrão	3	3	3	3	3	3
Controle	Réplicas controle	1	1	1	1	1	1
Crescente   Cres	Intervalo de	0	0	0	0	0	0
Crescente   Cres							
Name	reação	Crescente	Crescente	Crescente	Crescente	Crescente	Crescente
Reação	Limite de						
Comparison	Absorbância da Reacão	NA	NA	NA	NA	NA	NA
Baixo   Do   Do   Do   Do   Do   Do   Do	Limite pró-zona	0	0	0	0	0	0
SalxO	%			_		_	
Inearidade %   0	Verificação pró- zona	Baixo	Baixo	Baixo	Baixo	Baixo	Baixo
Delta Abs/Min   0	Limite de	0	0	0	0	0	0
Minimo técnico				0	0	0	0
Máximo técnico         NA						+	
1		NA	NA	NA	NA	NA	NA
De	•	1	1 4	1 1	1	1	1
Absorbância Mínima do NA							
Mínima do         NA		Ü	0	U	U	0	U
Reagente         Absorbância         0	Absorbancia Mínima do	NA	NA	NA	NA	NA	NA
Absorbância Máxima do	Reagente						
Máxima do Reagente         0	Absorbância						
Reexecução automática         Não	Máxima do	0	0	0	0	0	0
Nao	Reagente						
Reagentes totais 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2	Reexecução	Não	Não	Não	Não	Não	Não
Reagente R1         RF R2	automática						
Reagente R2         RF R2	Reagentes totais	2					
Reagente R3         NA	Reagente R1						
Volumes de Teste           Teste         RF	Reagente R2	RF R2	RF R2	RF R2	RF R2	RF R2	RF R2
Feste         RF	Reagente R3	NA	NA	NA	NA	NA	NA
Fipo de amostra         SORO	Volumes de Teste						
Volumes da amostra         Normal         10         10         12         10         10         10           Faxa de diluição         1         1         1         1         1         1         1         1         1         1         1         1         1         20<	Teste	RF	RF	RF	RF	RF	RF
Normal         10         10         12         10         10         10           Faxa de diluição         1         1         1         1         1         1         1         1         1         1         1         1         1         20 <td< td=""><td>Tipo de amostra</td><td>SORO</td><td>SORO</td><td>SORO</td><td>SORO</td><td>SORO</td><td>SORO</td></td<>	Tipo de amostra	SORO	SORO	SORO	SORO	SORO	SORO
Faxa de diluição         1         2         2         2	Volumes da amostr	a					
Crescente 20 20 24 20 20 20	Normal	10	10	12	10	10	10
Crescente 20 20 24 20 20 20	Taxa de diluição	1	1	1	1	1	1
	Crescente	20	20	24	20	20	20
	Taxa de diluição	1	1	1	1	1	1

# Reagentes de Imunoturbidimetria



Código: IU-IMTB-RG-005 Versão: 01 Data: dezembro/2020

						-
Decrescente	5	5	6	5	5	5
Taxa de diluição	1	1	1	1	1	1
Volume padrão	10	10	12	10	10	10
Volumes do reager	nte e Velocidade do a	agitador				
Volume RGT-1	180	180	200	180	180	180
Velocidade do agitador R1	Alto	Alto	NA	Alto	Alto	Alto
Volume RGT-2	36	36	40	36	36	36
Velocidade do agitador R2	Alto	Alto	NA	Alto	Alto	Alto
Volume RGT-3	0	0	0	0	0	0
Velocidade do agitador R3	NA	NA	NA	NA	NA	NA
Intervalos de refer	ência					
Teste	RF	RF	RF	RF	RF	RF
Tipo de amostra	SORO	SORO	SORO	SORO	SORO	SORO
Intervalo de referência	Padrão	Padrão	Padrão	Padrão	Padrão	Padrão
Categoria Masculin	ıa					
Limite inferior normal	0	0	0	0	0	0
Limite superior normal	20	20	20	20	20	20
Limite inferior alterado	NA	NA	NA	NA	NA	NA
Limite superior alterado	NA	NA	NA	NA	NA	NA
Categoria Feminina	9					
Limite inferior normal	0	0	0	0	0	0
Limite superior normal	20	20	20	20	20	20
Limite inferior alterado	NA	NA	NA	NA	NA	NA
Limite superior alterado	NA	NA	NA	NA	NA	NA
Número de Revisão	)					
Revisão	<a-100-rf-1 20.08.2013&gt;</a-100-rf-1 	<a-200-rf-1 20.08.2013&gt;</a-200-rf-1 	<a-300 600-<br="">RF-1 20.08.2013&gt;</a-300>	<a-640-rf-1 20.08.2013&gt;</a-640-rf-1 	<a-1000- RF-1 20.08.2013&gt;</a-1000- 	<a-180-rf-1 12.12.2013&gt;</a-180-rf-1 