

BIOPHEN™ LMWH Control Low

REF 223701 CI CII 6 flacons x 1 mL

BIOPHEN™ LMWH Control Low CI

REF 224301 CI 12 flacons x 1 mL

BIOPHEN™ LMWH Control Low CII

REF 224401 CII 12 flacons x 1 mL

BIOPHEN™ LMWH Control Plasma

REF 223001 C3 C4 6 flacons x 1 mL

BIOPHEN™ LMWH Control C3

REF 223801 C3 12 flacons x 1 mL

BIOPHEN™ LMWH Control C4

REF 224201 C4 12 flacons x 1 mL

Français, révision : 11-2023

UTILISATION:

Pour le contrôle qualité des dosages d'Héparine de Bas Poids Moléculaire (HBPM), en utilisant une méthode quantitative automatisée.

Ce dispositif de diagnostic *in vitro* est destiné à une utilisation professionnelle en laboratoire.

RESUME ET EXPLICATION:

Technique :

Ces contrôles sont utilisés pour le contrôle qualité des dosages des HBPM en plasma par méthode chromogène anti-Xa (BIOPHEN™ Heparin LRT).

Clinique :

La mesure de la concentration d'héparine dans le plasma de patients peut être utilisée pour le suivi thérapeutique et l'ajustement du dosage du médicament.

REACTIFS:

CI Plasma humain, lyophilisé, contenant environ 0,25 UI/mL de HBPM.

CII Plasma humain, lyophilisé, contenant environ 0,50 UI/mL de HBPM.

C3 Plasma humain, lyophilisé contenant environ 0,80 UI/mL de HBPM.

C4 Plasma humain, lyophilisé contenant environ 1,20 UI/mL de HBPM.

Les plasmas contrôles contiennent des stabilisants.

Les concentrations des contrôles peuvent légèrement varier de lot à lot. Pour le dosage, se référer aux valeurs exactes fournies sur le papillon du coffret utilisé.

Le produit est classé non dangereux et n'est pas soumis à un étiquetage selon le règlement CE n° 1272/2008 [CLP].

MISE EN GARDE ET AVERTISSEMENTS:

- Certains réactifs de ce coffret contiennent des produits d'origine humaine. Lorsque du plasma humain a été utilisé dans la préparation de ces réactifs, la recherche de l'antigène HBs, des anticorps anti-VHC, anti-VIH 1 et anti-VIH 2 a été effectuée et trouvée négative. Cependant aucun test ne peut garantir de façon absolue l'absence de tout agent infectieux. Aussi, ces réactifs d'origine biologique doivent être manipulés avec les précautions d'usage s'agissant de produits potentiellement infectieux.
- L'élimination des déchets doit être effectuée conformément aux réglementations locales en vigueur.
- Tout incident grave survenu en rapport avec le dispositif médical doit être signalé au fabricant et l'autorité compétente de l'État membre dans lequel l'utilisateur et / ou le patient est établi.
- Le résumé des caractéristiques de sécurité et des performances (SSP) est disponible sur la base de données Européenne sur les dispositifs médicaux (voir le site public Eudamed : <https://ec.europa.eu/tools/eudamed> ou sur demande auprès d'HYPHEN BioMed).

PREPARATION DES REACTIFS:

Retirer délicatement le bouchon de lyophilisation, pour s'affranchir de toute perte de produit à l'ouverture du flacon.

CI CII C3 C4 Reconstituer chaque flacon avec exactement 1 mL d'eau distillée. Agiter vigoureusement jusqu'à dissolution complète, en évitant la formation de mousse et charger directement sur l'automate en suivant les instructions du Guide d'Application.

Le réactif plasmatique peut être plus ou moins trouble après reconstitution. Ce trouble est essentiellement lié aux lipides plasmatiques qui, après lyophilisation, deviennent « moins » solubles et peuvent former un léger dépôt. Si nécessaire, laisser stabiliser les flacons 10 minutes à température ambiante et homogénéiser avant utilisation.

STOCKAGE ET STABILITE:

Les réactifs non ouverts doivent être conservés à 2-8°C dans leur emballage d'origine. Ils sont alors utilisables jusqu'à la date de péremption imprimée sur le coffret.

CI CII C3 C4 La stabilité du réactif après reconstitution, sous réserve de toute contamination ou d'évaporation, conservé fermé est de :

- 7 jours à 2-8°C.
- 60 jours congelé à -20°C ou moins*
- Stabilité à bord de l'automate : se référer au Guide d'Application spécifique.

*Décongeler une seule fois le plus rapidement possible à 37°C et utiliser immédiatement.

REACTIFS ET MATERIELS REQUIS MAIS NON FOURNIS:

- Matériel de laboratoire.

TRACABILITE:

La variabilité inter-lots mesurée sur 3 lots est de : CV% ≤ 10%.

Les contrôles sont rattachés au standard international de référence de l'OMS (Organisation Mondiale de la Santé) pour l'HBPM.

Le certificat de traçabilité et d'incertitude est disponible sur le site internet de HYPHEN BioMed :

Incertitude			
CI	± 0.02 UI/mL	C3	± 0.03 UI/mL
CII	± 0.02 UI/mL	C4	± 0.06 UI/mL

CONTRÔLE QUALITE:

Pour le contrôle qualité des dosages des HBPM par méthodes chromogènes anti-Xa, telles que celles avec les coffrets BIOPHEN™ Heparin LRT (221011/221013/221015). Les valeurs cibles des contrôles, sont déterminées à partir de tests multi réactifs et multi-instruments.

L'utilisation de contrôles de qualité permet de valider la conformité de la méthode ainsi que l'homogénéité des dosages d'une série à l'autre pour un même lot de réactifs.

Inclure des contrôles qualité dans chaque série selon les bonnes pratiques de laboratoire afin de valider le test.

Si les contrôles sont en dehors du domaine d'acceptation, la série de dosages doit alors être invalidée, et les analyses doivent être recommencées. Bien contrôler tous les paramètres du système avant de recommencer la série.

LIMITATIONS:

- Si les contrôles sont utilisés dans d'autres conditions de mesure que celles validées par HYPHEN BioMed, les résultats des tests peuvent varier. Il est de la responsabilité du laboratoire de valider l'usage de ces contrôles dans son système analytique.
- Tout réactif ne présentant pas d'aspect limpide ou présentant des signes de contamination doit être rejeté.

REFERENCES:

- Gray E. *et al.* Heparin and low-molecular-weight heparin. Thromb Haemost. 2008.

Les notices (autres langues) sont disponibles sur www.hyphen-biomed.com.

Pour le support client ou les Guides d'Application veuillez contacter votre fournisseur ou distributeur local (voir www.hyphen-biomed.com).

Changements par rapport à la précédente version

Les symboles suivants peuvent apparaître dans l'étiquetage du produit :

REF	Référence catalogue	LOT	Désignation du lot	IVD	Dispositif médical de diagnostic <i>in-vitro</i>
Rx	Identification numérique < x> du réactif	i	Lire le mode d'emploi	WHO STD	Code du standard OMS
CE	Températures limites de conservation	MA	Fabricant	YYYY-MM-DD	Utilisable jusqu'à
XXXX	Marquage de conformité CE avec le numéro d'identification de l'organisme notifié	→	Volume de reconstitution	CONTENTS	Contenu
Cx	Identification numérique < x> du contrôle	i-MA	Consulter les instructions fournies dans le guide d'application de la méthode	CONTAINS	Contient
EXP	Date d'expiration	Σ	Suffisant pour <n> tests	UNIT	Unité de mesure
TARGET VALUE	Valeur cible	☀	Maintenir hors de portée de la lumière du soleil et de la chaleur	CALX	Identification numérique < x> du calibrateur
UDI	Identifiant unique du dispositif	BIO	Contient du matériel biologique d'origine animale	☼	Contient du sang ou des dérivés de plasma humain
DANGER	Danger	UK CA	Marquage de conformité UKCA	☼	Marquage de conformité UKCA
☠	Risque biologique	WARNING	Attention	ACCEPTANCE RANGE	Intervalle d'acceptation