Instructions for use

Meningitis Bacterial- ELITe Positive Control

Kontrolle von Plasmid-DNA bei qualitativen Assays





CTR300ING



UDI 08033891486488





ÄNDERUNGSVERLAUF

Rev.	Änderungsvermerk	Datum (TT.MM. JJ)
01	Erweiterte Verwendung des Produkts in Verbindung mit dem Gerät ELITe BeGenius (REF INT040). Neue grafische und inhaltliche Gestaltung der Gebrauchsanweisung.	20/01/25
00	Neuproduktentwicklung	28/11/18

HINWEIS!

Die Revision dieser Gebrauchsanweisung ist auch mit der vorangehenden Version des Kits kompatibel

INHALTSVERZEICHNIS

1 VERWENDUNGSZWECK	4
2 BESCHREIBUNG DES PRODUKTS	4
3 MIT DEM PRODUKT BEREITGESTELLTE MATERIALIEN	4
4 ERFORDERLICHE, ABER NICHT MITGELIEFERTE MATERIALIEN	4
5 ANDERE ERFORDERLICHE PRODUKTE	4
6 WARNHINWEISE UND VORSICHTSMASSNAHMEN	5
7 VERFAHREN	6
8 REFERENZEN	6
9 SYMBOLF	7

1 VERWENDUNGSZWECK

Das Produkt **Meningitis Bacterial - ELITe Positive Control** ist ein *In-vitro*-Diagnostikum, das für die Anwendung durch medizinisches Fachpersonal als DNA-Positivkontrolle in Nukleinsäure-Real-Time-PCR-Assays zum Nachweis und zur Identifizierung der genomischen DNA von *Neisseria meningitidis, Streptococcus pneumoniae, Haemophilus influenzae* und *Haemophilus influenzae* Typ B in Verbindung mit dem **Meningitis Bacterial ELITe MGB® Kit** und den Geräten **ELITe InGenius®** und **ELITe BeGenius®** bestimmt ist.

2 BESCHREIBUNG DES PRODUKTS

Das Produkt enthält die **MB Positive Control**, Plasmid-DNAs mit bekanntem Titer in einer stabilisierenden Lösung auf Basis von Tris-HCl und EDTA, die in **drei gebrauchsfertigen Teströhrchen** aliquotiert ist.

Die Plasmid-DNAs enthalten Regionen der folgenden Gene: ctrA für Neisseria meningitidis, lytA für Streptococcus pneumoniae, fucK für Haemophilus influenzae und bcsB für Haemophilus influenzae Typ B. Der Nachweis von Ziel-DNAs mithilfe des Produkts Meningitis Bacterial ELITe MGB Kit in Kombination mit den Geräten ELITe InGenius und ELITe BeGenius attestiert dem System die Fähigkeit zum Nachweis der DNA der Zielgene und dient somit zur Verifizierung des Systems (Produktcharge und Gerät).

Das Produkt enthält ausreichend Reagenzien für **12 separate Läufe** auf **ELITe InGenius** und **ELITe BeGenius** (4 Läufe pro Röhrchen), wobei 20 µl pro Reaktion verwendet werden.

HINWEIS!

Die Konzentration der Plasmid-DNAs in Kopien/ml wurde im Spektrophotometer mittels Extinktionsmessung ermittelt.

3 MIT DEM PRODUKT BEREITGESTELLTE MATERIALIEN

Tabelle 1

Komponente	Beschreibung	Menge	Gefahrenklasse
MB Positive Control ArtNr. CTR300ING	Plasmid-DNA-Lösung in Röhrchen mit schwarzem Verschluss	3 x 160 μl	-

4 ERFORDERLICHE, ABER NICHT MITGELIEFERTE MATERIALIEN

- · Laminar-Flow-Haube.
- · Puderfreie Einweghandschuhe aus Nitril oder einem ähnlichen Material.
- · Vortex-Mixer.
- Tisch-Mikrozentrifuge (~13.000 U/min).
- Mikropipetten und sterile Spitzen mit Aerosolfilter oder sterile Direktverdrängerspitzen (2–20 μl, 5–50 μl, 50– 200 μl).
- · Hochreines Wasser für die Molekularbiologie.

5 ANDERE ERFORDERLICHE PRODUKTE

Die Reagenzien für die Echtzeit-Amplifikation und die Verbrauchsmaterialien sind nicht im Lieferumfang dieses Produkts enthalten.

Zur Durchführung des Assays werden die folgenden Produkte benötigt:

Tabelle 2

Gerät und Software	Produkt und Reagenzien				
ELITe InGenius (ELITechGroup S.p.A., EG SpA, ArtNr. INT030) ELITe InGenius Software Version 1.3.0.19 (oder später)	Meningitis Bacterial ELITe MGB Kit (EG SpA, ArtNr. RTS300ING) ELITe InGenius PCR Cassette (EG SpA, ArtNr. INT035PCR))				
MB ELITe_PC , Assay Protocol (Assay-Protokoll) mit Parametern für die Positive Control-Analyse.	300 μL Filter Tips Axygen (Corning Life Sciences Inc., ArtNr. TF-350-L-R-S), nur mit ELITe InGenius 1000 μL Filter Tips Tecan (Tecan, Schweiz, ArtNr. 30180118) nur mit ELITe BeGenius ELITe InGenius Waste Box (EG SpA, ArtNr. F2102-000)				
ELITe BeGenius (EG SpA, ArtNr. INT040) ELITe BeGenius Software Version 2.2.1 (oder später) MB ELITe_Be_PC, Assay-Protokoll (Assay Protocol) mit Parametern für die Positive Control-Analyse.					

6 WARNHINWEISE UND VORSICHTSMASSNAHMEN

Dieses Produkt ist nur für den In-vitro-Gebrauch bestimmt.

6.1 Warnhinweise und allgemeine Vorsichtsmaßnahmen

- Alle zur Durchführung des Tests verwendeten Reagenzien und Materialien sind so zu handhaben und zu entsorgen, als wären sie infektiös. Direkten Kontakt mit den Reagenzien vermeiden. Verspritzen und Aerosolbildung vermeiden. Abfall ist unter Einhaltung angemessener Sicherheitsstandards zu handhaben und zu entsorgen. Brennbares Einwegmaterial muss verbrannt werden. Saurer und basischer Flüssigabfall muss vor der Entsorgung neutralisiert werden.
- Geeignete Schutzkleidung und Schutzhandschuhe sowie Augen-/Gesichtsschutz tragen.
- · Lösungen niemals mit dem Mund pipettieren.
- Das Essen, Trinken, Rauchen oder die Verwendung von Kosmetika ist in den Arbeitsbereichen untersagt.
- Nach der Handhabung von Proben und Reagenzien gründlich die Hände waschen.
- Restliche Reagenzien und Abfälle gemäß den geltenden Vorschriften entsorgen.
- Vor der Durchführung des Assays alle bereitgestellten Anweisungen aufmerksam lesen.
- · Bei der Durchführung des Tests die bereitgestellten Produktanweisungen befolgen.
- · Das Produkt nicht nach dem angegebenen Ablaufdatum verwenden.
- Nur die mit dem Produkt mitgelieferten bzw. vom Hersteller empfohlenen Reagenzien verwenden.
- · Keine Reagenzien aus unterschiedlichen Chargen verwenden.
- · Keine Reagenzien anderer Hersteller verwenden.

6.2 Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen für die Molekularbiologie

- Molekularbiologische Verfahren dürfen nur von qualifizierten und geschulten Fachkräften durchgeführt werden, um fehlerhafte Ergebnisse zu vermeiden, insbesondere im Hinblick auf den Nukleinsäureabbau in den Proben oder die Probenkontamination durch PCR-Produkte.
- Es werden Laborkittel, Handschuhe und Werkzeuge benötigt, die speziell für den jeweiligen Arbeitslauf vorgesehen sind.
- Die Reagenzien müssen unter einer Sicherheitswerkbank gehandhabt werden. Die Pipetten, die für die Handhabung der Reagenzien verwendet werden, dürfen nur für diesen Zweck verwendet werden. Die Pipetten müssen entweder Direktverdrängungspipetten sein oder zusammen mit Aerosolfilterspitzen verwendet werden. Die verwendeten Spitzen müssen steril und sowohl DNase- und RNase-frei als auch DNAund RNA-frei sein.
- Die PCR Cassette muss vorsichtig behandelt werden und darf niemals geöffnet werden, um die Diffusion von PCR-Produkten in die Umgebung und die Kontamination der Proben und Reagenzien zu vermeiden.

6.3 Komponentenspezifische Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Tabelle 3

Komponente	Umgebungstempe- ratur bei Lagerung	Haltbarkeit nach Anbruch	Gefrier- und Auftauzyk- Ien	On-Board-Stabilität (ELITe InGenius und ELITe BeGenius)
MB Positive Control	-20°C oder darunter	einen Monat	bis zu vier	bis zu vier separate Läufe* von jeweils drei Stunden

^{*} mit zwischenzeitlichem Gefrierzyklus

7 VERFAHREN

Das Produkt **Meningitis Bacterial - ELITe Positive Control** muss zusammen mit dem Produkt **Meningitis Bacterial ELITe MGB Kit** verwendet werden.

The MB Positive Control ist gebrauchsfertig: Ein Volumen von 20 µl wird direkt zum Reaktionsgemisch (MB PCR Mix, Komponente von Meningitis Bacterial ELITe MGB Kit) hinzugefügt.

Vor dem Gebrauch das **MB Positive Control**-Röhrchen 30 Minuten bei Raumtemperatur (+16 / +26 °C) auftauen. Vorsichtig mischen, den Inhalt 5 Sekunden lang herunterzentrifugieren und auf Eis oder in einem Kühlblock lagern.

Das vollständige Testverfahren ist ausführlich in der Gebrauchsanweisung des Produkts **Meningitis Bacterial ELITE MGB Kit** beschrieben.

Die Leistungsmerkmale und die Grenzen des Verfahrens des kompletten Assays sind ausführlich in der Gebrauchsanweisung beschrieben, die dem Produkt **Meningitis Bacterial ELITe MGB Kit** beiliegt.

HINWEIS!

Die Ergebnisse der Positive Control werden von den Geräten **ELITe InGenius** und **ELITe BeGenius** gespeichert und zum Einrichten der Regelkarten zur Überwachung der Leistung der Amplifikationsstufen verwendet. Bei jeder Charge des Produkts **Meningitis Bacterial ELITe MGB Kit** ist die Amplifikation der Positive Control erforderlich. Die gespeicherten Ergebnisse der Amplifikation der Positive Control laufen **nach 15 Tagen** ab.

8 REFERENZEN

- F. Takenori Higa et al. (2013) Mem. Inst. Oswaldo Cruz 108: 246-247
- D. Llull et al. (2006) Journal Of Clinical Microbiology 44: 1250-1256
- D. Wroblewski et al. (2013) Molecular and Cellular Probes 27: 86-89
- K. L. Meyler et al. (2012) Diagnostic Microbiology and Infectious Disease 74: 356-362
- E. A. Lukhtanov et al. (2007) Nucleic Acids Res. 35: e30

9 SYMBOLE

REF

Katalognummer.



Temperaturobergrenze.

LOT

Chargenbezeichnung.



Verfallsdatum (letzter Tag des Monats).

IVD

In-vitro-Diagnostikum.



Erfüllt die Anforderungen der Europäischen Richtlinie 98/79/EG über In-vitro-Diagnostika.



Unique Device Identification, eindeutige Gerätekennung



Ausreichend für "N" Tests



Gebrauchsanweisung beachten.



Inhalt.



Hersteller.

Das ELITe MGB«-Gerätelogo sowie ELITe InGenius» und ELITe BeGenius» sind eingetragene Marken der ELITechGroup in der Europäischen Union.