

BIOPHEN™ Arixtra® Control Plasma
REF 224001

C1 C2 6 flacons x 1 mL

IVD

Tél: +33 (0)1 34 40 65 10 Fax: +33 (0)1 34 48 72 36 www.hyphen-biomed.com info@hyphen-biomed.com

Français, révision : 11-2023

UTILISATION:

Pour le contrôle qualité des dosages de l'Arixtra® (Fondaparinux), 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 proposés pour le contrôle qualité du dosage de l'Arixtra® en plasma par méthode chromogène anti-Xa (BIOPHEN™ Heparin LRT). *Cliniaue*:

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

REACTIFS:

- C1 Plasma humain, lyophilisé, contenant environ 0,4 µg/mL d'Arixtra®.
- C2 Plasma humain, lyophilisé, contenant environ 1,2 µg/mL d'Arixtra®.

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.

[C1] C2] 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.

C1 C2 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 raccordés au standard de la pharmacopée américaine (USP) pour le Fondaparinux sodium.

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

TITI TIEN Blowed :			
Incertitude			
C1	± 0.02 μg/mL	C2	± 0.04 μg/mL

CONTRÔLE QUALITE:

Pour le contrôle qualité des dosages d'Arixtra® par méthodes chromogène anti-Xa, avec les coffrets BIOPHEN™ Heparin LRT (221011/221013/221015).

Les valeurs cibles, sont déterminées à partir de tests multi réactifs et multiinstruments.

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:

- Null Development of a Synthetic Heparin Pentasaccharide:
 Fondaparinux, Turk J Haematol, 2002.
- Alexander G.G.Turpie. Selective factor Xa inhibition with fondaparinux: from concept to clinical benefit. European Heart Journal Supplements. 2008.
- Castellone D.A. and Van Cott E.M. Laboratory monitoring of new anticoagulants.
 Am.J.Hematol. 2010.

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 apparaitre dans l'étiquetage du produit :

