# **ACCURUN® 501**

C. difficile-Kontrollprobe







LGC Clinical Diagnostics, Inc. | 37 Birch Street, Milford, MA 01757 USA Telefon: +1 508.244.6400 | CDx-Info@LGCGroup.com

MEDIMARK® Europe 11, rue Émile Zola BP 2332 38033 Grenoble Cedex 2 – France + 33 (0) 4 76 86 43 22 info@medimark-europe.com

12774D-04

November 2021

# Erklärung der Symbole auf den Etiketten der LGC Clinical Diagnostics-Produkte



Temperaturobergrenze



Biogefährdung



Negativkontrolle



Positivkontrolle



Kontrolle



Zulässiger Temperaturbereich



Verwendbar bis



Bestellnummer



Chargenbezeichnung



Leichtentzündlich



Bevollmächtigter in der Europäischen Gemeinschaft



In Vitro Diagnostikum



Gebrauchsanweisung beachten



Hersteller



Giftig beim Einatmen, Verschlucken und Berührung mit der Haut







# ACCURUN® 501 C. difficile-Kontrollprobe

### NAME UND VERWENDUNGSZWECK

ACCURUN-Produkte sind zur Einschätzung der Genauigkeit von Labortests vorgesehen und können zum Nachweis von Fehlern in Labor-Testverfahren angewendet werden. Die ACCURUN® 501 C. difficile-Kontrollprobe wurde fur die Verwendung mit Testmethoden fur die In-vitro-Diagnostik entwickelt, die DNA von C. difficile in humanen Stuhlproben nachweisen. Zur In-vitro-Diagnostik.

### ZUSAMMENFASSUNG

Häufige Untersuchungen von unabhängigen Qualitätskontrollproben ermöglichen dem Laboranten eine Überwachung der Leistung von Laborassays. Durch den routinemäßigen Einsatz von Kontrollen können Labors Analysefehler sofort erkennen und die Langzeitergebnisse von Testkits uberwachen; außerdem helfen Kontrollen bei der Erkennung von vermehrten Zufalls- oder systematischen Fehlem. Ein gut zusammengestelltes Qualitätskontrollprogramm kann zur Zuverlässigkeit der Resultate bei der Untersuchung unbekannter Proben beitragen. Die Anwendung unabhängiger Kontrollen kann wertvolle Informationen uber die Laborleistungsfähigkeit und Kitchargen-Variationen, die die Sensitivität des Assays beeinflussen können, bieten 1.

#### PRINZIPIEN DES VERFAHRENS

Die ACCURUN 501 C. difficile-Kontrollprobe ist zur Verwendung mit diagnostischen In-vitro- Assayverfahren vorgesehen und dient der Überwachung der Testleistung. Die ACCURUN 501 C. difficile-Kontrollprobe wird aus kultiwerten Clostridium-Bakterien von vier verschiedenen Stämmen bzw. Spezies hergestellt. Die Bakterien werden inaktiviert und in eine synthetische humane Stuhlmatrix gegeben. Die Kontrollprobe ist gebrauchsfertig in Assays, die DNA von C. difficile nachweisen

Fläschchen A501-01 (Röhrchen mit rotem Deckel) enthält kultivierte C. difficile des hypervirulenten Stamms NAP1/027/B1 (Stamm 4118).

Fläschchen A501-02 (Röhrchen mit rotem Deckel) enthält kultivierte C. difficile eines toxigenen Stamms (Stamm

Fläschchen A501-03 (Röhrchen mit weißem Deckel) enthält kultivierte C. difficile eines nichttoxigenen Stamms

Fläschchen A501-04 (Röhrchen mit weißem Deckel) enthält kultivierte Clostridium sordellii (Stamm 211 [NCIB 10717]).

#### REAGENZIEN

ArtNr. 2050-0008	A501-01	1 Fläschchen, 0,6 ml pro Fläschchen
	A501-02	1 Fläschchen, 0,6 ml pro Fläschchen
	A501-03	1 Fläschchen, 0,6 ml pro Fläschchen
	A501-04	1 Fläschchen, 0.6 ml pro Fläschchen

ACCURUN 501 C. difficile-Kontrollprobe liegt in synthetischem Stuhl vor, der humane Proteine und Genom-DNA sowie 0,09 % Natriumazid als Konservierungsmittel enthält

## WARNUNGEN UND VORSICHTSMASSNAHMEN

Zur In-vitro-Diagnostik.
ACHTUNG: ACCURUN-Kontrollproben und alle humanen Blutprodukte mussen wie infektiöses Material gehandhabt werden. ACCURUN 501 *C. diffici*le-Kontrollprobe wird aus den kultivierten Clostridium-Bakterien *C. diffici*le und *C.* sordellii hergestellt.

## SICHERHEITSVORKEHRUNGEN

Beim Umgang mit ACCURUN-Kontrollen und humanen Proben sind die von den amerikanischen Centers for Disease Control (CDC) empfohlenen allgemeinen Vorsichtsmaßnahmen anzuwerden<sup>2</sup>. Nicht mit dem Mund pipettieren. Rauchen, Essen oder Trinken muss in Bereichen, in denen Proben gehandhabt werden, unterlassen werden. Wenn Flussigkeiten vergossen werden, sollte der Bereich sofort mit 0,5% igem Natriumhypochlorit abgewischt werden. Alle Proben und beim Test verwendeten Materialien mussen wie infektiöses Material entsorgt werden.

## VORSICHTSMASSNAHMEN BEI DER HANDHABUNG

ACCURUN 501 C. difficile-Kontrollproben nicht nach dem Verfallsdatum verwenden. Beim Öffnen und Schließen der Fläschchen eine Kontamination der Kontrollproben vermeiden

# ANWEISUNGEN ZUR LAGERUNG

Die ACCURUN 501 C. difficile-Kontrollprobe bis zur Verwendung bei -20 °C aufbewahren. Nach dem Öffnen sollten Einzelfläschchen der ACCURUN 501 C. difficile- Kontrollprobe nicht erneut verwendet werden.

# ZEICHEN EINER INSTABILITÄT ODER ZERSETZUNG DER REAGENZIEN

Die ACCURUN 501 C. difficile-Kontrollprobe ist eine Suspension von Bakterienzellen in synthetischem humanem Stuhl und liegt daher als opake, braune, leicht viskose Flussigkeit vor. Abweichungen von diesem Erscheinungsbild oder eine sichtbare mikrobielle Besiedlung können auf eine Instabilität oder Zersetzung der Kontrollprobe hindeuten. Derartige

# VERFAHREN

Materialien in der Packung ACCURUN 501 C. difficile-Kontrollprobe, Fläschchen A501-01, wird aus kultivierten hypervirulenten C. difficile NAP1/027/B1 hergestellt und dient als Positivkontrolle fur den Nachweis von toxigenen C. difficile, die das Toxin-B-Gen, das binäre Toxin-Gen und die Missense-Mutation auf dem TodC-Gen enthälten. ACCURUN 501 C. difficile-Kontrollprobe, Fläschchen A501-02, wird aus kultivierten toxigenen C. difficile hergestellt

und dient als Positivkontrolle für den Nachweis von toxigenen C. difficile, die das Toxin-B-Gen enthalten. ACCURUN 501 C. difficile-Kontrollprobe, Fläschchen A501-03, wird aus kultivierten nicht toxigenen C. difficile hergestellt und dient als Negativkontrolle fur den Nachweis von toxigenen C. difficile.

ACCURUN 501 C. difficile-Kontrollprobe, Fläschchen A501-04, wird aus kultivierten C. sordelli hergestellt und dient als Negativkontrolle für den Nachweis von C. difficile.

# Benötigte, aber nicht mitgelieferte Materialien

Siehe Anweisungen des Herstellers des jeweiligen verwendeten Testkits

### Gebrauchsanleitung

Die Kontrollproben vor Gebrauch auf Raumtemperatur erwärmen lassen. Im Vortex mischen, um eine homogene Zellsuspension herzustellen. ACCURUN-Kontrollproben sollten in einem Analysedurchgang mitgefuhrt werden, wobei das gleiche Verfahren anzuwenden ist, das der Hersteller fur unbekannte Proben angibt. Die ACCURUN 501 C. difficile-Kontrollproben gemäß den Anweisungen fur unbekannte Proben fur das Diagnose-Testkit bzw. den Standardarbeitsanweisungen des Labors bearbeiten. ACCURUN-Kontrollproben durfen NICHT als Ersatz fur die positiven und negativen Kontrollreagenzien verwendet werden, die sich im jeweiligen Testkit des Herstellers befinden.

Da der ACCURUN 501 C. difficile-Kontrollprobe keine Werte zugeordnet sind, wird empfohlen, dass jedes Labor vor dem routinemäßigen Gebrauch die Anwendung jeder Charge von ACCURUN 501 C. difficile-Kontrollproben fur jedes einzelne Assay-System validiert.

### INTERPRETATION DER ERGEBNISSE

Die Reaktivität der ACCURUN 501 C. difficile-Kontrollprobe kann von einem Assayhersteller zum anderen und von Charge zu Charge des Testkits varieren. Da der Kontrollprobe kein Wert zugeordnet wurde, muss das Labor einen Bereich fur jede Charge der ACCURUN 501 C. difficile-Kontrollprobe festlegen. Wenn die Ergebnisse fur die ACCURUN 501 C. difficile-Kontrollprobe außerhalb des festgelegten Akzeptanzbereichs liegen, kann dies ein Hinweis auf ein nicht zufriedenstellendes Funktionieren des Tests sein. Zu den möglichen Ursachen dafur gehören eine Zersetzung der Testkit-Reagenzien, ein Fehler des Laboranten, eine beeinträchtigte Leistung der Ausrustung oder eine Kontamination der Reagenzien.

#### EINSCHRÄNKUNGEN DES VERFAHRENS

ACCURUN-KONTROLLPROBEN DÜRFEN NICHT ALS ERSATZ FÜR KONTROLLREAGENZIEN VERWENDET WERDEN, DIE SICH IM TESTKIT DES HERSTELLERS BEFINDEN.
TESTVERFAHREN und INTERPRETATION DER ERGEBNISSE mussen wie vom Hersteller des Testkits

angegeben aufs Genaueste befolgt werden. Wenn die vom Hersteller des Testkits empfohlenen Verfahren nicht eingehalten werden, können die Resultate unverlässlich sein. Bei den ACCURUN-Kontrollproben handelt es sich nicht um Kalibratoren. Sie sollten daher nicht zur Kalibration von Assays verwendet werden. Die Leistungsmerkmale fur die ACCURUN 501 C. difficile-Kontrollprobe wurden nur fur DNA von C. difficile ermittelt. Nachteilige Versandund Lagerungsbedingungen oder die Verwendung von alten Produkten können zu falschen Ergebnissen fuhren.

#### ERWARTETE ERGEBNISSE

Der aCCurun 501 C. difficile-kontrollprobe SIND KEINE WERTE ZUGEORDNET. Der Grad der Reaktivität der Assays verschiedener Hersteller ist unterschiedlich und hängt auch vom Verfahren, der Charge und dem Labor ab. Jedes Labor muss fur sich geeignete Verfahren zur routinemäßigen Durchfuhrung eines Qualitätssicherungsprogramms und Überwachung der Aussagekraft von Tests festlegen. Jedes Labor sollte seinen

eigenen Bereich zulässiger Werte festlegen. Zum Beispiel kann der zulässige Bereich alle Werte innerhalb von 2 Standardabweichungen vom Mittel aus 20 Datenpunkten einschließen, die in 20 Testläufen innerhalb von 20 Tagen erhalten wurden<sup>3</sup>

# SPEZIELLE AUSSAGEKRAFT

ACCURUN-Kontrollproben wurden zur Anwendung mit In-vitro-Diagnoseassays entwickelt und dienen der Überwachung der Leistung der Assays. Die ACCURUN 501 C. difficile-Kontroliprobe wird aus kultivierten Clostridium-Bakterien hergestellt, die inaktiviert und in eine synthetische humane Stuhlmatrix gegeben werden. Den ACCURUN-Kontrollproben sind keine Werte zugeordnet. Der Grad der Reaktivität der Assays verschiedener Hersteller ist unterschiedlich und hängt auch vom Verfahren, der Charge und dem Labor ab. Jedes Labor muss fur sich geeignete Verfahren zur routinemäßigen Durchfuhrung eines Qualitätssicherungsprogramms und Überwachung der Aussagekraft von Tests festlegen.

- Green IV GA, Carey RN, Westgard JO, Carten T, Shablesky LA, Achord D, Page E, und Le AV. Quality control for qualitative assays: quantitative QC procedure designed to assure analytical quality required for an ELISA for hepatitis B surface antigen. Clin. Chem. 43:9 1618–1621, 1997.
- Siegel JD, Rhinehart E, Jackson M, Chiarello L, and the Healthcare Infection Control Practices Advisory Committee, 2007 Guideline for Isolation Precautions: Preventing Transmission of Infectious Agents in Healthcare Settings.
- Statistical Quality Control for Quantitative Measurements: Principles and Definitions; Approved Guideline-Second Edition. NCCLS document C24-A2, 1999.

Tabelle 1. Typische Daten fur die ACCURUN 501 C. difficile-Kontrollprobe:

Fläschchen A501	Farbe des Deckels	Inhalt	Erwartete Ergebnisse für den Nachweis von toxigenen C. difficile
A501-01	Rot	C. difficile hypervirulent NAP1/027/B1	Positiv
A501-02	Rot	C. difficile toxigen	Positiv
A501-03	Weiß	C. difficile nicht-toxigen	Negativ
A501-04	Weiß	C. sordellii	Negativ

Sollten Sie Hilfe benötigen, wenden Sie sich an den Technischen Support von LGC Clinical Diagnostics unter der Nummer +1.508.244.6400