

BFTROL

- Yumizen H1500 / H2500

REF 1300039405 ("2" & "3")

CONTROL 3 mL

IVD CE

HORIBA ABX SAS
Parc Euromédecine - Rue du Caducée
B.P. 7290
34184 MONTPELLIER Cedex 4
FRANCE

血液学装置 (試験管内テスト用)

用途

BFTROL は体外診断での使用を意図し、体液中の白血球 (WBC) と赤血球 (RBC) の HORIBA Medical 血液学血球カウンタの精度と正確さをモニタリングする際における使用を目的に設計された制御類です。
特定の装置モデルについては **BFTROL** アッセイ値データシートを参照してください。

警告および使用上の注意

- **BFTROL** は専門家による試験管内テストにのみ使用します。
- ユーザーの責任において本文書を製品使用時に適用できるようにしてください。
- 本試薬は規定 (EC) N°.1272/2008 による危険物ではありません。
- ヒト原料物質。感染リスクがある原料として扱います。本製品の調製に使用する各血漿のドナー単位は FDA 承認メソッドでテストされており、HBsAg、HCV および HIV1/2 抗体は陰性を示しました。しかし既知のテストメソッドでは、B 型肝炎ウイルス、ヒト免疫不全ウイルス (HIV) または他の感染因子が存在しないことを完全に保証できないため、製品は患者検体のように感染リスクがあるものとして扱い、医薬品の安全性に関する非臨床試験の実施基準 (1, 2, 3) に従って適切な注意で取扱います。
- **警告**：この試薬は動物由来の物質を原料としています。このため、潜在的な感染性を持つものとして扱い、優良試験所基準に従って適切な注意をもって取り扱ってください (2)。
- 適切な検査室の使用上の注意事項を守り、国または自治体の健康および安全ガイドラインに従ってください。
- **BFTROL** に関連する安全データシート (SDS) を参照してください **BFTROL**。

廃棄物の管理

自治体の法規制を参照してください。

微生物の状態

該当せず。

性状と組成

性状:

混合した後、**BFTROL** は希釈した全血に類似しています。未混合チューブでは、浮遊物が曇った赤色っぽく見えることがあります。

組成:

BFTROL はヒト赤血球、およびウシ白血球が保存料を含む液の中で懸濁しています。

保存および安定性

- **保存条件 (開封前)**：2-8°C (35-46°F)。凍結させないでください。使用しないときは試験管を元のパッケージの中に入れて垂直に保管してください。冷蔵庫の冷凍室で保存することは推奨されていません。
- **開封後の安定性**: **BFTROL** 開封後、30 日にわたり (および、「使用期限」が到来するまでのうちいずれか早い時期まで) 2-8°C (35-46°F) の温度で安定した状態を保ちます。**BFTROL** は使用后しっかりキャップする必要があります。
- **使用期限**: 試薬の包装ラベルに記載された「使用期限」をご参照ください。

必須であるが同梱されていない物

- 自動ヘマトロジーアナライザー。
- 適切な検査室機器。

BFTROL

検体

該当せず。

手順

BFTROL を使用する準備が整いました。

コントロールの測定は、キャリブレーションまたはメンテナンスがおこなわれるたびに、患者サンプルと同時に毎日行う必要があります。コントロールの頻度は、検査室の要件によります。各検査室は精度保証手順を定める必要があります。

1. **BFTROL** を混合する前に 15 分かけて常温にします。
2. 赤血球沈渣が完全に懸濁するまで、手のひらでチューブを転がして混合します。振らないでください。
3. サンプルの前にチューブを 8 ~ 10 回ゆっくり転倒します。
4. マニュアルに説明する手順に従って、**BFTROL** を作動させます。
5. 使用後ただちにチューブを冷蔵します。

詳細な測定およびコントロール手順については、装置の取扱説明書を参照してください。

メソッド

BFTROL は血球計数装置の正確性と精度のモニタリングに使用する安定性の高い製剤です。基準値は装置を使用して、基準メソッドから得られる値にキャリブレーションした全血の多重測定から得られています。**BFTROL** は、患者血液サンプルと同じように装置を使用して測定されず (抵抗性、吸光および分光光度計測定)。

性能特性および限界

各 **BFTROL** 測定項目の平均アッセイ値は全血を使用してキャリブレーションされたアナライザーで行われる多重アッセイから得られます。アッセイは、HORIBA Medical が推奨する試薬を使って行われました。

BFTROL で得られる値(使用期限よりも前に使用される場合)は、予想範囲内になるはずですが、期待値範囲は、各測定項目に対する異なる検査室での変動推定値の代表値です。

検査室間の変動は、装置のキャリブレーション、メンテナンス、および操作技術の結果によるものです。従って、基準結果はコントロール目的のためだけであり、キャリブレーションに使用しないでください。

キャリブレーションおよびコントロール物質のトレーサビリティの箇所を参照してください。

結果の計算および解釈

結果のコントロール手順および解釈については、装置の取扱説明書を参照してください。

手順の変更および性能の変化

パッケージの損傷

保護パッケージ損傷の場合、損傷が製品性能に影響するならば **BFTROL** を使用しないでください。

劣化の兆候

物理的または化学的劣化 (混濁、変色など) の兆候がみられる場合は、**BFTROL** を交換してください。

不適切な混和

使用前に試験管の混和が不適切である場合、吸引するサンプルと試験管の **BFTROL** 残留物を無効にします。

温度限界

冷凍または過熱されている場合は、**BFTROL** を使用しないでください。

BFTROL を使用する前に、装置の取扱説明書に記載されている動作温度条件に達していることを確実にします。

キャリブレーションおよびコントロール物質のトレーサビリティ

HORIBA Medical 制御類とキャリブレーションは、標準の方法に従って追跡することが可能です。

精度保証検査室ヘマトロジーアナライザーは以下の標準の基準メソッドを使用して得られる値に全血でキャリブレーションされます。正常で健康なドナーから採血される全血は EDTA 抗凝固剤で採取され、採取後 6 時間以内に測定されます。

白血球 (WBC) および **赤血球 (RBC)** は Coulter Counter Z シリーズの装置* で測定されます。すべてのカウントは同時に修正されます。

* すべてのブランドと製品はそれぞれの会社の商標または登録商標です。

基準間隔

該当せず。

BFTROL

参考文献

1. Occupational Safety and Health Standards: bloodborne pathogens. (29 CFR 1910. 1030). Federal Register July 1, 1998; **6**: 267-280.
2. Council Directive (2000/54/EC). Official Journal of the European Communities. No. L262 from October 17, 2000: 21-45.
3. Protection of Laboratory Workers From Occupationally Acquired Infections; Approved Guideline - Third Edition. CLSI (NCCLS), document M29-A3 (2005) **25** (10).

