

MCDh 4 concentrate

Ref.ª 313610-1000

Coloração diferencial de estruturas celulares



IFU004A-RAL

Apenas para uso profissional.

Leia atentamente estas informações antes de usar este dispositivo.

Índice

Utilização prevista.....	1
Princípio	1
Descrição do dispositivo	2
Armazenamento	2
Componentes ativos.....	2
Classificação de perigo e informação de segurança.....	2
Qualificação do pessoal	3
Equipamento específico e reagentes necessários mas não fornecidos.....	3
Procedimento operacional	3
Resultados previstos	4
Desempenho	4
Controlo de qualidade do utilizador	5
Outros produtos	5
Recomendações, observações e resolução de problemas	5
Tabela de símbolos e abreviaturas.....	7
Bibliografia	7
Controlo de alterações.....	7

Utilização prevista

O MCDh 4 concentrate destina-se a ser utilizado em combinação com o Kit RAL Stainer MCDh e o instrumento RAL Stainer, para a coloração diferencial de estruturas celulares antes do exame microscópico.

Se aplicável, a RAL Diagnostics recomenda a utilização dos produtos da RAL Diagnostics associados, e não pode garantir que os resultados esperados sejam alcançados se utilizado em combinação com produtos de outras marcas.

Princípio

A coloração panótica MCDh permite realizar a contagem de células usando sucessivamente quatro reagentes: MCDh 1, MCDh 2, MCDh 3 e MCDh 4. MCDh 1, formulado com álcool etílico, é uma mistura de corantes neutros. Permite uma fixação de esfregaço e prepara a coloração, especialmente a de elementos hidrossolúveis, tais como grânulos basofílicos. Esses corantes são inativos em meio alcoólico, e apenas reagem seletivamente quando libertados em solução MCDh 2. Esta libertação gera a precipitação de corantes neutros, que leva à coloração de eritrócitos, citoplasma de granulócitos neutrofilicos, assim como de grânulos eosinofílicos. MCDh 3 é uma solução aquosa que cora os citoplasmas de monócitos e linfócitos. MCDh 3 também facilita o processo de metacromasia, uma vez que cora os grânulos azurofílicos de vermelho. Por fim, MCDh 4 remove o excesso de corante e participa na diferenciação de elementos celulares graças à ação de agentes de enxaguamento especialmente selecionados.

A ação sucessiva de MCDh 1, MCDh 2, MCDh 3 e MCDh 4 torna a cor violeta (típico efeito Romanowsky-Giemsa) particularmente visível na cromatina, plaquetas e grânulos neutrofilicos.

Descrição do dispositivo

MCDh 4 concentrate

Solução incolor límpida

Ref.ª 313610-1000

1 X 1 L

Para um lote específico, consulte o certificado de análise do lote, disponível em my.ral-diagnostics.fr.

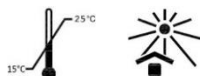
Armazenamento

Temperatura de armazenamento: 15-25 °C afastado da luz.

Prazo de validade do frasco antes da abertura: consulte o prazo de validade indicado no rótulo.

Prazo de validade do frasco após a abertura: 2 meses após a diluição.

Após a abertura, a duração da utilização sobrepõe-se ao prazo de validade.



Componentes ativos

MCDh 4 concentrate

Fosfato monopotássico - CAS 7778-77-0: cerca de 0,03%

Fosfato dissódico anidro - CAS 7558-79-4: cerca de 0,03%

Classificação de perigo e informação de segurança

MCDh 4 concentrate

Atenção:

H226 - Líquido e vapor inflamáveis.

H317 - Pode provocar uma reacção alérgica cutânea.

H319 - Provoca irritação ocular grave.

H336 - Pode provocar sonolência ou vertigens.

H411 - Tóxico para os organismos aquáticos com efeitos duradouros.

P210 - Manter afastado do calor, superfícies quentes, faísca, chama aberta e outras fontes de ignição. Não fumar.

P261 - Evitar respirar as poeiras/fumos/gases/névoas/vapores/aerossóis.

P280 - Usar vestuário de protecção, luvas de protecção, protecção ocular.

P312 - Caso sinta indisposição, contacte um CENTRO DE INFORMAÇÃO ANTIVENENOS ou um médico.

P333+P313 - Em caso de irritação ou erupção cutânea: Consulte um médico.

P391 - Recolher o produto derramado.

CONT	5-cloro-2-metilo-2H-isotiazol-3-um / 2-metilo-2H-isotiazol-3-um
-------------	---

CONT	álcool isopropílico
-------------	---------------------



Qualificação do pessoal

Todas as amostras e produtos têm de ser manuseados por pessoal qualificado e autorizado, equipado com proteção individual ou coletiva, em conformidade com as diretivas nacionais em vigor nos laboratórios. O pessoal também tem de estar ciente da classificação dos materiais perigosos, indicada no rótulo e na Ficha de Dados de Segurança (disponível em my.ral-diagnostics.fr).

A amostra tem de ser tratada em conformidade com os procedimentos disponíveis no laboratório e exigidos pelas autoridades nacionais.

O diagnóstico tem de ser conduzido por pessoal qualificado e autorizado, de acordo com os procedimentos em vigor no laboratório.

Equipamento específico e reagentes necessários mas não fornecidos

Lâminas de microscópio, etanol absoluto e os seguintes dispositivos da RAL Diagnostics:

Kit RAL Stainer MCDh Ref.^a 360200-0000 e RAL Stainer Ref.^a 405000

Este equipamento pode variar consoante o protocolo. Consulte o protocolo relevante (consulte a secção "Procedimento operacional"), para se certificar de que dispõe do equipamento necessário para realizar testes.

Procedimento operacional

O equipamento utilizado para o processamento de amostras tem de cumprir as instruções de utilização do fornecedor.

Preparação da amostra

Esfregaço de sangue manual: misture o tubo, através de inversão lenta, e instale um dispositivo de aplicação de gotículas para esfregaço. Inverta o tubo e pressione ligeiramente o aplicador de gotículas sobre uma lâmina, para depositar uma pequena gota de sangue (Fig. 1 - lâmina A, no Passo 1).

Utilizando outra lâmina inclinada a 45° (Fig. 1 - lâmina B, no Passo 1), espalhe o sangue por capilaridade sobre a margem curta (Fig. 1 - Passos 2 e 3), empurrando o sangue para a frente (Fig. 1- Passo 4). Um esfregaço de boa qualidade não atinge a extremidade da lâmina, e apresenta uma redução gradual da espessura até a ponta revelar uma transição suave. Deixe o esfregaço secar ao ar antes de proceder à fixação ou coloração.

Observação: caso não disponha de um dispositivo de aplicação de gotículas para esfregaço, abra o tubo e utilize uma pipeta para depositar uma gota de sangue.

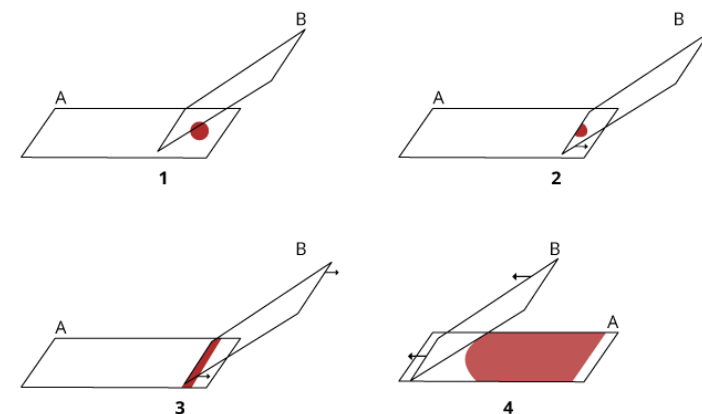


Figura 1. Representação esquemática da realização de um esfregaço de sangue

A e B: lâminas 1 - 4: Passos 1 a 4

Preparação dos reagentes e instrumentos

Prepare a solução de lavagem no tanque de enxaguamento diluindo o conteúdo de MCDh 4 concentrate em 8 L de água destilada ou desmineralizada. Em seguida, ligue o tanque de enxaguamento ao RAL Stainer. O líquido de enxaguamento tem um prazo de validade de 2 meses após diluição.

Protocolos

As etapas de coloração dos protocolos indicadas abaixo consistem em mergulhar sucessivamente as lâminas nos diferentes banhos de coloração.

Método de coloração em banho - Análise microscópica manual

Tempo de processamento: 11 min. 10 segundos

Passos	Reagente	Tempo [mm:ss]	Indicações
Fixação e pré-coloração	MCDh1	07:00	Sem agitação
Coloração	MCDh2	03:00	Com agitação
Coloração	MCDh2	00:30	
Coloração	MCDh3	00:30	
Enxaguamento	MCDh 4 reconstituído	00:10	
Secagem	Não	03:00	Não

Nota: Em caso de refrangência/fenómenos de artefactos de água, antes da coloração proceda à pré-fixação das lâminas, durante 2 minutos, num banho de etanol absoluto. Inicie diretamente a coloração após o passo de pré-fixação, sem secar as lâminas.

De acordo com os seus hábitos de coloração, poderá encontrar outros protocolos de coloração em my.ral-diagnostics.fr, incluindo protocolos para análise em autómatos CellaVision.

Resultados previstos

Núcleos / cromatina: roxo +/- denso

Citoplasmas de granulócitos: rosa-púrpura claro

Grânulos de granulócitos eosinofílicos: alaranjado

Grânulos de granulócitos basofílicos: azul escuro

Grânulos de granulócitos neutrofilicos: +/- roxo escuro

Citoplasma de linfócitos com ARN: azul puro

Citoplasma de linfócitos sem ARN: azul claro

Grânulos de linfócitos azurofílicos: vermelho

Citoplasma de monócitos: azul turvo

Eritrócitos: bege-rosado

Cromómero de plaquetas: vermelho arroxeadado

Hialómero de plaquetas: azulado

Núcleo de parasitas sanguíneos: vermelho

Citoplasma de parasitas sanguíneos: azul

Se os resultados observados diferirem dos esperados, contacte o serviço técnico da RAL Diagnostics, através do seu fornecedor habitual, para obter assistência.

Desempenho

Este dispositivo médico é de última geração. O seu desempenho analítico, a validade científica e a relevância clínica são avaliados na revisão da marcação CE.

De modo a assegurar o desempenho do produto, utilize equipamento de laboratório limpo e seco.

O laboratório é responsável por notificar o fabricante e a autoridade competente nacional por qualquer incidente grave relacionado com a utilização do dispositivo médico.

Controlo de qualidade do utilizador

Os utilizadores são responsáveis por determinar os procedimentos de controlo de qualidade apropriados para o respetivo laboratório, e pelo cumprimento dos regulamentos laboratoriais aplicáveis.

A RAL Diagnostics recomenda a coloração de esfregaços de sangue recém-criados, com uma contagem de glóbulos brancos normal e sem patologia anómala conhecida aquando da renovação do reagente, e para o primeiro ciclo de coloração de cada dia. As lâminas submetidas a coloração para fins de controlo de qualidade devem ser verificadas, de modo a assegurar que são satisfatórias para o teste pretendido (apresentam coloração apropriada e estão isentas de precipitado).

Estes procedimentos de controlo de qualidade apenas devem ser realizados por pessoal qualificado.

Outros produtos

Para obter mais informações, contacte o seu fornecedor habitual.

Recomendações, observações e resolução de problemas

Aspetto dos produtos

Se o aspeto dos produtos for diferente da descrição acima, não os utilize e contacte o serviço técnico da RAL Diagnostics, através do seu fornecedor habitual, para obter assistência.

Observações relativamente ao procedimento

De modo a prevenir a degradação dos produtos, devem ser respeitadas as condições de armazenamento e manuseamento especificadas neste manual.

A solução MCDh 4 concentrate pode apresentar uma coloração amarela, sem que tal afete a qualidade da coloração. Tem de ser diluído Q.S em 8 L no tanque de enxaguamento de 10 L do RAL Stainer. Despeje 1 L do frasco de MCDh 4 concentrate e complete os 8 L com água destilada ou desmineralizada. A solução de lavagem tem um prazo de validade de 2 meses após diluição.

Podem ser misturados diferentes lotes de produtos reconstituídos no tanque de enxaguamento do RAL Stainer.

Estabilidade dos produtos

Cada produto RAL Diagnostics pode ser utilizado até ao fim do prazo de validade indicado, se mantido na sua embalagem original e sempre hermeticamente selado.

Estabilidade da coloração

A qualidade e reprodutibilidade da coloração dependem da correta utilização dos produtos.

A coloração realizada em conformidade com estas recomendações manter-se-á estável durante vários dias. Caso seja necessário armazenar os esfregaços submetidos a coloração por vários meses ou anos, a RAL Diagnostics recomenda que os mesmos sejam montados numa lamela, utilizando um líquido de montagem adequado, e armazenados numa caixa protegida da luz e de poeiras.

Instruções de limpeza e eliminação de resíduos

Todas as amostras biológicas, efluentes e consumíveis utilizados devem ser considerados potencialmente perigosos.



De modo a evitar quaisquer riscos, respeite as seguintes instruções: elimine as amostras, efluentes e consumíveis de acordo com as normas do laboratório e as normas e regulamentos nacionais e locais aplicáveis.

Os resíduos químicos e biológicos têm de ser recolhidos e processados por empresas especializadas e registadas.

Tabela de símbolos e abreviaturas

Dependendo do produto, pode encontrar os seguintes símbolos no dispositivo ou no material de embalagem.

Pictograms GHS	Interpretação
	Explosivo
	Inflamável
	Oxidante
	Gás comprimido
	Corrosivo
	Tóxico
	Nocivo
	Perigo para a saúde
	Risco ambiental
	Sem rotulagem aplicável

Símbolos	Interpretação
	Código de lote
	Número de série
	Referência de catálogo
	Data de fabrico
	Utilizar até
	Identificador de dispositivo único
	Fabricante
	Importador
	Entidade que distribui o dispositivo médico na região em causa
	Dispositivo com marcação
	Dispositivo médico de diagnóstico in vitro
	Representante autorizado na Comunidade Europeia
	Representante autorizado na Suíça
	Cumprir as diretivas do RU
	Não utilizar se a embalagem estiver danificada
	Manter ao abrigo da luz solar
	Limite de temperatura: 15-25°C
	Limite de temperatura: 15-30°C
	Manter seco
	Caixa: manusear virada para cima
	Fragil
	Esterilizado por irradiação
	Sistema de barreira estéril única com embalagem de proteção exterior
	Estéril e provido de barreira esterilizada por irradiação
	Não reutilizar
	Não reesterilizar
	Conteúdo suficiente para n testes
	Contém material perigoso
	Consultar as instruções de utilização
	Utilização
	Após abertura, utilizar no prazo de XX meses
	O produto não pode ser utilizado em conjunto com um equipamento de coloração automática
	Indica um dispositivo médico que contém substâncias potencialmente carcinogénicas, mutagénicas ou tóxicas para o sistema reprodutivo (CMR), ou substâncias classificadas como desreguladoras do sistema endócrino

Bibliografia

BENATTAR L., FLANDRIN G., *Morphometry and Quality Control for a May-Grunwald Giemsa stained preparation. A 40 centers cooperative study. Leuk. & Lymphoma* 1999, 33, 587-591.

BENATTAR L., FLANDRIN G., *Etapes de l'automatisation de l'étude microscopique du sang. Rencontre Médecins biologistes, 2002. ATEB, Journée Technique Parisienne, mars 1977.*

DUHAMEL G., DUHAMEL E., *Cytologie hématologique, Les cellules pathologiques I et II, Coloration au May-Grünwald Giemsa RAL, Biologiste et Praticien et Réactifs RAL, 1984 et 1989.*

Ecole Nationale de Chimie, *Coloration de Pappenheim, Présentation théorique des mécanismes cytochimiques des colorants neutres avec applications techniques détaillées, Journée du technicien biologiste, mars 1980, p. 1-9.*

GENTILHOMME O., TREILLE-RITOUET D., BRYON P-A., *Cytologie hématologique, Les cellules normales, Coloration au May-Grünwald Giemsa RAL, Réactifs R.A.L, 1989.*

THEML H., *ATLAS de poche d'Hématologie, Médecine-Sciences Flammarion, p. 19-25, 2000*

Controlo de alterações

Data	Versão	Alterações
05/2022	IFU004A-RAL	Conformidade com IVDR (EU) 2017/746



RAL Diagnostics - Site Montesquieu - 33650 Martillac - France
T +33(0)5 57 96 04 04 - F +33 (0)5 57 96 04 55 - ral-diagnostics.fr / cellavision.com