

# ABX Lysebio (1L)

REF 0906012  
REAGENT 1 L

IVD CE

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

- ABX Pentra 120 / 120 Retic
- ABX Pentra DX120 / DF120
- Microsemi CRP
- Pentra DX Nexus / DF Nexus

## Equipamentos de hematologia (para utilização em diagnóstico *in vitro*)

### Utilização prevista<sup>a</sup>

O **ABX Lysebio** é uma solução de lise destinada ao diagnóstico *in vitro* e concebida para a lise de eritrócitos (RBC) e para a determinação de hemoglobina nos contadores de glóbulos sanguíneos HORIBA Medical.

### Advertências e precauções

- O **ABX Lysebio** destina-se exclusivamente a diagnóstico *in vitro*.
- É da responsabilidade do utilizador verificar se este documento se aplica ao produto utilizado.
- O **ABX Lysebio** é classificado como não perigoso de acordo com a regulamentação 67/548/EEC - 1999/45/EC.
- Os utilizadores são aconselhados a usar vestuário de protecção aprovado, ao manusear os produtos químicos: bata de laboratório, luvas e equipamento protector para os olhos.
- Cumpra as normas preventivas de laboratório relativas à utilização e siga as directrizes de saúde e segurança locais ou nacionais.
- No caso de indisposição após o contacto com a pele, ingestão ou inalação, consulte um médico.
- Favor consultar as Folhas de Dados de Segurança do Material (MSDS) associadas com o **ABX Lysebio**.
- Este reagente destina-se a utilização com os contadores de glóbulos sanguíneos HORIBA Medical especificados acima. A HORIBA Medical não se responsabiliza pelo funcionamento correcto deste reagente com instrumentos que não sejam os especificados acima, ou que não sejam fabricados pela HORIBA Medical.

### Gestão de resíduos

É favor consultar os requisitos da legislação local.

### Condição microbiológica

Não aplicável.

### Descrição e composição

#### Descrição:

Solução aquosa límpida e incolor.

#### Composição:

|                         |        |
|-------------------------|--------|
| Solução tampão orgânica | < 5%   |
| Detergente              | < 2,5% |

### Período de validade e armazenamento depois da abertura

- **Condição de armazenamento:** 15-30°C (59-86°F). Armazenar ao abrigo da luz. Não congelar.
- **Estabilidade depois da abertura:** 3 meses no máximo 15-30°C (59-86°F) depois da abertura.
- **Data de validade:** consulte no rótulo da embalagem do reagente a "data de validade".

<sup>a</sup> Modificação: novo instrumento adicionado.

# ABX Lysebio (1L)

## Materiais necessários mas não fornecidos

- Analisador automático de hematologia.
- Calibrador: **ABX Minocal**.
- Controlo: consulte o Manual do Utilizador para saber o controlo específico utilizado com o seu instrumento.
- Equipamento standard de laboratório.

## Amostra

### Colheita da amostra:

Todas as amostras de sangue devem ser recolhidas utilizando a técnica adequada! Considere todas as amostras, reagentes, calibradores, controlos, etc. que contêm extractos de amostras humanas como potencialmente infecciosos e siga as práticas (1, 2).

Ao recolher amostras de sangue, recomenda-se o uso do sangue venoso, mas o sangue arterial também pode ser usado em casos extremos. A colheita de sangue deve ser colocada em tubos de colheita à pressão atmosférica ou a vácuo (3, 4). O tubo de colheita de amostra deve ser enchido com a quantidade exacta de sangue indicada no próprio tubo, para evitar variações nos resultados.

### Anti-coagulante recomendado:

O anti-coagulante recomendado é K<sub>3</sub>-EDTA com a proporção certa de sangue/anti-coagulante, conforme especificada pelo fabricante do tubo. O K<sub>2</sub>-EDTA é uma alternativa aceitável, desde que a colheita da amostra seja feita em condições normais. Caso contrário, existe a possibilidade de haver coágulos sanguíneos.

### Estabilidade das amostras de sangue:

Estabilidade das amostras a baixa temperatura: foram recolhidas dez amostras "normais" e dez amostras "patológicas" dos trabalhos de rotina do laboratório, tendo sido armazenadas a 4°C. A estabilidade das amostras foi avaliada durante um período de 72 horas. Os resultados (média de dez testes) concluem com uma declaração de estabilidade relativa das amostras de:

- 48 horas para os parâmetros CBC
- 24 horas para os parâmetros DIFF
- 8 horas para os parâmetros LMG

Estabilidade das amostras à temperatura ambiente: foram recolhidas dez amostras "normais" e dez amostras "patológicas" dos trabalhos de rotina do laboratório, tendo sido armazenadas à temperatura ambiente (25°C). A estabilidade das amostras foi avaliada durante um período de 72 horas. Os resultados (média de dez testes) concluem com uma declaração de estabilidade relativa das amostras de:

- 48 horas para os parâmetros CBC
- 24 horas para os parâmetros DIFF
- 8 horas para os parâmetros LMG

Foram processadas três amostras de sangue contendo eritroblastos mensuráveis durante as actividades de rotina de um laboratório. A estabilidade das amostras foi avaliada durante um período de 48 horas com uma análise descontinua em duplicado de duas fracções de alíquotas das amostras. Os resultados demonstram uma estabilidade relativa das amostras de 12 horas para os parâmetros de eritroblastos (5).

Foram processadas amostras de sangue durante as actividades de rotina de um laboratório. A estabilidade das amostras foi avaliada durante um período de 72 horas. Os resultados demonstram uma estabilidade relativa das amostras de 48 horas para os parâmetros de reticulócitos (5).

### Micro-amostragem:

O modo de amostragem do instrumento permite que o utilizador trabalhe com micro-amostras nas áreas pediátrica e geriátrica (consulte o Manual do Utilizador do instrumento para saber o volume mínimo das amostras de sangue). Estas micro-amostras apenas podem ser utilizadas nas seguintes condições:

- O tubo sempre deve ser mantido na posição vertical.
- A mistura de sangue deve ser obtida por uma ligeira batida no tubo. Não rodar o tubo para misturar, caso contrário o sangue espalhar-se-á na lateral do tubo, e o nível mínimo necessário será perdido.

### Mistura:

As amostras de sangue deve ser misturadas suavemente e completamente, logo antes de serem processadas. Tal garante uma mistura homogênea para a medição.

## Procedimento<sup>b</sup>

Este reagente está pronto a utilizar.

<sup>b</sup> Modificação: novo instrumento adicionado.

# ABX Lysebio (1L)

## Procedimento para reagente com tampão e cânula fora do instrumento

O reagente com tampão e cânula fora do instrumento é utilizado no:

### ■ Microsemi CRP

1. Consulte o Manual do Utilizador para identificar o **ABX Lysebio** manualmente ou usando o leitor de código de barras.
  2. Retire a tampa do novo frasco de reagente.
  3. Introduza o tubo de aspiração do conjunto da tampa no frasco.
  4. Aperte o conjunto da tampa para garantir uma vedação adequada.
- Siga as instruções apresentadas no software do instrumento.
- Consulte o Manual do Utilizador do instrumento para obter uma análise pormenorizada e os procedimentos de controlo.

## Procedimento para reagente encaixado

O reagente de encaixe é utilizado no:

- ABX Pentra 120
- ABX Pentra 120 Retic
- ABX Pentra DF 120
- ABX Pentra DX 120
- Pentra DX Nexus
- Pentra DF Nexus

1. Se necessário, retire o **ABX Lysebio** vazio do compartimento de reagentes.
  2. Consulte o Manual do Utilizador para identificar o **ABX Lysebio** manualmente ou usando o leitor de código de barras.
  3. Instale o **ABX Lysebio** no compartimento de reagentes do instrumento.
  4. Carregue-o suavemente para baixo de forma a encaixá-lo correctamente nos conectores macho.
- Siga as instruções apresentadas no software do instrumento.
- Consulte o Manual do Utilizador do instrumento para obter uma análise pormenorizada e os procedimentos de controlo.

## Metodologia

O **ABX Lysebio** decompõe a membrana celular dos eritrócitos (RBC). Pela adição do agente surfactante, a hemoglobina é libertada. Todo o ferro heme é oxidado e os complexos resultantes são quantificados por espectrofotometria a um comprimento de onda de 550 nm.

## Características de desempenho e limitações do método

Consulte o Manual do Utilizador para saber as características de desempenho do instrumento e as limitações das análises relativamente aos parâmetros do instrumento.

## Cálculo e interpretação de resultados analíticos

Consulte o Manual do Utilizador do instrumento para saber o cálculo e a interpretação dos resultados analíticos.

## Alterações no procedimento e no desempenho

### Deterioração da embalagem

No caso de deterioração da embalagem de protecção, não utilizar o **ABX Lysebio** se o dano puder interferir no desempenho do produto.

### Sinais de deterioração

No caso de haver sinais de deterioração física ou química (turbidez, alteração de cor, etc.), o **ABX Lysebio** deve ser substituído.

### Limites de temperatura

Não utilizar o **ABX Lysebio** se este tiver sido congelado ou armazenado próximo a calor excessivo.

Antes de usar o **ABX Lysebio**, certifique-se de que este atingiu as condições de temperatura de funcionamento descritas no Manual do Utilizador do instrumento.

## Controlo de qualidade interno

O sangue de controlo do HORIBA Medical deve ser utilizado para avaliar periodicamente a integridade dos reagentes e o instrumento, nos intervalos especificados.

# ABX Lysebio (1L)

A HORIBA Medical disponibiliza um programa online de comparação entre laboratórios (QCP) com acesso via Internet para:

- Enviar resultados do controlo de qualidade interno online.
- Monitorizar o desempenho analítico e compará-lo directamente com centenas de laboratórios do mundo.
- Obter relatórios estatísticos de laboratórios semelhantes em tempo real a partir do QCP

Mais informações disponíveis em:

<http://qcp.horiba-abx.com>

## Capacidade de detecção dos calibradores e materiais de controlo

Não aplicável.

## Intervalo de referência

Não aplicável.

## Bibliografia

1. Occupational Safety and Health Standards: bloodborne pathogens. (29 CFR 1910. 1030). Federal Register July 1, 1998; **6**: 267-280.
2. Protection of Laboratory Workers From Occupationally Acquired Infections; Approved Guideline - Third Edition. CLSI (NCCLS), document M29-A3 (2005) **25** (10).
3. Procedures for the Collection of Diagnostic Blood Specimens by Venipuncture; Approved Standard - Sixth Edition. CLSI (NCCLS), document H3-A6 (2007) **27** (26).
4. Procedures and Devices for the Collection of Diagnostic Capillary Blood Specimens; Approved Standard - Sixth Edition. CLSI (NCCLS), document H4-A6 (2008) **28** (25).
5. Internal study used for 510K submission #K050719, in accordance with the ICSH directives: Guidelines for the Evaluation of blood cell analyzers including those used for differential leukocyte and reticulocyte counting and cell marker applications. International Council for Standardization in Hematology; Clin. Lab. Haemat. 1994 **16** 157-174.