

Complement C3

System Reagent for HumaStar 600

MÉTODO:

Método turbidimétrico.

FINALIDADE:

Teste turbidimétrico para determinação quantitativa do Complemento C3. Somente para uso diagnóstico *in vitro*.

SIGNIFICADO CLÍNICO:

Complemento C3 é o ponto central da via clássica e alternativa do complemento. C3C é um componente do C5 convertase. Na ativação da divisão produtos do C3 têm uma importante função biológica. C3b é uma opsonina e está envolvida na aderência imune. C3a é uma anafilatoxina e uma quimiotoxina. C3C se comporta como uma proteína de fase aguda, portanto níveis aumentados podem ser encontrados em reações inflamatórias agudas. Diminuições dos níveis são encontradas em doenças do complexo, infecções imunes recorrentes com bactéria pirogênica, diferentes glomerulonefrites e em deficiências congênitas.

PRINCÍPIO:

Antígenos C3 na amostra ou no padrão reagem com o anticorpo anti-C3 do reagente. O aumento de absorvância causado pelos agregados resultantes é medido pelo método de turbidimetria de ponto final.

IDENTIFICAÇÃO E ARMAZENAMENTO:

Conservar entre 2-8°C.

RGT

Monoreagente C3: Antisoro C3C anti-humano estabilizado em salina fisiológica (0,9%) pH 7,4. Polymer enhancer PEG 20 g/L; sodium azide 0,095%. Ajustado para encontrar as especificações do teste.

PREPARO DOS REAGENTES

O reagente está pronto para uso e pode ser aplicado diretamente no analisador.

ESTABILIDADE

O RGT é estável até o vencimento da data de validade quando armazenado entre 2 e 8°C. Após aberto, o RGT mantém-se estável por pelo menos 60 dias armazenado *on board* no analisador usando o CHIMNEY.

TRANSPORTE

O transporte do kit deve ser feito pela rota mais direta evitando-se as chegadas nos finais de semana e feriados no local de destino. O kit não é afetado pelo transporte desde que seja entregue ao destinatário no período máximo de 07 dias e em uma temperatura de até 37°C.

TERMOS E CONDIÇÕES DE GARANTIA

O fabricante garante a qualidade do produto, se este for armazenado como descrito acima e em sua embalagem original.

AMOSTRA

Soro.

Não utilizar amostra lipêmicas, ictéricas e hemolisadas.

INTERFERÊNCIA

Forte interferência por intralípidos, bilirrubina e hemoglobina. Nenhuma interferência significativa por heparina, citrato, EDTA e triglicérides.

Limite de Prozona: nenhum efeito de prozona foi observado até 1500 mg/dL.

PRECAUÇÕES

- Cuidados habituais de segurança devem ser aplicados na manipulação dos reagentes. RGT contem azida sódica como conservante. Não ingerir ou aspirar. Evitar contato com a pele e mucosas.
- Todas as amostras de pacientes devem ser tratadas como potencialmente infectantes. Use roupas protetoras e luvas descartáveis de acordo com as Boas Práticas de Laboratório.
- Todo o material contendo amostras de pacientes deve ser inativado por procedimentos validados (autoclavação ou tratamento químico).
- Para o descarte seguro dos reagentes e materiais biológicos, sugerimos utilizar as regulamentações normativas locais, estaduais ou federais para a preservação ambiental.
- Todos os soros utilizados pelo fabricante como padrão foram testados para HBsAg, HIV e anticorpos-HCV e verificou-se ser negativo utilizando métodos aprovados. Contudo, o material ainda deve ser considerado como potencialmente infectante.
- Recomenda-se o uso da solução C-CLEAN para alta performance dos testes turbidimétricos no HumaStar 600. O C-CLEAN contém NaOH o qual é irritante. Em casos de contato com a pele e membranas mucosas lavar com água em abundância.
- Recomenda-se o uso do Chimney no frasco do RGT, para estabilidade *on board* avançada do reagente do HumaStar 600. Inserir o Chimney no frasco do RGT logo após a primeira abertura. Evitar contaminação.
- Os riscos residuais do kit, de acordo com critérios pré-determinados, são aceitáveis em comparação aos benefícios proporcionados pelo uso. A análise de risco foi realizada de acordo com a ISO 14971, relacionada à data final e levando em consideração a atual informação de registro.

MATERIAL NECESSÁRIO E NÃO FORNECIDO

- Cronômetro
- Pipetas e ponteiros
- Fotômetro UV/VIS
- CUVETTE CLEAN (16663/20), C3/C4/TRF Standard (11117), TURBIDOS (13010), CHIMNEY (16661/01)

PROCEDIMENTOS

O Complement C3 System Reagent for HumaStar 600 é específico para o analisador automático HumaStar 600. Este é um equipamento fechado, pré-programado para este reagente. A programação não pode ser alterada e possui as definições para volume de amostra, volume de reagentes, tempo de incubação, parâmetros de validação, calibração, controle de qualidade, linearidade, estabilidade, etc.

PADRONIZAÇÃO

O calibrador utilizado para esse teste foi ajustado em comparação ao material de referência (IFCC) ERM DA470. Os valores das concentrações declarados são rastreáveis para este material de referência.

CALIBRAÇÃO

Antes da primeira bateria de testes (6 pontos) é necessária a realização de uma calibração. É recomendado usar STD (REF 11117) para geração da curva de calibração. Preparações de diluições seriadas de STD é apresentada em sua instrução de uso. Inserir no analisador o valor definido para a calibração. É recomendado conferir a validade da calibração antes de cada corrida.

A re-calibração é necessária:

- Sempre que os controles se encontrarem fora da faixa;
- Depois da troca de lote de reagente;
- De acordo com os requisitos do controle de qualidade interno.

VALORES DE REFERÊNCIA

75 - 135 mg/dL (IFCC)

Esta faixa é fornecida apenas como orientação. Cada laboratório deve estabelecer seus próprios valores de referência.

LINEARIDADE

A reação é linear entre 5 - 400 mg/dL.

Não foi observado nenhum efeito de prozona até 1500 mg/dL.

A linearidade e o efeito de prozona dependem do analisador utilizado.

LIMITE DE DETECÇÃO

A sensibilidade foi de 5 mg/dL.

CONTROLE DE QUALIDADE

Para o controle de qualidade use o material recomendado em "material necessário e não fornecido" ou outro material controle que possua valores para o método deste sistema. Os intervalos e limites do controle devem ser adaptados para as necessidades do laboratório. Os valores obtidos devem ficar dentro dos limites estabelecidos. Cada laboratório deverá estabelecer medidas corretivas que serão seguidas se os valores encontrarem-se fora destes limites.

REPETIBILIDADE/REPRODUTIBILIDADE

A imprecisão (repetibilidade e reprodutibilidade) do C3 System Reagent for HumaStar 600 lote #H013 foi calculada de 5 A 10 determinações em 5 dias consecutivos. Soros controles com níveis baixo, médio e alto (Bio-Rad Liquichek Level 1-3) foram empregados como amostras. Os critérios de aceitação foi CV até 4% para os testes de repetibilidade e CV até 5% para os testes de reprodutibilidade.

Concentração média do analito (mg/dL)	Reprodutibilidade		Repetibilidade	
	DP (mg/dL)	%CV	DP (mg/dL)	%CV
84,1	2,57	3,06	1,174	1,40
158	3,4	2,16	1,809	1,15
262	8,797	3,35	6,035	2,30

COMPARAÇÃO DOS MÉTODOS

O Complement C3 System Reagent for HumaStar 600, lote #2M1004, foi dosado no HumaStar 600 e comparado com o mesmo reagente dosado em um Olympus AU400. Soros controle e amostras de pacientes foram empregados na comparação (N=62). Os resultados foram avaliados pela análise dos componentes. Os critérios de aceitação foram $r > 0,95$ e o slope entre 0,95 e 1,05. A regressão linear obtida pode ser descrita como se segue:

$R = 0,982$

$Y = 1,076 X - 3,758$

$X_{média} = 132 \text{ mg/dL}$

$Y_{média} = 138 \text{ mg/dL}$

Ambos os métodos mostraram boa concordância e nenhum desvio significativo pode ser observado em nenhuma amostra específica.

APRESENTAÇÃO DO KIT:

Nº CAT	REAGENTE	VOLUME	Nº TESTES
11110600	RGT	2 x 22,3 mL	70

DEPARTAMENTO DE SERVIÇOS ASSOCIADOS:

Para esclarecimentos de dúvidas do consumidor quanto ao produto:

Telefone: **31 3067-6400** e-mail: invitroms@invitro.com.br

N.º DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE VIDE RÓTULO DO PRODUTO.

BIBLIOGRAFIA:

- Dati, F. et al., Lab. Med. 13, 87 (1989)
- Muller-Eberhard, H.H., Ann. Rev. Biochem. 44, 697 (1975)
- Lachmann, P.J. et. Al., Handbook of Experimental Immunology, 2nd Ed., 16, Ed. D.M. Weir, Blackwell Scientific Publications (1973).

Fabricante: Human GmbH, Max-Planck-Ring 21, 65205 Wiesbaden, Alemanha.

Regularizado por In Vitro Diagnóstica Ltda. Rua Cromita, 278, Distrito Industrial, Itabora/MG. CEP: 35903-053. CNPJ: 42.837.716/0001-98.

Telefone: 31-3067-6400 e-mail: invitroms@invitro.com.br

Resp. Téc.: Patrícia C. C. Vilela - CRF 4463

ANVISA: 10303460452 Classe de risco: II

REV. 06/24

InVitro

SIGNIFICADO DOS SÍMBOLOS UTILIZADOS NOS RÓTULOS DO PRODUTO



O conteúdo é suficiente para <n> testes



Data limite de utilização



Limite de temperatura (conservar a)



Número do Catálogo



Consultar Instrução de Uso



Número do lote



Produto Diagnóstico In Vitro



Data de Fabricação

