

Instruções de Uso

Somente para uso diagnóstico in vitro



IgG Mono

MS 80115310068



ANTES DE UTILIZAR O PRODUTO, VERIFIQUE O NÚMERO DA INSTRUÇÃO DE USO E A VERSÃO CORRESPONDENTE NA EMBALAGEM DO MESMO.

PARA OBTER AS INSTRUÇÕES DE USO EM FORMATO IMPRESSO, SEM CUSTO ADICIONAL, CONTATAR O SERVIÇO DE ATENDIMENTO AO CONSUMIDOR: SAC (21) 3907 2534 / 0800 015 1414 / sac@kovalent.com.br

APRESENTAÇÃO

Artigo nº	Apresentação
4010050KWS	R1 2x25mL

FINALIDADE

Determinação quantitativa de Imunoglobulina IgG no soro humano por imunoenensaio turbidimétrico.

GARANTIA

Estas instruções de uso devem ser lidas atentamente antes da utilização do produto e as informações nela contidas devem ser rigorosamente cumpridas. A confiabilidade dos resultados do ensaio não poderá ser garantida em caso de desvio às instruções.

SUMÁRIO

IgG é a imunoglobulina predominante no soro. A dosagem de IgG é importante para a tipagem das imunodeficiências e mielomas. Níveis aumentados são encontrados nas infecções e inflamações crônicas. IgG é a única imunoglobulina que atravessa a placenta, sendo, portanto, importante na defesa das crianças contra infecções.

MÉTODO

Medida da reação antígeno-anticorpo por método do ponto final.

COMPOSIÇÃO DOS REAGENTES FORNECIDOS

Mono-reagente (R):

Tampão Fosfato Salino	pH 7,43
Anticorpo policlonal de cabra anti-IgG humana (Concentração variável)	
Acelerador Polietilenoglicol	5 g/L
Azida sódica	0,95 g/L

PREPARO E ESTABILIDADE DOS REAGENTES

O reagente está pronto para uso e é estável até o prazo da data de validade, se a contaminação for evitada e se armazenado a temperatura de 2 a 8°C. A estabilidade no instrumento é de no mínimo 4 semanas, se a contaminação for evitada. Não congelar.

CUIDADOS E PRECAUÇÕES

- Azida sódica tem sido reportada por formar azida de chumbo ou cobre em tubulações de laboratórios podendo provocar explosões. Após dispensar soluções contendo azida sódica despeje bastante água para diluir completamente.
- Tome os cuidados necessários no manuseio de reagentes de laboratórios.
- Cada doador usado para preparação dos calibradores e controles foi testado e os resultados foram negativos para presença de anticorpos de HIV1 e HIV2, bem como para antígenos de superfície para hepatite B e anticorpos anti-hepatite C, usando métodos aprovados pelo FDA. Somente doadores com resultados negativos foram utilizados na fabricação. Entretanto todos os produtos obtidos a partir de fluidos do corpo humano devem ser manuseados com cuidado apropriado de acordo com os procedimentos recomendados para materiais biologicamente perigosos uma vez que não pode ser provada a ausência de agentes infecciosos.

GERENCIAMENTO DE RESÍDUOS

Seguir as disposições da resolução RDC nº 306/2004 que dispõe sobre o regulamento técnico para gerenciamento de resíduos de serviços de saúde, bem como outras práticas de biossegurança equivalentes.

MATERIAIS NECESSÁRIOS, MAS NÃO FORNECIDOS

- Solução NaCl 9 g/L.
- Equipamento geral de laboratório.
- Calibrador Topkal Multi Turbi Kovalent.
- Controle Multiparamétrico de Proteínas Kovalent.

AMOSTRA

Usar soro fresco. Se o teste não puder ser realizado no mesmo dia o soro deve ser armazenado a temperatura de 2 a 8°C por 48hs. Se armazenado por um período maior a amostra deve ser congelada.

PROCEDIMENTOS PARA O TESTE

Aplicações para sistemas automáticos estão disponíveis quando requisitadas ou em nosso site: www.kovalent.com.br.

PROCEDIMENTO MANUAL

- Amostra/Controle: diluir 1:10 em solução salina 9 g/L.
- Curva de referência: gerar uma curva de referência diluindo o calibrador Topkal Multi Turbi Kovalent de nível alto à 1:10, 1:20, 1:40, 1:80 e 1:160 em salina 9 g/L. Usar solução salina 9 g/L como ponto zero.
- Teste: Misturar 8 µL das amostras diluídas, calibradores e controles com 1000 µL do mono-reagente e incubar por 5 minutos a temperatura ambiente. Ler a densidade óptica (DO) das amostras, calibradores e controles a 340 nm. Construir uma curva de referência e ler a concentração de controles e amostras.

CARACTERÍSTICAS / DESEMPENHO

Os estudos abaixo foram realizados no equipamento Selectra 2.

FAIXA DE MEDIÇÃO

Intervalo de Medição:	0 – 2615 mg/dL
Limite de detecção:	80 mg/dL
Efeito Hook:	> 52320 mg/dL
Sensibilidade:	0,00020 unidades de ABS / unidade de concentração

ESPECIFICIDADE / INTERFERÊNCIAS

- Especificidade: Mono-específico
- Interferências: Nenhuma interferência para: Hemoglobina (1000 mg/dL), Citrato de sódio (1000 mg/dL), Heparina (50 mg/dL), Triglicerídeos (2500 mg/dL), EDTA (5 mg/dL).
- Turbidez (> 5%) e Bilirrubina (20 mg/dL) interfere com o teste.
- Limitações: Nenhuma.

PRECISÃO [%CV]

	Baixo	Médio	Alto
Intra-teste	0,80	2,06	1,25
Inter-teste	1,61	1,97	2,43

EXATIDÃO [mg/dL]

Controles	IgG (mg/dL)	
	Valor Assinalado	Valor Medido
DADE BEHRING	962 (818 – 1106)	930
BIO-RAD	1804 (1533 – 2075)	1800

Instruções de Uso

Somente para uso diagnóstico in vitro



Comparação de Métodos

A Comparação de métodos entre o IgG Mono-reagente da Kovalent e um teste comercial (X) usando 50 amostras demonstrou o seguinte resultado: $y = 1,1235 x - 164,48 / r = 0,9950$.

VALORES NORMAIS

680 – 1445 mg/dL (IFCC)

Esse valor deve ser utilizado somente como orientação.
Cada laboratório deve estabelecer seus valores de referência próprios.

LITERATURA

1. Dati, F. et al., Lab. Med. 13, 87 (1989)

INFORMAÇÕES AO CONSUMIDOR

Símbolos Usados



FABRICANTE

Kovalent do Brasil Ltda.
Rua Cristóvão Sardinha, 110 – Jd. Bom Retiro
São Gonçalo – RJ – CEP 24722-414
www.kovalent.com.br
CNPJ: 04.842.199/0001-56
Farm. Resp.: Jorge A. Janoni
CRF: 2648-RJ

Apresentações comercializadas sob demanda:

Nº de registro	Apresentação
80115310068	R1 4x25mL

SAC: sac@kovalent.com.br - (21) 3907-2534 / 0800 015 1414

Data de Vencimento e nº de Lote: VIDE RÓTULO