



# Instructions for Use

MRX Routine Normal Control, K5039



# Contents

<u>English [EN]</u>	3
<u>Čeština [CS]</u>	6
<u>Dansk [DA]</u>	9
<u>Deutsch [DE]</u>	12
<u>Español [ES]</u>	15
<u>Eesti [ET]</u>	18
<u>Suomi [FI]</u>	21
<u>Italiano [IT]</u>	24
<u>Lietuvių [LT]</u>	27
<u>Latviešu [LV]</u>	30
<u>Norsk [NO]</u>	33
<u>Slovenčina [SL]</u>	36
<u>Svenska [SV]</u>	39

# Instructions for Use [EN]

## MRX Routine Normal Control

**REF** K5039

For *In vitro* Diagnostic Use.

### 1 Intended use

For quality control of assays intended to measure:

- PT INR
- Thrombin Time
- APTT
- Fibrinogen
- Antithrombin
- D-dimer

in citrated human plasma samples. Expected values are determined with MRX assays provided by Nordic Biomarker. Intended to be used by professional laboratory personnel using coagulation analysers or analysers with turbidimetric detection.

### 2 Components

MRX Routine Normal Control consists of 10 x 1 mL:

- Lyophilised citrated human plasma.
- Buffer.

### 3 Warnings and precautions

Wear suitable clothing for protection. Avoid contact with skin and eyes. Do not empty into drains. Waste must be disposed of in accordance with local regulations.

The control contains material of human origin. Each donor has been tested by approved methods and found negative for the presence of HBsAg, anti-HIV I & II and anti-HCV. However, as no method can offer complete assurance that infectious agents are absent, this material should be handled as potentially infectious.

### 4 Expected values

Expected values for each new lot of MRX Routine Normal Control are determined with MRX reagents on instruments as specified below:

Parameter	Reagent	Instrument
PT Owren INR	MRX PT Owren	ACL TOP
PT Quick INR	MRX PT Quick	ACL TOP
Thrombin Time	MRX Thrombin Time	ACL TOP
APTT	MRX APTT	ACL TOP
Fibrinogen	MRX Fib Clauss	ACL TOP
Antithrombin	MRX Antithrombin	ACL TOP
D-dimer DDU	MRX Red D-dimer	Sysmex CS-series
D-dimer FEU	MRX Red D-dimer	Sysmex CS-series

Refer to the Certificate of Analysis for the lot-specific expected values for each parameter. Expected values should be used as guidance only in the internal quality control procedure employed by the laboratory. Each laboratory is recommended to establish its own acceptable range.

### 5 Preparation

- Before opening, carefully tap the vial against a surface to collect the lyophilised material at the bottom.
- Add 1.00 mL deionised water (e.g. MRX Laboratory Water, K5036). The water temperature should be 15 - 25 °C.
- Reseal the vial and let it stand for approximately 15 minutes at 15 - 25 °C.
- Gently mix by swirling or rotating until the content is completely reconstituted.

### 6 Storage and stability

Store at 2 - 8 °C. After reconstitution, stable for 24 hours at 2 - 25 °C in the closed original vial, provided no contamination occurs.

## 7 Material required but not provided

- Coagulation analyser/analyser with turbidimetric detection and pipettes.
- Deionised water for reconstitution.
- Assay(s) intended to measure the specific parameter(s) in citrated human plasma samples.
- Control material with parameter values in different levels than MRX Routine Normal Control.

Recommended materials are presented below:

Solution for reconstitution	REF
MRX Laboratory Water	K5036
Reagents	REF
MRX PT Owren	K5026
	K5027
	K5028
	K5064
MRX PT Quick	K5024
MRX APTT	K5029
	K5030
MRX Antithrombin	K5033
MRX Fib Clauss	K5031
MRX Thrombin Time	K5032
MRX Red D-dimer	K5034
	K5073
MRX Green D-dimer	K5011
MRX Blue D-dimer	K5035
Control material	REF
MRX Routine Abnormal Control	K5040

## 8 Quality control

To maintain consistent assay results, it is recommended that controls in different levels are analysed together at regular intervals. Each laboratory is recommended to establish its own acceptable range to determine the allowable variation in the day-to-day performance of the test, as well as appropriate intervals for analysing controls in accordance with good laboratory practice. A new acceptable range must be determined for each individual lot of controls. Recalibration is suggested at least when controls are not within the acceptable range and/or each time a new lot of reagent is used.

## 9 Limitations

If other assays than those provided by Nordic Biomarker are employed, it must be ensured that the usage does not conflict with the intended use of the control. Refer to the corresponding reagent's instruction for use.

Non-calibrated assays (APTT- and Thrombin Time assays) are particularly sensitive to variations between laboratories. Expected values should be used as guidance only.

## 10 Summary of Safety and Performance

The Summary of Safety and Performance (SSP) is available in the European database on medical devices (Eudamed), where it is linked to this Basic UDI-DI, 73500603201773. The Eudamed public website is found on <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>. In case Eudamed is not fully functional, the SSP is available from Nordic Biomarker on request.

## 11 Reporting of incidents

Any serious incidents that occur in relation to this device shall be reported to Nordic Biomarker as well as the national competent authority in which the user is established.

## 12 Additional information

A paper copy of these Instructions for Use is available on request. Contact your local distributor.

## 13 Definition of symbols



Manufacturer



Consult electronic instructions for use

[nordicbiomarker.com/IFU](http://nordicbiomarker.com/IFU)



CE mark



Use-by date



In vitro diagnostic medical device



Temperature limit



Catalogue number



Biological risks



Batch code



Contains human blood or plasma derivatives

## 14 Revision history

Version	Changes to previous version
6.0	The document has been revised in connection with CE marking under Regulation (EU) 2017/746.

# Návod k použití [CS]

## MRX Routine Normal Control

**REF** K5039

Pro diagnostické použití *in vitro*.

### 1 Učené použití

Pro kontrolu kvality analýz určených k měření:

- PT INR
- Trombinový čas
- APTT
- Fibrinogen
- Antitrombin
- D-dimer

ve vzorcích lidské plazmy s citrátem. Očekávané hodnoty jsou určeny pomocí testů MRX poskytovaných Nordic Biomarker. Určeno pro profesionální laboratorní pracovníky používající koagulační analyzátor nebo analyzátor s turbidimetrickou detekcí.

### 2 Součásti

MRX Routine Normal Control obsahuje 10 x 1 ml:

- Lyofilizovaná lidská plazma s citrátem.
- Pufr.

### 3 Varování a bezpečnostní opatření

Používejte vhodný ochranný oděv. Zabraňte kontaktu s kůží a očima. Nevypouštějte do kanalizace. Odpad musí být likvidován v souladu s místními předpisy.

Kontrola obsahuje materiál lidského původu. Každý dárce byl testován schválenými metodami a byl shledán negativním na přítomnost HbsAg a anti-HIV I a II a anti-HCV. Protože však žádná metoda nemůže nabídnout úplnou jistotu že se v něm infekční agens nevyskytuje, mělo by se s tímto materiélem zacházet jako s potenciálně infekčním.

### 4 Očekávané hodnoty

Očekávané hodnoty pro každou novou šarži MRX Routine Normal Control jsou určeny pomocí činidel MRX na přístrojích, jak je specifikováno níže:

Parametr	Činidlo	Přístroj
PT Owren INR	MRX PT Owren	ACL TOP
PT Quick INR	MRX PT Quick	ACL TOP
Trombinový čas	MRX Thrombin Time	ACL TOP
APTT	MRX APTT	ACL TOP
Fibrinogen	MRX Fib Clauss	ACL TOP
Antitrombin	MRX Antithrombin	ACL TOP
D-dimer DDU	MRX Red D-dimer	Sysmex CS-series
D-dimer FEU	MRX Red D-dimer	Sysmex CS-series

Očekávané hodnoty jednotlivých parametrů jsou uvedeny v certifikátu analýzy pro danou šarži. Očekávané hodnoty by mely být použity pouze jako vodítko v interním postupu kontroly kvality používaném laboratoři. Doporučuje se, aby každá laboratoř stanovila vlastní přijatelné rozmezí.

### 5 Příprava

- Před otevřením opatrně poklepejte lahvičkou o povrch, aby se lyofilizovaný materiál shromáždil na dně.
- Přidejte 1,00 ml deionizované vody (např. MRX Laboratory Water, K5036). Teplota vody by měla být 15–25 °C.
- Lahvičku znova uzavřete a nechte ji stát přibližně 15 minut při teplotě 15–25 °C.
- Jemně promíchejte krouživým pohybem nebo otáčením, dokud se obsah zcela neropustí.

### 6 Skladování a stabilita

Skladujte při teplotě 2–8 °C. Po rekonstituci je stabilní po dobu 24 hodin při teplotě 2–25 °C v uzavřené původní lahvičce, pokud nedojde ke kontaminaci.

## 7 Požadovaný, ale nedodaný materiál

- Koagulační analyzátor/analyzátor s turbidimetrickou detekcí a pipetami.
- Deionizovaná voda pro rekonstituci.
- Test(y) určené k měření specifických parametrů ve vzorcích lidské plazmy s citrátem.
- Kontrolní materiál s hodnotami parametrů na jiných úrovních než MRX Routine Normal Control.

Doporučené materiály jsou uvedeny níže:

Roztok pro rekonstituci	REF
MRX Laboratory Water	K5036
<hr/>	
Činidla	REF
MRX PT Owren	K5026 K5027 K5028 K5064
MRX PT Quick	K5024
MRX APTT	K5029 K5030
MRX Antithrombin	K5033
MRX Fib Clauss	K5031
MRX Thrombin Time	K5032
MRX Red D-dimer	K5034 K5073
MRX Green D-dimer	K5011
MRX Blue D-dimer	K5035
<hr/>	
Kontrolní materiál	REF
MRX Routine Abnormal Control	K5040

## 8 Kontrola kvality

Pro zachování konzistentních výsledků testů se doporučuje, aby kontroly v různých úrovních byly analyzovány společně v pravidelných intervalech. Doporučuje se, aby si každá laboratoř stanovila vlastní přijatelný rozsah pro určení přípustné odchylky v každodenním provádění testu, jakož i vhodné intervaly pro analýzu kontrol v souladu se správnou laboratorní praxí. Pro každou jednotlivou šarži kontrol musí být stanoven nový přijatelný rozsah. Rekalibrace se doporučuje provést přinejmenším v případě, kdy kontroly nejsou v přijatelném rozmezí, a/nebo při každém použití nové šarže činidla.

## 9 Omezení

Pokud jsou použity jiné testy než ty, které poskytuje Nordic Biomarker, je třeba zajistit, že jejich použití není v rozporu se zamýšleným použitím kontroly. Řídte se návodem k použití příslušného činidla.

Nekalibrované testy (APTT- a testy trombinového času) jsou obzvláště citlivé na rozdíly mezi laboratořemi. Očekávané hodnoty by měly sloužit pouze jako vodítko.

## 10 Shrnutí bezpečnosti a účinnosti

Souhrn bezpečnosti a účinnosti (SSP) je k dispozici v evropské databázi zdravotnických prostředků (Eudamed), kde je propojen s tímto základním UDI-DI, 73500603201773.

Veřejné webové stránky Eudamed lze nalézt na <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>. V případě, že Eudamed není plně funkční, je SSP na vyžádání k dispozici od Nordic Biomarker.

## 11 Hlášení událostí

Jakékoli závažné události, ke kterým dojde v souvislosti s tímto prostředkem, musí být hlášeny společnosti Nordic Biomarker a příslušnému národnímu orgánu země, v níž uživatel sídlí.

## 12 Další informace

Na vyžádání je k dispozici vytiskněná kopie tohoto návodu k použití. Obraťte se na svého místního distributora.

## 13 Definice symbolů



Výrobce



Přečtěte si elektronický návod k použití

[nordicbiomarker.com/IFU](http://nordicbiomarker.com/IFU)



Označení CE



Datum použitelnosti



Diagnostický zdravotnický  
prostředek in vitro



Teplotní limit



Katalogové číslo



Biologická rizika



Kód šarže



Obsahuje lidskou krev nebo deriváty  
plazmy

## 14 Historie revizí

Verze	Změny oproti předchozí verzi
6.0	Dokument byl revidován v souvislosti s označením CE podle nařízení (EU) 2017/746.

# Brugsanvisning [DA]

## MRX Routine Normal Control

**REF** K5039

Kun til *In vitro*-diagnosticering.

### 1 Anvendelsesområde

Til kvalitetskontrol af analyser, der er beregnet til at måle:

- PT INR
- Thrombintid
- APTT
- Fibrinogen
- Antithrombin
- D-dimer

i citrerede humane plasmaprøver. De forventede værdier bestemmes med MRX-analyser, der leveres af Nordic Biomarker. Beregnet til brug af professionelt laboratoriepersonale, der anvender koagulationsanalytatorer eller analysatører med turbidimetrisk detektion.

### 2 Komponenter

MRX Routine Normal Control består af 10 x 1 mL:

- Lyofiliseret citreret human plasma.
- Buffer.

### 3 Advarsler og forholdsregler

Bær egnet beklædning til beskyttelse. Undgå kontakt med øjne og hud. Må ikke hældes i afløb. Affald skal bortskaffes i overensstemmelse med de lokale bestemmelser.

Kontrollen indeholder materiale af human oprindelse. Hver donor er blevet testet efter godkendte metoder og er fundet negativ for HbsAg og anti-HIV I og II samt anti-HCV. Da ingen metode imidlertid kan give fuldstændig sikkerhed for, at der ikke findes smitsomme agenser, bør dette materiale håndteres som potentielt smitsomt.

### 4 Forventede værdier

Forventede værdier for hvert nye lot af MRX Routine Normal Control fastlægges med MRX-reagenser på instrumenter som angivet nedenfor:

Parameter	Reagens	Instrument
PT Owren INR	MRX PT Owren	ACL TOP
PT Quick INR	MRX PT Quick	ACL TOP
Thrombintid	MRX Thrombin Time	ACL TOP
APTT	MRX APTT	ACL TOP
Fibrinogen	MRX Fib Clauss	ACL TOP
Antithrombin	MRX Antithrombin	ACL TOP
D-dimer DDU	MRX Red D-dimer	Sysmex CS-serien
D-dimer FEU	MRX Red D-dimer	Sysmex CS-serien

Se analysecertifikatet for de lot-specifikke forventede værdier for hver parameter. Forventede værdier bør kun bruges som vejledende i den interne kvalitetskontrol-procedure, der anvendes af laboratoriet. Det anbefales, at hvert laboratorium etablerer sit eget acceptable område.

### 5 Forberedelse

- Før du åbner hætteglasset, bankes det forsigtigt mod en overflade for at samle det frysetørrede materiale i bunden.
- Der tilsættes 1,00 mL afioniseret vand (f.eks. MRX Laboratory Water, K5036). Vandtemperaturen skal være mellem 15 og 25 °C.
- Luk hætteglasset igen, og lad det stå i ca. 15 minutter ved 15–25 °C.
- Bland forsigtigt ved at dreje eller rotere, indtil indholdet er helt opløst.

### 6 Opbevaring og stabilitet

Opbevares ved 2 - 8 °C. Efter rekonstituering er det stabilt i 24 timer ved 2 - 25 °C i det lukkede originale hætteglas, forudsat at der ikke forekommer kontaminering.

## 7 Materiale, der er anmodet om, men som ikke medfølger

- Koagulationsanalytator/analytator med turbidimetrisk detektion og pipetter.
- Demineraliseret vand til rekonstitution.
- Analyse(r), der er beregnet til at måle den/de specifikke parameter(e) i citrerede humane plasmaprøver.
- Kontrolmateriale med parameterværdier på andre niveauer end MRX Routine Normal Control.

De anbefalede materialer er angivet nedenfor:

Opløsning til rekonstitution	REF
MRX Laboratory Water	K5036
Reagenser	REF
MRX PT Owren	K5026 K5027 K5028 K5064
MRX PT Quick	K5024
MRX APTT	K5029 K5030
MRX Antithrombin	K5033
MRX Fib Clauss	K5031
MRX Thrombin Time	K5032
MRX Red D-dimer	K5034 K5073
MRX Green D-dimer	K5011
MRX Blue D-dimer	K5035
Kontrolmateriale	REF
MRX Routine Abnormal Control	K5040

## 8 Kvalitetskontrol

For at opretholde ensartede analyseresultater anbefales det, at kontroller på forskellige niveauer analyseres sammen med regelmæssige intervaller. Det anbefales, at hvert laboratorium fastlægger sit eget acceptable område for at bestemme den tilladte variation i testens daglige ydeevne samt passende intervaller for analyse af kontroller i overensstemmelse med god laboratoriepraksis. Der skal fastsættes et nyt acceptabelt interval for hvert enkelt lot med kontroller. Det anbefales som minimum at foretage en genkalibrering, når kontrollerne ikke ligger inden for det acceptable område, og/eller hver gang der anvendes et nyt lot med reagenser.

## 9 Begrænsninger

Hvis der anvendes andre analyser end dem, der leveres af Nordic Biomarker, skal det sikres, at anvendelsen ikke strider mod den tilsvigtede anvendelse af kontrollen. Se brugsanvisningen for det pågældende reagens.

Ikke-kalibrerede analyser (APTT- og trombintidsanalyser) er særligt følsomme over for variationer mellem laboratorier. De forventede værdier bør kun anvendes som vejledende.

## 10 Sammenfatning af sikkerhed og ydeevne

Sammenfatningen af sikkerhed og ydeevne (SSP) er tilgængelig i den europæiske database over medicinsk udstyr (Eudamed), hvor den er knyttet til denne grundlæggende UDI-DI, 73500603201773. Eudameds offentlige hjemmeside findes på <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>. Hvis Eudamed ikke er fuldt funktionsdygtig, kan SSP'en rekHIReres fra Nordic Biomarker efter anmodning.

## 11 Indberetning af hændelser

Enhver alvorlig hændelse, der opstår i forbindelse med dette udstyr, skal rapporteres til Nordic Biomarker og til den nationale kompetente myndighed, hvor brugeren er etableret.

## 12 Yderligere oplysninger

En papirudgave af denne brugsanvisning kan fås på anmodning. Kontakt din lokale forhandler.

## 13 Definition af symboler



Producent



Se den elektroniske brugsanvisning

[nordicbiomarker.com/IFU](http://nordicbiomarker.com/IFU)



CE-mærkning



Sidste anvendelsesdato



Medicinsk udstyr til in vitro-diagnostik



Temperaturgrænse



Katalognummer



Biologiske risici



Batch-kode



Indeholder humant blod eller plasmaderivater

## 14 Revisionshistorik

Version	Ændringer i forhold til den tidligere version
6.0	Dokumentet er blevet revideret i forbindelse med CE-mærkning i henhold til forordning (EU) 2017/746.

# Gebrauchsanweisung [DE]

## MRX Routine Normal Control

**REF** K5039

Zur Verwendung als *In-vitro*-Diagnostikum.

### 1 Verwendungszweck

Für die Qualitätskontrolle von Assays, die zur Messung bestimmt sind:

- PT INR
- Thrombin Time
- APTT
- Fibrinogen
- Antithrombin
- D-Dimer

in zitierten Humanplasmaproben. Die erwarteten Werte werden mit MRX-Assays bestimmt, die von Nordic Biomarker bereitgestellt werden.

Zur Verwendung durch professionelles Laborpersonal auf Koagulationsanalysatoren oder Analysatoren mit turbidimetrischer Nachweisfunktion bestimmt.

### 2 Komponenten

MRX Routine Normal Control besteht aus 10 x 1 ml:

- Lyophilisierten, zitierten Humanplasma.
- Puffer.

### 3 Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Geeignete Schutzkleidung tragen. Kontakt mit Haut und Augen vermeiden. Nicht in Ausgüsse entleeren. Abfall muss gemäß den örtlichen Vorschriften entsorgt werden.

Die Kontrolle enthält Material menschlichen Ursprungs. Jeder Spender wurde anhand anerkannter Methoden getestet und im Hinblick auf das Vorhandensein von HBsAg und anti-HIV 1+2 sowie anti-HCV als negativ befunden. Da jedoch keine Methode absolute Sicherheit bieten kann, dass keine infektiösen Erreger vorhanden sind, ist dieses Material als potenziell infektiös zu behandeln.

### 4 Erwartete Werte

Erwartungswerte für jede neue Charge von MRX Routine Normal Control werden mit MRX-Reagenzien auf Instrumenten gemäß den unten angegebenen Spezifikationen bestimmt:

Parameter	Reagenz	Instrument
PT Owren INR	MRX PT Owren	ACL TOP
PT Quick INR	MRX PT Quick	ACL TOP
Thrombin Time	MRX Thrombin Time	ACL TOP
APTT	MRX APTT	ACL TOP
Fibrinogen	MRX Fib Clauss	ACL TOP
Antithrombin	MRX Antithrombin	ACL TOP
D-dimer DDU	MRX Red D-dimer	Sysmex CS-series
D-dimer FEU	MRX Red D-dimer	Sysmex CS-series

Die chargebspezifischen Erwartungswerte für jeden Parameter sind dem Analysenzertifikat zu entnehmen.

Die Erwartungswerte sollten nur als Richtwerte im internen Qualitätskontrollverfahren des Labors verwendet werden. Es wird empfohlen, dass jedes Labor seinen eigenen zulässigen Bereich festlegt.

### 5 Vorbereitung

- Das Fläschchen vor dem Öffnen vorsichtig gegen eine Fläche klopfen, um das lyophilisierte Material am Boden zu sammeln.
- 1,00 ml deionisiertes Wasser (z. B. MRX Laboratory Water, K5036) hinzufügen. Die Wassertemperatur sollte 15–25 °C betragen.
- Das Fläschchen wieder verschließen und ca. 15 Minuten lang bei 15–25 °C stehen lassen.
- Vorsichtig durch Schwenken oder Umdrehen mischen, bis der Inhalt vollständig rekonstituiert ist.

### 6 Lagerung und Stabilität

Bei 2–8 °C lagern. Nach der Rekonstitution 24 Stunden lang bei 2–25 °C im verschlossenen Originalfläschchen stabil, sofern keine Kontamination auftritt.

## 7 Erforderliches Material, das nicht im Lieferumfang enthalten ist

- Koagulationsanalysegerät/Analysator mit turbidimetrischer Nachweisfunktion und Pipetten.
- Deionisiertes Wasser zur Rekonstitution.
- Assay(s) zur Messung der spezifischen Parameter in zitierten Humanplasmaproben.
- Kontrollmaterial mit Parameterwerten mit anderem Gehalt als MRX Routine Normal Control.

Die empfohlene Materialien werden im Folgenden vorgestellt:

Lösung zur Rekonstitution	REF
MRX Laboratory Water	K5036
Reagenzien	REF
MRX PT Owren	K5026 K5027 K5028 K5064
MRX PT Quick	K5024
MRX APTT	K5029 K5030
MRX Antithrombin	K5033
MRX Fib Clauss	K5031
MRX Thrombin Time	K5032
MRX Red D-dimer	K5034 K5073
MRX Green D-dimer	K5011
MRX Blue D-dimer	K5035
Kontrollmaterial	REF
MRX Routine Abnormal Control	K5040

## 8 Qualitätskontrolle

Um konsistente Testergebnisse zu erhalten, wird empfohlen, die Kontrollen in unterschiedlichen Konzentrationen in regelmäßigen Abständen gemeinsam zu testen. Jedem Labor wird empfohlen, einen eigenen zulässigen Bereich festzulegen, um die zulässigen Schwankungen bei der täglichen Leistung des Tests sowie geeignete Intervalle für die Analyse der Kontrollen in Übereinstimmung mit der guten Laborpraxis zu bestimmen. Für jede Kontrollcharge muss ein neuer zulässiger Bereich festgelegt werden. Eine Neukalibrierung wird mindestens dann empfohlen, wenn die Kontrollen nicht innerhalb des zulässigen Bereichs liegen und/oder jedes Mal, wenn eine neue Charge des Reagenzes verwendet wird.

## 9 Einschränkungen

Wenn andere als die von Nordic Biomarker bereitgestellten Assays verwendet werden, muss sichergestellt werden, dass die Verwendung nicht im Widerspruch zum beabsichtigten Gebrauch der Kontrolle steht. Beziehen Sie sich auf die Gebrauchsanweisung des entsprechenden Reagenzes.

Nicht kalibrierte Assays (APTT- und Thrombin Time-Assays) sind besonders empfindlich gegenüber Schwankungen zwischen den Laboren. Die Erwartungswerte sollten nur als Richtlinie verwendet werden.

## 10 Kurzbericht über Sicherheit und Leistung

Der Kurzbericht über Sicherheit und Leistung (SSP) ist in der europäischen Datenbank für Medizinprodukte (Eudamed) verfügbar, wo sie mit dieser Basis-UDI-DI, 73500603201773, verknüpft ist.

Die öffentlich zugängliche Website von Eudamed ist zu finden unter <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>. Sollte Eudamed nicht voll funktionsfähig sein, ist die SSP auf Anfrage bei Nordic Biomarker erhältlich.

## 11 Melden von Vorfällen

Alle schwerwiegenden Vorfälle im Zusammenhang mit diesem Produkt sind Nordic Biomarker sowie der zuständigen nationalen Behörde, in der der Anwender niedergelassen ist, zu melden.

## 12 Zusätzliche Informationen

Ein Papierexemplar dieser Gebrauchsanweisung ist auf Anfrage erhältlich. Wenden Sie sich an Ihren örtlichen Händler.

## 13 Definition von Symbolen



Hersteller

Elektronische Gebrauchsanweisung  
beachten

nordicbiomarker.com/IFU



CE-Kennzeichnung



Verfallsdatum

Medizinisches In-vitro-  
Diagnostikum

Temperaturgrenzwert



Katalognummer



Biologische Risiken



Chargencode

Enthält humanes Blut oder  
Plasmaderivate

## 14 Versionsverlauf

Version	Änderungen zur vorherigen Version
6.0	Das Dokument wurde im Zusammenhang mit der CE-Kennzeichnung gemäß der Verordnung (EU) 2017/746 überarbeitet.

# Instrucciones de uso [ES]

## MRX Routine Normal Control

**REF** K5039

Para uso diagnóstico *in vitro*.

### 1 Uso previsto

Para control de calidad de los ensayos destinados a medir:

- INR de PT
- Tiempo de trombina
- APTT
- Fibrinógeno
- Antitrombina
- Dímero D

en muestras de plasma humano citratado. Los valores esperados se determinan con MRX ensayos proporcionados por Nordic Biomarker.

Destinado a ser utilizado por profesionales de laboratorio que utilizan analizadores de coagulación o analizadores con detección turbidimétrica.

### 2 Componentes

MRX Routine Normal Control consta de 10 x 1 mL:

- Plasma humano citratado liofilizado.
- Tampón.

### 3 Advertencias y precauciones

Use ropa adecuada para protegerse. Evite el contacto con la piel y los ojos. No vacíe en los desagües. Los residuos deben eliminarse de acuerdo con la normativa local.

El control contiene material de origen humano. Cada donante se ha sometido a pruebas con métodos aprobados y ha dado negativo en cuanto a la presencia de HbsAg y de anti-VIH I y II y anti-VHC. Sin embargo, como ningún método puede ofrecer una garantía completa de la ausencia de agentes infecciosos, este material debe tratarse como potencialmente infeccioso.

### 4 Valores esperados

Los valores esperados para cada nuevo lote de MRX Routine Normal Control se determinan con reactivos de MRX en los instrumentos especificados a continuación:

Parámetro	Reactivos	Instrumento
PT Owren INR	MRX PT Owren	ACL TOP
PT Quick INR	MRX PT Quick	ACL TOP
Tiempo de trombina	MRX Thrombin Time	ACL TOP
APTT	MRX APTT	ACL TOP
Fibrinógeno	MRX Fib Clauss	ACL TOP
Antitrombina	MRX Antithrombin	ACL TOP
Unidades de dímero D (DDU)	MRX Red D-dimer	Sysmex CS-series
Unidades de dímero D (FEU)	MRX Red D-dimer	Sysmex CS-series

Consulte el certificado de análisis para conocer los valores esperados específicos del lote para cada parámetro.

Los valores esperados deben utilizarse únicamente como orientación en el procedimiento interno de control de calidad empleado por el laboratorio. Se recomienda que cada laboratorio establezca su propio rango aceptable.

### 5 Preparación

- Antes de abrirlo, golpee cuidadosamente el vial contra una superficie para recoger el material liofilizado en el fondo.
- Añada 1,00 mL de agua desionizada (por ejemplo, MRX Laboratory Water, K5036). La temperatura del agua debe estar entre 15 y 25 °C.
- Vuelva a cerrar el vial y déjelo reposar durante aproximadamente 15 minutos entre 15 y 25 °C.
- Mezcle suavemente girando o rotando hasta que el contenido esté completamente reconstituido.

### 6 Almacenamiento y estabilidad

Conserve a 2-8 °C. Despues de la reconstitución, es estable durante 24 horas a 2-25 °C en el vial original cerrado, siempre que no se produzca contaminación.

## 7 Material necesario pero no suministrado

- Analizador de coagulación/analizador con detección turbidimétrica y pipetas.
- Agua desionizada para reconstitución.
- Ensayo(s) destinado(s) a medir los parámetros específicos en muestras de plasma humano citratado.
- Material de control con valores de parámetro en niveles diferentes de MRX Routine Normal Control.

A continuación se presentan los materiales recomendados:

Solución para la reconstitución	REF
MRX Laboratory Water	K5036
Reactivos	REF
MRX PT Owren	K5026
	K5027
	K5028
	K5064
MRX PT Quick	K5024
MRX APTT	K5029
	K5030
MRX Antithrombin	K5033
MRX Fib Clauss	K5031
MRX Thrombin Time	K5032
MRX Red D-dimer	K5034
	K5073
MRX Green D-dimer	K5011
MRX Blue D-dimer	K5035
Material de control	REF
MRX Routine Abnormal Control	K5040

## 8 Control de calidad

Para mantener la consistencia de los resultados del ensayo, se recomienda analizar juntos controles de diferentes niveles a intervalos regulares. Se recomienda que cada laboratorio establezca su propio rango aceptable para determinar la variación aceptable en los resultados diarios de la prueba, así como los intervalos apropiados para analizar los controles de acuerdo con las buenas prácticas de laboratorio. Debe determinarse un nuevo rango aceptable para cada lote individual de controles. Se sugiere la recalibración al menos cuando los controles no estén dentro del rango aceptable y/o cada vez que se utilice un nuevo lote de reactivo.

## 9 Limitaciones

Si se utilizan ensayos diferentes de los proporcionados por Nordic Biomarker, debe asegurarse de que su uso no entre en conflicto con el uso previsto del control. Consulte las instrucciones de uso del reactivo correspondiente.

Los ensayos no calibrados (APTT- y tiempo de trombina) son particularmente sensibles a las variaciones entre laboratorios. Los valores esperados deben usarse solo como orientación.

## 10 Resumen de seguridad y funcionamiento

El Resumen de seguridad y funcionamiento (SSP) está disponible en la base de datos europea sobre productos sanitarios (Eudamed), donde está vinculado a este UDI-DI básico, 73500603201773.

El sitio web público de Eudamed se encuentra en <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>. En caso de que Eudamed no esté completamente funcional, el SSP está disponible en Nordic Biomarker previa solicitud.

## 11 Notificación de incidentes

Cualquier incidente grave que se produzca en relación con este dispositivo deberá notificarse a Nordic Biomarker, así como a la autoridad nacional competente en la que esté establecido el usuario.

## 12 Información adicional

Se puede solicitar una copia en papel de estas instrucciones de uso. Póngase en contacto con su distribuidor local.

## 13 Definición de símbolos



Fabricante

Consulte las instrucciones  
electrónicas de uso

nordicbiomarker.com/IFU



Marca CE



Fecha de caducidad

Dispositivo médico  
de diagnóstico in vitro

Límite de temperatura



Número de catálogo



Riesgos biológicos



Código de lote

Contiene sangre humana o derivados del  
plasma

## 14 Historial de revisiones

Versión	Cambios respecto a la versión anterior
6.0	El documento se ha revisado en relación con el marcado CE en virtud del Reglamento (UE) 2017/746.

# Kasutusjuhend [ET]

## MRX Routine Normal Control

**REF** K5039

*In vitro* diagnostiliseks kasutamiseks.

### 1 Kasutusotstarve

Selleks, et hinnata kvaliteeti analüüsides, milles mõõdetakse järgmisi:

- PT INR
- Trombiini aeg
- APTT
- Fibrinogeen
- Antitrombiin
- D-dimeer

inimese tsitreeritud plasmaproovides. Oodatavad väärustused määratakse MRX analüüside abil, mille on esitanud Nordic Biomarker. Mõeldud kasutamiseks professionaalsetele laboratooriumitöötajatele, kes kasutavad koagulatsioonianalüsaatoreid või turbidimeetrilise tuvastusega analüsaatoreid.

### 2 Komponendid

MRX Routine Normal Control sisaldab  $10 \times 1 \text{ ml}$ :

- Lüofiliseeritud tsitreeritud inimplasma.
- Puhver.

### 3 Hoiatused ja ettevaatusabinõud

Kandke sobivat kaitseriietust. Vältige kokkupuudet naha ja silmadega. Ärge valage kanalisatsiooni. Jäätmek tuleb kõrvaldada vastavalt kohalikele eeskirjadele.

Kvaliteedikontroll sisaldab inimpäritolu materjali. Iga doonorit on kontrollitud heakskiidetud meetoditega ja proovid on olnud negatiivsed HbsAg, anti-HIV I ja II ning anti-HCV suhtes. Kuid ükski meetod ei saa anda täielikku kindlust, et nakkusetekitajad puuduvad, seetõttu tuleb seda materjali käsitleda kui potentsiaalselt nakkusohtlikku materjali.

### 4 Eeldatavad väärustused

Toote MRX Routine Normal Control iga uue partii eeldatavad väärustused määratakse kindlaks MRX reaktiivide abil allpool määratletud seadmetel.

Parameeter	Reaktiiv	Seade
PT Owren INR	MRX PT Owren	ACL TOP
PT Quick INR	MRX PT Quick	ACL TOP
Trombiini aeg	MRX Thrombin Time	ACL TOP
APTT	MRX APTT	ACL TOP
Fibrinogeen	MRX Fib Clauss	ACL TOP
Antitrombiin	MRX Antithrombin	ACL TOP
D-dimeer DDU	MRX Red D-dimer	Sysmex CS-seeria
D-dimeer FEU	MRX Red D-dimer	Sysmex CS-seeria

Iga parameetri partiispetsiifiliste oodatavate väärustuste jaoks vaadake analüüssertifikaati. Oodatavaid väärustusi tuleks kasutada ainult suunisena laboriseses kvaliteedi-kontrolli protseduuris, mida laboris rakendatakse. Igal laboril on soovitatav kehtestada oma vastuvõetav vahemik.

### 5 Ettevalmistamine

- Enne avamist koputage viaali ettevaatlikult vastu pinda, et raputada lahti põhja kogunenud lüofiliseeritud materjal.
- Lisage  $1,00 \text{ ml}$  deioniseeritud vett (nt MRX Laboratory Water, K5036). Vee temperatuur peab olema vahemikus  $15\text{--}25^\circ\text{C}$ .
- Sulgege viaal uesti ja laske sellel umbes 15 minutit seista temperatuuril  $15\text{--}25^\circ\text{C}$ .
- Segage ettevaatlikult keerutades või pöörates, kuni sisu on täielikult lahustunud.

### 6 Säilitamine ja stabiilsus

Säilitage temperatuuril  $2\text{--}8^\circ\text{C}$ . Pärast lahustumist säilib stabiilsena suletud originaalviaalis temperatuuril  $2\text{--}25^\circ\text{C}$  24 tundi, tingimusel, et ei saastu.

## 7 Vajalik, kuid komplektist puuduv materjal

- Koagulatsioonianalüsaator/analüsaator turbidimeetrilise tuvastamise ja pipettidega.
- Deioniseeritud vesi lahustamiseks.
- Analüüs(id) inimeste tsitreeritud plasmaproovides konkreetse(te) parameetri(te) mõõtmiseks.

Kontrollmaterjal, mille parameetrite väärused on erinevatel tasemetel kui MRX Routine Normal Control

Soovituslikud materjalid on esitatud allpool.

Lahus lahustamiseks	REF
MRX Laboratory Water	K5036
Reaktiivid	REF
MRX PT Owren	K5026 K5027 K5028 K5064
MRX PT Quick	K5024
MRX APTT	K5029 K5030
MRX Antithrombin	K5033
MRX Fib Clauss	K5031
MRX Thrombin Time	K5032
MRX Red D-dimer	K5034 K5073
MRX Green D-dimer	K5011
MRX Blue D-dimer	K5035
Kontrollimaterjal	REF
MRX Routine Abnormal Control	K5040

## 8 Kvaliteedikontroll

Analüüsitlemiste järjepidevuse säilitamiseks on soovitatav, et erineva tasemega kontolle analüüsitsaks koos korrapäraste ajavahemike järel. On soovitatav, et iga labor kehtestaks omaenda vastuvõetava vahemiku, et määräta kindlaks lubatav variatsioon katse igapäevases soorituses ning sobivad intervallid kontrollide analüüsimiseks vastavalt heale laboripraktikale. Iga kontrollpartii jaoks tuleb määrata uus vastuvõetav vahemik. Rekalibreerimist soovitatakse vähemalt siis, kui kontrollid ei ole vastuvõetavas vahemikus ja/või iga kord, kui kasutatakse uut reaktiivpartiid.

## 9 Piirangud

Kui kasutatakse muid analüüse kui need, mida pakub Nordic Biomarker, tuleb tagada, et kasutamine ei oleks vastuolus kontrolli kavandatud kasutamisega. Vaadake vastava reaktiivi kasutusjuhendit.

Kalibreerimata analüüsides (APTT- ja trombiinija analüüsides) on eriti tundlikud laboritevaheliste erinevuste suhtes. Oodatavaid väärusi tuleks kasutada ainult suunisena.

## 10 Ohutuse ja toimivuse kokkuvõte

Ohutuse ja toimivuse kokkuvõte (SSP) on kätesaadav Euroopa meditsiiniseadmete andmebaasis (Eudamed), kus see on seotud selle põhilise UDI-DI-ga, 73500603201773. Eudamedi avalik veebileht asub aadressil <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>. Kui Eudamed ei ole täielikult toimiv, saab SSP-d taotleda Nordic Biomarker.

## 11 Vahejuhtumist teatamine

Kõigist selle seadmega seotud tõsistest vahejuhtumitest tuleb teavitada ettevõtet Nordic Biomarker ja samuti selle riigi pädevat asutust, kus on kasutaja asukoht.

## 12 Lisateave

Käesolevate kasutusjuhendite paberkoopia on saadaval taotluse korral. Võtke ühendust kohaliku edasimüüjaga.

## 13 Sümbolite tähendus



Tootja



Vaadake elektroonilist kasutusjuhendit

nordicbiomarker.com/IFU



CE-märgis



Kasutamise lõpptähtpäev

*In vitro* diagnostiline meditsiiniseade

Piirtemperatuur



Katalooginumber



Bioloogilised riskid



Partii kood



Sisaldab inimvere või -plasma derivaate

## 14 Läbivaatamiste ajalugu

Versioon	Muudatused vörreldes eelmise versiooniga
6.0	Dokument on läbi vaadatud seoses määruse (EL) 2017/746 alusel tehtava CE-märgistusega.

# Käyttöohjeet [FI]

## MRX Routine Normal Control

**REF** K5039

*In vitro*-diagnostiikkakäytöön.

### 1 Käyttötarkoitus

Sellaisten määritysten laadunvalvontaan, joilla mitataan seuraavia:

- PT INR
- Trombiiniaika
- APTT
- Fibrinogeeni
- Antitrombiini
- D-dimeeri

sitratoiduissa ihmisen plasmanäytteissä. Odotetut arvot määritetään MRX määrityskäytäntöön, jotka tarjoaa Nordic Biomarker.

Kohdekyttääjä on ammattimainen laboratoriohenkilökunta, joka käyttää hyytymistutkimusanalyysiattoreita tai analyysiattoreita, jotka pystyvät mittamaan sameutta.

### 2 Ainesosat

MRX Routine Control sisältää 10 x 1 ml:

- kylmäkuivattua sitratoitua ihmisen plasmaa
- puskuria.

### 3 Varoitukset ja varotoimet

Käytä sopivaa suojavaatetusta. Vältä kosketusta ihan ja silmien kanssa. Älä tyhjennä viemäriin. Jätteet on hävitettävä paikallisten määräysten mukaisesti.

Kontrolli sisältää ihmisperäistä materiaalia. Kukin luovuttaja on testattu hyväksyttyillä menetelmillä, ja kunkin luovuttajan on todettu olevan negatiivinen HbsAg:n, anti-HIV I:n ja II:n sekä anti-HCV:n suhteen. Koska millään menetelmällä ei kuitenkaan voida saada täydellistä varmuutta siitä, että tartunnanaiheuttajia ei ole, tästä materiaalia on käsiteltävä mahdollisesti tartuntavaarallisena materiaalina.

### 4 Odotetut arvot

Kunkin uuden MRX Routine Normal Control -erän odotetut arvot määritetään MRX-reagensseilla alla määritellyillä laitteilla:

Parametri	Reagenssi	Laite
PT Owren INR	MRX PT Owren	ACL TOP
PT Quick INR	MRX PT Quick	ACL TOP
Trombiiniaika	MRX Thrombin Time	ACL TOP
APTT	MRX APTT	ACL TOP
Fibrinogeeni	MRX Fib Clauss	ACL TOP
Antitrombiini	MRX Antithrombin	ACL TOP
D-dimeeri DDU	MRX Red D-dimer	Sysmex CS -sarja
D-dimeeri FEU	MRX Red D-dimer	Sysmex CS -sarja

Katsotaan analyysisertifikaatista eräkohtaiset odotetut arvot kullekin parametrille. Odotettuja arvoja tulisi käyttää ohjeena ainoastaan laboratorion käyttämässä sisäisessä laadunvalvontamenettelyssä. Jokaiselle laboratoriolle suositellaan omien hyväksyttävien vaihteluvälien määrittämistä.

### 5 Valmistelu

- Napauta pulloa ennen avaamista joitain pintaan vasten, jotta kylmäkuivattu materiaali siirtyy pohjaan.
- Lisää 1,00 ml deionisoitua vettä (esim. MRX Laboratory Water, K5036). Veden lämpötilan tulee olla 15–25 °C.
- Sulje pullo uudelleen ja jätä paikalleen noin 15 minuutiksi 15–25 °C:ssa.
- Sekoita varovasti pyöritlemällä tai käänämällä, kunnes sisältö on kokonaan liuennut.

### 6 Varastointi ja stabiilius

Säilytä 2–8 °C:ssa. Säilyy käyttökuntaan saattamisen jälkeen stabiiliina suljetussa alkuperäisessä pullossa 24 tunnin ajan 2–25 °C:ssa edellyttäen, että kontaminaatiota ei tapahdu.

## 7 Tarvittava materiaali, jota ei toimiteta mukana

- Hyytymistutkimusanalysoattori/analysoattori, joka käyttää sameusmittaukseen perustuvaa tunnistusta ja pipettejä.
- Deionisoitu vesi käyttövalmiiksi saattamiseen.
- Määritykset, jotka on tarkoitettu mittamaan tiettyjä parametreja sitratoiduista ihmisen veriplasmanäytteistä.

Kontrollimateriaali, jonka parametriarvot ovat eri tasoilla kuin MRX Routine Normal Control -kontrollilla

Suositellut materiaalit esitetään alla:

Liuos käyttökuntaan saatamista varten	REF
MRX Laboratory Water	K5036
Reagenssit	REF
MRX PT Owren	K5026 K5027 K5028 K5064
MRX PT Quick	K5024
MRX APTT	K5029 K5030
MRX Antithrombin	K5033
MRX Fib Clauss	K5031
MRX Thrombin Time	K5032
MRX Red D-dimer	K5034 K5073
MRX Green D-dimer	K5011
MRX Blue D-dimer	K5035
Kontrollimateriaali	REF
MRX Routine Abnormal Control	K5040

## 8 Laadunvalvonta

Jotta määrittystulokset pysyisivät yhtenäisinä, suositellaan, että eri tasojen kontrollit analysoidaan yhdessä säännöllisin väliajoin. Kutakin laboratoriota suositellaan luomaan omat sallitut vaihetlevät testin päivittäisen suorituskyvyn sallitun vaihelun määrittämiseksi sekä asianmukaiset aikavälit kontrollien analysoimiseksi hyvän laboratoriokäytännön mukaisesti. Kullekin yksittäiselle kontrollierälle on määritettävä uusi hyväksyttävä vaihetluváli. Uudelleenkalibrointia suositellaan vähintään aina silloin, kun kontrollit eivät ole hyväksyttyväillä vaihetluvällillä ja/tai aina kun käytetään uutta reagenssierää.

## 9 Rajoitukset

Jos käytetään muita määrityskiä kuin niitä, joita Nordic Biomarker tarjoaa, on varmistettava, että käyttö ei ole ristiriidassa kontrollin suunnitellun käyttötarkoituksen kanssa. Katso lisätietoja vastaan reagenssin käyttöohjeista.

Kalibroimattomat määritykset (APTT- ja trombiiniaikatestit) ovat erityisen herkkiä laboratorioiden välisen vaihetluiden suhteeseen. Odotettuja arvoja pitää käyttää vain ohjeellisina.

## 10 Tiivistelmä turvallisuudesta ja suorituskyvystä

Tiivistelmä turvallisuudesta ja suorituskyvystä (SSP) on saatavilla lääkinnällisten laitteiden eurooppalaisessa tietokannassa (Eudamed), jossa se on linkitetty tähän Basic UDI-DI -tunnukseen, 73500603201773. Eudamedin julkinen verkkosivusto löytyy osoitteesta <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>. Jos Eudamed ei ole täysin toimintakyvinen, SSP on pyynnöstä saatavilla Nordic Biomarker -yhtiöltä.

## 11 Vaaratilanteiden raportointi

Kaikki tähän laitteeseen liittyvät vakavat vaaratilanteet on ilmoitettava Nordic Biomarker -yhtiölle sekä käyttäjän sijaintimaan kansalliselle toimivaltaiselle viranomaiselle.

## 12 Lisätietoja

Näiden käyttöohjeiden paperikopio on saatavana pyynnöstä. Ota yhteys paikalliseen jakelijaan.

## 13 Symbolien määritelmät



Valmistaja



Perehdy sähköisiin käyttöohjeisiin

nordicbiomarker.com/IFU



CE-merkintä



Käytettävä viimeistään



In vitro -diagnostinen lääkinnällinen laite



Lämpötilaraja



Luettelonumero



Biologiset riskit



Eräkoodi



Sisältää ihmisen veren tai plasman johdoksia

## 14 Versiohistoria

Versio	Muutokset aiempaan versioon
6.0	Asiakirja on tarkistettu CE-merkinnän yhteydessä asetuksen (EU) 2017/746 mukaisesti.

# Istruzioni per l'uso [IT]

## MRX Routine Normal Control

**REF** K5039

Per uso diagnostico *in vitro*.

### 1 Uso previsto

Per il controllo di qualità dei test destinati a misurare:

- INR PT
- Tempo di trombina
- APTT
- Fibrinogeno
- Antitrombina
- D-dimero

in campioni di plasma umano citrato. I valori attesi sono determinati con i test MRX forniti da Nordic Biomarker.

Destinato all'uso da parte di personale di laboratorio qualificato che utilizza analizzatori di coagulazione o analizzatori con rilevamento turbidimetrico.

### 2 Componenti

MRX Routine Normal Control è costituito da 10 x 1 ml:

- Plasma umano liofilizzato citrato.
- Tampone.

### 3 Avvertenze e precauzioni

Indossare indumenti protettivi idonei. Evitare il contatto con la cute e con gli occhi. Non versare negli scarichi urbani. Smaltire i rifiuti in conformità alle normative locali.

Il controllo contiene materiale di origine umana. Ogni donatore è stato testato con metodi approvati e risultato negativo per la presenza di HbsAg, anti-HIV I e II, e anti-HCV. Tuttavia, poiché nessun metodo può offrire la completa garanzia che gli agenti infettivi siano assenti, questo materiale deve essere trattato come potenzialmente infettivo.

### 4 Valori attesi

I valori attesi per ogni nuovo lotto di MRX Routine Normal Control sono determinati mediante reagenti MRX sugli strumenti come specificato di seguito:

Parametro	Reagente	Strumento
PT Owren INR	MRX PT Owren	ACL TOP
PT Quick INR	MRX PT Quick	ACL TOP
Tempo di trombina	MRX Thrombin Time	ACL TOP
APTT	MRX APTT	ACL TOP
Fibrinogeno	MRX Fib Clauss	ACL TOP
Antitrombina	MRX Antithrombin	ACL TOP
DDU D-dimero	MRX Red D-dimer	Sysmex CS-series
FEU D-dimero	MRX Red D-dimer	Sysmex CS-series

Fare riferimento al Certificato di analisi per i valori attesi specifici del lotto per ogni parametro. I valori attesi devono essere utilizzati esclusivamente come guida nella procedura interna di controllo di qualità impiegata dal laboratorio. È consigliabile che ogni laboratorio stabilisca un proprio intervallo accettabile.

### 5 Preparazione

- Prima di aprire la fiala, picchiettarla con cautela contro una superficie per smuovere il materiale liofilizzato sul fondo.
- Aggiungere 1,00 ml di acqua deionizzata (ad esempio MRX Laboratory Water, K5036). La temperatura dell'acqua deve essere compresa tra 15 e 25 °C.
- Richiudere la fiala e lasciarla riposare per circa 15 minuti a 15–25 °C.
- Mescolare delicatamente agitando o ruotando fino a quando il contenuto è completamente ricostituito.

### 6 Conservazione e stabilità

Conservare a 2-8 °C. Dopo la ricostituzione, stabilizzare per 24 ore a 2-25 °C nella fiala originale chiusa, a condizione che non si verifichi alcuna contaminazione.

## 7 Materiale richiesto ma non fornito

- Analizzatore di coagulazione/analizzatore con rilevamento turbidimetrico e pipette.
- Acqua deionizzata per la ricostituzione.
- Test destinati a misurare i parametri specifici in campioni di plasma umano citrato.
- Materiale di controllo con valori dei parametri a livelli diversi rispetto a MRX Routine Normal Control.

I materiali consigliati sono presentati di seguito:

Soluzione per la ricostituzione	REF
MRX Laboratory Water	K5036
Reagenti	REF
MRX PT Owren	K5026
	K5027
	K5028
	K5064
MRX PT Quick	K5024
MRX APTT	K5029
	K5030
MRX Antithrombin	K5033
MRX Fib Clauss	K5031
MRX Thrombin Time	K5032
MRX Red D-dimer	K5034
	K5073
MRX Green D-dimer	K5011
MRX Blue D-dimer	K5035
Materiale di controllo	REF
MRX Routine Abnormal Control	K5040

## 8 Controllo qualità

Per mantenere coerenti i risultati del test, si raccomanda di analizzare i controlli nei differenti livelli a intervalli regolari. È consigliabile che ogni laboratorio stabilisca un proprio intervallo accettabile per determinare la variazione ammissibile per le prestazioni giornaliere del test, così come gli intervalli appropriati per l'analisi dei controlli in conformità alle buone pratiche di laboratorio. Un nuovo intervallo accettabile deve essere determinato per ogni singolo lotto di controlli. Si consiglia la ricalibrazione almeno quando i controlli non rientrano nell'intervallo accettabile e/o ogni volta che viene utilizzato un nuovo lotto di reagenti.

## 9 Limitazioni

Nel caso in cui si utilizzino test diversi da quelli forniti da Nordic Biomarker, è necessario assicurarsi che il loro utilizzo non entri in conflitto con l'uso previsto del controllo. Fare riferimento alle Istruzioni per l'uso del relativo reagente.

I test non calibrati (test APTT e tempo di trombina) sono particolarmente sensibili alle variazioni tra i laboratori. Usare i valori attesi solo come guida.

## 10 Sintesi relativa alla sicurezza e alle prestazioni

La Sintesi relativa alla sicurezza e alle prestazioni (SSP) è disponibile nel database europeo dei dispositivi medici (Eudamed), dove è collegata all'UDI-DI di base 73500603201773.

Il sito Web di Eudamed è disponibile all'indirizzo <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>. Nel caso in cui Eudamed non sia completamente funzionante, l'SSP è disponibile su richiesta presso Nordic Biomarker.

## 11 Segnalazione di incidenti

Qualsiasi incidente grave che si verifichi in relazione a questo dispositivo deve essere segnalato a Nordic Biomarker e all'autorità nazionale competente del Paese in cui si trova l'utente.

## 12 Informazioni aggiuntive

Una copia cartacea di queste istruzioni per l'uso è disponibile su richiesta. Contattare il proprio distributore locale.

## 13 Definizione dei simboli



Produttore



Consultare le istruzioni per l'uso in formato elettronico

[nordicbiomarker.com/IFU](http://nordicbiomarker.com/IFU)



Marchio CE



Data di scadenza



Dispositivo medico-diagnostico in vitro



Limite di temperatura



Numero di catalogo



Rischi biologici



Codice del lotto



Contiene sangue umano o derivati del plasma

## 14 Cronologia della revisione

Versione	Modifiche alla versione precedente
6.0	Il documento è stato revisionato in relazione alla marcatura CE ai sensi del Regolamento (UE) 2017/746

# Naudojimo instrukcija [LT]

## MRX Routine Normal Control

**REF** K5039

*In vitro* diagnostikai.

### 1 Numatytas naudojimas

Analizų, skirtų atlikti matavimams, kokybės kontrolei:

- PT INR
- Trombino laikas
- APTT
- Fibrinogenas
- Antitrombinas
- D-dimeris

citratu apdorotuose žmogaus plazmos mėginiuose.

Tikėtinis vertės nustatomos naudojant MRX analizes, kurias pateikia „Nordic Biomarker“.

Skirta naudoti profesionaliems laboratorijos specialistams, dirbantiems su koaguliacijos analizatoriais arba analizatoriais su turbidimetrine aptikimo sistema.

### 2 Sudėtis

„MRX Routine Normal Control“ susideda iš 10 × 1 ml:

- liofilizuotos citratų apdorotos žmogaus plazmos;
- buferio.

### 3 Jspėjimai ir atsargumo priemonės

Vilkėti tinkamą apsauginę aprangą. Saugoti, kad nepatektų ant odos arba į akis. Nepilti į kanalizaciją. Atliekos turi būti šalinamos pagal vietas teisės aktų reikalavimus.

Šioje kontrolinėje medžiagoje yra iš žmogaus gautos medžiagos. Kiekvienas donoras buvo ištirtas taikant patvirtintus metodus ir buvo gautas neigiamas HbsAg, ŽIV I ir II antikūnų bei HCV antikūnų rezultatas. Vis dėlto, kadangi taikant jokį metodą negalima būti visiškai užtikrintiems, kad nėra užkrečiamųjų medžiagų, su šiomis medžiagomis turi būti elgiamasi taip, lyg jos galėtų būti užkrečiamos.

### 4 Numatomos vertės

Tikėtinos kiekvienos naujos MRX Routine Normal Control partijos vertės nustatomos naudojant „MRX“ reagentus toliau nurodytais prietaisais.

Parametras	Reagentas	Prietaisas
PT Owren INR	MRX PT Owren	ACL TOP
PT Quick INR	MRX PT Quick	ACL TOP
Trombino laikas	MRX Thrombin Time	ACL TOP
APTT	MRX APTT	ACL TOP
Fibrinogenas	MRX Fib Clauss	ACL TOP
Antitrombinas	MRX Antithrombin	ACL TOP
D dimeras DDU	MRX Red D-dimer	„Sysmex CS“ serija
D dimeras FEU	MRX Red D-dimer	„Sysmex CS“ serija

Kiekvieno parametro tikėtinis vertės nurodytos konkrečiai partijai skirtame analizės sertifikate. Tikėtinos vertės turėtų būti naudojamos tik kaip orientyras laboratorijoje taikomai vidinės kokybės kontrolės procedūrai. Kiekvienai laboratorijai rekomenduojama nustatyti savo priimtiną intervalą.

### 5 Paruošimas

- Prieš atidarydami atsargiai pastuksenkite buteliuką paviršių, kad liofilizuota medžiaga susikauptu dugne.
- Išpilkite 1,00 ml dejonizuoto vandens (pavyzdžiui, MRX Laboratory Water, K5036). Vandens temperatūra turi būti 15–25 °C.
- Vėl užkimškite buteliuką ir palikite maždaug 15 minučių 15–25 °C temperatūroje.
- Sukdami arba sukiodami atsargiai maišykite, kol turinys visiškai ištirps.

### 6 Laikymas ir stabilumas

Laikykite 2–8 °C temperatūroje. Paruošta medžiaga lieka stabili 24 valandas, kai laikoma uždarytame originaliame buteliuke 2–25 °C temperatūroje ir neužteršiama.

## 7 Reikalingos, tačiau nepateikiamas medžiagos

- Koaguliacijos analizatorius/analizatorius su turbidimetrine aptikimo sistema ir pipetėmis.
- Dejonizuotas vanduo rekonstitucijai.
- Tyrimai, skirti konkrečių parametru matavimui citratu apdorotuose žmogaus plazmos mėginiuose.
- Kontrolinė medžiaga su parametru vertėmis, kurios skiriasi nuo „MRX Routine Normal Control“.

Toliau pateikiamos rekomenduojamos medžiagos.

Tirpalas rekonstitucijai	REF
MRX Laboratory Water	K5036
Reagentai	REF
MRX PT Owren	K5026 K5027 K5028 K5064
MRX PT Quick	K5024
MRX APTT	K5029 K5030
MRX Antithrombin	K5033
MRX Fib Clauss	K5031
MRX Thrombin Time	K5032
MRX Red D-dimer	K5034 K5073
MRX Green D-dimer	K5011
MRX Blue D-dimer	K5035
Kontrolinė medžiaga	REF
MRX Routine Abnormal Control	K5040

## 8 Kokybės kontrolė

Siekiant palaikyti nuoseklius analizių rezultatus, rekomenduojama reguliarai kartu tirti skirtinį lygių kontrolines medžiagas. Kiekvienai laboratorijai rekomenduojama nustatyti savo priimtiną intervalą, kuriuo galima nustatyti leistiną teste rezultatų kintamumą kasdien, taip pat tinkamus intervalus kontrolinėms medžiagoms analizuoti pagal geros laboratorinės praktikos principus. Kiekvienai atskirai kontrolinių medžiagų partijai turi būti nustytas naujas priimtinis intervalas. Pakartotinai kalibrnuoti patartina bent jau tada, kai kontrolinės medžiagos nepatenka į priimtiną intervalą ir (arba) kaskart, kai naudojama nauja reagento partija.

## 9 Apribojimai

Jei naudojamos kitos analizės nei tos, kurias pateikia „Nordic Biomarker“, reikia užtikrinti, kad jas naudojant nebūtų pažeidžiama numatyta kontrolinių medžiagų naudojimo paskirtis. Atsižvelkite į atitinkamo reagento naudojimo instrukciją.

Nekalibruotos analizės (APTT ir trombino laiko analizės) yra ypač nestabilios dėl laboratorių skirtumų. Tikėtinis vertės turėtų būti naudojamos tik kaip orientyras.

## 10 Saugos ir veiksmingumo duomenų santrauka

Saugos ir veiksmingumo duomenų santrauka (SVDS) yra prieinama Europos medicinos priemonių duomenų bazėje (EUDAMED), kur ji susieta su šiuo baziniu UDI-DI, 73500603201773.

Viešąją EUDAMED interneto svetainę galima rasti adresu <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>. Jei EUDAMED veikia ne visu pajėgumu, SVDS galima gauti iš „Nordic Biomarker“, pateikus prašymą.

## 11 Pranešimas apie incidentus.

Apie bet kokį su šia priemone susijusį rimbą incidentą turi būti pranešama „Nordic Biomarker“ ir tos valstybės narės, kurioje naudotojas yra įsisteigęs / įsikūręs, nacionalinei kompetentingai institucijai.

## 12 Papildoma informacija

Galima užsakyti šios naudojimo instrukcijos spausdintą egzempliorių. Kreipkitės į vietinį platintoją.

# MediRox

## 13 Simbolių apibrėžtys



Gamintojas



Skaityti elektroninę naudojimo instrukciją

nordicbiomarker.com/IFU



CE ženklas



Naudoti iki nurodytos datos



In vitro diagnostikos medicinos priemonė



Temperatūros apribojimas



Katalogo numeris



Biologiniai pavojai



Serijos kodas



Yra žmogaus kraujo arba plazmos arinių

## 14 Peržiūrų chronologija

Versija	Pirmesnės versijos keitimai
6.0	Dokumentas buvo peržiūrėtas, atsižvelgiant į CE ženklinimą pagal Reglamentą (ES) 2017/746.

# Lietošanas instrukcija [LV]

## MRX Routine Normal Control

**REF** K5039

Lietošanai *in vitro* diagnostikā.

### 1 Paredzētais lietojums

Kvalitātes kontrolei paredzētajiem testiem, kas mēra:

- PT INR
- Trombīna laiks
- APTT
- Fibrinogēns
- Antitrombīns
- D-dimērs

citrētās cilvēka plazmas paraugos. Paredzamās vērtības tiek noteiktas ar MRX testiem, kurus nodrošina Nordic Biomarker. Paredzēts izmantošanai profesionālam laboratorijas personālam, kas izmanto koagulācijas analizatorus vai analizatorus ar turbidimetrisko noteikšanu.

### 2 Sastāvdaļas

MRX Routine Normal Control sastāv no 10 x 1 ml:

- liofilizētas citrētās cilvēka plazmas;
- bufera.

### 3 Brīdinājumi un piesardzības pasākumi

Aizsardzībai Valkāt piemērotu apģērbu. Izvairīties no saskares ar ādu un acīm. Neiztukšot kanalizāciju. Utilizēt atkritumus saskaņā ar vietējiem noteikumiem.

Kontrole satur cilvēka izcelesmes materiālu. Katrs donors ir pārbaudīts ar apstiprinātām metodēm, un ir konstatēts, ka HbsAg, anti-HIV I un II un anti-HCV klātbūtne ir negatīva. Tomēr, tā kā neviena metode nevar pilnībā izslēgt infekcijas iespējamību, ar šo materiālu jārīkojas kā ar potenciāli infekciju.

### 4 Paredzētās vērtības

Paredzamās vērtības katrai jaunai MRX Routine Normal Control partijai nosaka ar MRX reaģentiem, izmantojot tālāk norādītos instrumentus.

Parametrs	Reaģents	Instruments
PT Owren INR	MRX PT Owren	ACL TOP
PT Quick INR	MRX PT Quick	ACL TOP
Trombīna laiks	MRX Thrombin Time	ACL TOP
APTT	MRX APTT	ACL TOP
Fibrinogēns	MRX Fib Clauss	ACL TOP
Antitrombīns	MRX Antithrombin	ACL TOP
D-dimērs DDU	MRX Red D-dimer	Sysmex CS sērija
D-dimērs FEU	MRX Red D-dimer	Sysmex CS sērija

Katra parametra paredzamās vērtības katrai partijai ir norādītas analīzes sertifikātā. Paredzamās vērtības jāizmanto tikai kā norādes laboratorijā izmantotajās kvalitātes kontroles procedūrā. Katrai laboratorijai ieteicams noteikt savu pieņemamo diapazonu.

### 5 Sagatavošana

- Pirms atvēršanas uzmanīgi pasitiet flakonu pret virsmu, lai savāktos apakšā esošais liofilizētais materiāls.
- Pievienojiet 1,00 ml dejonizēta ūdens (piemēram, MRX Laboratory Water, K5036). Ūdens temperatūrai jābūt 15–25 °C.
- Vēlreiz aiztaisiet flakonu un Jaujiet tam aptuveni 15 minūtes nostāvēties 15–25 °C temperatūrā.
- Viegli sajauciet, saskalinot vai griežot, līdz satus ir pilnībā sagatavots lietošanai.

### 6 Glabāšana un stabilitāte

Glabāt 2–8 °C temperatūrā. Pēc sagatavošanas lietošanai 24 stundas glabājams 2–25 °C temperatūrā slēgtā oriģinālajā flakonā, nepieļaujot piesārņojumu.

## 7 Nepieciešamie materiāli, kas nav iekļauti komplektā

- Koagulācijas analizators/analizators ar turbidimetrisko noteikšanu un pipetēm.
- Dejonizēts ūdens rekonstituēšanai.
- Tests(-i), kas paredzēts(-i) konkrētu parametru mērišanai citrētās cilvēka plazmas paraugos.
- Kontroles materiāls ar parametru vērtībām citā līmenī nekā MRX Routine Normal Control.

Ieteicamie materiāli ir izklāstīti turpmāk:

Rekonstitūcijas šķidums	REF
MRX Laboratory Water	K5036
Reaģenti	REF
MRX PT Owren	K5026 K5027 K5028 K5064
MRX PT Quick	K5024
MRX APTT	K5029 K5030
MRX Antithrombin	K5033
MRX Fib Clauss	K5031
MRX Thrombin Time	K5032
MRX Red D-dimer	K5034 K5073
MRX Green D-dimer	K5011
MRX Blue D-dimer	K5035
Kontroles materiāls	REF
MRX Routine Abnormal Control	K5040

## 8 Kvalitātes kontrole

Lai nodrošinātu vienmērīgus testu rezultātus, ieteicams, lai kontroles dažādos līmeņos tiktu analizētas kopā regulāros intervālos. Katrai laboratorijai ir ieteicams noteikt savu pieņemamo diapazonu, lai noteiktu pieļaujamo svārstīgumu testa ikdienas veikšanā, kā arī atbilstošus intervālus kontroles analīzei saskaņā ar labu laboratorijas praksi. Katrai atsevišķai kontroles partijai ir jānosaka jauns pieļaujamais diapazons. Pārkalibrēšana ir ieteicama vismaz tad, kad kontroles nav pieņemamajā diapazonā un/vai ikreiz, kad tiek izmantota jauna reaģenta partija.

## 9 Ierobežojumi

Ja tiek izmantoti citi testi, nevis Nordic Biomarker sniegtie testi, ir jānodrošina, ka to izmantošana nav pretrunā ar paredzēto kontroles izmantošanu. Skatiet attiecīgā reaģenta lietošanas instrukciju.

Nekalibrēti testi (APTT un trombīna laika testi) ir īpaši jutīgi pret variācijām starp laboratorijām. Paredzamās vērtības ir izmantojamas tikai kā norādes.

## 10 Drošuma un veikspējas kopsavilkums

Drošuma un veikspējas kopsavilkums (SSP) ir pieejams Eiropas Medicīnisko ierīču datubāzē (Eudamed), kur tas ir saistīts ar šo pamata UDI-DI, 73500603201773. Eudamed publiskā tīmekļa vietne ir atrodama vietnē <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>. Ja Eudamed nedarbojas pilnībā, SSP pēc pieprasījuma ir pieejama no Nordic Biomarker.

## 11 Ziņošana par incidentiem

Par jebkuriem nopietniem incidentiem, kas saistīti ar šo ierīci, jāziņo uzņēmumam Nordic Biomarker, kā arī tās valsts kompetentajai iestādei, kurā lietotājs ir reģistrēts.

## 12 Papildinformācija

Šīs lietošanas instrukcijas papīra formāta kopija ir pieejama pēc pieprasījuma. Sazinieties ar vietējo izplatītāju.

## 13 Simboli skaidrojums



Ražotājs



Skatiet elektronisko lietošanas instrukciju

[nordicbiomarker.com/IFU](http://nordicbiomarker.com/IFU)



CE markējums



„Izlietot līdz” datums



*In vitro* diagnostikas medicīniskā ierīce



Temperatūras robeža



Kataloga numurs



Bioloģiskie riski



Partijas kods



Satur cilvēku asinis vai plazmas atvasinājumus

## 14 Pārskatīšanas vēsture

Versija	Iepriekšējās versijas izmaiņas
6.0	Dokuments ir pārskatīts saistībā ar CE markējumu saskaņā ar Regulu (ES) 2017/746.

# Bruksanvisning [NO]

## MRX Routine Normal Control

**REF** K5039

Til *in vitro*-diagnostisk bruk.

### 1 Tiltenkt bruk

For kvalitetskontroll av analyser som er ment å måle:

- PT INR
- Trombintid
- APTT
- Fibrinogen
- Antitrombin
- D-dimer

i sitrerte humane plasmaprøver. Forventede verdier fastsettes med MRX-analyser levert av Nordic Biomarker. Tiltenkt bruk av profesjonelt laboratoriepersonell som bruker koagulasjonsanalytatorer eller analysatorer med turbidimetrisk deteksjon.

### 2 Komponenter

MRX Routine Normal Control består av 10 x 1 mL:

- Frysetørket sitrert humant plasma.
- Buffer.

### 3 Advarsler og forholdsregler

Bruk egnede verneklær. Unngå kontakt med hud og øyne. Må ikke helles i avløp. Avfall må kastes i henhold til lokale forskrifter.

Kontrolen inneholder materiale av human opprinnelse. Hver donor er testet med godkjente metoder og er negativ for forekomst av HbsAg og anti-HIV I og II og anti-HCV. Ettersom ingen metoder kan garantere fravær av smittestoffer, skal dette materialet håndteres som potensielt smittefarlig materiale.

### 4 Forventede verdier

Forventede verdier for hver ny serie av MRX Routine Normal Control bestemmes med MRX-reagenser på instrumenter som spesifisert nedenfor:

Parameter	Reagens	Instrument
PT Owren INR	MRX PT Owren	ACL TOP
PT Quick INR	MRX PT Quick	ACL TOP
Trombintid	MRX Thrombin Time	ACL TOP
APTT	MRX APTT	ACL TOP
Fibrinogen	MRX Fib Clauss	ACL TOP
Antitrombin	MRX Antithrombin	ACL TOP
D-dimer DDU	MRX Red D-dimer	Sysmex CS-serien
D-dimer FEU	MRX Red D-dimer	Sysmex CS-serien

Se analysesertifikatet for seriespesifikke forventede verdier for hver parameter. Forventede verdier skal bare brukes som veiledning i den interne kvalitetskontrollprosedyren som brukes av laboratoriet. Det anbefales at hvert enkelt laboratorium etablerer sitt eget akseptable område.

### 5 Klargjøring

- Dunk hetteglasset forsiktig mot en overflate før du åpner det, for å samle det lyofiliserte materialet i bunnen.
- Tilsatt 1,00 ml avionisert vann (f.eks. MRX Laboratory Water, K5036). Vanntemperaturen skal holde 15–25 °C.
- Sett på korken igjen, og la hetteglasset stå i ca. 15 minutter ved 15–25 °C.
- Bland forsiktig ved å virvle eller rotere til innholdet er fullstendig rekonstituert.

### 6 Oppbevaring og stabilitet

Oppbevares ved 2–8 °C. Etter rekonstituering, stabilt i 24 timer ved 2–25 °C i det lukkede originale hetteglasset, forutsatt at det ikke forekommer kontaminering.

## 7 Materiell som kreves, men som ikke medfølger

- Koagulasjonsanalytator/analytator med turbidimetrisk deteksjon og pipetter.
- Deionisert vann til rekonstituering.
- Analys(er) beregnet på å måle den eller de spesifikke parameterne i sitrerte humane plasmaprøver.
- Kontrollmateriale med parameterverdier på andre nivåer enn MRX Routine Normal Control.

Anbefalte materialer presenteres nedenfor:

Løsning for rekonstituering	REF
MRX Laboratory Water	K5036
Reagenser	REF
MRX PT Owren	K5026 K5027 K5028 K5064
MRX PT Quick	K5024
MRX APTT	K5029 K5030
MRX Antithrombin	K5033
MRX Fib Clauss	K5031
MRX Thrombin Time	K5032
MRX Red D-dimer	K5034 K5073
MRX Green D-dimer	K5011
MRX Blue D-dimer	K5035
Kontrollmateriale	REF
MRX Routine Abnormal Control	K5040

## 8 Kvalitetskontroll

For å opprettholde konsekvente analyseresultater anbefales det at kontroller på ulike nivåer analyseres samtidig med jevne mellomrom. Det anbefales at hvert enkelt laboratorium etablerer sitt eget akseptable område for å fastslå den tillatte variasjonen i testytelsen fra dag til dag samt passende intervaller for å analysere kontroller i samsvar med god laboratoriepraksis. Et nytt akseptabelt område må bestemmes for hver enkelt kontrollserie. Det anbefales å kalibrere på nytt minst når kontrollene ikke ligger innenfor det akseptable området og/eller hver gang et nytt reagensparti tas i bruk.

## 9 Begrensninger

Hvis andre analyser enn de som tilbys av Nordic Biomarker, brukes, må det sikres at bruken ikke er i konflikt med kontrollens tiltenkte bruk. Se bruksanvisningen for det aktuelle reagensen.

Ikke-kalibrerte tester (APTT- og trombintidstester) er spesielt følsomme for variasjoner mellom laboratorier. Forventede verdier skal bare brukes som veiledning.

## 10 Sammendrag av sikkerhet og ytelse

Sammendraget av sikkerhet og ytelse (SSP) er tilgjengelig i den europeiske databasen for medisinsk utstyr (Eudamed), hvor det er koblet til denne grunnleggende UDI-DI-en, 73500603201773.

Eudameds offentlige nettsted finner du på <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>. Hvis Eudamed ikke fungerer fullt ut, er SSP tilgjengelig fra Nordic Biomarker på forespørsel.

## 11 Rapportering av hendelser

Eventuelle alvorlige hendelser som oppstår i forbindelse med denne enheten, skal rapporteres til Nordic Biomarker samt nasjonale myndigheter der brukeren er etablert.

## 12 Ytterligere informasjon

En papirkopi av denne bruksanvisningen er tilgjengelig på forespørsel. Kontakt den lokale distributøren.

## 13 Definisjon av symboler



Produsent



Se elektronisk bruksanvisning

nordicbiomarker.com/IFU



CE-merke



Utløpsdato



In vitro-diagnostisk medisinsk utstyr



Temperaturgrense



Katalognummer



Biologisk fare



Batchkode



Inneholder humant blod eller plasmaderivater

## 14 Endringshistorikk

Versjon	Endringer fra tidligere versjon
5.0	Dokumentet er revidert i forbindelse med CE-merking under forordning (EU) 2017/746.

# Navodila za uporabo [SL]

## MRX Routine Normal Control

**REF** K5039

Za diagnostično uporabo *in vitro*.

### 1 Predvidena uporaba

Za nadzor kakovosti preskusov, namenjenih za merjenje:

- PT INR
- Trombinski čas
- APTT
- Fibrinogen
- Antitrombin
- D-dimer

v citratiranih vzorcih človeške plazme. Pričakovane vrednosti so določene s testi MRX, ki jih zagotavlja Nordic Biomarker. Namenjeno strokovnemu laboratorijskemu osebju pri uporabi koagulacijskih analizatorjev ali analizatorjev s turbodimetričnim zaznavanjem.

### 2 Sestavni deli

MRX Routine Normal Control vsebuje 10 x 1 mL:

- liofilizirana človeška plazma z dodanim citratom,
- pufer.

### 3 Opozorila in previdnostni ukrepi

Nosite ustrezna zaščitna oblačila. Preprečite stik s kožo in očmi. Ne izpraznjite v kanalizacijo. Odpadke odstranite skladno z lokalnimi predpisi.

Kontrola vsebuje material človeškega izvora. Vsak darovalec je bil testiran z odobrenimi metodami in je bil negativen na prisotnost HbsAg in anti-HIV I in II ter anti-HCV. Ker pa nobena metoda ne more zagotoviti popolne odsotnosti povzročiteljev okužb, je treba s tem materialom ravnat kot s potencialno kužnim.

### 4 Pričakovane vrednosti

Pričakovane vrednosti za vsako novo serijo MRX Routine Normal Control so določene z reagenti MRX na instrumentih, kot je navedeno spodaj:

Parameter	Reagent	Instrument
PT Owren INR	MRX PT Owren	ACL TOP
PT Quick INR	MRX PT Quick	ACL TOP
Trombinski čas	MRX Thrombin Time	ACL TOP
APTT	MRX APTT	ACL TOP
Fibrinogen	MRX Fib Clauss	ACL TOP
Antitrombin	MRX Antithrombin	ACL TOP
DDU D-dimera	MRX Red D-dimer	Sysmex, serija CS
FEU D-dimera	MRX Red D-dimer	Sysmex, serija CS

Za pričakovane vrednosti posameznih parametrov glejte potrdilo o analizi posamezne serije. Pričakovane vrednosti se uporabljajo le kot smernice pri postopku notranjega nadzora kakovosti, ki ga izvaja laboratorij. Priporočljivo je, da vsak laboratorij določi svoj sprejemljiv razpon.

### 5 Priprava

- Pred odprtjem z vialo nežno potrkajte ob površino, da se liofilizirani material nabere na dnu.
- Dodajte 1,00 ml deionizirane vode (npr. MRX Laboratory Water, K5036). Temperatura vode mora biti 15–25 °C.
- Vialo ponovno zaprite in pustite stati približno 15 minut pri 15–25 °C.
- Vsebino previdno premešajte s sukanjem viale, dokler se vsebina popolnoma ne rekonstituira.

### 6 Shranjevanje in stabilnost

Shranujte pri temperaturi 2–8 °C. Po rekonstituciji je izdelek stabilen 24 ur pri 2–25 °C v zaprti originalni viali, 36 ene pride do kontaminacije.

## 7 Material, ki je potreben, vendar ni priložen

- Koagulacijski analizator/analizator s turbidimetričnim zaznavanjem in pipetami.
- Deionizirana voda za rekonstitucijo.
- Testi, namenjeni merjenju določenih parametrov v citiranih vzorcih človeške plazme.
- Kontrolni material z vrednostmi parametrov na različnih ravneh kot MRX Routine Normal Control.

Priporočeni material je naveden spodaj:

Raztopina za rekonstitucijo	REF
MRX Laboratory Water	K5036
Reagenti	REF
MRX PT Owren	K5026 K5027 K5028 K5064
MRX PT Quick	K5024
MRX APTT	K5029 K5030
MRX Antithrombin	K5033
MRX Fib Clauss	K5031
MRX Thrombin Time	K5032
MRX Red D-dimer	K5034 K5073
MRX Green D-dimer	K5011
MRX Blue D-dimer	K5035
Kontrolni material	REF
MRX Routine Abnormal Control	K5040

## 8 Kontrola kakovosti

Za ohranjanje doslednih rezultatov analiz je priporočljivo, da se kontrole različnih nivojev analizirajo skupaj v rednih intervalih. Priporočamo, da vsak laboratorij vzpostavi svoje lastno območje za določitev dovoljenega odstopanja pri vsakodnevnom izvajanju testa ter ustrezne intervale za analizo kontrol v skladu z dobro laboratorijsko prakso. Za vsako posamezno serijo kontrol je treba določiti novo sprejemljivo območje. Ponovna kalibracija je priporočena vsaj, kadar kontrole niso v sprejemljivem območju in/ali vsakič, ko se uporabi nova serija reagenta.

## 9 Omejitve

Če se uporabijo drugi testi, ki niso navedeni na spletni strani Nordic Biomarker, je treba zagotoviti, da uporaba ni v nasprotju s predvideno uporabo kontrolnega testa. Preberite navodila za uporabo ustreznega reagenta.

Nekalibrirani testi (testi APTT in testi trombinskega časa) so posebej občutljivi na razlike med laboratoriji. Pričakovane vrednosti je treba uporabljati zgolj kot smernice.

## 10 Povzetek varnosti in učinkovitosti

Povzetek o varnosti in učinkovitosti (SSP) je na voljo v evropski zbirki podatkov o medicinskih pripomočkih (Eudamed), kjer je povezan s tem osnovnim UDI-DI, 73500603201773.

Javno spletno mesto Eudamed je na voljo na naslovu <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>. Če sistem Eudamed ne deluje v celoti, je SSP na zahtevo na voljo na spletni strani Nordic Biomarker.

## 11 Poročanje o incidentih

O vseh resnih incidentih, ki se zgodijo v zvezi s tem pripomočkom, je treba poročati družbi Nordic Biomarker in pristojnemu nacionalnemu organu v državi, v kateri ima uporabnik sedež.

## 12 Dodatne informacije

Papirnata kopija teh navodil za uporabo je na voljo na zahtevo. Obrnite se na lokalnega distributerja.

## 13 Definicije simbolov



Proizvajalec



Glejte elektronska navodila za uporabo

[nordicbiomarker.com/IFU](http://nordicbiomarker.com/IFU)



Oznaka CE



Rok uporabnosti



Medicinski pripomoček za  
diagnostiko in vitro



Temperaturna omejitev



Kataloška številka



Biološka tveganja



Koda serije



Vsebuje deriveate človeške krvi ali plazme

## 14 Zgodovina revizij

Različica	Spremembe prejšnje različice
6.0	Dokument je bil revidiran v zvezi z oznako CE v skladu z Uredbo (EU) 2017/746.

# Bruksanvisning [SV]

## MRX Routine Normal Control

**REF** K5039

För *in vitro* diagnostisk användning.

### 1 Avsedd användning

För kvalitetskontroll av analyser avsedda att mäta:

- PT INR
- Trombintid
- APTT
- Fibrinogen
- Antitrombin
- D-dimer

i citrerade humana plasmaprover. Förväntade värden är bestämda med MRX-analyser som tillhandahålls av Nordic Biomarker. Avsedd att användas av professionell laboratoriepersonal med koagulationsinstrument eller analysinstrument med turbidimetrisk detektion.

### 2 Innehåll

MRX Routine Normal Control består av 10 × 1 ml:

- Frystorkad citrerad human plasma.
- Buffert.

### 3 Varningar och försiktighetsåtgärder

Använd lämpliga skyddskläder. Undvik kontakt med hud och ögon. Häll inte ut i avlopp. Avfall hanteras enligt lokala föreskrifter.

Kontrolldosen innehåller material av human ursprung. Varje donator har testats med godkända metoder och funnits negativ för närväro av HBsAg och anti-HIV I & II och anti-HCV. Eftersom ingen metod kan ge fullständig garanti för fränvaro av smittämnen, bör materialet hanteras som potentiellt smittsamt.

### 4 Förväntade värden

Förväntade värden för varje ny lot av MRX Routine Normal Control bestäms med MRX-reagens på instrument enligt nedan:

Parameter	Reagens	Instrument
PT Owren INR	MRX PT Owren	ACL TOP
PT Quick INR	MRX PT Quick	ACL TOP
Trombintid	MRX Thrombin Time	ACL TOP
APTT	MRX APTT	ACL TOP
Fibrinogen	MRX Fib Clauss	ACL TOP
Antitrombin	MRX Antithrombin	ACL TOP
D-dimer DDU	MRX Red D-dimer	Sysmex CS-series
D-dimer FEU	MRX Red D-dimer	Sysmex CS-series

Se analyscertifikatet för de lot-specifika förväntade värdena för varje parameter. De förväntade värdena ska endast användas som vägledning i laboratoriets interna kvalitetskontrollförfarande. Varje laboratorium rekommenderas att fastställa sitt eget acceptabla intervall.

### 5 Förberedelser

- Knacka vialen försiktigt mot underlaget för att ansamla det frystorkade materialet i botten innan den öppnas.
- Tillsätt 1,00 ml avjonat vatten (t ex MRX Laboratory Water, K5036). Vattentemperaturen ska vara mellan 15 – 25 °C.
- Återförslut vialen och låt den stå i cirka 15 minuter vid 15 – 25 °C.
- Blanda försiktigt genom att snurra eller rotera tills innehållet är helt rekonstituerat.

### 6 Förvaring och stabilitet

Förvara vid 2 – 8 °C. Hållbar 24 timmar efter rekonstituering vid förvaring vid 2 – 25 °C i försluten originalvial, förutsatt att ingen kontamination sker.

## 7 Nödvändigt material som inte ingår i förpackningen

- Koagulationsinstrument/analysinstrument med turbidimetrisk detektion och pipetter.
- Avjonserat vatten för rekonstituering.
- Analys(er) avsedd att mäta den eller de specifika parametrarna i citrerade humana plasmaprover
- Kontrollmaterial med parametervärden på andra nivåer än MRX Routine Normal Control

Nedan anges rekommenderade material:

Lösning för rekonstituering	REF
MRX Laboratory Water	K5036
Reagens	REF
MRX PT Owren	K5026 K5027 K5028 K5064
MRX PT Quick	K5024
MRX APTT	K5029 K5030
MRX Antithrombin	K5033
MRX Fib Clauss	K5031
MRX Thrombin Time	K5032
MRX Red D-dimer	K5034 K5073
MRX Green D-dimer	K5011
MRX Blue D-dimer	K5035
Kontrollmaterial	REF
MRX Routine Abnormal Control	K5040

## 8 Kvalitetskontroll

För att upprätthålla konsekventa analysresultat rekommenderas att med jämna mellanrum analysera kontroller i olika nivåer tillsammans. Varje laboratorium rekommenderas att fastställa sitt eget acceptabla intervall för att fastställa den tillåtna variationen i testets prestanda från dag till dag, samt lämpliga intervall för analys av kontroller i enlighet med god laboratoriesed. Ett nytt acceptabelt intervall måste fastställas för varje enskild lot av kontroller. Omkalibrering rekommenderas åtminstone när kontrollen inte ligger inom det accepterade intervallet och/eller varje gång ett ny lot av reagenset tas i bruk.

## 9 Begränsningar

Om andra analyser än de som tillhandahålls av Nordic Biomarker används, måste det säkerställas att användningen inte strider mot kontrollens avsedda användning. Se det aktuella reagensets bruksanvisning.

Icke-kalibrerade analyser (APTT- och trombintidsanalyser) är särskilt känsliga för variationer mellan laboratorier. Förväntade värden bör endast användas som vägledning.

## 10 Sammanfattnings av säkerhet och prestanda

Sammanfattningen av säkerhet och prestanda (SSP) finns tillgänglig i den europeiska databasen för medicintekniska produkter (Eudamed), där den är länkad till denna grundläggande UDI-DI, 73500603201773. Eudameds officiella webbplats finns på <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>. Om Eudamed inte fungerar fullt ut finns SSP tillgänglig från Nordic Biomarker på begäran.

## 11 Rapportering av tillbud

Allvarliga tillbud som inträffar vid användning av denna produkt ska rapporteras till Nordic Biomarker samt till den nationella behöriga myndigheten där användaren är etablerad.

## 12 Övrig information

En papperskopia av denna bruksanvisning är tillgänglig på begäran. Kontakta din lokala distributör.

## 13 Definition av symboler



Tillverkare



Läs den elektroniska bruksanvisningen

nordicbiomarker.com/IFU



CE-märke



Används före



In vitro diagnostisk produkt



Temperaturgräns



Katalognummer



Biologiska risker



Satsnummer



Innehåller mänskligt blod eller plasmaderivat

## 14 Revisionshistorik

Version	Ändringar sedan föregående version
6.0	Dokumentet har reviderats i samband med CE-märkning enligt förordning (EU) 2017/746.