

CRYOcheck™ **IVD**
ABNORMAL 1
REFERENCE CONTROL
ABNORMAL 2
REFERENCE CONTROL
Les Plasmas de Contrôle
de Hemostasis



CRYOcheck™

Hemostasis Control Plasmas

ABNORMAL 1 REFERENCE CONTROL ABNORMAL 2 REFERENCE CONTROL

Members of our Gold Standard Family of Assayed Plasmas

Intended Use


CRYOcheck Abnormal 1 Reference Control and CRYOcheck Abnormal 2 Reference Control are recommended for use in controlling the accuracy of quantitative assays used to assess hemostasis. CRYOcheck Abnormal 1 Reference Control controls accuracy in the borderline pathological range while CRYOcheck Abnormal 2 Reference Control controls accuracy in the pathological range.

Summary and Principle

The use of reference plasma is widely recommended for the quantification of hemostatic parameters in human plasma¹⁻⁴. These procedures are performed as part of the laboratory evaluation of patients with coagulation disorders and require the construction of reference or dose response curves from which quantitative measures of individual analytes can then be determined. The World Health Organization (WHO) has established a series of international standards for this purpose in an attempt to standardize these procedures. Upon the establishment of reference curves, quality control materials should be used to confirm the integrity of the assay system.

Reagents

CRYOcheck Abnormal 1 Reference Control and CRYOcheck Abnormal 2 Reference Control consist of normal citrated human plasma collected from a minimum of 20 carefully screened donors. The plasma pool is buffered using HEPES buffer. The pool is then adjusted to defined concentrations of hemostatic parameters, aliquoted and rapidly frozen. Each lot number is assayed using international reference standards (where available) and ranges for hemostatic parameters are assigned. *Refer to the ASSAY CERTIFICATE for the assigned ranges specific to each lot number.*

 *All blood products should be treated as potentially infectious. Source material from which this product was derived was found to be negative when tested in accordance with current FDA required tests. No known test methods can offer assurance that products derived from human blood will not transmit infectious agents. Accordingly, these human blood based products should be handled and discarded as recommended for any potentially infectious human specimen⁵.*

Storage and Handling

When stored at -40 to -80 °C, CRYOcheck Abnormal 1 Reference Control and CRYOcheck Abnormal 2 Reference Control are stable to the end of the month indicated on the product packaging.

Thaw each vial at 37 °C (± 1 °C) in a waterbath. **The use of a dry bath or heating block for thawing is not recommended.** Thawing times are important and should be strictly adhered to. The use of a timer is recommended. Refer to the Thawing Table for recommended thawing times based on aliquot size. Allow thawed plasma to acclimate to room temperature (18 to 25 °C) and invert gently prior to use.

Thawing Table	
Aliquot Size	37 °C (± 1 °C) Waterbath
0.5 mL	3 minutes
1.0 mL	4 minutes

CRYOcheck Abnormal 1 Reference Control and CRYOcheck Abnormal 2 Reference Control may be used for up to eight hours after thawing, if capped in the original vial and maintained at 2 to 8 °C. Allow refrigerated plasma to acclimate to room temperature (18 to 25 °C) and invert gently prior to use. **Thawed material should be discarded after eight hours and should not be refrozen.**

Availability

Product	Catalog #	Format
Abnormal 1 Reference Control	ARP1-05	25 vials x 0.5 mL
Abnormal 1 Reference Control	ARP1-10	25 vials x 1.0 mL
Abnormal 2 Reference Control	ARP2-10	25 vials x 1.0 mL

Instruments

Each lab should prepare the local instrument in accordance with the manufacturer’s instructions for use.

Procedure

After thawing and preparing CRYOcheck Abnormal 1 Reference Control and CRYOcheck Abnormal 2 Reference Control, use in accordance with established laboratory quality control procedures.

Materials Provided

- CRYOcheck Abnormal 1 Reference Control or
- CRYOcheck Abnormal 2 Reference Control

Materials Required but not Provided

- Waterbath capable of maintaining 37 °C (± 1 °C)
- Timer
- Assay reagents
- Coagulation instrument or assay system
- Calibration plasma (e.g. CRYOcheck Normal Reference Plasma)
- Sample cups
- Volumetric pipette
- Plastic disposable pipettes

Quality Control

Each laboratory should establish its own quality control (QC) ranges using acceptable statistical methods. These QC ranges may then be used to monitor and validate the integrity of the test system⁶. For all coagulation tests, the laboratory must include at least two levels of control for every eight hours of operation and any time a change in reagents occurs⁷.

Results

Control results should fall within the laboratory’s established QC ranges provided the integrity of the test system has not been compromised.

Limitations of the Procedure

When proper control values are not obtained, assessment of each component of the test system including reagents, control plasmas, instrumentation and operator technique must be undertaken in order to ascertain that all other components are functioning properly.

Expected Values

Refer to the **ASSAY CERTIFICATE** for the expected ranges specific to each lot number of CRYOcheck Abnormal 1 Reference Control and CRYOcheck Abnormal 2 Reference Control.

Performance Characteristics

Ranges that have been assigned to CRYOcheck Abnormal 1 Reference Control and CRYOcheck Abnormal 2 Reference Control have been determined in accordance with accepted clinical laboratory procedures. All components in each individual system should be assessed to determine their effect on the reproducibility and accuracy of expected values. When used properly, CRYOcheck Abnormal 1 Reference Control and CRYOcheck Abnormal 2 Reference Control are subject to the limitations of the assay system in use.

CRYOcheck™

ABNORMAL 1 REFERENCE CONTROL ABNORMAL 2 REFERENCE CONTROL Les Plasmas de Contrôle de Hemostasis

Intérêt du Coffret


CRYOcheck Abnormal 1 Reference Control et CRYOcheck Abnormal 2 Reference Control sont recommandés pour contrôler de façon précise toute méthode de dosage en hémostase nécessitant l’emploi d’un plasma humain titré ayant des valeurs pathologiques. Le CRYOcheck Abnormal 1 Reference Control se situe autour des valeurs seuils alors que le CRYOcheck Abnormal 2 Reference Control a des valeurs très pathologiques.

Résumé et Principe

L’utilisation du CRYOcheck Abnormal 1 Reference Control et CRYOcheck Abnormal 2 Reference Control est fortement recommandée pour la vérification des méthodes mesurant les paramètres hémostatiques dans le plasma humain¹⁻⁴. Les procédures de dosage sont effectuées par le laboratoire pour identifier des anomalies de l’hémostase chez les patients et nécessitent l’emploi de plasma de référence pour calibrer et contrôler les méthodes de dosages. L’organisation mondiale de la santé (OMS ou WHO en anglais) a établi une série de standards internationaux pour ces usages afin de standardiser ces procédures. Une fois les courbes de calibration obtenues, le dosage de contrôles qualités normaux et pathologiques doit être effectué pour confirmer l’intégrité du système de dosage.

Réactifs

CRYOcheck Abnormal 1 Reference Control et CRYOcheck Abnormal 2 Reference Control sont les plasmas humain citrate. Ils sont obtenus par le mélange d’au moins 20 poches de plasma de donneurs sains sélectionnés avec soin. Le pool de plasma est ensuite tamponné avec de l’HEPES, aliquote et congelé rapidement. Chaque paramètre d’un lot de CRYOcheck Abnormal 1 Reference Control et CRYOcheck Abnormal 2 Reference Control a été validé en utilisant un standard international (s’il existe) et des valeurs sont spécifiquement attribuées. **Se référer aux valeurs figurant sur le certificat d’analyse pour chaque lot.**

 *Tous les produits sanguins doivent être traités comme potentiellement infectieux. Les matières dont ils dérivent, ont été testées suivants les directives imposées par la FDA. Cependant, aucune méthode connue ne peut offrir l’assurance que les produits dérivés du sang humain ne transmettent pas d’agents infectieux. En conséquence, ces produits issus de sang humain doivent être manipulés et détruits comme préconisés pour tout échantillon potentiellement infectieux⁵.*

Conservation et préparation du réactif

Ce plasma est stable, s’il est conservé congelé entre -40 et -80 °C, jusqu’à la fin du mois de la date de péremption indiquée sur l’emballage.

Décongeler chaque flacon à 37 °C (±1 °C) dans un bain-marie. **L’utilisation d’un bain sec ou d’un bloc chauffant pour la décongélation n’est pas recommandée.** Les temps de décongélation sont importants et doivent être rigoureusement respectés. Un chronomètre est recommandé. Se référer aux tables de décongélation basées sur la taille des aliquotes. Laisser les plasmas se stabiliser à la température ambiante (18 à 25 °C) et retourner doucement avant utilisation.

Table de Décongélation	
Taille de l’aliquote	Bain-marie à 37 °C (± 1 °C)
0.5 ml	3 minutes
1.0 ml	4 minutes

CRYOcheck Abnormal 1 Reference Control et CRYOcheck Abnormal 2 Reference Control doit être utilisé dans les huit heures suivant la décongélation, s’il est conservé dans son flacon d’origine, à 2 à 8 °C. Laisser les plasmas se stabiliser à la température ambiante (18 à 25 °C) et retourner doucement avant utilisation. **Le matériel**

PrecisionBioLogic

décongelé doit être détruit après huit heures et ne doit pas être recongelé.

Disponibilité

Produit	Référence	Présentation
Abnormal 1 Reference Control	ARP1-05	25 flacons de 0.5 ml
Abnormal 1 Reference Control	ARP1-10	25 flacons de 1.0 ml
Abnormal 2 Reference Control	ARP2-10	25 flacons de 1.0 ml

Instruments

Chaque laboratoire doit préparer les instruments nécessaires stipulés dans les instructions du fabricant.

Procédure

Après décongélation du CRYOcheck Abnormal 1 Reference Control et CRYOcheck Abnormal 2 Reference Control, utilisezle selon les procédures établies au laboratoire pour les dosages des paramètres hémostatiques.

Matériel fourni

- CRYOcheck Abnormal 1 Reference Control ou
- CRYOcheck Abnormal 2 Reference Control

Matériels requis mais non fournis

- Bain-marie 37 °C (±1 °C)
- Instrument de coagulation ou système de dosage
- Plasma de calibration (ex. CRYOcheck Normal Reference Plasma)
- Tubes plastiques
- Pipettes plastiques
- Micro-pipette
- Chronomètre
- Réactifs spécifiques

Contrôle de qualité

Chaque laboratoire doit établir ses propres normes de contrôle qualité utilisant des méthodes statistiques acceptables. Ces normes doivent être utilisées afin de contrôler et de valider l’intégrité des systèmes de test⁶. Pour tous les tests de coagulation, le laboratoire doit inclure au moins deux niveaux de contrôle toutes les huit heures et en aucun cas, un changement de réactifs ne doit intervenir⁷.

Résultats

Chaque laboratoire doit établir ses propres normes et veiller à les contrôler.

Limites de la Méthode

Quand des valeurs attendues des contrôles ne sont pas conformes, le contrôle de chaque composant du système de mesure (réactifs, plasmas de contrôle, instrument et technique opératoires) doit être effectué afin de s’assurer que tous les composants sont fonctionnellement corrects.

Valeurs Attendues


Les valeurs peuvent varier suivant les lots. Veuillez vous référer au **CERTIFICAT D’ANALYSE** correspondant au lot du CRYOcheck Abnormal 1 Reference Control ou CRYOcheck Abnormal 2 Reference Control.

Performances

Les valeurs assignées au CRYOcheck Abnormal 1 Reference Control et CRYOcheck Abnormal 2 Reference Control ont été déterminées selon des procédures internes au laboratoire du fabricant. Quand ils sont utilisés selon les méthodes préconisées, les résultats restent soumis aux limitations propres liées au système de dosage utilisé. Il est donc recommandé de déterminer la précision et la reproductibilité du plasma contrôle de référence normal dans le système de dosage utilisé.

Bibliography / Bibliographie

1. Dombrose FA, Barnes CC Jr, Gaynor JJ, Elston RC. A lyophilized human reference plasma for coagulation factors. Evidence for stability of factors I, II, V, and VII through XII. Am J Clin Pathol. 1982; 77(1):32-45.
2. Burgi W, Schnell, E. Artificial control materials: Coagulation. In: Rosalki, SB, editor. New approaches to laboratory medicine. Darmstadt: G-I-T Verlag Ernst Giebeler; 1981. p. 57-65.
3. Thelin GM. Preparation and standardization of a stable AHF plasma. Thromb Diath Haemorrh 1968; 19(3):423-429.
4. Dombrose FA, Barnes CC. A standard reference plasma for coagulation assays. In: Triplett DA, editor: Standardization of coagulation assays: An overview. Illinois: ASCP Press; 1982. p. 223-234.
5. Biosafety in Microbiological and Biomedical Laboratories 5th ed. Centers for Disease Control and Prevention / National Institutes of Health, 2007.
6. Cembrowski GS, Carey RN. Laboratory quality management. Chicago: ASCP Press; 1989. p. 166-171.
7. CLIA 2004 – Code of Federal Regulations, 42CFR493.1269, 2004.

 European Authorized Representative (Regulatory affairs only)
Emergo Europe—Prinsessegracht 20, 2514 AP The Hague, The Netherlands



Symbols used / Symboles utilisés

09.60.00004

Rev. 13 May / mai 2017



In vitro diagnostic medical device

Dispositif médical de diagnostic *in vitro*



Batch code

Désignation du lot



Use by

Date de péremption



Temperature limitation

Températures limites de conservation



Biological risks

Risque biologique



Manufacturer

Fabricant



Authorized representative

Mandataire

