

CRP FL

RP 2H135 3 x 40 + 1 x 15 ml
RP 6U126 2 x 56 + 1 x 14 ml

UTILISATION

Réactif pour la détermination quantitative *in vitro* de la protéine C-réactive dans les fluides biologiques.

PRINCIPE

La protéine C-réactive (CRP) réagit de façon sélective avec un anticorp anti-CRP de manière à former un immunocomplexe. La turbidité obtenue est proportionnelle à la concentration en CRP dans l'échantillon, et mesurée à la longueur d'onde de 340 nm.

COMPOSANTS FOURNIS

Uniquement à usage diagnostique *in vitro*.

Les composants du kit sont stables jusqu'à la date de péremption indiquée sur l'emballage.
Conserver à l'abri de la lumière directe.

CRP R1 2H135: 3 x 40 ml (liquide) capsule blanc
6U126: 2 x 56 ml (liquide) capsule blanc

Composition : Tampon pH 7.50, PEG ≥ 2%, stabilisateurs et conservateurs.

CRP R2 2H135: 1 x 15 ml (liquide) capsule rouge
6U126: 1 x 14 ml (liquide) capsule rouge

Composition : Anticorps anti-CRP humaine ≥ 2%, stabilisateurs et conservateurs.

Conserver les composants du kit à 2-8 °C.

PRÉPARATION DU RÉACTIF

Utiliser les réactifs séparés.

Stabilité: jusqu'à date de péremption indiquée sur l'étiquette à 2-8 °C.
Stabilité après la première ouverture: utiliser de préférence dans les 60 jours à 2-8 °C, à l'abri de la lumière.

PRÉCAUTIONS

CRP R1: Danger. Provoque de graves lésions des yeux (H318). Porter des gants de protection / un équipement de protection des yeux (P280). EN CAS DE CONTACT AVEC LES YEUX: rincer avec précaution à l'eau pendant plusieurs minutes.

 Enlever les lentilles de contact si la victime en porte et si elles peuvent être facilement enlevées. Continuer à rincer (P305+P351+P338). Appeler immédiatement un médecin (P310).

CRP R2: Le produit n'est pas classé comme dangereux.

ÉCHANTILLON

Sérum - plasma.
Les échantillons doivent être protégés de la lumière directe.
Les échantillons conservés entre 2 et 8 °C sont stables pendant 7 jours et 1 mois à -20 °C.

INTERVALLES DE RÉFÉRENCE

Adultes < 5 mg/l

Chaque laboratoire doit établir ses propres intervalles de référence selon sa population.

CONTRÔLE DE QUALITÉ - CALIBRATION

L'exécution d'un contrôle de qualité interne est recommandée.

Si le système d'analyse l'exige, un calibrateur humain est disponible:
CRP CALIBRATOR

Contacter le Service Clients pour plus d'informations.

PERFORMANCES DU TEST

Intervalle de dosage

L'intervalle de dosage dépend de la concentration du standard plus élevé utilisé dans la calibration.

Si la valeur est supérieure à cette concentration, il est conseillé de diluer l'échantillon 1+4 avec de l'eau distillée et de répéter le test, en multipliant le résultat par 5.

Effet Hook

Aucun effet Hook n'est relevé avec des concentrations inférieures à 2600 mg/l.

Sensibilité/limite décelable

La méthode est en mesure de déceler jusqu'à 1.0 mg/l.

Interférences

Aucune interférence n'est décelable en présence de:
hémoglobine ≤ 1000 mg/dl
bilirubine ≤ 30 mg/dl
lipides ≤ 1300 mg/dl
facteur rhumatoïde ≤ 415 IU/ml

Précision

dans la série (n=10)	moyenne (mg/l)	SD (mg/l)	CV%
échantillon 1	28.6	0.44	1.54
échantillon 2	69.0	0.71	1.03
entre les séries (n=20)	moyenne (mg/l)	SD (mg/l)	CV%
échantillon 1	28.0	0.88	3.13
échantillon 2	69.2	1.87	2.70

Comparaison entre les méthodes

Une comparaison avec une méthode disponible dans le commerce a donné les résultats suivants:

$$\text{CRP concurrent} = x$$

$$\text{CRP FL CHEMA} = y$$

$$n = 105$$

$$y = 0.96x + 0.07 \text{ mg/l}$$

$$r^2 = 0.998$$

REMARQUES RELATIVES A L'ÉLIMINATION

Ce produit est destiné à une utilisation au sein de laboratoires d'analyses professionnelles.

P501: Eliminer le contenu conformément à la réglementation nationale/internationale.

ESPÀÑOL

rev. 26/09/2016

CRP FL

RP 2H135 3 x 40 + 1 x 15 ml
RP 6U126 2 x 56 + 1 x 14 ml

USO

Reactiva para la determinación cuantitativa *in vitro* de la proteína C reactiva en los fluidos biológicos.

PRINCIPIO

La proteína C reactiva (CRP) reacciona de forma selectiva con un anticuerpo anti-CRP para formar un inmunocomplejo. La turbidez producida es proporcional a la concentración de CRP en la muestra, y se mide a una longitud de onda de 340 nm.

COMPONENTES SUMINISTRADOS

Solo para uso diagnóstico *in vitro*.

Los componentes del kit se mantienen estables hasta la fecha de caducidad indicada en el envase.
Conserver protegido de la luz directa.

CRP R1 2H135: 3 x 40 ml (líquido) cápsula blanca
6U126: 2 x 56 ml (líquido) cápsula blanca

Composición: Tampon pH 7.50, PEG ≥ 2%, estabilizantes y conservantes.

CRP R2 2H135: 1 x 15 ml (líquido) cápsula roja
6U126: 1 x 14 ml (líquido) cápsula roja

Composición: Anticuerpos anti-CRP humana ≥ 2%, estabilizantes y conservantes.

Conserver los componentes del kit a 2-8 °C.

PREPARACIÓN DEL REACTIVO

Utilizar los reactivos separados.

Estabilidad: hasta la caducidad en la etiqueta a 2-8 °C.

Estabilidad tras la primera apertura: utilizar preferiblemente antes de 60 días a 2-8 °C.

PRECAUCIONES

CRP R1: Peligro. Provoca lesiones oculares graves (H318).

 Llevar guantes de protección. Llevar gafas de protección (P280). EN CASO DE CONTACTO CON LOS OJOS: Enjuagar con agua cuidadosamente durante varios minutos. Quitar las lentes de contacto cuando estén presentes y puesta hacerse con facilidad. Proseguir con el lavado (P305+P351+P338). Llamar inmediatamente a un médico (P310).

CRP R2: No está clasificado como peligroso.

MUESTRA

Suero, plasma.

Las muestras deben protegerse de la luz directa.
Las muestras se mantienen estables 7 días a 2-8 °C y 1 mes a -20 °C.

INTERVALOS DE REFERENCIA

Adultos < 5 mg/l

Cada laboratorio deberá establecer sus propios intervalos de referencia en relación con la población propia.

CONTROL DE CALIDAD - CALIBRACIÓN

Se recomienda la ejecución de un control de calidad interno.
Si el sistema analítico lo requiere, está disponible un calibrador con base humana:

CRP CALIBRATOR

Contactar con el Servicio al cliente para más información.

PRESTACIONES DE LA PRUEBA

Intervalo de medición

El intervalo de medición depende de la concentración del estándar más alto empleado en la calibración.

Si el valor resultase superior a dicha concentración, se recomienda diluir la muestra 1+4 con agua destilada y repetir la prueba, multiplicando el resultado por 5.

Efecto gancho

No se observa efecto gancho con concentraciones inferiores a 2600 mg/l.

BIBLIOGRAFIA / BIBLIOGRAPHY / BIBLIOGRAPHIE / BIBLIOGRAFÍA

Algara M., Gomes D., Da Silva J.E. *Clin. Chim. Acta* 2013, 415, 1-9
Tietz *Textbook of Clinical Chemistry*, Fourth Edition, Burtis-Ashwood-Brunns (2006), 555-556.

IVD	dispositivo medico-diagnóstico <i>in vitro</i> <i>in vitro</i> diagnostic medical device
LOT	número de lote batch code
REF	número de catálogo catalogue number référence catalogue número de catálogo
	límite de temperatura temperature limit limite de température límite de temperatura
	usar entro la fecha use-by date utiliser avant la date utilizar por fecha
	attention caution attention atención
	consultar le instructions d'uso consult instructions for use consultar las instrucciones de utilización consultar las instrucciones de uso