

Elecsys Tacrolimus

REF			SYSTEM
07251254190	07251254500	300	cobas e 402 cobas e 801

Español

Información del sistema

Nombre abreviado	ACN (código de aplicación)
TCL	10022

Uso previsto

Inmunoensayo *in vitro* para la determinación cuantitativa del tacrolimus en sangre total humana. El ensayo constituye una ayuda en el manejo de pacientes con trasplante cardíaco, hepático y renal bajo tratamiento con tacrolimus.

Este inmunoensayo de electroquimioluminiscencia (electrochemiluminescence immunoassay) "ECLIA" está previsto para el uso en inmunoanalizadores **cobas e**.

Características

El tacrolimus (también llamado FK506) es un antibiótico macrolido identificado en 1984 como producto de la actinobacteria *Streptomyces tsukubaensis* por un equipo japonés.^{1,2,3} Los estudios realizados mostraron que el tacrolimus es 10-100 veces más potente que la ciclosporina en cuanto a la inhibición de diferentes respuestas inmunitarias.⁴

Se cree que el tacrolimus ejerce su principal efecto inmunosupresor inhibiendo la activación y proliferación de las células T. El tacrolimus intracelular forma un complejo con una inmunofilina llamada proteína fijadora de FK506 (FKBP-12) que inhibe la actividad enzimática de la calcineurina.⁵ Esta inhibición reduce la desfosforilación y la translocación nuclear del factor nuclear de células T activadas (NFAT) que regula la transcripción de diferentes citoquinas como IL-2, IL-4, TNF- α e interferón- γ limitando de esta manera la activación y proliferación de los linfocitos.^{6,7,8,9,10}

El tacrolimus es altamente lipofílico siendo su absorción incompleta y variable. Una vez absorbido, el tacrolimus se une extensamente a proteínas y eritrocitos. El 99 % del fármaco en plasma se fija a la albúmina o a la α -1-glicoproteína.¹¹

La biodisponibilidad y el metabolismo del tacrolimus dependen fuertemente de la actividad de las isoenzimas CYP3A4 y CYP3A5 del citocromo P450 así como de la glucoproteína-p, una bomba de salida que exhibe una variabilidad inter e intraindividual significativa de expresión y función.^{12,13,14}

El tacrolimus presenta una elevada variabilidad intra e interpaciente y puede producir efectos adversos potencialmente graves dependientes de la dosis (demasiado bajas o altas). Las concentraciones inadecuadas de tacrolimus pueden llevar al rechazo del órgano trasplantado. Las concentraciones altas pueden producir severos efectos adversos. Estos incluyen nefrotoxicidad, neurotoxicidad, desórdenes gastrointestinales, diabetogénesis, hipertensión así como complicaciones malignas.^{15,16}

Desde hace muchos años, los estándares clínicos vigentes prevén el seguimiento farmacoterapéutico y la supervisión de las concentraciones administradas para mantener la exposición del paciente al fármaco dentro de un estrecho margen terapéutico contribuyendo de esta manera al tratamiento exitoso del paciente.^{16,17} En muchos casos, el seguimiento de la concentración mínima (C₀) sigue sirviendo de guía para determinar las dosis individuales de tacrolimus aunque se ha cuestionado la relación entre la C₀ y la respuesta clínica. El área bajo la curva de concentración plasmática vs tiempo (AUC₀₋₁₂) se considera generalmente como el mejor marcador de la exposición aunque es costoso y poco práctico. Para evaluar la efectividad de estrategias alternativas a la C₀ deberían efectuarse estudios prospectivos multicéntricos.¹⁶

Principio del test

Precipitación manual:

Antes de realizar el test Elecsys Tacrolimus, las muestras, los calibradores y los controles deben **pretratarse** con el reactivo Elecsys ISD Sample Pretreatment.

Este reactivo sirve para la lisis de las células, la extracción de tacrolimus y la precipitación de la mayoría de las proteínas sanguíneas. Tras centrifugar las muestras **pretratadas**, se obtiene un sobrenadante con tacrolimus cuyas alícuotas se analizan con el test Elecsys Tacrolimus.

Principio de competición. Duración total del test: 18 minutos.

- 1.ª incubación: 21 μ L de muestra pretratada se incuba con un anticuerpo anti-tacrolimus marcado con biotina y un derivado de tacrolimus marcado con quelato de rutenio^{a)}. Según la concentración de analito en la muestra y la formación del respectivo inmunocomplejo, los puntos de fijación del anticuerpo marcado son ocupados en parte por el analito de la muestra y en parte por el hapteno marcado con rutenio.
- 2.ª incubación: después de incorporar las micropartículas recubiertas de estreptavidina, el complejo formado se fija a la fase sólida por interacción entre la biotina y la estreptavidina.
- La mezcla de reacción es trasladada a la célula de medida donde, por magnetismo, las micropartículas se fijan a la superficie del electrodo. Los elementos no fijados se eliminan posteriormente con ProCell II M. Al aplicar una corriente eléctrica controlada se produce una reacción quimioluminiscente cuya emisión de luz se mide con un fotomultiplicador.
- Los resultados se determinan mediante una curva de calibración generada específicamente para el instrumento a partir de una calibración a 2 puntos y una curva máster suministrada a través de **cobas link**.

a) Complejo tris (2,2'-bipiridina) rutenio (II) (Ru(bpy)₃²⁺)

Reactivos - Soluciones de trabajo

El **cobas e** pack está etiquetado como TCL.

- M Micropartículas recubiertas de estreptavidina, 1 frasco, 12.4 mL:
Micropartículas recubiertas de estreptavidina: 0.72 mg/mL, conservante.
- R1 Anticuerpo anti-tacrolimus-S--biotina, 1 frasco, 21 mL:
Anticuerpo biotinilado monoclonal anti-tacrolimus (oveja) 15 μ g/L; tampón fosfato 100 mmol/L, pH 7.8; conservante.
- R2 Tacrolimus~Ru(bpy)₃²⁺, 1 frasco, 14.8 mL:
Derivado de tacrolimus marcado con quelato de rutenio 4 μ g/L; tampón citrato 10 mmol/L, pH 3.3; conservante.

Medidas de precaución y advertencias

Para el uso diagnóstico *in vitro* por los profesionales de la salud. Observe las medidas de precaución usuales para la manipulación de reactivos de laboratorio.

Residuos infecciosos o microbiológicos:

Advertencia: manipule los residuos como material biológico potencialmente peligroso. Deseche los residuos de acuerdo con las instrucciones y procedimientos de laboratorio aceptados.

Peligros ambientales:

Aplice todas las normas locales de eliminación pertinentes para asegurar una eliminación segura.

Existe una ficha de datos de seguridad a disposición del usuario profesional que la solicite.

El presente estuche contiene componentes que han sido clasificados por la directiva CE No. 1272/2008 de la siguiente manera:



Advertencia

H317 Puede provocar una reacción alérgica en la piel.

Prevención:

P261 Evitar respirar el polvo/el humo/el gas/la niebla/los vapores/el aerosol.

Elecsys Tacrolimus

P272 Las prendas de trabajo contaminadas no podrán sacarse del lugar de trabajo.

P280 Llevar guantes de protección.

Respuesta:

P333 + P313 En caso de irritación o erupción cutánea: Consultar a un médico.

P362 + P364 Quitar las prendas contaminadas y lavarlas antes de volver a usarlas.

Eliminación:

P501 Eliminar el contenido/el recipiente en una planta de eliminación de residuos aprobada.

Las indicaciones de seguridad del producto corresponden a los criterios del sistema globalmente armonizado de clasificación y etiquetado de productos químicos (GHS por sus siglas en inglés) válidas en la UE.

Contacto telefónico internacional: +49-621-7590

Evite la formación de espuma en reactivos y muestras de todo tipo (especímenes, calibradores y controles).

Preparación de los reactivos

Los reactivos incluidos en el kit están listos para el uso y forman una unidad inseparable.

La información necesaria para el correcto funcionamiento está disponible a través de **cobas** link.

Conservación y estabilidad

Conservar a 2-8 °C.

No congelar.

Conservar el **cobas e** pack **en posición vertical** para garantizar la disponibilidad total de las micropartículas durante la mezcla automática antes del uso.

Estabilidad:	
sin abrir, a 2-8 °C	hasta la fecha de caducidad indicada
en los analizadores	16 semanas

Obtención y preparación de las muestras

Sólo se ha analizado y considerado apto el tipo de muestras aquí indicado. Sangre total con EDTA di y tripotásico.

Las muestras recogidas en tubos con EDTA pueden conservarse hasta 5 días a 15-25 °C o 7 días a 2-8 °C antes de realizar el test. Si el análisis se retrasa más de 7 días, conservar las muestras congeladas a -20 °C (± 5 °C) o a temperaturas inferiores hasta 6 meses. Congelar sólo una vez. Las muestras descongeladas deben mezclarse cuidadosamente para garantizar la coherencia de los resultados.

Los tipos de muestra aquí indicados fueron analizados con tubos de recogida de muestras seleccionados, comercializados en el momento de efectuar el análisis, lo cual significa que no fueron analizados todos los tubos de todos los fabricantes. Los sistemas de recogida de muestras de diversos fabricantes pueden contener diferentes materiales que, en ciertos casos, pueden llegar a afectar los resultados de los análisis. Si las muestras se procesan en tubos primarios (sistemas de recogida de muestras), seguir las instrucciones del fabricante de tubos.

Mezclar las muestras descongeladas cuidadosamente de forma manual o en un agitador de rodillos o de balanceo. Examinar las muestras visualmente. Si se observa una sedimentación o estratificación, seguir mezclando hasta obtener una muestra homogénea.

No emplear muestras inactivadas por calor.

No utilizar muestras ni controles estabilizados con azida.

Se debe garantizar una temperatura de 20-25 °C para la medición de muestras y calibradores.

Manipular las muestras de pacientes con cuidado para evitar una contaminación cruzada. Se recomienda el uso de pipetas o puntas de pipetas desechables.

Las muestras pretratadas pueden conservarse en tubos cerrados hasta 4 horas a 20-25 °C.

Debido a los efectos de evaporación, se recomienda procesar las muestras pretratadas dentro de 30 minutos después de abrir los frascos y colocar las muestras en el analizador. Evitar retrasos entre la colocación y la medición de las muestras pretratadas para asegurar el margen de estabilidad de 30 minutos.

En caso de repetición del test, debe repetirse el proceso de pretratamiento manual.

Material suministrado

Consultar la sección "Reactivos - Soluciones de trabajo" en cuanto a los reactivos suministrados.

Material requerido adicionalmente (no suministrado)

- [REF] 05889073190, ISD Sample Pretreatment, 1 x 30 mL
- [REF] 05889065190, Tacrolimus CalSet para 6 x 1.0 mL
- [REF] 05889081190, PreciControl ISD para 3 x 3.0 mL
- [REF] 11776576322, CalSet Vials, 2 x 56 frascos vacíos de cierre hermético
- [REF] 07299001190, Diluent Universal, 45.2 mL de diluyente para muestras
- Equipo usual de laboratorio
- Pipetas de precisión (utilizar exclusivamente pipetas de desplazamiento positivo para manipular el reactivo de pretratamiento de muestra ISD Sample Pretreatment)
- Tubos de microcentrifuga (capacidad de 2.0 mL)
- Microcentrifuga (como mínimo 10000 g)
- Agitador vórtex
- Agitador de rodillos o de balanceo
- Analizador **cobas e**

Materiales adicionales para los analizadores **cobas e** 402 y **cobas e** 801:

- [REF] 06908799190, ProCell II M, 2 x 2 L de solución del sistema
- [REF] 04880293190, CleanCell M, 2 x 2 L de solución de limpieza para la célula de medida
- [REF] 07485409001, Reservoir Cup, 8 recipientes para ProCell II M y CleanCell M
- [REF] 06908853190, PreClean II M, 2 x 2 L de solución de lavado
- [REF] 05694302001, Bandeja de Assay Tip/Assay Cup, 6 x 6 bandejas, cada una con 105 cubetas y 105 puntas de pipeta (3780 determinaciones), 3 cartones de residuos sólidos
- [REF] 07485425001, Liquid Flow Cleaning Cup, 2 recipientes para la solución de limpieza ISE Cleaning Solution/Elecsys SysClean para la unidad de detección Liquid Flow Cleaning Detection Unit
- [REF] 07485433001, PreWash Liquid Flow Cleaning Cup, 1 recipiente para la solución de limpieza ISE Cleaning Solution/Elecsys SysClean para la unidad de prelavado Liquid Flow Cleaning PreWash Unit
- [REF] 11298500316, ISE Cleaning Solution/Elecsys SysClean, 5 x 100 mL de solución de limpieza para el sistema

Pretratamiento manual de las muestras

Seguir los pasos descritos a continuación para pretratar los calibradores, los controles y/o las muestras. **Las siguientes notas técnicas constituyen una parte esencial de las instrucciones y deben leerse detenidamente antes de completar cada operación.** Seguir los pasos 1 a 7 para pretratar los calibradores, los controles y/o las muestras.

Elecsys Tacrolimus

Pasos	Notas técnicas
1. Atemperar todos los reactivos, calibradores, controles y muestras a 20-25 °C. Homogeneizar de forma suave pero minuciosa todos los calibradores, controles y muestras inmediatamente antes de uso.	No emplear el vórtex. Los líquidos pueden mezclarse de forma manual o en un agitador de rodillos o de balanceo. Los calibradores y controles son hemolizados de sangre total y su aspecto puede diferir ligeramente del de las muestras de sangre total.
2. Etiquetar un tubo de microcentrifuga para cada calibrador, control y/o muestra a pretratar.	Ninguna
3. Transferir cada vez 300 µL de calibrador, control y/o muestra a un tubo de microcentrifuga debidamente etiquetado empleando una pipeta de precisión.	Emplear una nueva punta de pipeta para cada calibrador, control y/o muestra.
4. Añadir 300 µL de reactivo de pretratamiento de muestras ISD Sample Pretreatment a cada tubo de microcentrifuga empleando una pipeta de precisión. Tapar cada tubo inmediatamente y seguir enseguida con el paso 5.	Nota: El reactivo ISD Sample Pretreatment es altamente volátil. Después del uso, mantener tapado para evitar la evaporación.
5. Mezclar cada tubo de microcentrifuga en un vórtex durante por lo menos 10 segundos. De lo contrario, el sobrenadante puede tener un color rojo. Consultar el paso 6, nota técnica.	Nota: Si los tubos no se mezclan en un vórtex inmediatamente después de añadir el reactivo de pretratamiento ISD Sample Pretreatment, se obtienen resultados erróneos. La mezcla de muestra y reactivo debe ser completamente homogénea inmediatamente después de agitar en el vórtex. Examinar visualmente.
6. Centrifugar las muestras durante por lo menos 4 minutos en una microcentrifuga (≥ 10000 g).	Las muestras centrifugadas deben presentar un sedimento bien definido y un sobrenadante claro. El sobrenadante no debe aparecer turbio o rojo. Si el sobrenadante tiene un color rojo, debe desecharse y sustituirse por una muestra recién extraída.

Pasos	Notas técnicas
7. Transferir cada sobrenadante directamente en un frasco apropiado que debe taparse enseguida. Las muestras están listas para ser analizadas.	Las muestras pretratadas pueden conservarse en tubos cerrados hasta 4 horas a 20-25 °C. Nota: Debido a los efectos de evaporación, se recomienda procesar las muestras pretratadas dentro de 30 minutos tras abrir los tubos y colocarlos en el sistema. Evitar retrasos entre la colocación y la medición de las muestras pretratadas para asegurar el margen de estabilidad de 30 minutos. Esto es más fácil si las muestras de tacrolimus se analizan en serie: Basándose en un tiempo promedio de procesamiento automático de las muestras, no pueden colocarse en el analizador más de 35 muestras de tacrolimus por célula de medida calibrada.

Realización del test

Para garantizar el funcionamiento óptimo del test, observe las instrucciones de la presente metódica referentes al analizador empleado. Consulte el manual del operador apropiado para obtener las instrucciones de ensayo específicas del analizador.

Las micropartículas se mezclan automáticamente antes del uso.

Colocar el **cobas e** pack refrigerado (a 2-8 °C) en el gestor de reactivos (reagent manager). Evitar la formación de espuma. El analizador realiza automáticamente los procesos de atemperar, abrir y tapar el **cobas e** pack.

Calibración

Trazabilidad: El presente método ha sido estandarizado frente a estándares de referencia trazables al material de referencia de tacrolimus (USP = Farmacopea de los EE.UU.) por pesaje.

La curva máster predefinida es adaptada al analizador a través del CalSet correspondiente.

Tacrolimus CalSet debe pretratarse inmediatamente antes de efectuar la calibración.

Intervalo de calibraciones: efectuar la calibración una vez por lote con reactivos frescos de un **cobas e** pack registrado como máximo 24 horas antes en el analizador.

El intervalo de calibración puede ampliarse si el laboratorio asegura una verificación aceptable de la calibración.

Se recomienda repetir la calibración:

- después de 12 semanas si se trata del mismo lote de reactivos
- después de 28 días (si se emplea el mismo **cobas e** pack en el analizador)
- en caso necesario: por ejemplo, si los valores del control de calidad están fuera del intervalo definido

Control de calidad

Efectuar el control de calidad con PreciControl ISD.

PreciControl ISD debe pretratarse inmediatamente antes de efectuar la medición.

Adicionalmente pueden emplearse otros controles apropiados.

Los controles de los diferentes intervalos de concentración deberían efectuarse junto con el test en determinaciones simples por lo menos 1 vez cada 24 horas, con cada **cobas e** pack y después de cada calibración.

Adaptar los intervalos y límites de control a los requisitos individuales del laboratorio. Los resultados obtenidos deben hallarse dentro de los límites definidos. Cada laboratorio debería establecer medidas correctivas a seguir en caso de obtener valores fuera del intervalo definido.

Elecsys Tacrolimus

Si fuera necesario, repetir la medición de las muestras en cuestión.

Cumplir con las regulaciones gubernamentales y las normas locales de control de calidad pertinentes.

Cálculo

El analizador calcula automáticamente la concentración de analito de cada muestra (en ng/mL, nmol/L o µg/L).

Factores de conversión: $\text{ng/mL} \times 1.0 = \mu\text{g/L}$
 $\text{ng/mL} \times 1.2438 = \text{nmol/L}$

Limitaciones del análisis - interferencias

Se analizaron los efectos de las siguientes sustancias endógenas y los siguientes compuestos farmacéuticos sobre el funcionamiento del test sin que se hayan observado interferencias.

Sustancias endógenas

Sustancia	Concentración analizada
Albumina	≤ 12.0 g/dL
Bilirrubina	≤ 1026 µmol/L o ≤ 60.0 mg/dL
Biotina	≤ 30.0 ng/mL o ≤ 123 nmol/L
Colesterol	≤ 500 mg/dL
HASA	≤ 10.0 µg/mL
Hematocrito	15-60 %
IgG	≤ 12.0 g/dL
Intralipid	≤ 1500 mg/dL
Factores reumatoides	hasta 500 UI/mL
Úrico, ácido	≤ 20.0 mg/dL

Criterio: Para concentraciones de entre 0.5 y 2.00 ng/mL se obtuvo una desviación de $\leq \pm 0.3$ ng/mL. Para concentraciones > 2.00 ng/mL se obtuvo una desviación de $\leq \pm 20$ %.

En pacientes en tratamiento con altas dosis de biotina (> 5 mg/día), no recoger la muestra antes de transcurridas como mínimo 8 horas tras la última administración.

Compuestos farmacéuticos

Se analizaron in vitro 16 fármacos de uso extendido sin encontrar interferencias con el presente ensayo.

Adicionalmente se analizaron los siguientes fármacos especiales sin encontrar interferencias con el presente ensayo.

Fármacos especiales

Fármaco	Concentración analizada
Aciclovir	3.2 µg/mL
Anfotericina B	5.8 µg/mL
Ciprofloxacino	7.4 µg/mL
K ₂ -EDTA	6 mg/mL
K ₃ -EDTA	6 mg/mL
Eritromicina	20 mg/dL
Everolimus	60 ng/mL
Fluconazol	30 µg/mL
Flucitosina	40 µg/mL
Ganciclovir	1000 µg/mL
Gentamicina	12 mg/dL
Itraconazol	10 µg/mL
Kanamicina	100 µg/mL
Ketoconazol	50 µg/mL
Lidocaína	6 mg/dL
Glucurónido del ácido micofenólico	1800 µg/mL

Fármaco	Concentración analizada
Ácido micofenólico	500 µg/mL
Nitrofurantoína	6 µg/mL
Fenobarbital	15 mg/dL
Sirolimus	60 ng/mL
Espectinomicina	100 µg/mL
Sulfometoxazol	200 µg/mL
Tobramicina	2 mg/dL
Trimetoprima	40 µg/mL
Vancomicina	6 mg/dL

En casos aislados pueden presentarse interferencias por títulos extremadamente altos de anticuerpos dirigidos contra anticuerpos específicos del analito, la estreptavidina o el rutenio. Estos efectos se han minimizado gracias a un adecuado diseño del test.

Para el diagnóstico, los resultados del test siempre deben interpretarse teniendo en cuenta la anamnesis del paciente, la exploración clínica así como los resultados de otros exámenes.

Límites e intervalos

Intervalo de medición

0.5-40 ng/mL (definido por el Límite de Detección y el máximo de la curva máster). Los valores inferiores al Límite de Detección se indican como < 0.5 ng/mL. Los valores superiores al intervalo de medición se indican como > 40 ng/mL.

Límites inferiores de medición

Límite de Blanco, Límite de Detección y Límite de Cuantificación

Límite de Blanco = 0.3 ng/mL

Límite de Detección = 0.5 ng/mL

Límite de Cuantificación = 1 ng/mL

El Límite de Blanco, el Límite de Detección y el Límite de Cuantificación fueron determinados cumpliendo con los requerimientos EP17-A2 del Instituto de Estándares Clínicos y de Laboratorio (CLSI - Clinical and Laboratory Standards Institute).

El Límite de Blanco es el valor del percentil 95 obtenido a partir de $n \geq 60$ mediciones de muestras libres de analito en varias series independientes. El Límite de Blanco corresponde a la concentración por debajo de la cual se encuentran, con una probabilidad del 95 %, las muestras sin analito.

El Límite de Detección se determina basándose en el Límite de Blanco y en la desviación estándar de muestras de baja concentración. El Límite de Detección corresponde a la menor concentración de analito detectable (valor superior al Límite de Blanco con una probabilidad del 95 %).

El Límite de Cuantificación se define como la menor concentración de analito en una muestra que puede cuantificarse exactamente con un error relativo máximo permisible de ≤ 20 %.

Dilución

Las muestras con concentraciones de tacrolimus superiores al intervalo de medición pueden diluirse manualmente 1:3 con Diluent Universal antes de efectuar el procedimiento de pretratamiento manual. La concentración de la muestra diluida debe superar los 5 ng/mL.

Multiplicar los resultados obtenidos tras dilución manual por el factor de dilución.

Valores teóricos

No existe un intervalo terapéutico fijo para el tacrolimus en sangre total. Para determinar el nivel óptimo de tacrolimus en sangre deben considerarse numerosos factores, como la complejidad del estado clínico, las diferencias individuales respecto a la sensibilidad frente a los efectos inmunosupresores y nefrotóxicos del tacrolimus, la coadministración de otros inmunosupresores, el tipo de trasplante, el tiempo transcurrido desde el trasplante y varios otros factores. Los valores individuales de tacrolimus no pueden utilizarse como único indicador para justificar la modificación del tratamiento. Cada paciente se deberá evaluar meticulosamente desde el punto de vista clínico antes de hacerse cualquier ajuste al tratamiento y cada usuario del ensayo debe establecer sus propios límites en base a la experiencia clínica.

Elecsys Tacrolimus

- 14 Anglicheau D, Legendre C, Beaune P, et al. Cytochrome P450 3A polymorphisms and immunosuppressive drugs: an update. *Pharmacogenomics* 2007;8(7):835-849.
- 15 Staatz CE, Tett SE. Clinical pharmacokinetics and pharmacodynamics of tacrolimus in solid organ transport recipients. *Clin Pharmacokinet* 2004;43:623-653.
- 16 Wallemacq P, Armstrong VW, Brunet M, et al. Opportunities to optimize tacrolimus therapy in solid organ transplantation: report of the European consensus conference. *Ther Drug Monit* 2009;31:139-152.
- 17 Schiff J, Cole E, Cantarovich M. Therapeutic monitoring of calcineurin inhibitors for the nephrologist. *Clin J Am Soc Nephrol* 2007;2:374-384.
- 18 Bablok W, Passing H, Bender R, et al. A general regression procedure for method transformation. Application of linear regression procedures for method comparison studies in clinical chemistry, Part III. *J Clin Chem Clin Biochem* 1988 Nov;26(11):783-790.

Para más información acerca de los componentes, consultar el manual del operador del analizador, las hojas de aplicación, la información de producto y las metódicas correspondientes (disponibles en su país).

En la presente metódica se emplea como separador decimal un punto para distinguir la parte entera de la parte fraccionaria de un número decimal. No se utilizan separadores de millares.

Todo incidente grave que se haya producido en relación con el producto se comunicará al fabricante y a la autoridad competente del Estado Miembro en el que se encuentre el usuario y/o el paciente.

Para el resumen del informe de seguridad y funcionamiento, consulte: <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>

Símbolos

Roche Diagnostics utiliza los siguientes símbolos y signos adicionalmente a los indicados en la norma ISO 15223-1 (para los EE.UU.: consulte dialog.roche.com para la definición de los símbolos usados):

	Contenido del kit
	Analizadores/instrumentos adecuados para los reactivos
	Reactivo
	Calibrador
	Volumen tras reconstitución o mezcla
	Número Global de Artículo Comercial

La barra del margen indica suplementos, eliminaciones o cambios.

© 2021, Roche Diagnostics



Roche Diagnostics GmbH, Sandhofer Strasse 116, D-68305 Mannheim
www.roche.com
 +800 5505 6606

