



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional
Las Malvinas son argentinas

Disposición

Número:

Referencia: 1-0047-3110-004272-22-3

VISTO el Expediente N° 1-0047-3110-004272-22-3 del Registro de esta Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), y:

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones altona Diagnostics Argentina SRL solicita autorización para la venta de Productos para diagnóstico in vitro denominado: AltoStar®.

Que en el expediente de referencia consta el informe técnico producido por el Servicio de Productos para Diagnóstico que establece que los productos reúnen las condiciones de aptitud requeridas para su autorización ; y que se deberá comunicar por nota al Servicio de Productos para Diagnóstico de uso In Vitro, la primera importación realizada del producto de referencia, con el objetivo de efectuar la evaluación del primer lote en el país quedando sujeta la comercialización de este a los resultados obtenidos en dicha evaluación.

Que se ha dado cumplimiento a los términos que establecen la Ley N° 16.463, Resolución Ministerial N° 145/98 y Disposición ANMAT N° 2674/99.

Que la Dirección Nacional de Productos Médicos ha tomado la intervención de su competencia.

Que corresponde autorizar la inscripción en el RPPTM del producto médico objeto de la solicitud.

Que la presente se dicta en virtud de las facultades conferidas por los Decretos N° 1490/92 el por el Decreto N° 101 de fecha 16 de diciembre de 2015.

Por ello;

EL ADMINISTRADOR NACIONAL DE LA ADMINISTRACIÓN NACIONAL
DE MEDICAMENTOS, ALIMENTOS Y TECNOLOGÍA MÉDICA

DISPONE:

ARTÍCULO 1º.- Autorízase la inscripción en el Registro Nacional de Productores y Productos de Tecnología Médica (RPPTM) de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT) del producto médico para diagnóstico de uso in vitro Nombre descriptivo: AltoStar® HCV RT-PCR Kit 1.5 marca; Marca(s) de (los) producto(s) médico(s): AltoStar®, de acuerdo con lo solicitado por Altona Diagnostics Argentina SRL con los Datos Característicos que figuran al pie de la presente.

ARTÍCULO 2º.- Autorízase los textos de los proyectos de rótulo/s y de instrucciones de uso que obran en documento N° IF-2022-109715041-APN-INPM#ANMAT .

ARTÍCULO 3º.- En los rótulos e instrucciones de uso autorizados deberá figurar la leyenda "Autorizado por la ANMAT PM 2436-46 ", con exclusión de toda otra leyenda no contemplada en la normativa vigente.

ARTICULO 4º.- Extiéndase el Certificado de Autorización e Inscripción en el RPPTM con los datos característicos mencionados en esta disposición.

ARTÍCULO 5º.- Regístrese. Inscríbase en el Registro Nacional de Productores y Productos de Tecnología Médica al nuevo producto. Por el Departamento de Mesa de Entrada, notifíquese al interesado, haciéndole entrega de la presente Disposición, conjuntamente con rótulos e instrucciones de uso autorizados y el Certificado mencionado en el artículo 4º. Gírese a la Dirección de Gestión de Información Técnica a los fines de confeccionar el legajo correspondiente. Cumplido, archívese.

DATOS IDENTIFICATORIOS CARACTERÍSTICOS

Nombre descriptivo: AltoStar® HCV RT-PCR Kit 1.5

Marca comercial: AltoStar®

Indicación/es de uso:

El kit AltoStar® HCV RT-PCR Kit 1.5 es un test diagnóstico in vitro basado en tecnología PCR en tiempo real para la detección y cuantificación de ARN específico del virus de la hepatitis C (HCV) (genotipos 1 a 6) en suero y plasma humano con EDTA.

Está configurado para su uso con el CFX96™ Deep Well Dx System (Bio-Rad) en combinación con el AltoStar® Automation System AM16, el kit AltoStar® Purification Kit 1.5 y el AltoStar® Internal Control 1.5.

El kit AltoStar® HCV RT-PCR Kit 1.5 se ha diseñado para la monitorización de la carga viral en la infección por HCV y para ser utilizado por usuarios profesionales formados en técnicas biológicas moleculares. Los resultados generados con el kit AltoStar® HCV RT-PCR Kit 1.5 deben interpretarse junto con otros hallazgos clínicos y de laboratorio.

Modelos:

AltoStar® HCV RT-PCR Kit 1.5

Forma de presentación: El kit permite 96 determinaciones y está compuesto por:

- Master A: 8 viales de 240 µvial
- Master B: 8 viales de 300 µvial
- Estándar de cuantificación 1 (QS1): 2 viales de 550 µvial
- Estándar de cuantificación 2 (QS2): 2 viales de 550 µvial
- Estándar de cuantificación 3 (QS3): 2 viales de 550 µvial
- Estándar de cuantificación 4 (QS4): 2 viales de 550 µvial
- Control sin plantillas (NTC): 2 viales de 550 µvial

Período de vida útil y condición de conservación: Período de vida útil: 12 MESES

Condiciones de conservación: -25°C / -15°C

Nombre del fabricante:

altona Diagnostics GmbH.

Lugar de elaboración:

Mörkenstrasse12, 22767 Hamburgo, Alemania.

Condición de uso: Uso profesional exclusivo

Expediente N° 1-0047-3110-004272-22-3

N° Identificador Trámite: 40288

AM

Digitally signed by GARAY Valéria Teresa
Date: 2022.10.28 16:10:40 ART
Location: Ciudad Autónoma de Buenos Aires

Digitally signed by Gestion Documental
Electronica
Date: 2022.10.28 16:10:49 -03:00

MODELO DE ROTULO e INSTRUCCIONES DE USO

AltoStar® HCV PCR Kit 1.5

PM 2436-46

altona Diagnostics Argentina SRL

**Registro de Producto para diagnóstico uso "in vitro" importado
Disposición ANMAT 2198/2022 y 2674/99.**



Farm. Karin Osella
Directora Técnica
MN 11724

Hans Kuhn
Representante Legal

ROTULO

Se acondiciona con una etiqueta que contiene los datos siguientes:

- Nombre del producto:
- Leyenda: "IVD importado"
- Importado y distribuido por:
- Domicilio:
- Habilitación N° 2436.
- Director Técnico:
- Leyenda: Autorizado por ANMAT N° PM 2436-46
- Leyenda: "USO PROFESIONAL EXCLUSIVO"
- Leyenda: "LEA ATENTAMENTE EL MANUAL DE INSTRUCCIONES"

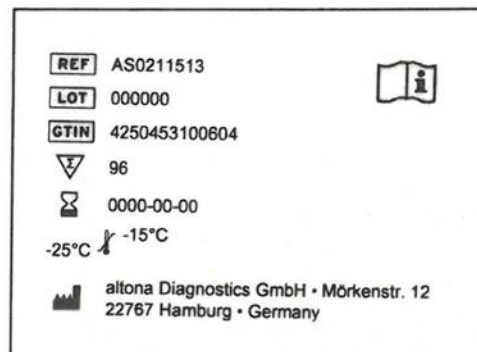
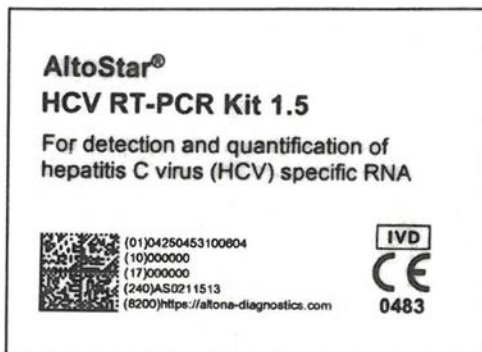
AltoStar® HCV RT-PCR Kit 1.5
IVD importado
Autorizado por ANMAT - PM 2436-46
Importado y distribuido por:
altona Diagnostics Argentina S.R.L
Av. Cabildo 4447, piso 9, CABA. Argentina.
Habilitación: N° 2436.
Directora Técnica: Farm. Karin Osella.
USO PROFESIONAL EXCLUSIVO.
LEA ATENTAMENTE EL MANUAL DE INSTRUCCIONES

Ya viene de origen con los siguientes datos en el envase secundario:

- Nombre del producto:
- Número de lote:
- Fecha de vencimiento:
- Constitución del kit, número de determinaciones posibles
- Indicación de unidades métricas
- Indicación de condiciones de almacenamiento y transporte.
- Nombre y domicilio de establecimiento elaborador

ETIQUETAS DE ORIGEN

Etiquetas de caja: envase secundario



AltoStar® HCV RT-PCR Kit 1.5

CAP	COMP	NUM	x	CONT
●	Master A	8	x	240 µl
●	Master B	8	x	300 µl
○	NTC	2	x	550 µl
●	QS1-4	8	x	550 µl

Etiquetas de los tubos: envase primario

Master A



Master B



QS1 (10⁴ IU/μl)



QS2 (10³ IU/μl)



QS3 (10² IU/μl)



QS4 (10¹ IU/μl)



NTC



EMBALAJE



Material de embalaje secundario

Los tubos de plástico están embalados en una caja de cartón [dimensiones (ancho x alto x profundidad) 122 mm x 70 mm x 95 mm], que contiene un inserto de cartón con orificios para estabilizar los tubos durante el transporte y almacenamiento.



Material de embalaje primario

Todos los reactivos incluidos en el AltoStar® HCV RT-PCR Kit 1.5 se suministran en tubos de polipropileno de 2 ml con tapa.

Detalle:

- ✓ Tapa azul para tubo de plástico de 2 ml (Master A)
- ✓ Tapa morada para tubo de plástico de 2 ml (Master B)
- ✓ Tapa roja para tubo de plástico de 2 ml (QS 1-4)
- ✓ Tapa blanca para tubo de plástico de 2 ml (NTC)

Instrucciones de uso

AltoStar[®] HCV RT-PCR Kit 1.5

07/2021 ES

AltoStar[®]

HCV RT-PCR Kit 1.5

Para utilizar con

CFX96™ Deep Well Dx System (Bio-Rad)



AS0211513



96



07 2021



altona Diagnostics GmbH • Mörkenstr. 12 • D-22767 Hamburg

Contenido

1.	Acerca de estas instrucciones de uso.....	8
2.	Uso indicado.....	9
3.	Contenido del kit.....	9
4.	Almacenamiento y manipulación	10
4.1	Almacenamiento.....	10
4.2	Manipulación	11
4.2.1	Master A y Master B	12
4.2.2	QS y NTC	12
5.	Información general.....	13
6.	Descripción del producto.....	14
6.1	Master A y Master B	14
6.2	Estándares de cuantificación (QS).....	15
6.3	Control sin plantillas (NTC).....	15
6.4	AltoStar® Workflow (flujo de trabajo)	16
7.	Muestras	16
7.1	Tipos de muestras	16
7.2	Recogida y manipulación de muestras.....	17
7.2.1	Plasma con EDTA.....	17
7.2.2	Suero	18
7.3	Volumen de muestras.....	19
7.4	Tubos de muestras.....	19
7.5	Códigos de barras de la muestra	19
8.	Material y dispositivos necesarios pero no proporcionados	20
9.	Advertencias, precauciones y limitaciones.....	22

10. Procedimiento	24
10.1 Descripción general del AltoStar® Workflow (flujo de trabajo)	24
10.2 Inicio del AltoStar® AM16	29
10.3 Realización del mantenimiento.....	31
10.4 Programación de una AltoStar® Run (serie)	33
10.4.1 Programación manual	33
10.4.2 Importación desde LIMS.....	38
10.5 Creación de una AltoStar® Run (serie)	39
10.6 Inicio de una serie de purificación	41
10.6.1 Preparación de las muestras.....	42
10.6.1.1 Plasma y suero.....	42
10.6.2 Preparación de reactivos para una serie de purificación.....	43
10.6.3 Carga del instrumento para una serie de purificación.....	44
10.7 Durante la serie de purificación	56
10.8 Fin de la serie de purificación.....	58
10.9 Resultados de serie de purificación.....	61
10.10 Estabilidad del eluido.....	63
10.10.1 Almacenamiento.....	63
10.10.2 Sellado de la Eluate Plate (placa de eluidos).....	63
10.10.3 Eliminación del sellado de la Eluate Plate (placa de eluidos)	65
10.11 Inicio de una serie de configuración de PCR	66
10.12 Preparación de reactivos para una serie de configuración de PCR.....	68
10.12.1 Carga del AltoStar® AM16 para una serie de configuración de PCR....	69
10.13 Durante la serie de configuración de PCR	77
10.14 Fin de la serie de configuración de PCR.....	78
10.15 Resultados de serie de configuración de PCR.....	80
10.16 Sellado de la PCR Plate (placa PCR)	82
10.17 Estabilidad de la mezcla de PCR	84
10.18 Inicio de una serie PCR.....	84

10.19	Durante la serie PCR.....	87
10.20	Asignación de ensayos a grupos de pocillos.....	88
10.21	Análisis de datos PCR.....	92
10.21.1	Corrección de la línea de base.....	94
10.21.2	Exclusión de señales de PCR irregulares.....	96
10.21.3	Ajuste de umbrales.....	100
10.21.4	Exclusión de pocillos que contengan datos no válidos.....	104
10.21.4.1	Validez de una serie PCR de diagnóstico.....	108
10.21.4.2	Validez de los resultados para una muestra.....	109
10.21.5	Exportación de resultados de PCR para la interpretación de resultados automatizada.....	110
10.21.6	Exportación de resultados de PCR para la interpretación de resultados manual.....	112
10.21.6.1	Interpretación manual de los resultados.....	114
11.	Eliminación.....	117
12.	Evaluación de rendimiento.....	118
12.1	Plasma.....	118
12.1.1	Sensibilidad analítica.....	118
12.1.2	Especificidad analítica.....	120
12.1.2.1	Muestras negativas.....	120
12.1.2.2	Sustancias interferentes.....	121
12.1.2.3	Reactividad cruzada.....	121
12.1.3	Rango lineal.....	122
12.1.4	Precisión.....	123
12.1.5	Índice de fallo total.....	125
12.1.6	Arrastre.....	125
12.1.7	Evaluación del diagnóstico.....	125
12.2	Suero.....	128

12.2.1	Sensibilidad analítica.....	128
12.2.2	Especificidad analítica.....	130
12.2.2.1	Muestras negativas.....	130
12.2.2.2	Sustancias interferentes.....	130
12.2.2.3	Reactividad cruzada.....	130
12.2.3	Rango lineal.....	131
12.2.4	Precisión.....	132
12.2.5	Índice de fallo total.....	133
12.2.6	Arrastre.....	133
13.	Control de calidad.....	134
14.	Asistencia técnica.....	134
15.	Bibliografía.....	134
16.	Marcas comerciales y aviso legal.....	135
17.	Explicación de los símbolos.....	136

1. Acerca de estas instrucciones de uso

Estas instrucciones de uso guían al usuario en la utilización del kit AltoStar® HCV RT-PCR Kit 1.5 en el AltoStar® Automation System AM16 (sistema de automatización) (Hamilton; en lo sucesivo, se abreviará como AltoStar® AM16) con el AltoStar® Connect software (versión 1.6.16 o superior, Hamilton) para la configuración de PCR automatizada en el CFX96™ Deep Well Dx System* (Bio-Rad, en lo sucesivo, se abreviará como CFX96™ DW Dx) con el CFX Manager™ Dx software (versión, 3.1, Bio-Rad) para PCR en tiempo real. Los pasos de operación principales del «AltoStar® Workflow» (flujo de trabajo) [para ver detalles, consulte el capítulo 6.4 AltoStar® Workflow (flujo de trabajo)] se describen con claridad pero sin garantía de integridad.

Para obtener información más detallada sobre estos productos, consulte los manuales o las instrucciones de uso respectivos:

- Manual IVD del operador del AltoStar® Automation System AM16 (Hamilton)
- Manual IVD del operador del AltoStar® Connect Software (Hamilton)
- Instrucciones de uso del kit AltoStar® Purification Kit 1.5
- Instrucciones de uso del AltoStar® Internal Control 1.5
- Manual de funcionamiento sistemas CFX96™ Dx y CFX96™ Deep Well Dx (Bio-Rad)

En este manual, los términos PRECAUCIÓN y NOTA tienen los significados siguientes:

PRECAUCIÓN



Destaca instrucciones o procedimientos operativos que, si no se siguen correctamente, pueden provocar lesiones personales o afectar al rendimiento del producto. Póngase en contacto con el soporte técnico de Altona Diagnostics si necesita ayuda.

NOTA



Se ofrece al usuario información que es útil pero no esencial para la tarea en cuestión.

Lea las instrucciones de uso detenidamente antes de utilizar el producto.

* «CFX96™ Deep Well Dx System» es el nuevo nombre de marca para la versión IVD del CFX96™ Deep Well Real-Time PCR Detection System (sistema de detección) (Bio-Rad).

2. Uso indicado

El kit AltoStar® HCV RT-PCR Kit 1.5 es un test diagnóstico *in vitro* basado en tecnología PCR en tiempo real para la detección y cuantificación de ARN específico del virus de la hepatitis C (HCV) (genotipos 1 a 6) en suero y plasma humanos con EDTA.

Está configurado para su uso con el CFX96™ Deep Well Dx System (Bio-Rad) en combinación con el AltoStar® Automation System AM16 (sistema de automatización), el kit AltoStar® Purification Kit 1.5 y el AltoStar® Internal Control 1.5 (control interno). El kit AltoStar® HCV RT-PCR Kit 1.5 se ha diseñado para la monitorización de la carga viral en la infección por HCV. Los resultados generados con el kit AltoStar® HCV RT-PCR Kit 1.5 deben interpretarse junto con otros hallazgos clínicos y de laboratorio.

El kit AltoStar® HCV RT-PCR Kit 1.5 se ha diseñado para que lo utilicen usuarios profesionales formados en técnicas biológicas moleculares.

3. Contenido del kit

El kit AltoStar® HCV RT-PCR Kit 1.5 contiene los siguientes componentes:

Tabla 1: Componentes del kit

Color de la tapa	AltoStar® HCV 1.5 Componente	Número de tubos	Volumen nominal [µl/tubo]
Azul	Master A	8	240
Violeta	Master B	8	300
Rojo	QS1*	2	550
Rojo	QS2*	2	550
Rojo	QS3*	2	550
Rojo	QS4*	2	550
Blanco	NTC**	2	550

* Quantification Standard (estándar de cuantificación)

**No Template Control (control sin plantillas)

PRECAUCIÓN



Antes del primer uso, compruebe el producto y sus componentes para ver si están completos en cuanto a número, tipo y relleno. No utilice un producto incompleto o defectuoso, podría perjudicar el rendimiento.

El kit AltoStar® HCV RT-PCR Kit 1.5 contiene reactivos suficientes para realizar 96 reacciones en un número máximo de 8 series.

El producto se envía en hielo seco. Al recibir la entrega y antes de usarla por primera vez, compruebe lo siguiente en el producto y sus componentes:

- Integridad
- Si está completo en cuanto a número, tipo y relleno
- Marcado correcto
- Fecha de caducidad
- Estado congelado
- Claridad y ausencia de partículas

Si uno o más componentes no están congelados en el momento de la recepción, o si se han puesto en peligro tubos durante el envío, póngase en contacto con el soporte técnico de Altona Diagnostics para obtener ayuda (consulte el capítulo 14 Asistencia técnica).

4. Almacenamiento y manipulación

Todos los reactivos incluidos en el kit AltoStar® HCV RT-PCR Kit 1.5 son soluciones listas para usar.

4.1 Almacenamiento

Todos los componentes del kit AltoStar® HCV RT-PCR Kit 1.5 deben almacenarse entre -25 °C y -15 °C tras su llegada.

PRECAUCIÓN



Las condiciones de almacenamiento incorrectas pueden perjudicar el rendimiento del producto.

PRECAUCIÓN



No utilice componentes de productos después de la fecha de caducidad impresa en la etiqueta del componente.

4.2 Manipulación

PRECAUCIÓN



No exceda la secuencia de congelación y descongelación ni las duraciones de manipulación especificadas en estas instrucciones de uso.

PRECAUCIÓN



La manipulación incorrecta de los componentes del producto y las muestras puede provocar contaminación y dar lugar a unos resultados de examen IVD incorrectos.

- No intercambie viales ni tapones de botellas, ya que puede producirse contaminación cruzada.
- Para minimizar el riesgo de contaminación cruzada, almacene el material positivo y/o potencialmente positivo separado de los componentes del kit.
- Utilice áreas de trabajo separadas para la preparación de las muestras, la configuración de reacción y las actividades de amplificación/detección.
- Lleve siempre guantes desechables.
- No abra las placas PCR después de la amplificación, para evitar la contaminación con amplicones.

NOTA



Solo son compatibles componentes del mismo kit.

4.2.1 Master A y Master B

Tras la descongelación, el Master A y Master B permanecerán estables durante 5 horas a una temperatura de hasta +30 °C.

NOTA



Si Master A y Master B se han descongelado pero no se han utilizado, pueden volver a congelarse y a descongelarse para series futuras. Si se abren, deseche las tapas y utilice nuevas tapas para evitar la contaminación de los reactivos.

4.2.2 QS y NTC

1. Tras la descongelación, QS y NTC permanecerán estables 5 horas a una temperatura de hasta +30 °C.
2. Deseche las tapas de los tubos de QS y NTC en cada uso y utilice nuevas tapas para evitar la contaminación de los reactivos.
3. Tras el uso, cierre los tubos de QS y NTC con tapas nuevas y congélelos inmediatamente.
4. No supere la siguiente secuencia de descongelación-congelación para cada tubo de QS y NTC: *Descongelación 1* → *Congelación 1* → *Descongelación 2* → *Congelación 2* → *Descongelación 3* → *Congelación 3* → *Descongelación 4*

5. Información general

El virus de la hepatitis C (HCV) forma parte de la familia *Flaviviridae*, compuesta por 7 genotipos [1]. Se trata de un virus con envoltura pequeña (45 nm) con un genoma de ARN monocatenario de sentido positivo de aprox. 9,6 kb.

Al tratarse de un virus de transmisión sanguínea, las formas de infección más habituales son mediante prácticas de inyección no seguras, esterilización incorrecta del equipo médico en instalaciones sanitarias y productos sanguíneos o sangre no analizados.

Se estima que la prevalencia global del HCV virémico era del 1,0 % en 2015, lo cual equivale a 71,1 millones (62,5 - 79,4) de infecciones virémicas [2]. La distribución geográfica de los 7 genotipos diferentes varía en función de la región, siendo el genotipo 1 el más común.

Las manifestaciones clínicas varían entre enfermedad aguda y crónica. La mayoría de personas con una infección aguda son asintomáticas y no son conscientes de la infección. El riesgo de contraer una enfermedad crónica tras una infección aguda es muy elevado (entre el 55 % y el 85 %). Las infecciones por HCV son una de las causas principales de enfermedad hepática crónica a nivel mundial [3]. La infección crónica por HCV normalmente progresa con lentitud y la mayoría de pacientes son asintomáticos o muestran únicamente síntomas leves no específicos (por ejemplo, fatiga, dolor muscular, pérdida de apetito y náuseas). Se estima que aproximadamente un tercio de los individuos con infección crónica desarrollarán cirrosis hepática o carcinoma hepatocelular durante un periodo de entre 20 y 30 años. Los síntomas asociados con la cirrosis incluyen, por ejemplo, hepatomegalia y/o esplenomegalia detectables mediante exploración física, una concentración de bilirrubina en suero elevada y/o hiperalbunemia.

El objetivo primario del tratamiento del HCV es curar la infección, es decir lograr una respuesta virológica sostenida (RVS), que se define como un nivel de ARN de HCV indetectable tras completar el tratamiento.

La eficacia del tratamiento se monitoriza mediante mediciones del nivel de ARN de HCV realizadas en momentos específicos utilizando un método molecular sensible [4].

6. Descripción del producto

El kit AltoStar® HCV RT-PCR Kit 1.5 es un test diagnóstico *in vitro* para la detección y cuantificación de ARN específico de HCV en suero y plasma humanos con EDTA dentro del AltoStar® Workflow (flujo de trabajo) [para obtener más detalles, consulte el capítulo 6.4 AltoStar® Workflow (flujo de trabajo)].

Se basa en la tecnología de RT-PCR en tiempo real, que utiliza la reacción de la transcriptasa inversa (RT) para convertir ARN en ADN complementario (ADNc), la reacción en cadena de la polimerasa (PCR) para la amplificación de secuencias objetivo específicas de HCV y sondas específicas objetivo marcadas con fluorescencia para la detección del ADN amplificado.

Además del sistema de detección y amplificación específicas de ARN de HCV, el ensayo incluye oligonucleótidos para la amplificación y la detección del IC [AltoStar® Internal Control 1.5 (control interno)]. El IC se añade automáticamente al principio del procedimiento de purificación del ácido nucleico en el AltoStar® AM16. Para obtener más detalles, consulte las instrucciones de uso del AltoStar® Internal Control 1.5 (control interno).

Las sondas específicas para el ARN de HCV se marcan con el fluoróforo FAM™. La sonda específica para el IC está marcada con un fluoróforo detectable en el canal VIC™.

Utilizar sondas vinculadas a colorantes distinguibles permite la detección paralela de ARN específico de HCV y el Internal Control (control interno) de los canales detectores correspondientes del CFX96™ DW Dx.

6.1 Master A y Master B

Master A y Master B contienen todos los componentes (solución amortiguadora de PCR, transcriptasa inversa, polimerasa de ADN, sal de magnesio, cebadores y sondas) para permitir la transcripción inversa así como la amplificación con mediación de PCR y la detección objetivo de ARN específico de HCV y del IC [AltoStar® Internal Control 1.5 (control interno)] en una configuración de reacción.

6.2 Estándares de cuantificación (QS)

Los estándares de cuantificación (QS) contienen concentraciones estandarizadas de ARN específico de HCV (consulte la Tabla 2). Se han calibrado con el 5° estándar internacional de la OMS para NAT de HCV (código NIBSC: 14/150). Los estándares de cuantificación se utilizan para verificar la funcionalidad del sistema de detección y amplificación específicas de ARN de HCV, así como para generar una curva estándar, lo que permite la cuantificación de ARN específico de HCV en una muestra.

Tabla 2: Estándares de cuantificación (QS)

Estándar de cuantificación (QS)	Concentración [UI/μl]
QS1	1,00E+04
QS2	1,00E+03
QS3	1,00E+02
QS4	1,00E+01

6.3 Control sin plantillas (NTC)

El control sin plantillas (NTC) no contiene ARN específico de HCV pero sí contiene la plantilla de Internal Control (control interno). El NTC se utiliza como control negativo para el RT-PCR en tiempo real específico de ARN de HCV e indica la posible contaminación de Master A y Master B.

6.4 AltoStar® Workflow (flujo de trabajo)

El kit AltoStar® HCV RT-PCR Kit 1.5 se ha diseñado para su uso dentro del AltoStar® Workflow (flujo de trabajo). El AltoStar® Workflow (flujo de trabajo) incluye los pasos siguientes:

1. Programar una AltoStar® Run (serie).
2. Purification Run (serie de purificación) en el AltoStar® AM16 utilizando el kit AltoStar® Purification Kit 1.5 y el AltoStar® Internal Control 1.5 (control interno).
3. Serie de configuración de RT-PCR en el AltoStar® AM16 usando el kit AltoStar® HCV RT-PCR Kit 1.5.
4. Serie RT-PCR en tiempo real en un CFX96™ DW Dx.

Todo los tipos de muestras y volúmenes de muestras especificados para su uso con el kit AltoStar® Purification Kit 1.5 pueden procesarse simultáneamente en el AltoStar® AM16. Cada muestra puede analizarse con tantos ensayos en paralelo como permita el eluido disponible.

NOTA



Los ensayos con perfiles de temperatura de PCR diferentes se ordenan automáticamente en placas PCR separadas.

7. Muestras

7.1 Tipos de muestras

Los siguientes tipos de muestras están validados para su uso con el kit AltoStar® HCV RT-PCR Kit 1.5:

- Plasma humano con EDTA
- Suero humano

PRECAUCIÓN



¡No utilice otros tipos de muestras! El uso de otros tipos de muestras puede perjudicar el rendimiento del producto.

7.2 Recogida y manipulación de muestras

7.2.1 Plasma con EDTA

La sangre debe recogerse mediante sistemas de recogida de sangre estándar y disponibles comercialmente (p. ej., de Sarstedt, Becton Dickinson, Greiner o equivalente). El contenido de los tubos deberá mezclarse justo después de la recogida de las muestras. Las muestras de sangre deberán transportarse refrigeradas (+2 °C a +8 °C). El transporte deberá realizarse de acuerdo con la legislación local o nacional relativa al transporte de material biológico.

Para la generación de plasma con EDTA, es necesario centrifugar la sangre entera en un plazo de 24 horas a partir de la recogida y de acuerdo con las instrucciones proporcionadas por el fabricante del sistema de recogida. Antes de ser utilizado, el plasma con EDTA no debería permanecer almacenado durante más de 1 día a temperatura ambiente (+20 °C a +25 °C), 5 días a una temperatura entre +2 °C y +8 °C o 2 meses a una temperatura entre -25 °C y -15 °C.

7.2.2 Suero

La sangre debe recogerse mediante sistemas de recogida de sangre estándar y disponibles comercialmente (p. ej., de Sarstedt, Becton Dickinson, Greiner o equivalente). El contenido de los tubos deberá mezclarse justo después de la recogida de las muestras y deberá almacenarse en posición vertical para la coagulación. Las muestras de sangre deberán transportarse refrigeradas (+2 °C a +8 °C). El transporte deberá realizarse de acuerdo con la legislación local o nacional relativa al transporte de material biológico.

Para la generación de suero, es necesario centrifugar la sangre entera en un plazo de 24 horas a partir de la recogida y de acuerdo con las instrucciones proporcionadas por el fabricante del sistema de recogida. Antes de ser utilizado, el suero no debería permanecer almacenado durante más de 1 día a temperatura ambiente (+20 °C a +25 °C), 5 días a una temperatura entre +2 °C y +8 °C o 2 meses a una temperatura entre -25 °C y -15 °C.

PRECAUCIÓN



Trate siempre las muestras como si fueran infecciosas y (bio)peligrosas conforme a los procedimientos seguros de laboratorio. Si se derrama material de las muestras, utilice rápidamente un desinfectante adecuado. Manipule los materiales contaminados como si fueran biopeligrosos.

NOTA



El almacenamiento en congelación no pone en peligro el rendimiento del kit. Cuando trabaje con muestras congeladas, asegúrese de que se hayan descongelado y mezclado correctamente antes de su uso.

7.3 Volumen de muestras

El kit AltoStar® HCV RT-PCR Kit 1.5 está validado para purificaciones de ácido nucleico de un volumen de muestras de 1 000 µl. Debe proporcionarse un volumen de muestras adicional para compensar el volumen muerto del tubo de muestras utilizado (consulte el capítulo 7.4 Tubos de muestras).

NOTA



Pueden procesarse simultáneamente hasta 48 muestras de 1 000 µl en una serie de purificación.

7.4 Tubos de muestras

Pueden comprarse tubos de muestras adecuados para su uso en el AltoStar® AM16 a alta Diagnostica (tubo de 7 ml con tapón, 82 x 13 mm, VK000010). El usuario puede probar la aplicabilidad de otros tubos de muestras. Para ver detalles, consulte las instrucciones de uso del kit AltoStar® Purification Kit 1.5.

7.5 Códigos de barras de la muestra

Para la identificación automatizada de muestras con el AltoStar® AM16, deben etiquetarse todos los tubos de muestras con un código de barras adecuado. Para ver detalles, consulte las instrucciones de uso del kit AltoStar® Purification Kit 1.5.

8. Material y dispositivos necesarios pero no proporcionados

El material y los dispositivos que se muestran en la Tabla 3 deben solicitarse a alta Diagnostics GmbH.

Tabla 3: Material y dispositivos necesarios

Nombre del material	Descripción	N.º de pedido	Unidad de envío
AltoStar® AM16	AltoStar® Automation System AM16 (sistema de automatización)	806160	1
AltoStar® Connect software	AltoStar® Connect software (versión 1.6.16 o superior)	911275	1
CFX96™ DW Dx	CFX96™ Deep Well Dx System* (Bio-Rad) con CFX Manager™ Dx software (versión 3.1)	DT16	1
AltoStar® Purification Kit 1.5	Kit AltoStar® Purification Kit 1.5	PK15-16	1
AltoStar® Internal Control 1.5	AltoStar® Internal Control 1.5 (control interno)	IC15-16	1
PCR Plate	Hard-Shell® PCR Plate (placa PCR) de 96 pocillos, perfil bajo, con semifaldón, shell transparente, código de barras blanco en pocillo	VK000005	25
AltoStar® PCR Plate Sealing Foil	AltoStar® PCR Plate Sealing Foil (lámina sellante para placa PCR) con esquina cortada A1 y lados de 10 mm (SP-0235)	VK000006	100
1 000 µl CO-RE Tips	CO-RE Tips (puntas de CO-RE), puntas de alto volumen de 8 x 480 (1 000 µl) con filtros	VK000007	3840
300 µl CO-RE Tips	CO-RE Tips (puntas de CO-RE), puntas de volumen estándar de 12 x 480 (300 µl) con filtros	VK000008	5760
Pooling Tube	Tubo de 5 ml, 92 x 15,3 mm (redondo), PP, con código de barras	VK000002	1000

Nombre del material	Descripción	N.º de pedido	Unidad de envío
Waste Bag	Sterilbag, bolsa tipo 60 - Autoclave +134 °C	VK000009	500
Screw Cap - red (QS1 - QS4)	Tapón de rosca para microtubos, rojo	VK000012	5000
Screw Cap - blue (cap for Master A)	Tapón de rosca para microtubos, azul	VK000013	5000
Screw Cap - purple (cap for Master B)	Tapón de rosca para microtubos, violeta	VK000015	5000
Screw Cap - white (cap for NTC)	Tapón de rosca para microtubos, blanco	VK000016	5000

* «CFX96™ Deep Well Dx System» es el nuevo nombre de marca para la versión IVD del CFX96™ Deep Well Real-Time PCR Detection System (sistema de detección) (Bio-Rad).

NOTA



No use otros materiales o dispositivos distintos de los especificados en estas instrucciones de uso.

Tabla 4: Material y dispositivos adicionales de laboratorio

Material	Descripción	N.º de pedido	Unidad de envío
Plate Sealer	p. ej., AltoStar® Plate Sealer (sellador de placas)	VK000023	1

Material y dispositivos generales:

- Agitador vortex
- Guantes sin polvo (desechables)
- Centrifuga para centrifugado de los reactivos del kit PCR
- Centrifuga para centrifugado de placas PCR

9. Advertencias, precauciones y limitaciones

- Antes del primer uso, compruebe el producto y sus componentes para ver si están completos en cuanto a número, tipo y relleno. No utilice un producto incompleto o defectuoso, podría perjudicar el rendimiento.
- ¡No utilice otros tipos de muestras! El uso de otros tipos de muestras puede perjudicar el rendimiento del producto.
- La presencia de inhibidores de PCR (como p. ej., heparina) puede provocar falsos negativos o resultados no válidos.
- Si la muestra contiene otros patógenos distintos de HCV, puede darse competencia con la amplificación objetivo o reactividades cruzadas.
- Las condiciones de almacenamiento incorrectas pueden perjudicar el rendimiento del producto.
- La ausencia de centrifugación de los componentes del producto tras la descongelación podría provocar la contaminación de los componentes con restos de reactivos en las tapas y, como consecuencia, podría perjudicar el rendimiento del producto.
- No exceda la secuencia de congelación y descongelación ni las duraciones de manipulación especificadas en estas instrucciones de uso.
- No reutilice los tapones de tubos para evitar la contaminación de los reactivos.
- No utilice componentes de productos después de la fecha de caducidad impresa en la etiqueta del componente.
- La manipulación incorrecta de los componentes del producto y las muestras puede provocar contaminación y dar lugar a unos resultados de examen IVD incorrectos.
 - No intercambie viales ni tapones de botellas, ya que puede producirse contaminación cruzada.
 - Para minimizar el riesgo de contaminación cruzada, almacene el material positivo y/o potencialmente positivo separado de los componentes del kit.
 - Utilice áreas de trabajo separadas para la preparación de las muestras, la configuración de reacción y las actividades de amplificación/detección.
 - Lleve siempre guantes desechables.
 - No abra las placas PCR después de la amplificación, para evitar la contaminación con amplicones.

- El almacenamiento de eluidos en condiciones incorrectas puede provocar la degradación de la secuencia objetivo de HCV.
- No supere el tiempo de almacenamiento de la mezcla de PCR. Esto podría perjudicar el rendimiento del producto.
- Trate siempre las muestras como si fueran infecciosas y (bio)peligrosas conforme a los procedimientos seguros de laboratorio. Si se derrama material de las muestras, utilice rápidamente un desinfectante adecuado. Manipule los materiales contaminados como si fueran biopeligrosos.
- Elimine los desechos peligrosos y biológicos solo conforme a las regulaciones locales y nacionales para evitar la contaminación ambiental.
- Como con cualquier test diagnóstico, los resultados deben interpretarse teniendo en cuenta todos los hallazgos clínicos y de laboratorio.
- Las posibles mutaciones dentro de las regiones objetivo del genoma de HCV cubiertas por los cebadores o las sondas utilizados en el kit pueden provocar fallos al detectar la presencia del patógeno.

10. Procedimiento

10.1 Descripción general del AltoStar® Workflow (flujo de trabajo)

Los pasos del AltoStar® Workflow (flujo de trabajo) se resumen en la Tabla 5.

Tabla 5: Descripción general del AltoStar® Workflow (flujo de trabajo)

Paso	Acción
1. Iniciar el AltoStar® AM16	<ul style="list-style-type: none"> • Encienda el AltoStar® AM16. • Encienda el ordenador y el monitor. • Inicie el AltoStar® Connect software.
2. Realizar el mantenimiento	<p>En la barra de menú, haga clic en Application → Instrument Maintenance (aplicación → mantenimiento del instrumento).</p> <ul style="list-style-type: none"> • Si está pendiente el mantenimiento semanal, haga clic en Start Weekly Maintenance (iniciar mantenimiento semanal). • Si está pendiente el mantenimiento diario, haga clic en Start Daily Maintenance (iniciar mantenimiento diario). <p>Siga las instrucciones en pantalla para completar el proceso de mantenimiento.</p>
3. Programar una AltoStar® Run (serie)	<p>En la barra de menú, haga clic en Program Run → Program Run (AltoStar® Purification) [programar serie → programar serie (AltoStar® Purificación)]. De forma alternativa, vuelva a la pantalla de inicio y haga clic en el botón Program Run (programar serie).</p> <ul style="list-style-type: none"> • Introduzca muestras o impórtelas del LIMS (por sus siglas en inglés). • Seleccione ensayos para las muestras a menos que ya las haya importado del LIMS. • Haga clic en el botón Create Run (crear serie) en la barra de herramientas para crear la AltoStar® Run (serie).

Paso	Acción
4. Iniciar una serie de purificación	<p>En la barra de menú, haga clic en Purification → Start Purification (purificación → iniciar purificación). De forma alternativa, vuelva a la pantalla de inicio y haga clic en el botón Start Purification (iniciar purificación).</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Seleccione la serie de purificación que desea iniciar para mostrar las muestras incluidas en la serie de purificación seleccionada. <li>• Prepare los reactivos de purificación: <ul style="list-style-type: none"> <li>◦ Asegúrese de que los reactivos de purificación que desea utilizar tengan el mismo <i>número de carga</i> [excepto el AltoStar® Internal Control 1.5 (control interno)] y no hayan caducado. <li>◦ Si hay precipitados visibles en el Lysis Buffer (tampón de lisis), caliéntelo ($\leq +50$ °C) hasta que se disuelvan por completo. <li>◦ Descongele el IC [AltoStar® Internal Control 1.5 (control interno)] y aplique un vortex durante 5 segundos. <li>◦ Aplique un vortex a las Magnetic Beads (esferas magnéticas) durante 5 segundos sin mojar la tapa. <li>• Prepare las muestras para la serie de purificación que va a iniciarse como se describe en el capítulo 10.6.1 Preparación de las muestras. <li>• Haga clic en el botón Start Run (iniciar serie) en la barra de herramientas. <li>• Siga los cuadros de diálogo de carga y cargue el instrumento en consonancia. <li>• Confirme el mensaje Loading complete (carga completa) con OK (aceptar) o espere 10 segundos. <p>El sistema realizará a continuación la serie de purificación automáticamente.</p>

Paso	Acción
5. Finalizar la serie de purificación	<ul style="list-style-type: none"><li>• Asegúrese de que la bandeja de carga está vacía y confirme el cuadro de diálogo Run finished (serie finalizada) haciendo clic en OK (aceptar).<li>• Siga las instrucciones del cuadro de diálogo Maintenance (mantenimiento) y confirme con OK (aceptar).<li>• Selle y almacene los componentes del kit AltoStar® Purification Kit 1.5 que puedan reutilizarse.<li>• Si la serie de configuración de PCR asociada no se inicia inmediatamente, selle la Eluate Plate (placa de eluidos) con AltoStar® Eluate Plate Sealing Foil (lámina sellante para placas de eluidos) y almacénela a una temperatura de entre +2 °C y +8 °C durante 24 horas.<li>• Vea los resultados de la serie de purificación para confirmar el procesamiento correcto de cada muestra.

Paso	Acción
6. Iniciar una serie de configuración de PCR	<p>En la barra de menú, haga clic en PCR Setup → Start PCR Setup (configuración de PCR → iniciar configuración de PCR). De forma alternativa, vuelva a la pantalla de inicio y haga clic en el botón Start PCR Setup (iniciar configuración de PCR).</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Seleccione la serie de configuración de PCR que desea iniciar para mostrar la Eluate Plate (placa de eluidos) y los reactivos en la serie de configuración de PCR seleccionada. <li>• Prepare los reactivos de PCR: <ul style="list-style-type: none"> <li>◦ Asegúrese de que los Masters y los controles que se van a utilizar son del mismo lote de kits y no están caducados. <li>◦ Descongele la cantidad necesaria de tubos de Master y control, aplique un vortex brevemente y centrifugue. <li>• Si la Eluate Plate (placa de eluidos) está sellada, centrifúguela brevemente y quite el sello con cuidado. <li>• Haga clic en el botón Start Run (iniciar serie) en la barra de herramientas. <li>• Siga el cuadro de diálogo Loading (carga) y cargue el instrumento en consonancia. <li>• Confirme el mensaje Loading complete (carga completa) con OK (aceptar) o espere 10 segundos. <li>• El sistema realizará a continuación la serie de configuración de PCR automáticamente.
7. Finalizar la serie de configuración de PCR	<p>Asegúrese de que la bandeja de carga está vacía y confirme el cuadro de diálogo Run finished (serie finalizada) haciendo clic en OK (aceptar).</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Siga las instrucciones del cuadro de diálogo Maintenance (mantenimiento) y confirme con OK (aceptar). <li>• Selle y almacene los componentes del kit AltoStar® HCV RT-PCR Kit 1.5 que puedan reutilizarse. <li>• Vea los resultados de la serie de configuración de PCR para confirmar el procesamiento correcto de cada muestra.

Paso	Acción
8. Sellar la PCR Plate (placa PCR)	<ul style="list-style-type: none"> Selle la PCR Plate (placa PCR) con AltoStar® PCR Plate Sealing Foil (lámina sellante para placa PCR).
9. Iniciar la serie PCR	<ul style="list-style-type: none"> Encienda el CFX96™ DW Dx, el ordenador conectado y el monitor. Inicie el CFX Manager™ Dx software. Abra el CFX96™ DW Dx. Centrifugue la PCR Plate (placa PCR) e insértela en el CFX96™ DW Dx. Seleccione File → Open → LIMS File... (archivo → abrir → archivo de LIMS...) en la barra de menú. Escanee el código de barras de la PCR Plate (placa PCR) con el escáner de código de barras de mano. Cierre el CFX96™ DW Dx. Haga clic en el botón Start Run (iniciar serie) para iniciar la serie PCR. Ponga nombre al archivo de la serie PCR y guárdelo. El CFX96™ DW Dx realizará a continuación la serie PCR automáticamente.
10. Separar ensayos para el análisis individual	<ul style="list-style-type: none"> Separar todos los ensayos en la serie PCR en grupos de pocillos diferentes.
11. Analizar los datos e interpretar los resultados de la serie PCR	<p>Para cada grupo de pocillos individualmente:</p> <ul style="list-style-type: none"> Realice la corrección de la línea de base en todos los pocillos para todos los canales de detección utilizados. Excluya los pocillos con señales de PCR irregulares. Establezca los umbrales de todos los canales de detección conforme a los controles. Excluya los pocillos que contengan datos no válidos. Genere el archivo de resultados LIMS para exportar los resultados al LIMS. Genere el informe de resultados para la interpretación manual de los resultados.

10.2 Inicio del AltoStar® AM16

1. Encienda el AltoStar® AM16 con el interruptor verde de la parte frontal izquierda e inicie el ordenador pulsando el botón de encendido.
2. Espere a que se inicie Windows.
3. Inicie el AltoStar® Connect software utilizando el icono **a*** en el escritorio de Windows, en la barra de tareas de Windows o en el menú de inicio de Windows.

Se abre la pantalla de inicio del AltoStar® Connect software (consulte la Figura 1), que muestra tres botones que representan los pasos del AltoStar® Workflow (flujo de trabajo) que deben realizarse en el AltoStar® AM16:

- **Program Run** (programar serie): se introducen los datos de muestras y se asignan los ensayos a las muestras. Las muestras programadas se asignan entonces a una AltoStar® Run (serie) [consulte el capítulo 10.5 Creación de una AltoStar® Run (serie)], que incluye una serie de purificación y una o más series PCR y de configuración de PCR. Pueden preprogramarse varias AltoStar® Runs (series) con antelación.
- **Start Purification** (iniciar purificación): se selecciona una serie de purificación programada y se inicia como se describe en el capítulo 10.6 Inicio de una serie de purificación.
- **Start PCR Setup** (iniciar configuración PCR): se selecciona una serie de configuración de PCR programada y se inicia como se describe en el capítulo 10.11 Inicio de una serie de configuración de PCR.

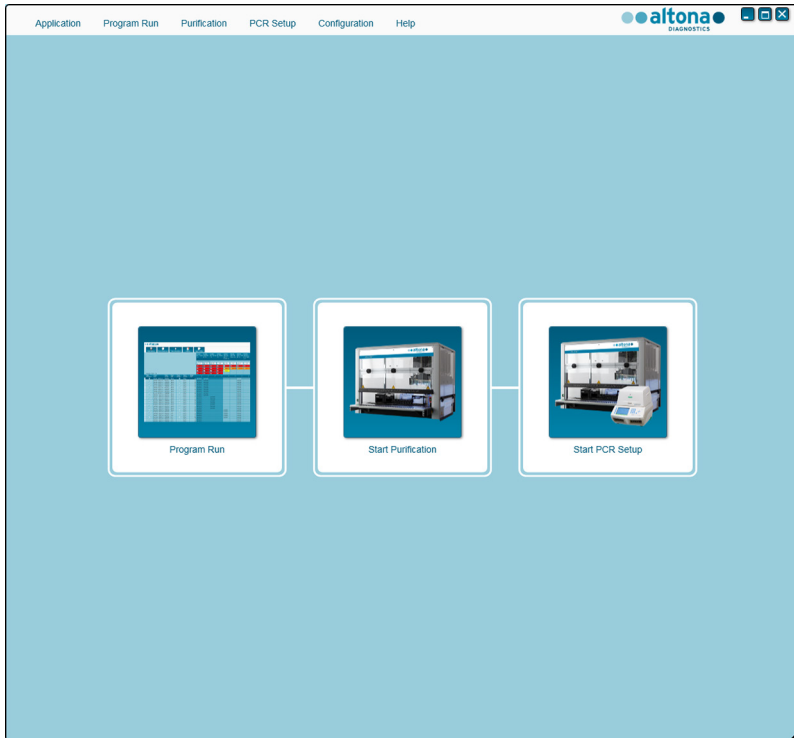


Figura 1: Pantalla de inicio del AltoStar® Connect software

10.3 Realización del mantenimiento

1. Acceda a la pantalla de mantenimiento haciendo clic en **Application** → **Instrument Maintenance** (aplicación → mantenimiento del instrumento) en la barra de menú (consulte la Figura 1).

Se indica el estado válido de Daily Maintenance (mantenimiento diario) y Weekly Maintenance (mantenimiento semanal) con una marca de verificación verde en la columna **Status** (estado) (consulte la Figura 2). Si se muestra un círculo rojo tachado, debe realizarse el procedimiento de mantenimiento respectivo.

Si debe realizarse el mantenimiento diario o semanal:

1. Haga clic en el botón correspondiente en la barra de herramientas.
2. Siga las instrucciones en pantalla para completar el procedimiento de mantenimiento. Consulte el manual IVD del operador del AltoStar® Automation System AM16 (sistema de automatización) y el manual IVD del operador del AltoStar® Connect software para obtener información detallada.

Las rutinas de mantenimiento verifican la funcionalidad correcta del instrumento y solicitarán todas las acciones de usuario necesarias, incluida la limpieza del instrumento.

NOTA



Verification (verificación) se refiere al procedimiento de mantenimiento semestral que realizan los ingenieros de servicio de campo formados de Hamilton. La fila **Verification** (verificación) debe mostrar también una marca de verificación verde en la columna **Status** (estado). De no ser así, el instrumento no procesará ninguna muestra ni ningún reactivo.

	Status	Last Run	Maintenance Result	Expiry Date
Daily Maintenance	✓	2018-02-06 08:06	✓	2018-02-07 08:06
Weekly Maintenance	✓	2018-02-03 06:57	✓	2018-02-10 06:57
Verification	✓	2017-09-20 23:59	✓	2018-03-20 23:59

Figura 2: Pantalla de mantenimiento con un estado de mantenimiento válido

10.4 Programación de una AltoStar® Run (serie)

La introducción de datos de muestras y asignaciones de ensayos puede realizarse manualmente (consulte el capítulo 10.4.1 Programación manual) o importándolos de un Sistema de gestión de información de laboratorio [LIMS (por sus siglas en inglés)]. Si no se requiere programación manual, prosiga con el capítulo 10.4.2 Importación desde LIMS.

10.4.1 Programación manual

1. Haga clic en **Program Run** → **Program Run** (AltoStar® Purification) [programar serie → programar serie (AltoStar® Purificación)] en la barra de menú. De forma alternativa, vuelva a la pantalla de inicio del AltoStar® Connect software y seleccione el botón **Program Run** (programar serie).

Se abre la pantalla de programación (consulte la Figura 3), que muestra la tabla de muestras en la parte inferior de la pantalla con columnas para:

- Propiedades de las muestras: **Sample Name** (nombre de la muestra) (opcional), **Sample Barcode** (código de barras de la muestra), **Sample Type** (tipo de muestra) y **Predilution** (predilución)
- Ajustes de las muestras: **Process Sample** (muestra de proceso), **Sample Priority** (prioridad de las muestras)
- Información de la muestra: **Sample Volume** (volumen de muestras) necesario para la serie de purificación (el volumen muerto no se contabiliza), **Eluate left** (eluido restante, determinado por la asignación de ensayos)
- Asignación de ensayos para las muestras: **Programming** (programación)

NOTA



Los ajustes de muestras **Process Sample** (muestra de proceso) y **Sample Priority** (prioridad de las muestras) se seleccionan manualmente mientras que la información de la muestra **Sample Volume** (volumen de muestras) y **Eluate left** (eluido restante) se establecen automáticamente cuando se asignan ensayos PCR a las muestras.

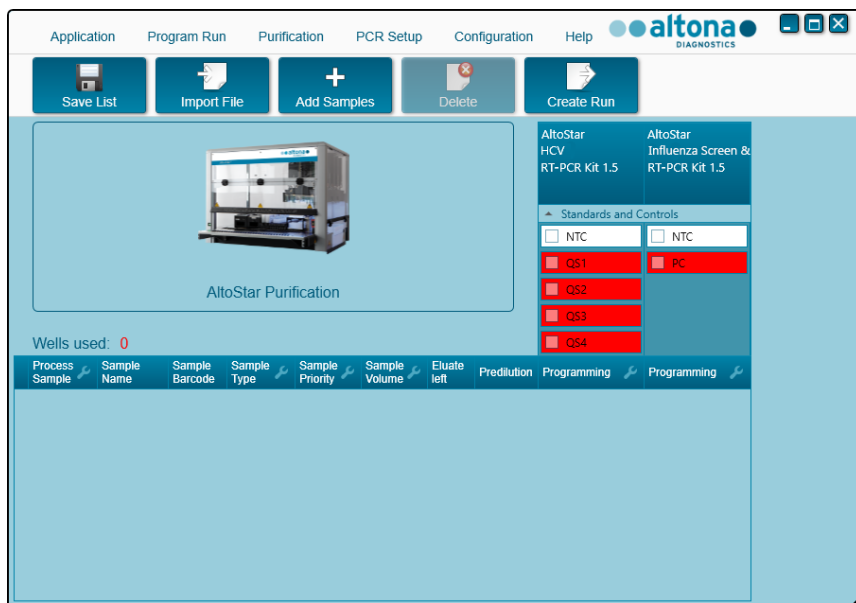


Figura 3: Pantalla de programación

- Haga clic en el botón **Add Samples** (añadir muestras) para añadir muestras manualmente a la tabla de muestras. Aparecerá el cuadro de diálogo **Add Samples** (añadir muestras) (consulte la Figura 4).

altona
DIAGNOSTICS

Add Samples

Enter the data for each sample.
The fields 'Sample Barcode' and 'Sample Type' are mandatory.

Sample Type

Predilution

Sample Name

Sample Barcode

Add

Close

Figura 4: Cuadro de diálogo Add Samples (añadir muestras)

3. Para muestras de plasma y de suero, seleccione el tipo de muestra «Plasma» en el campo **Sample Type** (tipo de muestra).

NOTA



Si se selecciona el tipo de muestra incorrecto en el campo **Sample Type** (tipo de muestra), no se puede procesar la muestra.

4. *Opcional:* Introduzca un nombre de muestra en el campo **Sample Name** (nombre de muestra).
5. Introduzca un código de barras en el escáner de código de barras de mano del campo **Sample Barcode** (código de barras de la muestra). Se requiere un código de barras único para cada tubo de muestras.
6. Para cada muestra, compruebe si está disponible el volumen de muestras necesario de 1000 µl más el volumen muerto del tubo de muestras utilizado.

NOTA

i

Un volumen de muestras insuficiente (por ejemplo, por falta del volumen muerto necesario del tubo de muestras) provocará la exclusión de la muestra de la serie de purificación.

7. Haga clic en el botón **Add** (añadir) para añadir la muestra a la tabla de muestras.
8. Repita estos pasos hasta que se hayan añadido todas las muestras a la tabla de muestras.
9. Cuando se hayan añadido todas las muestras, haga clic en el botón **Close** (cerrar) para cerrar el cuadro de diálogo **Add Samples** (añadir muestras). Las muestras añadidas aparecen en la tabla de muestras de la pantalla de programación (consulte la Figura 5).

Application Program Run Purification PCR Setup Configuration Help

Save List Import File Add Samples Delete Create Run

AltoStar Purification

AltoStar HCV RT-PCR Kit 1.5 AltoStar Influenza Screen & RT-PCR Kit 1.5

Standards and Controls

NTC NTC

Q1 PC

Q2

Q3

Q4

Wells used: 10

Process Sample	Sample Name	Sample Barcode	Sample Type	Sample Priority	Sample Volume	Eluate left	Preditution	Programming	Programming
<input checked="" type="checkbox"/>	Sample 1	00000001	Plasma	<input type="checkbox"/>	1000 µl	45 µl	<input type="checkbox"/>		
<input checked="" type="checkbox"/>	Sample 2	00000002	Plasma	<input type="checkbox"/>	1000 µl	45 µl	<input type="checkbox"/>		
<input checked="" type="checkbox"/>	Sample 3	00000003	Plasma	<input type="checkbox"/>	1000 µl	45 µl	<input type="checkbox"/>		
<input checked="" type="checkbox"/>	Sample 4	00000004	Plasma	<input type="checkbox"/>	1000 µl	45 µl	<input type="checkbox"/>		
<input checked="" type="checkbox"/>	Sample 5	00000005	Plasma	<input type="checkbox"/>	1000 µl	45 µl	<input type="checkbox"/>		
<input checked="" type="checkbox"/>	Sample 6	00000006	Plasma	<input type="checkbox"/>	1000 µl	45 µl	<input type="checkbox"/>		
<input checked="" type="checkbox"/>	Sample 7	00000007	Plasma	<input type="checkbox"/>	1000 µl	45 µl	<input type="checkbox"/>		
<input checked="" type="checkbox"/>	Sample 8	00000008	Plasma	<input type="checkbox"/>	1000 µl	45 µl	<input type="checkbox"/>		
<input checked="" type="checkbox"/>	Sample 9	00000009	Swab	<input type="checkbox"/>	500 µl	45 µl	<input type="checkbox"/>		
<input checked="" type="checkbox"/>	Sample 10	00000010	Swab	<input type="checkbox"/>	500 µl	45 µl	<input type="checkbox"/>		

Figura 5: Pantalla de programación con muestras añadidas

NOTA

i

La lista de muestras puede ordenarse por columnas individuales haciendo clic en el encabezado de la columna. Pueden seleccionarse varias muestras manteniendo pulsada la **Tecla Mayús** o la **Tecla Ctrl** mientras hace clic en líneas de muestras. Las muestras seleccionadas pueden modificarse colectivamente haciendo clic en el símbolo de llave de tuerca en el encabezado de columna correspondiente. Pueden quitarse muestras de la lista seleccionándolas y haciendo clic en el botón **Delete** (eliminar) de la barra de herramientas.

10. Asigne el ensayo del kit AltoStar® HCV RT-PCR Kit 1.5 a muestras específicas haciendo clic en la celda que esté en la fila de la muestra respectiva y en la columna del kit **AltoStar® HCV RT-PCR Kit 1.5** (consulte la Figura 6).
11. Seleccione **quantitative** (cuantitativa) en el menú que aparece.

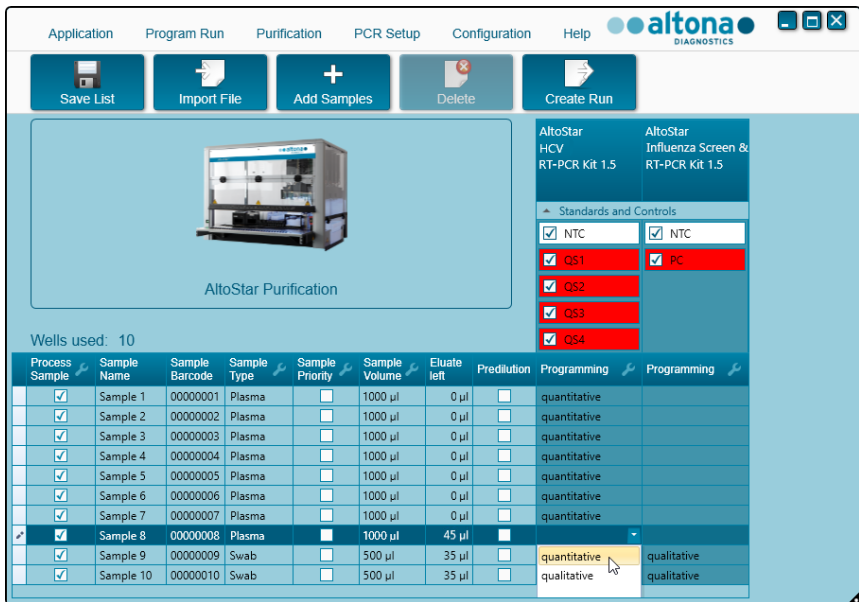


Figura 6: Pantalla de programación: asignación de ensayos PCR

Se selecciona automáticamente el conjunto correcto de **Standards and Controls** (estándares y controles).

Además, el volumen de muestras necesario para la serie de purificación (el volumen muerto no se contabiliza) y el volumen de eluido que sigue disponible para asignarlo a otros ensayos se ajustan automáticamente en las columnas de la lista de muestras **Sample Volume** (volumen de muestras) y **Eluate left** (eluido restante), respectivamente.

NOTA

Ajustes del kit AltoStar® HCV RT-PCR Kit 1.5:



- Se han seleccionado QS1-4 y NTC.
- El volumen de muestras necesario es de 1 000 µl más el volumen muerto para el tubo de muestras correspondiente (consulte el capítulo 7.3 Volumen de muestras).
- El volumen de eluido necesario para el kit AltoStar® HCV RT-PCR Kit 1.5 es de 45 µl.

NOTA



Si no es posible seleccionar el ensayo PCR para una muestra, compruebe en la columna **Eluate left** (eluido restante) de la tabla de muestras si el volumen necesario para este ensayo aún está disponible.

10.4.2 Importación desde LIMS

Tanto las propiedades de las muestras como la asignación de ensayos pueden importarse desde el LIMS. Para ello, haga clic en el botón **Import File** (Importar archivo) en la barra de herramientas. En el cuadro de diálogo que se abre, seleccione el archivo de importación (.psv) que contiene la información necesaria.

Para más información acerca de la integración de LIMS, póngase en contacto con el soporte técnico de alta Diagnostics (consulte el capítulo 14 Asistencia técnica).

10.5 Creación de una AltoStar® Run (serie)

Para el procesamiento, las muestras de la tabla de muestras deben asignarse a una AltoStar® Run (serie) que incluya la serie de purificación, así como una o más series de configuración de PCR y series PCR para una muestra concreta.

1. Marque la casilla de verificación **Sample Priority** (prioridad de las muestras) para las muestras que deban ordenarse en la misma PCR Plate (placa PCR) para agilizar el procesamiento.
 - Inicialmente, todas las muestras están marcadas en la columna **Process Sample** (muestra de proceso), lo que indica que las muestras respectivas deben incluirse en la AltoStar® Run (serie) que se genere a continuación.
 - Por encima de la tabla en la pantalla de programación (consulte la Figura 6), aparece **Wells used** (pocillos utilizados), que muestra el número de pocillos de AltoStar® Processing Plate (placa de procesamiento) necesarios para procesar las muestras marcadas actualmente en la columna **Process Sample** (muestra de proceso).
 - Pueden utilizarse hasta 96 pocillos en una serie de purificación.

NOTA

i

La AltoStar® Processing Plate (placa de procesamiento) es un consumible para series de purificación y contiene 96 pocillos que pueden utilizarse para procesar muestras. Las muestras con un volumen de procesamiento de 1000 µl necesitan dos pocillos de la AltoStar® Processing Plate (placa de procesamiento). Así, el número máximo de muestras que pueden procesarse en una serie de purificación varía y depende del número de muestras con un volumen de procesamiento de 1000 µl.

- Si se supera el número de 96 pocillos, no será posible crear la AltoStar® Run (serie) y **Wells used** (pocillos utilizados) aparecerá en rojo.
2. En ese caso, quite la selección de muestras en la columna **Process Sample** (muestra de proceso) hasta que **Wells used** (pocillos utilizados) muestre 96 o menos. El resto de las muestras aún marcadas en la columna **Process Sample** (muestra de proceso) se asignarán a la siguiente AltoStar® Run (serie).
 3. Haga clic en el botón **Create Run** (crear serie) en la barra de herramientas de la pantalla de programación. Se muestra el cuadro de diálogo **Save Run Definition** (guardar definición de serie) (consulte la Figura 7).

NOTA

No es posible realizar más modificaciones a las muestras tras hacer clic en el botón **Create Run** (crear serie). Si es necesario realizar cambios en una AltoStar® Run (serie) creada, habrá que eliminarla y deberán repetirse la programación manual o la importación desde el LIMS.

4. Introduzca un **Run Name** (nombre de serie) único y, opcionalmente, una **Description** (descripción) para la posterior identificación de la AltoStar® Run (serie).
5. Haga clic en el botón **OK** (aceptar) para guardar la AltoStar® Run (serie).

altona
DIAGNOSTICS
Save Run Definition

The number of required PCR Plates is 1.
Please enter a name and description for this run definition.

Run Name: AltoStar Run 1
Description:

Ok Cancel

Figura 7: Cuadro de diálogo Save Run Definition (guardar definición de serie)

Las muestras que se han asignado a una AltoStar® Run (serie) se quitan de la tabla de muestras de la pantalla de programación. Para crear más AltoStar® Runs (series) para el resto de las muestras de la tabla de muestras:

6. Seleccione hasta 96 de las muestras restantes en la columna **Process Sample** (muestra de proceso).
7. Haga clic en el botón **Create Run** (crear serie) y repita los pasos 4 y 5.

10.6 Inicio de una serie de purificación

1. Seleccione **Purification** → **Start Purification** (purificación → iniciar purificación) en la barra de menú. De forma alternativa, vuelva a la pantalla de inicio del AltoStar® Connect software y seleccione el botón **Start Purification** (iniciar purificación).
 - Se muestra la pantalla Start Purification Run (iniciar serie de purificación) (consulte la Figura 8). Cada AltoStar® Run (serie) programada incluye una serie de purificación.
 - Las series de purificación pendientes se muestran en la tabla **Programmed Purification Runs** (series de purificación programadas) en la parte izquierda de la pantalla.

The screenshot shows the 'Start Purification Run' interface. At the top, there is a navigation bar with the following items: Application, Program Run, Purification, PCR Setup, Configuration, and Help. Below the navigation bar, there are two buttons: 'Start Run' (with a play icon) and 'Delete Run' (with a trash icon). The main content area is split into two panels.

Programmed Purification Runs

Name	Description	Purification Type	No. of prioritized Samples	Date/Time created	Status	Notes
AltoStar Run 1		AltoStar Purification	0	2/6/2018 8:10:16 AM	Ready to start	
AltoStar Run 2		AltoStar Purification	0	2/6/2018 8:12:08 AM	Ready to start	
AltoStar Run 3		AltoStar Purification	0	2/6/2018 8:12:24 AM	Ready to start	

Samples in selected Purification Run

Name	Barcode	Sample Type	Sample Volume	Status
Sample 1	00000001	Plasma	1000 µl	Ready to start
Sample 2	00000002	Plasma	1000 µl	Ready to start
Sample 3	00000003	Plasma	1000 µl	Ready to start
Sample 4	00000004	Plasma	1000 µl	Ready to start
Sample 5	00000005	Plasma	1000 µl	Ready to start
Sample 6	00000006	Plasma	1000 µl	Ready to start
Sample 7	00000007	Plasma	1000 µl	Ready to start
Sample 8	00000008	Plasma	1000 µl	Ready to start
Sample 9	00000009	Swab	500 µl	Ready to start
Sample 10	00000010	Swab	500 µl	Ready to start

Figura 8: Pantalla Start Purification Run (iniciar serie de purificación)

2. Seleccione la serie de purificación que desea iniciar en la tabla **Programmed Purification Runs** (series de purificación programadas). Las muestras incluidas en la serie de purificación seleccionada se muestran en la tabla de la parte derecha de la pantalla [**Samples in selected Purification Run** (muestras en la serie de purificación seleccionada)].

Antes de hacer clic en el botón **Start Run** (iniciar serie) de la barra de herramientas, prepare las muestras de la serie de purificación seleccionada y los reactivos, tal y como se describe en los capítulos 10.6.1 Preparación de las muestras y 10.6.2 Preparación de reactivos para una serie de purificación.

10.6.1 Preparación de las muestras

Para obtener resultados correctos, es necesario seguir con atención las especificaciones sobre el tipo de muestras, recogida de muestras, volumen de muestras, tubo de muestras y código de barras (consulte el capítulo 7 Muestras), así como con respecto a la preparación de las muestras.

1. Prepare todas las muestras que se utilizarán en la siguiente serie de purificación. Las muestras necesarias para la serie de purificación seleccionada aparecen en la tabla [**Samples in selected Purification Run** (muestras en la serie de purificación seleccionada)] a la derecha de la pantalla Start Purification Run (iniciar serie de purificación).
2. Proporcione un volumen de muestras de al menos 1000 µl más el volumen muerto necesario en un tubo de muestras adecuado.

NOTA



Las muestras deben estar libres de sólidos y de componentes de alta viscosidad. Los sólidos y los componentes de alta viscosidad interferirán con la transferencia de muestras en el AltoStar® AM16 y las muestras no se procesarán.

NOTA



El sistema no comprueba el volumen de muestras antes del procesamiento. Las muestras con un volumen insuficiente no se procesarán y se marcarán con un error durante el paso de transferencia de muestras.

10.6.1.1 Plasma y suero

Las muestras de plasma y suero sin sólidos ni componentes de alta viscosidad pueden procesarse sin pretratamiento en el AltoStar® AM16.

10.6.2 Preparación de reactivos para una serie de purificación

1. Asegúrese de preparar cantidades suficientes de reactivos no caducados que tengan todos el mismo *número de carga*.

El *número de carga* se compone de los 4 últimos dígitos del número de lote de los contenedores de Lysis Buffer (tampón de lisis) y Wash Buffer (tampón de lavado) y los tubos de Magnetic Beads (esferas magnéticas), Enhancer (amplificador) y Elution Buffer (tampón de elución).

NOTA



Para su comodidad, el *número de carga* de 4 dígitos (consulte la Figura 9) se muestra en la parte exterior de cada caja de componente.



Figura 9: Número de carga

NOTA

Antes de iniciar el procesamiento, el AltoStar® AM16 verifica automáticamente:

i

- 1) que hay presente suficiente volumen de reactivo de los componentes del kit AltoStar® Purification Kit 1.5 y del AltoStar® Internal Control 1.5 (control interno);
- 2) que los *números de carga* de los componentes del kit AltoStar® Purification Kit 1.5 cargados son congruentes.

2. Inspeccione visualmente si hay precipitados en el Lysis Buffer (tampón de lisis). Si se observan precipitados, caliéntela a menos de +50 °C. Oscile de forma intermitente el contenedor sin mojar el sello hasta que se disuelvan del todo los precipitados. El Lysis Buffer (tampón de lisis) puede experimentar ligeros cambios de color. Estos ligeros cambios de color no indican un cambio en la calidad de la solución.
3. Aplique un vortex en los tubos de Magnetic Beads (esferas magnéticas) durante 5 segundos. No moje la tapa. No centrifugue las Magnetic Beads (esferas magnéticas).
4. Descongele el número necesario de tubos de IC [AltoStar® Internal Control 1.5 (control interno)] y aplique un vortex durante 5 segundos.

10.6.3 Carga del instrumento para una serie de purificación

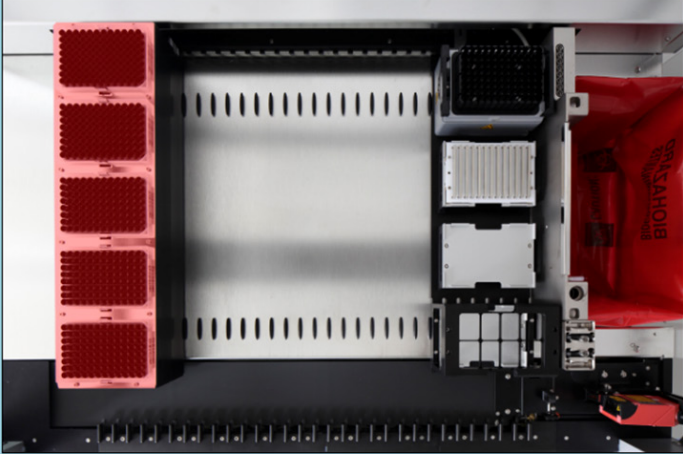
1. Haga clic en el botón **Start Run** (iniciar serie) en la barra de herramientas de la pantalla Start Purification Run (iniciar serie de purificación) para mostrar el cuadro de diálogo **Loading** (carga) (consulte la Figura 10).

El cuadro de diálogo **Loading** (carga) se compone de una representación visual de la plataforma del AltoStar® AM16 sobre una tabla que especifica el portador, los raíles respectivos en la plataforma del AltoStar® AM16 para cada portador, el material para cada portador y comentarios sobre la carga de los portadores.

altona
DIAGNOSTICS

Loading

Please load the following labware:



Carrier	Track	Material	Comment
1	1 - 6	Tips 1000 µl	Replace empty Tip Racks with completely filled new ones
2	7 - 12	Tips 300 µl	Replace empty Tip Racks with completely filled new ones
2	7 - 12	Eluate Plate	New Eluate Plate
3 - 4	13 - 16	Lysis Buffer Wash Buffer 1 Wash Buffer 2 Wash Buffer 3	One or several containers of each buffer anywhere on these carriers
5	17	Enhancer Internal Control Magnetic Beads Elution Buffer	One or several tubes of each component anywhere on this carrier
6 - 11	18 - 23	Samples	10 samples on up to 6 carriers
12	24 - 30	Processing Plate	One new Processing Plate
12	24 - 30	Tip Park Plate	One new Processing Plate
12	24 - 30	Tip Park Rack	Empty unused Tip Rack

Reset 1000µl tip counter
 Reset 300µl tip counter

Ok Cancel

Figura 10: Cuadro de diálogo Loading (carga)

NOTA

Para visualizar la posición de un elemento en un portador y la posición del portador en la plataforma del AltoStar® AM16, seleccione la fila respectiva en la tabla del cuadro diálogo **Loading** (carga). Se visualiza la posición del elemento y de su portador:

i

- 1) Resaltada en rojo en la representación visual de la plataforma de instrumentos.
- 2) En el AltoStar® AM16, haciendo que parpadeen las luces de carga sobre los raíles en los que debe colocarse el portador seleccionado.

2. Cargue el material, los reactivos preparados y las muestras preparadas en los portadores adecuados de la forma siguiente:

Raíl	Descripción de portador	Material que debe cargarse
1 - 6	 <p>Un portador de puntas</p>	5 x bastidores de puntas de 1000 µl

- Únicamente cambie bastidores de puntas de 1000 µl **completamente vacíos** por bastidores de puntas de 1000 µl **completamente llenos** en el portador de puntas.

NOTA

i

El intercambio de bastidores de puntas que no están completamente vacíos y la manipulación de puntas individuales puede interferir con la gestión automática de las puntas y provocar cancelaciones de las series.

Raíl	Descripción de portador	Material que debe cargarse
7 - 12	 <p>Un portador de puntas y placas</p>	<p>3 x bastidores de puntas de 300 µl</p> <p>1 x Eluate Plate (placa de eluidos)</p>

- Únicamente cambie bastidores de puntas de 300 µl **completamente vacíos** por bastidores de puntas de 300 µl **completamente llenos** en el portador de puntas y placas.
- Coloque la Eluate Plate (placa de eluidos) con el pocillo A1 a la izquierda de la posición de la placa negra. La posición de la placa en la parte frontal no se utiliza durante las series de purificación.

NOTA



El intercambio de bastidores de puntas que no están completamente vacíos y la manipulación de puntas individuales puede interferir con la gestión automática de las puntas y provocar cancelaciones de las series.

Raíl	Descripción de portador	Material que debe cargarse
13 - 16	 <p>Uno o dos portadores de contenedor</p>	<p>hasta 8 contenedores de: Lysis Buffer (tampón de lisis)</p> <p>Wash Buffer (tampón de lavado) 1</p> <p>Wash Buffer (tampón de lavado) 2</p> <p>Wash Buffer (tampón de lavado) 3</p>

- Cargue uno o dos portadores de contenedor con hasta ocho contenedores de Lysis Buffer (tampón de lisis), Wash Buffer (tampón de lavado) 1, Wash Buffer (tampón de lavado) 2 y Wash Buffer (tampón de lavado) 3.
- Empuje suavemente los contenedores hasta la parte inferior del portador.
- Retire todas las láminas sellantes de los contenedores y deséchelas.

NOTA




Iniciar una serie de purificación con las láminas sellantes aún puestas en los contenedores podría provocar que la serie se cancelase durante el procesamiento.

NOTA



La posición de los contenedores individuales en los portadores respectivos es arbitraria.

Raíl	Descripción de portador	Material que debe cargarse
17	 <p>Un portador de 24 tubos</p>	<p>hasta 24 tubos de:</p> <p>IC [Internal Control (control interno)]</p> <p>Magnetic Beads (esferas magnéticas)</p> <p>Enhancer (amplificador)</p> <p>Elution Buffer (tampón de elución)</p>

- Cargue un portador de 24 tubos con hasta 24 tubos de IC, Magnetic Beads (esferas magnéticas), Enhancer (amplificador) y Elution Buffer (tampón de elución).
- Empuje suavemente los tubos hasta la parte inferior del portador y gire los tubos hasta que los códigos de barras de los tubos sean visibles a través de las ventanas del portador.
- Quite todas las tapas de los tubos y guárdelas para reutilizarlas.
- Almacene las tapas para su reutilización en un espacio limpio.

NOTA

Si se reutilizan tapas para tubos que no sean los originales se puede producir contaminación cruzada.

NOTA

La posición de los tubos individuales en el portador es arbitraria.

NOTA

Iniciar una serie de purificación con las tapas aún puestas en los tubos podría provocar que la serie se cancelase durante el procesamiento.

Raíl	Descripción de portador		Material que debe cargarse
18 - 23	 <p>De uno a seis portadores de 32 tubos para tubos de muestras de entre 11 y 14 mm de diámetro</p>	 <p>De uno a seis portadores de 24 tubos para tubos de muestras de entre 14,5 y 18 mm de diámetro</p>	Muestras preparadas para la serie de purificación que va a iniciarse

- Cargue las muestras preparadas para la serie de purificación en hasta seis portadores de muestras. Pueden utilizarse dos tipos de portadores en paralelo en la misma serie:
 - Para tubos de muestras con diámetros externos de 11 a 14 mm, utilice el portador de 32 tubos.
 - Para tubos de muestras con diámetros externos de 14,5 a 18 mm, utilice el portador de 24 tubos.
- Empuje suavemente los tubos hasta la parte inferior del portador y gire los tubos hasta que los códigos de barras de los tubos sean visibles a través de las ventanas del portador.

NOTA

La posición de los tubos individuales en los portadores es arbitraria.

NOTA

i

Iniciar una serie de purificación con las tapas aún puestas en los tubos podría provocar que la serie se cancelase durante el procesamiento.

Raíl	Descripción de portador	Material que debe cargarse
24 - 30	 <p>Portador de agitador calentador</p> <p>Este portador no es extraíble. Los elementos se colocan manualmente en el portador del instrumento.</p>	<p>1 x AltoStar® Processing Plate (placa de procesamiento)</p> <p>1 x placa de estacionamiento de puntas</p> <p>1 x bastidor de estacionamiento de puntas</p>

- Coloque una placa de estacionamiento de puntas sin usar en la posición frontal y un bastidor de estacionamiento de puntas sin usar en la parte superior de la posición frontal y asegúrese de que ambos elementos estén encajados en sus posiciones respectivas.
 - Coloque una AltoStar® Processing Plate (placa de procesamiento) sin usar en la segunda posición desde la parte frontal y asegúrese de que está encajada en su posición.
3. Cargue los portadores con el código de barras del portador hacia la parte posterior mirando a la derecha.
 4. Inserte los portadores rellenos en los railes respectivos entre los bloques deslizantes delanteros y traseros de la bandeja de carga hasta que toquen los ganchos de parada en la parte alejada de la bandeja.

NOTA



Empujar los portadores más allá de los ganchos de parada puede dañar el instrumento e interferir con el proceso de carga.

5. Compruebe que la hoja de eyección de puntas y el contenedor de puntas desechadas estén en la posición correcta y que se haya colocado una nueva bolsa de desechos en el contenedor.
6. Haga clic en **OK** (aceptar) en el cuadro de diálogo **Loading** (carga) para continuar con el proceso de carga.

NOTA

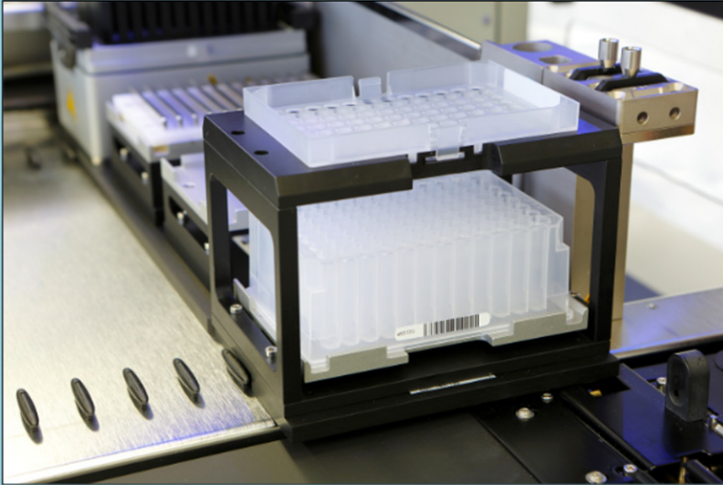


Al hacer clic en **Cancel** (cancelar), se cancelará la serie de purificación, pero puede volver a iniciarse (consulte el capítulo 10.6 Inicio de una serie de purificación).

Se muestra el cuadro de diálogo **Tip Park Plate** (placa de estacionamiento de puntas) (consulte la Figura 11).



Please place a new Processing Plate under the Tip Park Position. Scan or enter the barcode of the plate twice.



Please enter the value twice.

Enter

Confirm

OK

Cancel

Figura 11: Cuadro de diálogo Tip Park Plate (placa de estacionamiento de puntas)

7. Escanee el código de barras de la placa de estacionamiento de puntas por duplicado con el escáner de código de barras de mano para garantizar que la placa no se ha utilizado en series anteriores.
8. Haga clic en **OK** (aceptar) para confirmar la introducción.

El AltoStar® AM16 introduce los portadores en el instrumento y realiza las verificaciones de código de barras y de volumen de reactivo.

NOTA

El AltoStar® AM16 verifica automáticamente:



- 1) Tipo y localización correctos de los portadores cargados
- 2) Identidad y posición correctas de los elementos cargados en los portadores
- 3) Congruencia de lote de los componentes del kit AltoStar® Purification Kit 1.5 [Lysis Buffer (tampón de lisis), Wash Buffers (tampones de lavado), Magnetic Beads (esferas magnéticas), Enhancer (amplificador) y Elution Buffer (tampón de elución)]
- 4) No caducidad de todos los reactivos cargados
- 5) Presencia de suficientes volúmenes de reactivo
- 6) Singularidad de los códigos de barras de muestras
- 7) Posición correcta de los elementos cargados manualmente en el portador de agitador calentador
- 8) Posición correcta de la hoja de eyección de puntas

Si no se supera alguna de estas comprobaciones, se presenta al usuario un cuadro de diálogo de mensaje que especifica el problema en cuestión, con instrucciones para corregirlo adecuadamente. Para obtener más información sobre la gestión de errores, consulte el manual IVD del operador del AltoStar® Connect software (Hamilton, capítulo 4 Solución de problemas y mensajes de error).

NOTA

Alterar la posición de algún elemento cargado cuando el portador ya se haya introducido en el instrumento provoca la cancelación de la serie de purificación y daños en el instrumento.

Cuando se hayan superado todas las comprobaciones, se muestra el cuadro de diálogo **Loading complete** (carga completa) (consulte la Figura 12).



Figura 12: Cuadro de diálogo Loading complete (carga completa)

9. Confirme el cuadro de diálogo **Loading complete** (carga completa) haciendo clic en **Ok** (aceptar) o espere 10 segundos a que se produzca el inicio automático del proceso.

NOTA



Al hacer clic en **Cancel** (cancelar), se cancelará la serie de purificación, pero puede volver a iniciarse (consulte el capítulo 10.6 Inicio de una serie de purificación).

Se inicia la serie de purificación, que se realizará sin interacción del usuario.

10.7 Durante la serie de purificación

No se requiere más interacción del usuario hasta que finaliza la serie de purificación. Se abre la **pantalla Processing Status** (estado del procesamiento) (consulte la Figura 13) que muestra el estado de la serie de purificación y una estimación del tiempo restante.

The screenshot shows the software interface with the following components:

- Navigation menu: Application, Program Run, Purification, PCR Setup, Configuration, Help.
- Buttons: Abort run, Unload samples.
- Altona DIAGNOSTICS logo.
- Samples Table:**

Name	Barcode	Sample Type	Well	Status
Sample 1	00000001	Plasma	A1	In progress
Sample 2	00000002	Plasma	B1	In progress
Sample 3	00000003	Plasma	C1	In progress
Sample 4	00000004	Plasma	D1	In progress
Sample 5	00000005	Plasma	E1	In progress
Sample 6	00000006	Plasma	F1	In progress
Sample 7	00000007	Plasma	G1	In progress
Sample 8	00000008	Plasma	H1	In progress
Sample 9	00000009	Swab	A2	In progress
Sample 10	00000010	Swab	B2	In progress
- Status Messages:**
 - Shaking Processing Plate
 - Starting to heat Heater Shaker
 - Transferring Internal Control
 - Waiting for Heater Shaker to reach temperature
 - Shaking Processing Plate
 - Starting to heat Heater Shaker
 - Transferring Enhancer
 - Waiting for Heater Shaker to reach temperature
 - Shaking Processing Plate
 - Starting to heat Heater Shaker
 - Transferring Samples
 - Waiting for Heater Shaker to reach temperature
 - Shaking Processing Plate
 - Starting to heat Heater Shaker
 - Waiting for Heater Shaker to reach temperature
 - Shaking Processing Plate
 - Transporting Processing Plate from Heatershaker to Magnet
 - Waiting for Beads to settle
- estimated time remaining 01:04

Figura 13: Pantalla Processing Status (estado del procesamiento)

NOTA



Empujar los portadores o tirar de ellos o de la puerta del AltoStar® AM16 durante una serie de purificación podría anular la serie.

NOTA



Anular la serie de purificación después de que se confirme el cuadro de diálogo **Loading complete** (carga completa) invalidará la AltoStar® Run (serie), lo que impedirá el reinicio. Para repetir series anuladas, consulte el manual IVD del operador del AltoStar® Connect software (Hamilton, capítulo 3.8.14 Resultados de purificación).

NOTA



Una vez finalizada la transferencia de muestras en la AltoStar® Processing Plate (placa de procesamiento), los portadores de muestras pueden descargarse en cualquier momento. El botón **Unload samples** (descargar muestras) de la barra de herramientas estará activo y puede hacerse clic en él. Los portadores de muestras se descargarán de la plataforma y podrán retirarse los tubos de muestras. La serie de purificación no se interrumpirá.

NOTA



Puede obtenerse una vista preliminar de los componentes del kit AltoStar® HCV RT-PCR Kit 1.5 necesarios para la siguiente serie de configuración de PCR para permitir la preparación de estos componentes durante la serie de purificación anterior:

1. Haga clic en **PCR Setup** → **Start PCR Setup** (configuración de PCR → iniciar configuración de PCR) en la barra de menú para acceder a la pantalla Start PCR Setup Run (iniciar serie de configuración de PCR).
2. Consulte las tablas **Controls in selected PCR Setup Run** (controles en la serie de configuración de PCR seleccionada) y **Required master tubes for the selected PCR Setup Run** (tubos maestros necesarios para la serie de configuración de PCR seleccionada) para obtener información sobre los componentes necesarios.
3. Vuelva a la serie de purificación en curso haciendo clic en **Purification** → **Current Purification** (purificación → purificación actual) en la barra de menú.

10.8 Fin de la serie de purificación

Al final de la serie de purificación, se muestra el cuadro de diálogo **Run finished** (serie finalizada) (consulte la Figura 14).

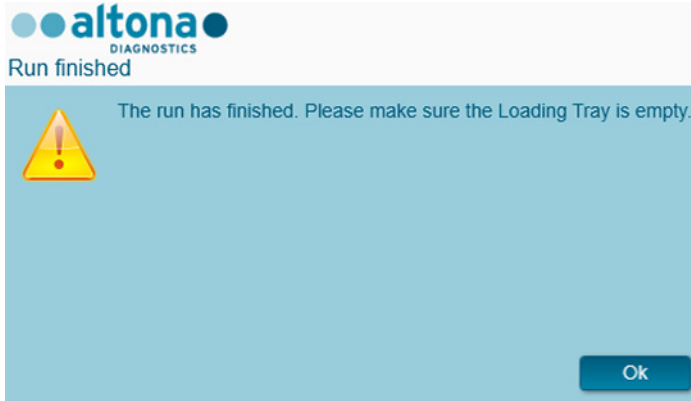


Figura 14: Cuadro de diálogo Run finished (serie finalizada)

1. Asegúrese de que la bandeja de carga está vacía.
2. Confirme el cuadro de diálogo **Run finished** (serie finalizada) haciendo clic en **OK** (aceptar).

El AltoStar® AM16 descargará los portadores. Asegúrese de no interponerse en el recorrido de los portadores que están descargándose.

Tras la descarga, se muestra el cuadro de diálogo **Maintenance** (mantenimiento) (consulte la Figura 15).

3. Siga las instrucciones del cuadro de diálogo **Maintenance** (mantenimiento).

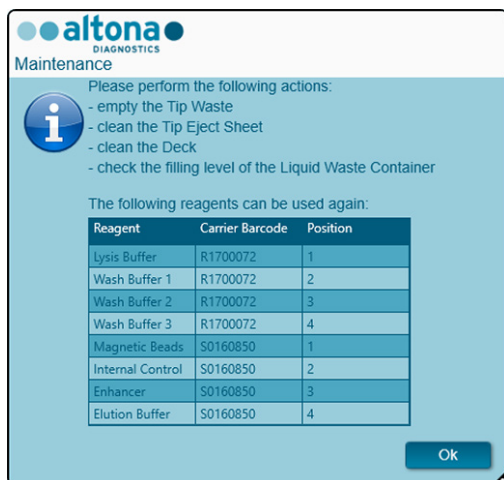


Figura 15: Cuadro de diálogo Maintenance (mantenimiento)

La tabla del cuadro de diálogo muestra componentes del kit AltoStar® Purification Kit 1.5 y del IC [AltoStar® Internal Control 1.5 (control interno)] con volúmenes suficientes para reutilizarse en series de purificación posteriores.

1. Si una serie de configuración de PCR que utiliza la Eluate Plate (placa de eluidos) cargada actualmente va a iniciarse directamente después de la serie de purificación, la placa de eluidos puede permanecer en la posición del portador a temperatura ambiente (máx. +30 °C) hasta 4 horas. Si **no** se inicia la serie de configuración de PCR directamente tras la serie de purificación, selle y almacene la Eluate Plate (placa de eluidos) como se describe en el capítulo 10.10.2 Sellado de la Eluate Plate (placa de eluidos).
2. Cierre los tubos con los tapones de tubos adecuados. Evite intercambiar los tapones de los tubos al cerrar los reactivos tras su uso.
3. Cierre los contenedores con AltoStar® Container Re-Sealing Foil (lámina resellante para los contenedores) sin usar.
4. Almacene los reactivos para su reutilización como se describe en los capítulos 4 Almacenamiento y manipulación de las instrucciones de uso del kit AltoStar® Purification Kit 1.5 y del AltoStar® Internal Control 1.5 (control interno) respectivamente.
5. Deseche los componentes del kit AltoStar® Purification Kit 1.5 y del AltoStar® Internal Control 1.5 (control interno) **no** incluidos en la tabla.

Deseche las muestras y los materiales utilizados (consulte el capítulo 11 Eliminación).

6. Confirme el cuadro de diálogo **Maintenance** (mantenimiento) haciendo clic en **OK** (aceptar).

PRECAUCIÓN



Trate siempre las muestras como si fueran infecciosas y (bio)peligrosas conforme a los procedimientos seguros de laboratorio. Si se derrama material de las muestras, utilice rápidamente un desinfectante adecuado. Manipule los materiales contaminados como si fueran biopeligrosos.

NOTA



Los desechos líquidos y cualquier líquido que incluya Lysis Buffer (tampón de lisis) o Wash Buffer 1 (tampón de lavado) contienen tiocianato de guanidinio, que puede formar compuestos tóxicos, muy reactivos y volátiles cuando se combinan con lejía o ácidos fuertes.

NOTA



Las instrucciones para el procedimiento de mantenimiento diario para la eliminación de desechos líquidos y materiales usados se pueden encontrar en el manual IVD del operador del AltoStar® AM16 (Hamilton, capítulo 3.5 Mantenimiento).

10.9 Resultados de serie de purificación

Los resultados de serie de purificación se guardan en el AltoStar® Connect software.

1. Haga clic en **Purification** → **Purification Results** (purificación → resultados de la purificación) en la barra de menú para acceder a la pantalla de resultados (consulte la Figura 16).

Name	Barcode	Sample Volume	Well	Eluate Plate Barcode	Protocol Name	Eluate Volume [µl]	Remaining Eluate [µl]	Status
Sample 1	00000001	1000 µl	A1	a0045734	Plasma1000v1	45	0	Processed
Sample 2	00000002	1000 µl	B1	a0045734	Plasma1000v1	45	0	Processed
Sample 3	00000003	1000 µl	C1	a0045734	Plasma1000v1	45	0	Processed
Sample 4	00000004	1000 µl	D1	a0045734	Plasma1000v1	45	0	Processed
Sample 5	00000005	1000 µl	E1	a0045734	Plasma1000v1	45	0	Processed
Sample 6	00000006	1000 µl	F1	a0045734	Plasma1000v1	45	0	Processed
Sample 7	00000007	1000 µl	G1	a0045734	Plasma1000v1	45	0	Processed
Sample 8	00000008	1000 µl	H1	a0045734	Plasma1000v1	45	0	Processed
Sample 9	00000009	500 µl	A2	a0045734	Swab500v1	45	35	Processed
Sample 10	00000010	500 µl	B2	a0045734	Swab500v1	45	35	Processed

Figura 16: Pantalla de resultados

La pantalla de resultados muestra una tabla con todas las muestras utilizadas en la última serie de purificación y una columna de **Status** (estado) a la derecha que indica si se ha realizado completamente la serie de purificación para una muestra concreta (consulte la Tabla 6).

Tabla 6: Resultados de serie de purificación

Status (estado)	Resultado de serie de purificación
Procesado	<ul style="list-style-type: none"> • La muestra se ha procesado correctamente en la serie de purificación. • El eluido respectivo está listo para su uso en una serie de configuración de PCR.
Error	<ul style="list-style-type: none"> • La muestra no se ha procesado correctamente. • No hay eluido de esta muestra disponible. • La muestra se omitirá automáticamente de las siguientes series de configuración de PCR.

2. Para ver los resultados de series de purificación anteriores, haga clic en el botón **Load** (cargar) de la barra de menú, seleccione la serie de purificación deseada en la lista del cuadro de diálogo **Load Results** (cargar resultados) que se abre y haga clic en **Ok** (aceptar).

El AltoStar® Connect software genera automáticamente dos archivos de resultados de serie de purificación:

- Un archivo LIMS (.xml) para transferir información detallada sobre la serie de purificación, incluidos los resultados, de nuevo al LIMS.
- Un informe (.pdf) que contiene información detallada sobre la serie de purificación, incluidos los resultados para fines de documentación.

Estos archivos se guardan en la ubicación especificada en los System Settings (ajustes del sistema) del AltoStar® Connect software.

NOTA



Los archivos de resultados de serie de purificación pueden volver a generarse cargando la serie de purificación respectiva y haciendo clic en el botón **Create LIMS File** (crear archivo LIMS) para generar el archivo LIMS, o en el botón **Create Report** (crear informe) para generar el informe.

10.10 Estabilidad del eluido

Tras completarse la serie de purificación, los eluidos de la Eluate Plate (placa de eluidos) sin sellar son estables a temperatura ambiente (máx. +30 °C) durante un total de 4 horas.

PRECAUCIÓN



El almacenamiento de eluidos en condiciones incorrectas puede provocar la degradación de la secuencia objetivo de HCV.

10.10.1 Almacenamiento

Los eluidos en una Eluate Plate (placa de eluidos) sellada [consulte el capítulo 10.10.2 Sellado de la Eluate Plate (placa de eluidos)] pueden almacenarse a una temperatura de +2 °C a +8 °C durante hasta 24 horas antes del inicio de una serie de configuración de PCR.

PRECAUCIÓN



El almacenamiento de eluidos en condiciones incorrectas puede provocar la degradación de la secuencia objetivo de HCV.

10.10.2 Sellado de la Eluate Plate (placa de eluidos)

Si es necesario almacenar los eluidos de la Eluate Plate (placa de eluidos), la placa debe sellarse con la AltoStar® Eluate Plate Sealing Foil (lámina sellante para placas de eluidos). Se recomienda utilizar el AltoStar® Plate Sealer (sellador de placas). La idoneidad de los selladores de placas distintos al AltoStar® Plate Sealer (sellador de placas) debe evaluarla el usuario.

NOTE



Utilizar selladores de placas o parámetros de sellado inadecuados puede dañar los eluidos, así como la Eluate Plate (placa de eluidos), la AltoStar® Eluate Plate Sealing Foil (lámina sellante para placas de eluidos) y el Plate Sealer (sellador de placas).

Si se utiliza el AltoStar® Plate Sealer (sellador de placas) para sellar, proceda de este modo:

1. Encienda el AltoStar® Plate Sealer (sellador de placas) y asegúrese de que el adaptador de placas no está en el cajón.
2. Asegúrese de que los ajustes del AltoStar® Plate Sealer (sellador de placas) son los siguientes: +170 °C y 2 segundos.
3. Espere a que se alcance la temperatura de +170 °C. Esto puede tardar unos minutos.
4. Coloque la Eluate Plate (placa de eluidos) sobre el adaptador de placas del AltoStar® Plate Sealer (sellador de placas).
5. Coloque una AltoStar® Eluate Plate Sealing Foil (lámina sellante para placas de eluidos) sobre la Eluate Plate (placa de eluidos). Alinee la esquina de corte de la lámina sellante con la esquina de corte de la Eluate Plate (placa de eluidos). Asegúrese de que todos los pocillos de la Eluate Plate (placa de eluidos) están cubiertos por la lámina. Preste especial atención a que el pocillo de la esquina de corte esté cubierto correctamente.

NOTA



El uso del AltoStar® Plate Sealer (sellador de placas) sin el adaptador de placas colocado en el cajón puede inhabilitar el sellador. En este caso, póngase en contacto con el soporte técnico de Altona Diagnostics si necesita ayuda (consulte el capítulo 14 Asistencia técnica).

NOTA

i

Si la AltoStar® Eluate Plate Sealing Foil (lámina sellante para placas de eluidos) o el bastidor están mal colocados, la lámina podría quedarse pegada a la placa calentadora del interior del AltoStar® Plate Sealer (sellador de placas) durante el sellado. Esto inutilizará el sellador. Si sucede, deje que el AltoStar® Plate Sealer (sellador de placas) se enfríe hasta alcanzar la temperatura ambiente y póngase en contacto con el soporte técnico de altaona Diagnostics si necesita ayuda (consulte el capítulo 14 Asistencia técnica).

6. Ensamble el bastidor de sellado en la parte superior para sujetar la lámina sellante.
7. Abra el cajón con el botón **Operate** (operar).
8. Coloque el ensamblaje que se compone del adaptador de placas, la Eluate Plate (placa de eluidos), la AltoStar® Eluate Plate Sealing Foil (lámina sellante para placas de eluidos) y el bastidor de sellado en el AltoStar® Plate Sealer (sellador de placas) y pulse el botón **Operate** (operar).
9. El cajón se cierra automáticamente, sella durante 2 segundos y se vuelve a abrir automáticamente.
10. Saque la Eluate Plate (placa de eluidos) sellada y el adaptador de placas del AltoStar® Plate Sealer (sellador de placas) y cierre el AltoStar® Plate Sealer (sellador de placas) pulsando el botón **Close** (cerrar).

10.10.3 Eliminación del sellado de la Eluate Plate (placa de eluidos)

Quite la AltoStar® Eluate Plate Sealing Foil (lámina sellante para placas de eluidos) de la Eluate Plate (placa de eluidos) del siguiente modo:

1. Centrifugue brevemente la Eluate Plate (placa de eluidos) en una centrifuga de placas para retirar cualquier líquido del interior de la lámina sellante.
2. Presione la Eluate Plate (placa de eluidos) sobre una mesa para evitar movimientos súbitos de la placa al retirar la lámina sellante.
3. Empiece a despegar por una esquina y vaya tirando de manera lenta y constante de la lámina sellante hacia la esquina diagonalmente opuesta hasta retirarla.

10.11 Inicio de una serie de configuración de PCR

1. Seleccione **PCR Setup** → **Start PCR Setup** (configuración de PCR → iniciar configuración de PCR) en la barra de menú. De forma alternativa, vuelva a la pantalla de inicio del AltoStar® Connect software y seleccione el botón **Start PCR Setup** (iniciar configuración de PCR). Se muestra la pantalla Start PCR Setup Run (iniciar serie de configuración de PCR) (consulte la Figura 17).

Las series de configuración de PCR pendientes se muestran en la tabla **Programmed PCR Setup Runs** (series de configuración de PCR programadas) en la parte izquierda de la pantalla.

The screenshot displays the 'Start PCR Setup Run' interface. At the top, there is a navigation menu with 'Application', 'Program Run', 'Purification', 'PCR Setup', 'Configuration', and 'Help'. Below the menu are two buttons: 'Start Run' (with a play icon) and 'Delete Run' (with a trash icon). The main content area is divided into three sections:

- Programmed PCR Setup Runs:** A table with columns: PCR Plate Number, Eluate Plate, Name, Description, Purification Status, Purification Type, and Date/Time. It lists three runs: 'AltoStar Run 1' (Processed), 'AltoStar Run 2' (Ready to start), and 'AltoStar Run 3' (Ready to start).
- Samples in selected PCR Setup Run:** A table with columns: Name, Barcode, Assay, and Application. It lists 10 samples (Sample 1 to Sample 10) with their respective barcodes and assays.
- Controls in selected PCR Setup Run:** A table with columns: Name and Assay. It lists 8 control samples: NTC, PC, NTC, QS1, QS2, QS3, and QS4.
- Required master tubes for the selected PCR Setup Run:** A table with columns: Name, Assay, Needed tubes, and Needed volume in each tube. It lists 4 master tubes: HCV Master A, HCV Master B, Influenza Screen & Master A, and Influenza Screen & Master B.

Figura 17: Pantalla Start PCR Setup Run (iniciar serie de configuración de PCR)

2. Seleccione la serie de configuración de PCR que desea iniciar en la tabla **Programmed PCR Setup Runs** (series de configuración de PCR programadas).
 - Las muestras incluidas en la serie de configuración de PCR seleccionada se muestran en la tabla de la parte superior derecha de la pantalla [**Samples in selected PCR Setup Run** (muestras en la serie de configuración de PCR seleccionada)].
 - Los estándares de cuantificación y controles necesarios para la serie de configuración de PCR seleccionada se muestran en la tabla de la parte central derecha de la pantalla [**Controls in selected PCR Setup Run** (controles en la serie de configuración de PCR seleccionada)].
 - El número de tubos maestros necesarios para la serie de configuración de PCR seleccionada se muestra en la tabla de la parte inferior derecha de la pantalla [**Required master tubes for the selected PCR Setup Run** (tubos maestros necesarios para la serie de configuración de PCR seleccionada)].

NOTA

El número de muestras priorizadas en una serie de configuración de PCR se muestra en la columna **No. of prioritized Samples** (n.º de muestras priorizadas). Realice series de configuración de PCR con muestras priorizadas primero para facilitar un procesamiento más rápido de las muestras priorizadas.

Antes de hacer clic en el botón **Start Run** (iniciar serie) de la barra de herramientas, prepare los reactivos necesarios como se describe en el capítulo 10.12 Preparación de reactivos para una serie de configuración de PCR. Si la Eluate Plate (placa de eluidos) necesaria para la serie de configuración de PCR seleccionada se ha sellado para su almacenamiento, prepárela como se describe en el capítulo 10.10.3 Eliminación del sellado de la Eluate Plate (placa de eluidos).

10.12 Preparación de reactivos para una serie de configuración de PCR

1. Descongele los estándares de cuantificación, los controles y el número necesario de tubos maestros completamente a temperatura ambiente (máximo +30 °C).
2. Mezcle los reactivos aplicando un vortex suave.
3. Centrifugue los tubos brevemente para quitar las gotas de la tapa.

PRECAUCIÓN



La ausencia de centrifugación de los componentes del producto tras la descongelación podría provocar la contaminación de los componentes con restos de reactivos en las tapas y, como consecuencia, podría perjudicar el rendimiento del producto.

10.12.1 Carga del AltoStar® AM16 para una serie de configuración de PCR

- Haga clic en el botón **Start Run** (iniciar serie) en la barra de herramientas de la pantalla **Start PCR Setup Run** (iniciar serie de configuración de PCR) para mostrar el cuadro de diálogo **Loading** (carga) (consulte la Figura 18).

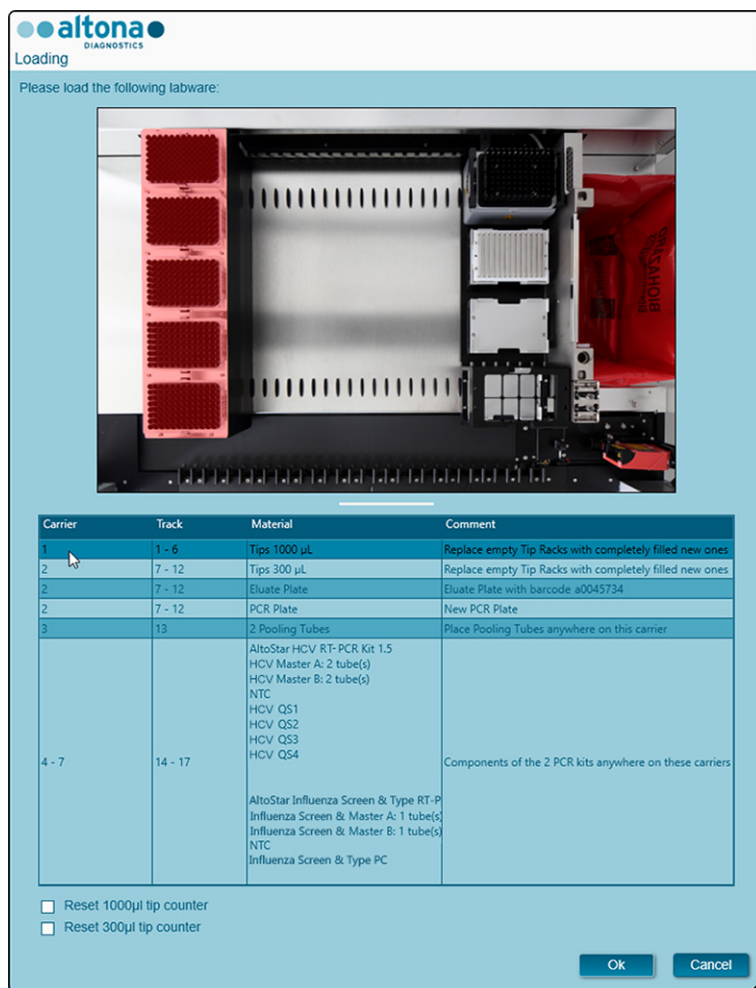


Figura 18: Cuadro de diálogo Loading (carga)

El cuadro de diálogo **Loading** (carga) se compone de una representación visual de la plataforma del AltoStar® AM16 sobre una tabla que especifica los portadores, los raíles respectivos en la plataforma del AltoStar® AM16 para cada portador, el material que debe cargarse en cada portador y comentarios sobre la carga de los portadores.

NOTA

Para visualizar la posición de un elemento en un portador y la posición del portador en la plataforma del AltoStar® AM16, seleccione la fila respectiva en la tabla del cuadro diálogo **Loading** (carga).



Se visualiza la posición del elemento y de su portador:

- 1) Resaltada en rojo en la representación visual de la plataforma de instrumentos.
- 2) En el AltoStar® AM16, haciendo que parpadeen las luces de carga sobre los raíles en los que debe colocarse el portador seleccionado.

2. Cargue el material necesario, la Eluate Plate (placa de eluidos) preparada y los reactivos preparados en los portadores adecuados del modo siguiente:

Raíl	Descripción de portador	Material que debe cargarse
1 - 6	 <p>Un portador de puntas</p>	5 x bastidores de puntas de 1000 µl

- Únicamente cambie bastidores de puntas de 1000 µl **completamente vacíos** por bastidores de puntas de 1000 µl **completamente llenos** en el portador de puntas.

NOTA



El intercambio de bastidores de puntas que no están completamente vacíos y la manipulación de puntas individuales puede interferir con la gestión automática de las puntas y provocar cancelaciones de las series.


Raíl	Descripción de portador	Material que debe cargarse
7 - 12	 <p>Un portador de puntas y placas</p>	3 x bastidores de puntas de 300 µl 1 x Eluate Plate (placa de eluidos) 1 x PCR Plate (placa PCR)

- Únicamente cambie bastidores de puntas de 300 µl **completamente vacíos** por bastidores de puntas de 300 µl **completamente llenos** en el portador de puntas y placas.
- Coloque la Eluate Plate (placa de eluidos) necesaria con el pocillo A1 a la izquierda de la posición de la placa negra.
- Coloque una PCR Plate (placa PCR) con el pocillo A1 a la izquierda de la posición de la placa plateada frontal.

NOTA



El intercambio de bastidores de puntas que no están completamente vacíos y la manipulación de puntas individuales puede interferir con la gestión automática de las puntas y provocar cancelaciones de las series.

Raíl	Descripción de portador	Material que debe cargarse
13	 Un portador de 24 tubos	1 tubo de agrupación por ensayo

- Cargue un portador de 24 tubos con un tubo de agrupación sin utilizar para cada ensayo en la serie de configuración de PCR.
- Empuje suavemente los tubos hasta la parte inferior del portador y gire los tubos hasta que los códigos de barras de los tubos sean visibles a través de la ventana del portador.

NOTA

La posición de los tubos individuales en el portador es arbitraria.

Raíl	Descripción de portador	Material que debe cargarse
14 - 17	 <p>De uno a cuatro portadores de 32 tubos de reactivo</p>	Componentes del ensayo

- Cargue el portador de 32 tubos de reactivo con los componentes del ensayo necesarios para la serie de configuración de PCR.
- Empuje suavemente los tubos hasta la parte inferior del portador y gire los tubos hasta que los códigos de barras de los tubos sean visibles a través de la ventana del portador.

NOTA

La posición de los tubos individuales en los portadores es arbitraria.

NOTA

El sistema no comprueba el volumen de los componentes cargados antes del procesamiento. Un volumen de componentes insuficiente impedirá la correcta configuración de PCR para el ensayo en cuestión.

NOTA



Iniciar una serie de configuración de PCR con las tapas aún puestas en los tubos podría provocar que la serie se cancelase durante el procesamiento.

3. Cargue los portadores con el código de barras del portador hacia la parte posterior mirando a la derecha.
4. Inserte los portadores rellenos en los raíles respectivos entre los bloques deslizantes delanteros y traseros de la bandeja de carga hasta que toquen los ganchos de parada en la parte alejada de la bandeja.

NOTA



Empujar los portadores más allá de los ganchos de parada puede dañar el instrumento e interferir con el proceso de carga.

5. Compruebe que la hoja de eyección de puntas y el contenedor de puntas desechadas estén en la posición correcta y que se haya colocado una nueva bolsa de desechos en el contenedor.
6. Haga clic en **OK** (aceptar) en el cuadro de diálogo **Loading** (carga) para continuar con el proceso de carga.

NOTA



Al hacer clic en **Cancel** (cancelar), se cancelará la serie de configuración de PCR, pero puede volver a iniciarse (consulte el capítulo 10.11 Inicio de una serie de configuración de PCR).

El AltoStar® AM16 introduce los portadores en el instrumento y realiza la verificación del código de barras.

NOTA

El AltoStar® AM16 verifica automáticamente:



- 1) Tipo y localización correctos de los portadores cargados
- 2) Identidad y posición correctas de los elementos cargados en los portadores
- 3) Congruencia de lote de los componentes de los kits de ensayos AltoStar® individuales
- 4) No caducidad de todos los componentes de ensayos AltoStar® cargados
- 5) Posición correcta de la hoja de eyección de puntas

Si no se supera alguna de estas comprobaciones, se presenta al usuario un cuadro de diálogo de mensaje que especifica el problema en cuestión, con instrucciones para corregirlo adecuadamente. Para obtener más información sobre la gestión de errores, consulte el manual IVD del operador del AltoStar® Connect software (Hamilton, capítulo 4 Solución de problemas y mensajes de error).

NOTA



Alterar la posición de algún elemento cargado cuando el portador ya se ha introducido en el instrumento puede provocar la cancelación de la serie de configuración de PCR y/o daños en el instrumento.

Cuando se hayan superado todas las comprobaciones, se muestra el cuadro de diálogo **Loading complete** (carga completa) (consulte la Figura 19).



Figura 19: Cuadro de diálogo Loading complete (carga completa)

7. Confirme el cuadro de diálogo **Loading complete** (carga completa) haciendo clic en **OK** (aceptar) o espere 10 segundos a que se produzca el inicio automático del proceso.

NOTA



Al hacer clic en **Cancel** (cancelar), se cancelará la serie de configuración de PCR, pero puede volver a iniciarse (consulte el capítulo 10.11 Inicio de una serie de configuración de PCR).

Se inicia la serie de configuración de PCR, que se realizará sin interacción del usuario.

10.13 Durante la serie de configuración de PCR

No se requiere más interacción del usuario hasta que finaliza la serie de configuración de PCR. Se abre la pantalla Processing Status (estado del procesamiento) (consulte la Figura 20), que muestra el estado de la serie de configuración de PCR y una estimación del tiempo restante.

The screenshot shows the 'Processing Status' window with the following data:

Sample Name	Barcode	Assay	Source
Sample 1	00000001	AltoStar HCV RT-PCR Kit 1.5	A1
Sample 2	00000002	AltoStar HCV RT-PCR Kit 1.5	B1
Sample 3	00000003	AltoStar HCV RT-PCR Kit 1.5	C1
Sample 4	00000004	AltoStar HCV RT-PCR Kit 1.5	D1
Sample 5	00000005	AltoStar HCV RT-PCR Kit 1.5	E1
Sample 6	00000006	AltoStar HCV RT-PCR Kit 1.5	F1
Sample 7	00000007	AltoStar HCV RT-PCR Kit 1.5	G1
Sample 8	00000008	AltoStar HCV RT-PCR Kit 1.5	H1
Sample 9	00000009	AltoStar Influenza Screen & Type RT-PCR	A2
Sample 10	00000010	AltoStar Influenza Screen & Type RT-PCR	B2

Control Name	Assay	Target Well	Status
QC1	AltoStar HCV RT-PCR Kit 1.5	A1	In proc
QC2	AltoStar HCV RT-PCR Kit 1.5	B1	In proc
QC3	AltoStar HCV RT-PCR Kit 1.5	C1	In proc
QC4	AltoStar HCV RT-PCR Kit 1.5	D1	In proc
QC5	AltoStar HCV RT-PCR Kit 1.5	E1	In proc
QC6	AltoStar HCV RT-PCR Kit 1.5	F1	In proc
QC7	AltoStar HCV RT-PCR Kit 1.5	G1	In proc
QC8	AltoStar HCV RT-PCR Kit 1.5	H1	In proc
NTC	AltoStar Influenza Screen & Type RT-PCR	F2	In proc
PC	AltoStar Influenza Screen & Type RT-PCR	G2	In proc

Status Messages:

- Run started at 11:23:36AM
- Initializing instrument
- Loading Tip Carrier
- Checking presence of manually loaded labware
- Loading Tip and Plate Carrier
- Loading Reagent Carriers
- Transferring Masters
- Mixing Master Mixes
- Transferring Master Mixes
 - AltoStar HCV RT-PCR Kit 1.5
 - AltoStar Influenza Screen & Type RT-PCR Kit 1.5
- Transferring Controls

estimated time remaining 00:11

Figura 20: Pantalla Processing Status (estado del procesamiento)

NOTA



Empujar los portadores o tirar de ellos o de la puerta del AltoStar® AM16 durante una serie de configuración de PCR podría anular la serie.

10.14 Fin de la serie de configuración de PCR

Al final de la serie de configuración de PCR, se muestra el cuadro de diálogo **Run finished** (serie finalizada) (consulte la Figura 21).

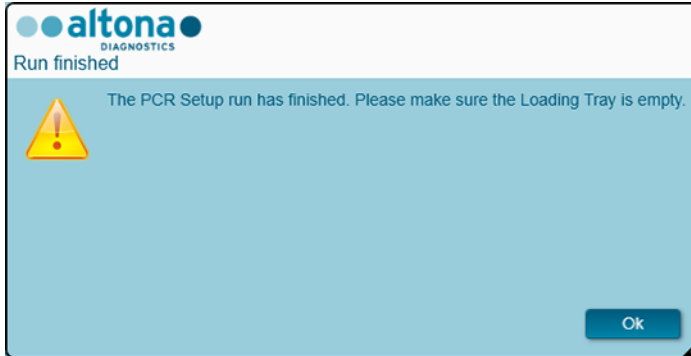


Figura 21: Cuadro de diálogo Run finished (serie finalizada)

1. Asegúrese de que la bandeja de carga está vacía.
2. Confirme el cuadro de diálogo **Run finished** (serie finalizada) haciendo clic en **Ok** (aceptar).

El AltoStar® AM16 descargará los portadores. Asegúrese de no interponerse en el recorrido de los portadores que están descargándose.

Tras la descarga, se muestra el cuadro de diálogo **Maintenance** (mantenimiento) (consulte la Figura 22).

3. Siga las instrucciones del cuadro de diálogo **Maintenance** (mantenimiento).

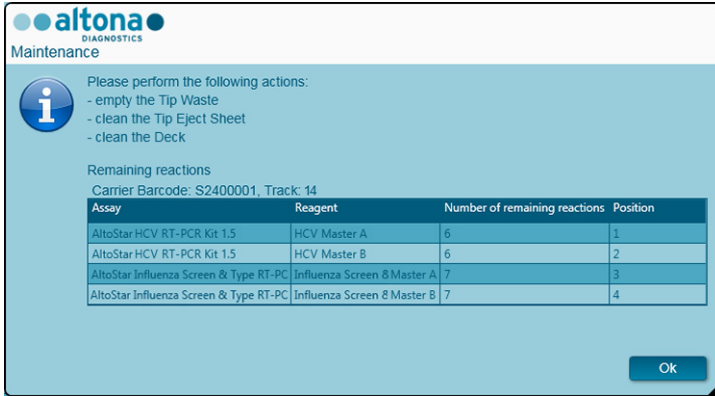


Figura 22: Cuadro de diálogo Maintenance (mantenimiento)

La tabla del cuadro de diálogo muestra el número de reacciones en los tubos maestros que no se han utilizado en la serie de configuración de PCR.

- Si se va a iniciar inmediatamente otra serie de configuración de PCR que utiliza la Eluate Plate (placa de eluidos) cargada actualmente, la Eluate Plate (placa de eluidos) puede permanecer sin sellar en la posición del portador. Si **no** es el caso, selle y almacene la Eluate Plate (placa de eluidos) como se describe en el capítulo 10.10.2 Sellado de la Eluate Plate (placa de eluidos).

NOTA



Los eluidos de la Eluate Plate (placa de eluidos) son estables a temperatura ambiente (máx. +30 °C) durante un total de 4 horas tras completarse la serie de purificación.

- Cierre los tubos de reactivo con los tapones de tubos adecuados sin usar.

PRECAUCIÓN



No reutilice los tapones de tubos para evitar la contaminación de los reactivos.

- Almacene los reactivos para su reutilización como se describe en el capítulo 4.2 Manipulación.

7. Deseche los materiales utilizados (consulte el capítulo 11 Eliminación).
8. Confirme el cuadro de diálogo **Maintenance** (mantenimiento) haciendo clic en **Ok** (aceptar).

10.15 Resultados de serie de configuración de PCR

Los resultados de serie de configuración de PCR se guardan en el AltoStar® Connect software.

1. Haga clic en **PCR Setup** → **PCR Setup Results** (configuración de PCR → resultados de la configuración de PCR) en la barra de menú para acceder a la pantalla de resultados (consulte la Figura 23).

Name	Barcode Sample	Application	PCR Plate Well	PCR Plate Barcode	Assay Name	Cycler Protocol	Volume Sample [µl]	Volume Master [µl]	Status
Sample 1	00000001	quantitative	F1	L111572	AltoStar HCV RT-PCR Kit 1.5	1	45	45	Processed
Sample 2	00000002	quantitative	G1	L111572	AltoStar HCV RT-PCR Kit 1.5	1	45	45	Processed
Sample 3	00000003	quantitative	H1	L111572	AltoStar HCV RT-PCR Kit 1.5	1	45	45	Processed
Sample 4	00000004	quantitative	A2	L111572	AltoStar HCV RT-PCR Kit 1.5	1	45	45	Processed
Sample 5	00000005	quantitative	B2	L111572	AltoStar HCV RT-PCR Kit 1.5	1	45	45	Processed
Sample 6	00000006	quantitative	C2	L111572	AltoStar HCV RT-PCR Kit 1.5	1	45	45	Processed
Sample 7	00000007	quantitative	D2	L111572	AltoStar HCV RT-PCR Kit 1.5	1	45	45	Processed
Sample 8	00000008	quantitative	E2	L111572	AltoStar HCV RT-PCR Kit 1.5	1	45	45	Processed
Sample 9	00000009	qualitative	H2	L111572	AltoStar Influenza Screen & Type RT-P	1	10	20	Processed
Sample 10	00000010	qualitative	A3	L111572	AltoStar Influenza Screen & Type RT-P	1	10	20	Processed

Name	Barcode Control	PCR Plate Well	PCR Plate Barcode	Assay Name	Cycler Protocol	Volume Sample [µl]	Volume Master [µl]	Status
NTC	1232012341904	A1	L111572	AltoStar HCV RT-PCR Kit 1.5	1	45	45	Processed
HCV_QS1	1230312341904	B1	L111572	AltoStar HCV RT-PCR Kit 1.5	1	45	45	Processed
HCV_QS2	1230412341904	C1	L111572	AltoStar HCV RT-PCR Kit 1.5	1	45	45	Processed
HCV_QS3	1230512341904	D1	L111572	AltoStar HCV RT-PCR Kit 1.5	1	45	45	Processed
HCV_QS4	1230612341904	E1	L111572	AltoStar HCV RT-PCR Kit 1.5	1	45	45	Processed
NTC	1312012341902	F2	L111572	AltoStar Influenza Screen & Type RT-P	1	10	20	Processed
Influenza Screen	PC 1311112341902	G2	L111572	AltoStar Influenza Screen & Type RT-P	1	10	20	Processed

Figura 23: Pantalla de resultados

La pantalla de resultados muestra una tabla con todas las muestras utilizadas en la última serie de configuración de PCR y una columna de **Status** (estado) a la derecha que indica si se ha realizado completamente el proceso de configuración de PCR para una muestra concreta (consulte la Tabla 7).

Tabla 7: Resultados de serie de configuración de PCR

Estado	Resultado de serie de configuración de PCR
Procesado	<ul style="list-style-type: none"> • El eluido se ha procesado correctamente en la serie de configuración de PCR. • La mezcla de RT-PCR resultante está lista para su uso en una serie PCR.
Error	<ul style="list-style-type: none"> • El eluido no se ha procesado correctamente. • La mezcla de RT-PCR respectiva se omitirá automáticamente en el siguiente análisis de PCR.

2. Para ver los resultados de series de configuración de PCR anteriores, haga clic en el botón **Load** (cargar) de la barra de menú, seleccione la serie de configuración de PCR deseada en la lista del cuadro de diálogo **Load Results** (cargar resultados) que se abre y haga clic en **OK** (aceptar).

El AltoStar® Connect software genera automáticamente tres archivos de resultado de serie de configuración de PCR:

- Un archivo LIMS (.xml) para transferir información detallada sobre la serie de configuración de PCR, incluidos los resultados de nuevo al LIMS
- Un informe (.pdf) que contiene información detallada sobre la serie de configuración de PCR, incluidos los resultados para fines de documentación
- Un archivo de ciclador (.plrn) para la programación automática del CFX96™ DW Dx

Estos archivos se guardan en la ubicación especificada en los System Settings (ajustes del sistema) del AltoStar® Connect software.

NOTA

Los archivos de resultado de serie de configuración de PCR pueden volver a generarse cargando la serie de configuración de PCR respectiva y haciendo clic en el botón **Create LIMS File** (crear archivo LIMS) para generar el archivo LIMS, en el botón **Create Report** (crear informe) para generar el informe o en el botón **Create Bio-Rad Cycler File** (crear archivo del termociclador Bio-Rad) para generar el archivo del termociclador.

10.16 Sellado de la PCR Plate (placa PCR)

Tras completar la serie de configuración de PCR, la PCR Plate (placa PCR) debe sellarse con la AltoStar® PCR Plate Sealing Foil (lámina sellante para placa PCR). Se recomienda utilizar el AltoStar® Plate Sealer (sellador de placas). La idoneidad de los selladores de placas distintos al AltoStar® Plate Sealer (sellador de placas) debe evaluarla el usuario.

Si se utiliza el AltoStar® Plate Sealer (sellador de placas) para sellar, proceda de este modo:

1. Encienda el AltoStar® Plate Sealer (sellador de placas) y asegúrese de que el adaptador de placas no está en el cajón.
2. Asegúrese de que los ajustes del AltoStar® Plate Sealer (sellador de placas) son los siguientes: +170 °C y 2 segundos.
3. Espere a que se alcance la temperatura de +170 °C. Esto puede tardar unos minutos.
4. Coloque la PCR Plate (placa PCR) sobre el adaptador de placas del AltoStar® Plate Sealer (sellador de placas).
5. Coloque una AltoStar® PCR Plate Sealing Foil (lámina sellante para placa PCR) sobre la PCR Plate (placa PCR). Alinee la esquina de corte de la lámina sellante con la esquina de corte de la PCR Plate (placa PCR). Asegúrese de que todos los pocillos de la PCR Plate (placa PCR) están cubiertos por la lámina. Preste especial atención a que el pocillo de la esquina de corte esté cubierto correctamente.

NOTA



El uso del AltoStar® Plate Sealer (sellador de placas) sin el adaptador de placas colocado en el cajón puede inhabilitar el sellador. En este caso, póngase en contacto con el soporte técnico de Altona Diagnostics si necesita ayuda (consulte el capítulo 14 Asistencia técnica).

NOTA



Si la AltoStar® PCR Plate Sealing Foil (lámina sellante para placas de PCR) o el bastidor están mal colocados, la lámina podría quedarse pegada a la placa calentadora del interior del AltoStar® Plate Sealer (sellador de placas) durante el sellado. Esto inutilizará el sellador. Si sucede, deje que el AltoStar® Plate Sealer (sellador de placas) se enfríe hasta alcanzar la temperatura ambiente y póngase en contacto con el soporte técnico de Altona Diagnostics si necesita ayuda (consulte el capítulo 14 Asistencia técnica).

6. Ensamble el bastidor de sellado en la parte superior para sujetar la lámina sellante.
7. Abra el cajón pulsando el botón **Operate** (operar).
8. Coloque el ensamblaje que se compone del adaptador de placas, la PCR Plate (placa PCR), la AltoStar® PCR Plate Sealing Foil (lámina sellante para placa PCR) y el bastidor de sellado en el AltoStar® Plate Sealer (sellador de placas) y pulse el botón **Operate** (operar).
9. El cajón se cierra automáticamente, sella durante 2 segundos y se vuelve a abrir automáticamente.
10. Saque la PCR Plate (placa PCR) sellada y el adaptador de placas del AltoStar® Plate Sealer (sellador de placas) y cierre el AltoStar® Plate Sealer (sellador de placas) pulsando el botón **Close** (cerrar).

10.17 Estabilidad de la mezcla de PCR

Tras completarse la serie de configuración de PCR, la mezcla de RT-PCR de la PCR Plate (placa PCR) sellada es estable a temperatura ambiente (máx. +30 °C) durante máx. 30 minutos.

PRECAUCIÓN



No supere el tiempo de almacenamiento de la mezcla de PCR. Esto podría perjudicar el rendimiento del producto.

10.18 Inicio de una serie PCR

La serie PCR se realiza en un CFX96™ DW Dx bajo el control del CFX Manager™ Dx software.

1. Encienda el CFX96™ DW Dx, el ordenador conectado y el monitor.
2. Inicie el CFX Manager™ Dx software.
3. En la barra de menú del CFX Manager™ Dx software, seleccione **File** → **Open** → **LIMS File...** (archivo → abrir → archivo LIMS...) para abrir el cuadro de diálogo **Open LIMS File** (abrir archivo LIMS) (consulte la Figura 24).

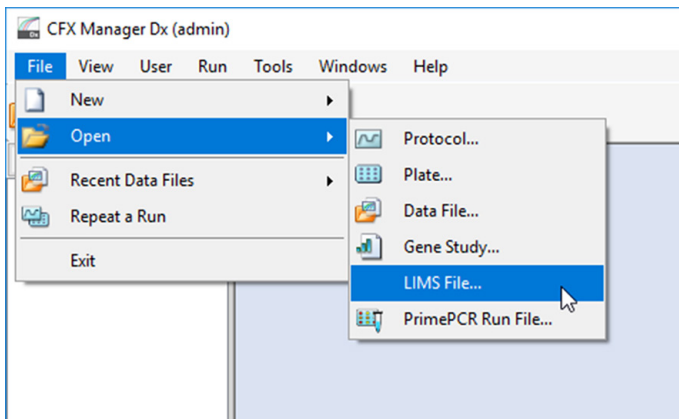


Figura 24: Ventana del CFX Manager™ Dx software

- En el cuadro de diálogo **Open LIMS File** (abrir archivo LIMS) que se abre, asegúrese de que el cursor está parpadeando en el campo **File name** (nombre de archivo) en la parte inferior (consulte la Figura 25). Si no es así, haga clic en el campo **File name** (nombre de archivo).

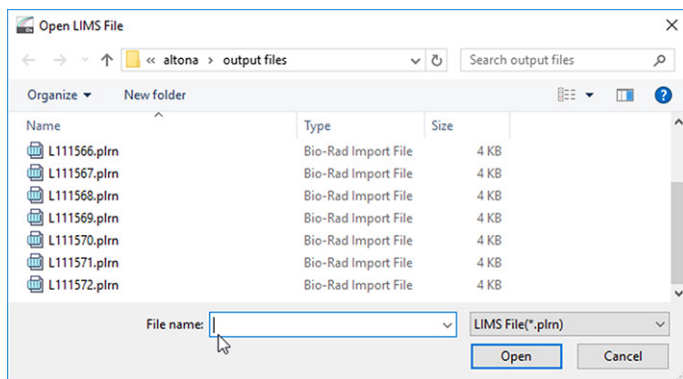


Figura 25: Cuadro de diálogo Open LIMS File (abrir archivo LIMS)

- Escanee el código de barras de la PCR Plate (placa PCR) con el escáner de código de barras de mano para seleccionar y abrir automáticamente el archivo LIMS correcto. Se muestra el cuadro de diálogo **Run Setup** (configuración de serie) (consulte la Figura 26).

NOTA



Todos los parámetros necesarios para el inicio de la serie PCR se transfieren automáticamente desde el AltoStar® Connect software al CFX96™ DW Dx mediante el archivo de ciclador.

- Haga clic en **Open Lid** (abrir tapa) para abrir la tapa del CFX96™ DW Dx (consulte la Figura 26).

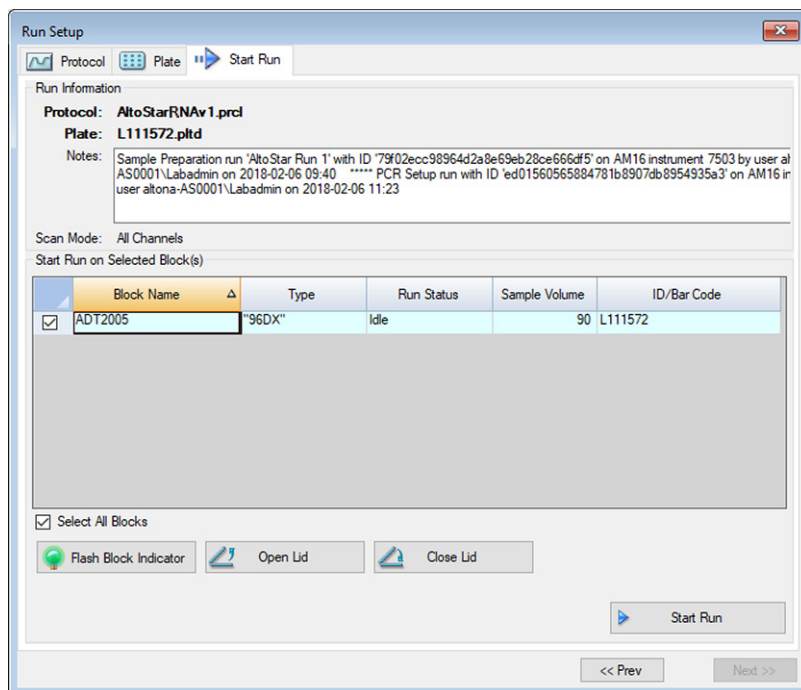


Figura 26: Cuadro de diálogo Run Setup (configuración de la serie)

- Centrifugue brevemente la PCR Plate (placa PCR) sellada para asegurarse de que todo el líquido se quede en el fondo de los pocillos.
- Inserte la PCR Plate (placa PCR) sellada en el bloque calentador del CFX96™ DW Dx con el pocillo A1 a la izquierda.
- Cierre el CFX96™ DW Dx haciendo clic en el botón **Close Lid** (cerrar tapa) en el cuadro de diálogo **Run Setup** (configuración de la serie) (consulte la Figura 26).
- Inicie la serie PCR haciendo clic en el botón **Start Run** (iniciar serie) en el cuadro de diálogo **Run Setup** (configuración de la serie) (consulte la Figura 26).

10.19 Durante la serie PCR

No se requiere interacción del usuario hasta que finaliza la serie PCR. Se abre el cuadro de diálogo **Run Details** (detalles de la serie) (consulte la Figura 27) que muestra el estado de la serie PCR y una estimación del tiempo restante.

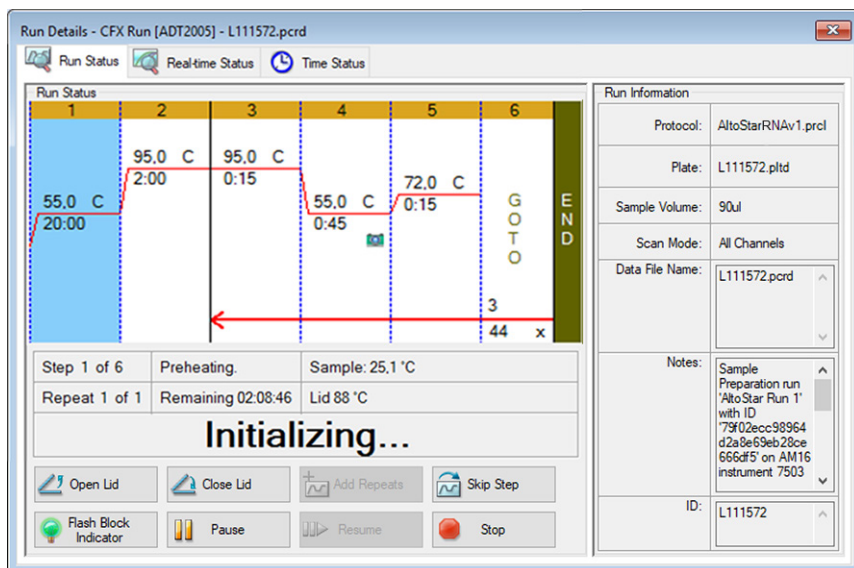


Figura 27: Cuadro de diálogo Run Details (detalles de la serie)

NOTA

i

Abrir la tapa del CFX96™ DW Dx durante una serie PCR operando el botón de la parte frontal de la tapa o haciendo clic en **Open Lid** (abrir tapa) en el cuadro de diálogo **Run Details** (detalles de la serie) cancelará la serie y se invalidarán todos los resultados.

Al final de la serie PCR, se muestra la ventana **Data Analysis** (análisis de datos) (consulte la Figura 28).

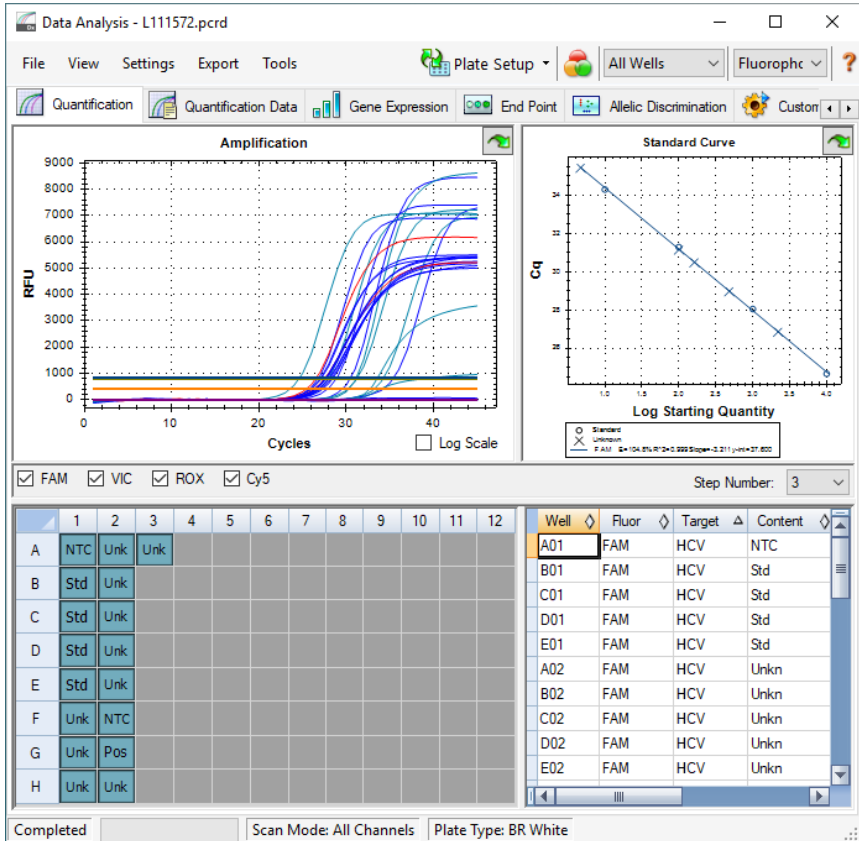


Figura 28: Ventana Data Analysis (análisis de datos)

10.20 Asignación de ensayos a grupos de pocillos

El AltoStar® Workflow (flujo de trabajo) procesa uno o varios ensayos PCR simultáneamente en una PCR Plate (placa PCR). Sin embargo, el usuario debe analizar cada ensayo por separado conforme a las instrucciones de uso del ensayo respectivo.

Con este fin, el usuario debe asignar todos los ensayos de una PCR Plate (placa PCR) a **Well Groups** (grupos de pocillos) individuales en el CFX Manager™ Dx software.

1. En la ventana **Data Analysis** (análisis de datos) (consulte la Figura 28), haga clic en el botón **Plate Setup** (configuración de la placa) en la barra de herramientas y seleccione **View/Edit Plate** (ver/editar placa). Se muestra el cuadro de diálogo **Plate Editor** (editor de placa) (consulte la Figura 29).

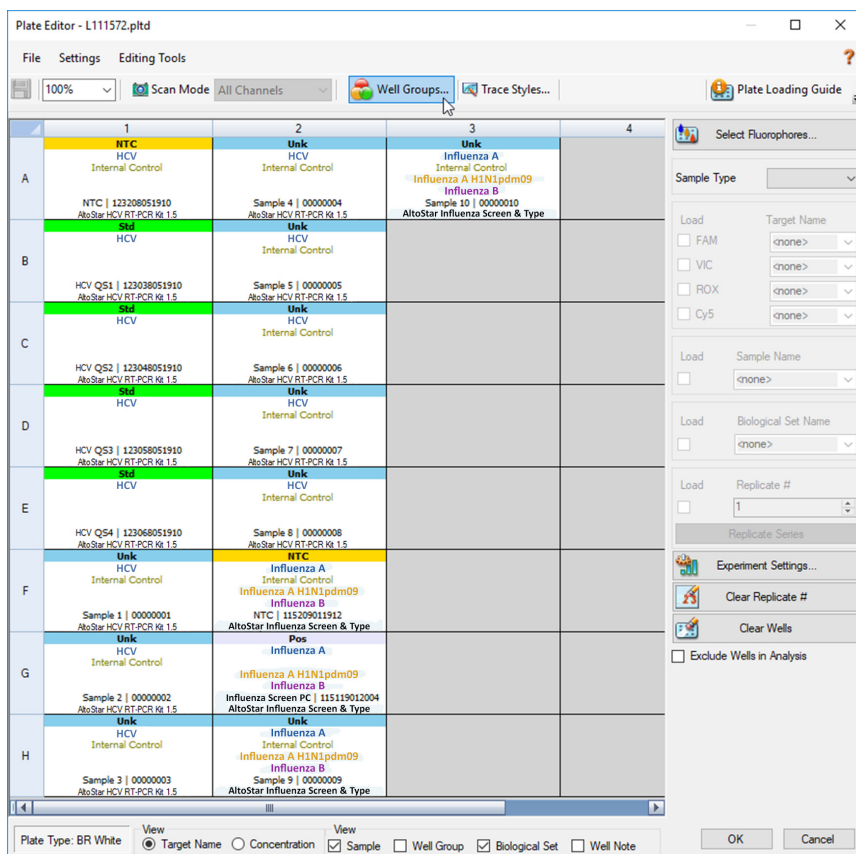


Figura 29: Cuadro de diálogo Plate Editor (editor de placa)

- En el cuadro de diálogo **Plate Editor** (editor de placa), haga clic en **Well Groups...** (grupos de pocillos...) en la barra de herramientas. Se muestra el cuadro de diálogo **Well Groups Manager** (gestor de grupos de pocillos) (consulte la Figura 30).
- Haga clic en el botón **Add** (añadir).
- Escriba el nombre del primer ensayo en el cuadro de texto.
- Seleccione todos los pocillos en el área de la PCR Plate (placa PCR) que pertenezcan al primer ensayo (consulte la Figura 30). Los pocillos que pertenecen a un ensayo individual pueden identificarse en el cuadro de diálogo **Plate Editor** (editor de placa) mediante la entrada del campo **Biological Set** (conjunto biológico).

	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
A	NTC	Unk	Unk									
B	Std	Unk										
C	Std	Unk										
D	Std	Unk										
E	Std	Unk										
F	Unk	NTC										
G	Unk	Pos										
H	Unk	Unk										

Figura 30: Cuadro de diálogo Well Groups Manager (gestor de grupos de pocillos)

- Repita los pasos del 3 al 5 para todos los ensayos en la PCR Plate (placa PCR).

7. Confirme la asignación de grupos de pocillos haciendo clic en **OK** (aceptar). Se cierra el cuadro de diálogo **Well Groups Manager** (gestor de grupos de pocillos).
8. Cierre el cuadro de diálogo **Plate Editor** (editor de placa) haciendo clic en **OK** (aceptar).
9. Confirme para aplicar los cambios haciendo clic en **Yes** (sí) (consulte la Figura 31).

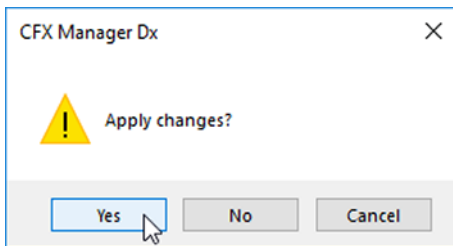


Figura 31: Cuadro de diálogo de confirmación

10.21 Análisis de datos PCR

Los resultados de todos los ensayos [**Well Groups** (grupos de pocillos)] en la PCR Plate (placa PCR) deben analizarse en la secuencia que se indica en la Figura 32.



Figura 32: Proceso de análisis de datos PCR

En la ventana **Data Analysis** (análisis de datos) (consulte la Figura 28), asegúrese de seleccionar el **Well Group** (grupo de pocillos) del kit AltoStar® HCV RT-PCR Kit 1.5. Por tanto, haga clic en el menú desplegable **Well Group** (grupo de pocillos) junto al botón **Well Group** (grupo de pocillos) (consulte la Figura 33) de la barra de herramientas. No utilice el **Well Group** (grupo de pocillos) «All Wells» (todos los pocillos).

Antes de analizar los resultados, asegúrese de que el grupo de pocillos del kit AltoStar® HCV RT-PCR Kit 1.5 contiene todos los pocillos del kit AltoStar® HCV RT-PCR Kit 1.5 y ningún pocillo de otros ensayos.

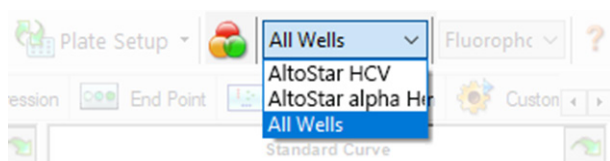


Figura 33: Botón Well Group (grupo de pocillos) y menú desplegable Well Group (grupo de pocillos)

NOTA



Los análisis combinados de más de un ensayo pueden arrojar resultados incorrectos.

PRECAUCIÓN



Como con cualquier test diagnóstico, los resultados deben interpretarse teniendo en cuenta todos los hallazgos clínicos y de laboratorio.

10.21.1 Corrección de la línea de base

Es posible que sea necesario corregir los ajustes de línea de base utilizados por el CFX Manager™ Dx software para pocillos individuales del ensayo [**Well Group** (grupo de pocillos)] que se están analizando.

1. En la ventana **Data Analysis** (análisis de datos) (consulte la Figura 28), asegúrese de seleccionar el **Well Group** (grupo de pocillos) del kit AltoStar® HCV RT-PCR Kit 1.5. Por tanto, haga clic en el menú desplegable **Well Group** (grupo de pocillos) junto al botón **Well Group** (grupo de pocillos) (consulte la Figura 33) de la barra de herramientas.
2. En la parte izquierda de la ventana **Data Analysis** (análisis de datos) marque únicamente la casilla de verificación **FAM** para el canal de detección del HCV objetivo (consulte la Figura 28).
3. En la barra de menú de la ventana **Data Analysis** (análisis de datos), haga clic en **Settings** → **Baseline Threshold...** (ajustes → umbral de línea de base...) para abrir el cuadro de diálogo **Baseline Threshold** (umbral de línea de base) (consulte la Figura 34).
4. Haga clic una vez en el símbolo \diamond en el encabezado de columna **Baseline End** (final de línea de base) para ordenar la tabla por valores ascendentes de **Baseline End** (final de línea de base).
5. Seleccione todas las líneas que muestren un valor de **Baseline End** (final de línea de base) de 1 a 9 (consulte la Figura 34).

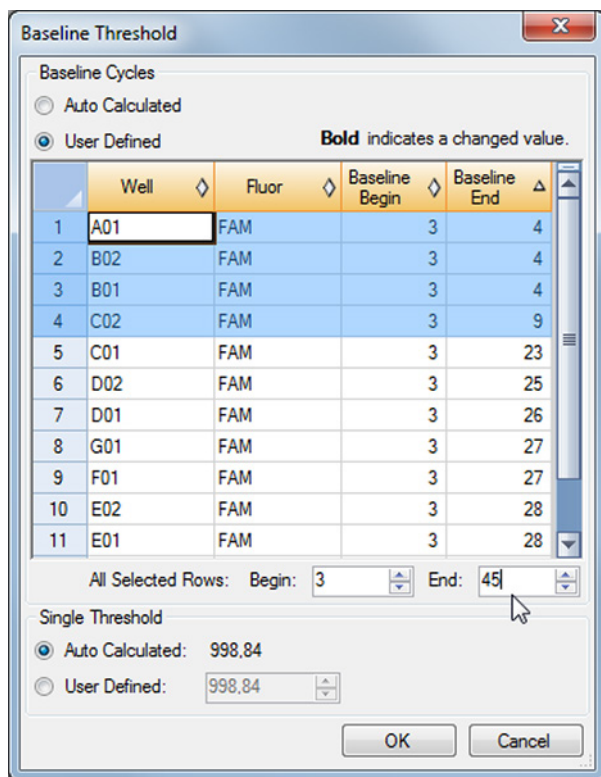


Figura 34: Cuadro de diálogo Baseline Threshold (umbral de línea de base)

- Establezca el valor en el campo **End**: (final:) en 45 para las líneas seleccionadas (consulte la Figura 34).
- Confirme los ajustes haciendo clic en **OK** (aceptar).
- En la parte izquierda de la ventana **Data Analysis** (análisis de datos) quite la marca de la casilla de verificación **FAM** y marque únicamente la casilla **VIC** para el canal de detección de Internal Control (control interno) objetivo.
- Repita los pasos del 3 al 7 para el canal de detección VIC™ [Internal Control (control interno)].

10.21.2 Exclusión de señales de PCR irregulares

Los resultados válidos solo pueden derivarse de señales de PCR que estén libres de artefactos de señales, que pueden ser provocados, por ejemplo, por impurezas o burbujas en la mezcla de RT-PCR. El usuario debe excluir las señales de PCR que contengan artefactos de señales.

1. En la ventana **Data Analysis** (análisis de datos) (consulte la Figura 28), asegúrese de seleccionar el **Well Group** (grupo de pocillos) del kit AltoStar® HCV RT-PCR Kit 1.5. Por tanto, haga clic en el menú desplegable **Well Group** (grupo de pocillos) junto al botón **Well Group** (grupo de pocillos) (consulte la Figura 33) de la barra de herramientas.
2. Identifique pocillos con señales de PCR irregulares (aumento de señal lineal, picos de señal, etc.) en cualquiera de los canales de detección FAM™ (HCV objetivo) y VIC™ [Internal Control (control interno)] (consulte la Figura 35).

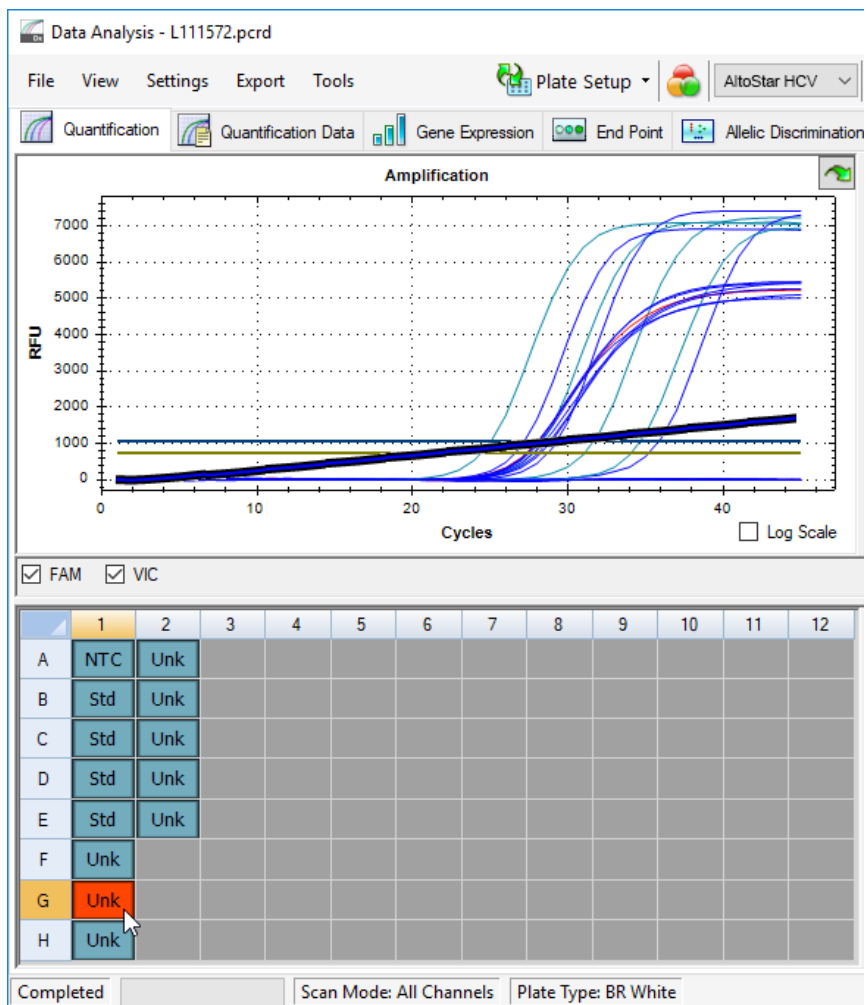


Figura 35: Ventana Data Analysis (análisis de datos): señal de PCR irregular

- Haga clic en cada pocillo afectado con el botón derecho del ratón y seleccione **Well...** → **Exclude from Analysis** (pocillo... → excluir del análisis) (consulte la Figura 36).

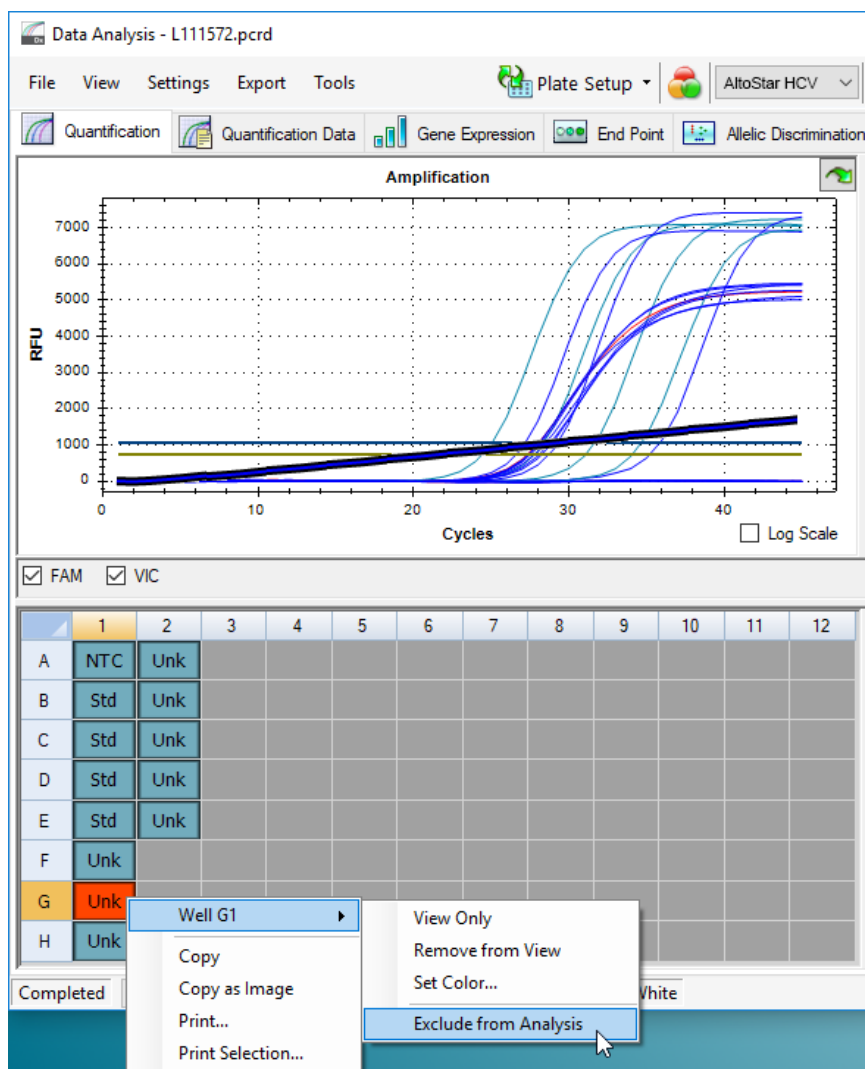


Figura 36: Ventana Data Analysis (análisis de datos): exclusión de un pocillo del análisis

4. El pocillo seleccionado se excluye del análisis. No se generarán resultados para este pocillo (consulte la Figura 37).

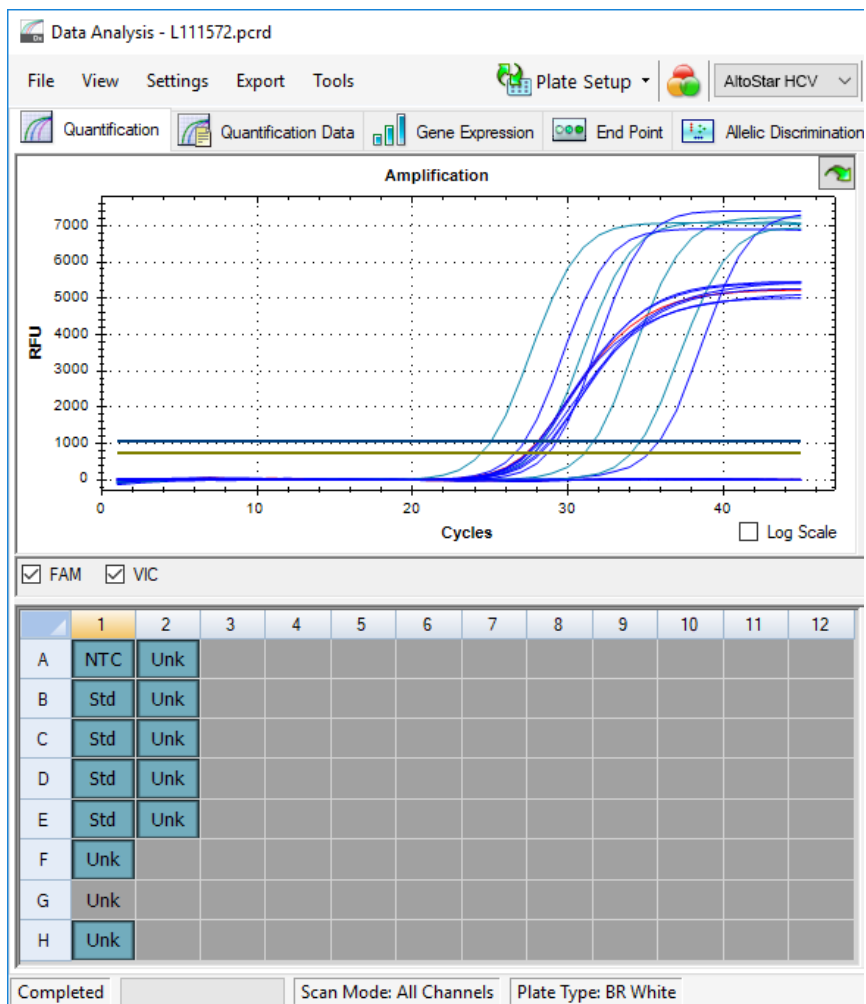


Figura 37: Ventana Data Analysis (análisis de datos): pocillo excluido

10.21.3 Ajuste de umbrales

Los umbrales para los canales de detección FAM™ (HCV objetivo) y VIC™ [Internal Control (control interno)] debe ajustarlos manualmente el usuario conforme a las señales de los controles.

1. En la ventana **Data Analysis** (análisis de datos) (consulte la Figura 28), asegúrese de seleccionar el **Well Group** (grupo de pocillos) del kit AltoStar® HCV RT-PCR Kit 1.5. Por tanto, haga clic en el menú desplegable **Well Group** (grupo de pocillos) junto al botón **Well Group** (grupo de pocillos) (consulte la Figura 33) de la barra de herramientas.
2. En la parte izquierda de la ventana **Data Analysis** (análisis de datos) marque únicamente la casilla de verificación **VIC** para el canal de detección del Internal Control (control interno) (consulte la Figura 38).

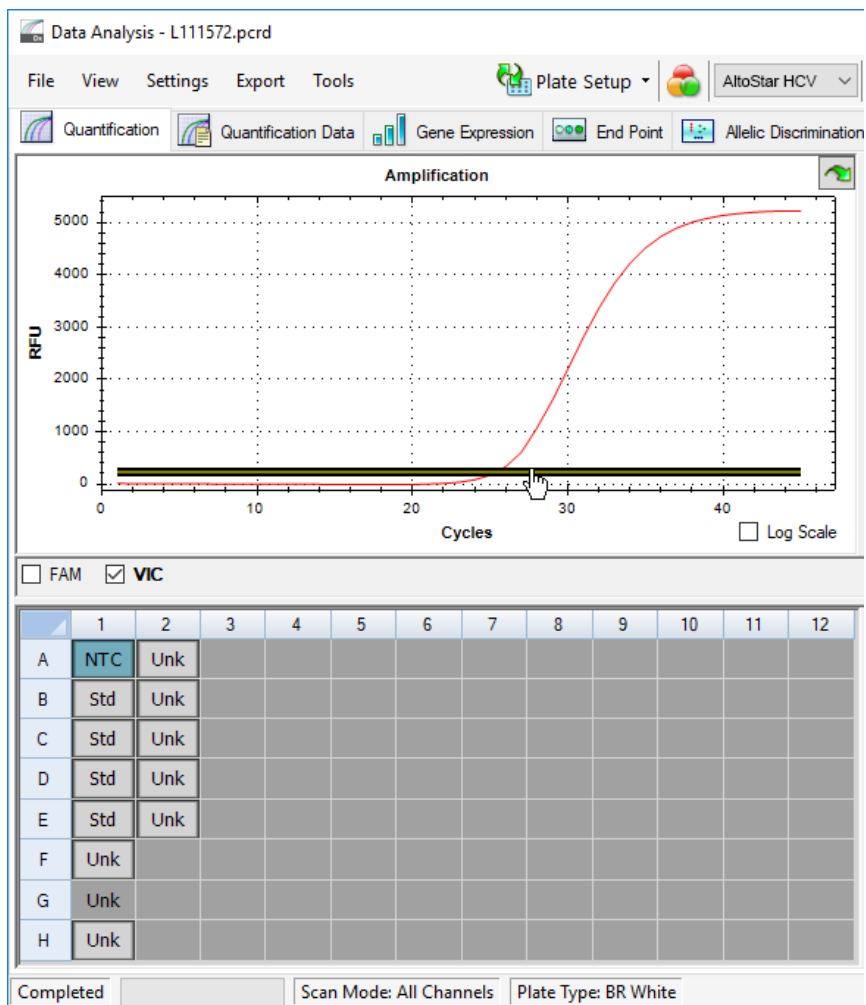


Figura 38: Ventana Data Analysis (análisis de datos): ajuste del umbral para VIC™

3. Seleccione únicamente el pocillo de NTC en la vista de placa de la ventana **Data Analysis** (análisis de datos) (consulte la Figura 38).
4. Arrastre el umbral hasta el área exponencial de la señal de NTC (consulte la Figura 38).

NOTA



El NTC contiene la plantilla de Internal Control (control interno), que produce una señal de control interno en un pocillo de NTC válido.

5. En la parte izquierda de la ventana **Data Analysis** (análisis de datos) quite la marca de la casilla de verificación **VIC** y marque la casilla **FAM** para el canal de detección del HCV objetivo (consulte la Figura 39).

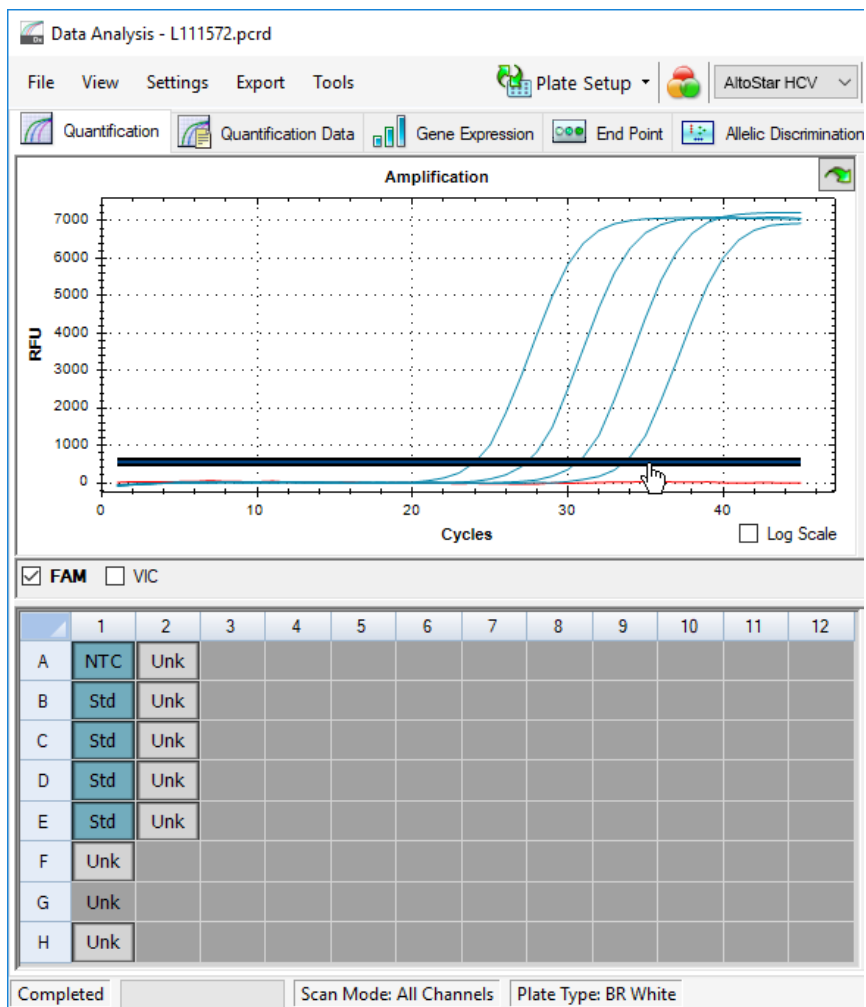


Figura 39: Ventana Data Analysis (análisis de datos): ajuste del umbral para FAM™

6. Seleccione únicamente los pocillos que contienen el NTC y los estándares de cuantificación en la vista de placa de la ventana **Data Analysis** (análisis de datos) (consulte la Figura 39).
7. Arrastre el pocillo de umbral por encima de la señal del NTC hacia el área exponencial de los estándares de cuantificación.

10.21.4 Exclusión de pocillos que contengan datos no válidos

El usuario debe excluir los pocillos que no contienen datos válidos de la generación de resultados.

1. En la ventana **Data Analysis** (análisis de datos) (consulte la Figura 28), asegúrese de seleccionar el **Well Group** (grupo de pocillos) del kit AltoStar® HCV RT-PCR Kit 1.5. Por tanto, haga clic en el menú desplegable **Well Group** (grupo de pocillos) junto al botón **Well Group** (grupo de pocillos) (consulte la Figura 33) de la barra de herramientas.
2. Identifique todos los pocillos que contengan datos no válidos. Un pocillo no es válido si existe cualquiera de las condiciones siguientes:
 - a) La serie completa no es válida (consulte el capítulo 10.21.4.1 Validez de una serie PCR de diagnóstico).
 - b) Los datos de pocillos no cumplen las condiciones de control para un resultado válido (consulte el capítulo 10.21.4.2 Validez de los resultados para una muestra).
3. Haga clic en cada pocillo que contenga datos no válidos conforme a los capítulos que van desde el 10.21.4.1 Validez de una serie PCR de diagnóstico hasta el 10.21.4.2 Validez de los resultados para una muestra con el botón derecho del ratón y seleccione **Well... → Exclude from Analysis** (pocillo... → excluir del análisis) (consulte la Figura 40 y la Figura 41).

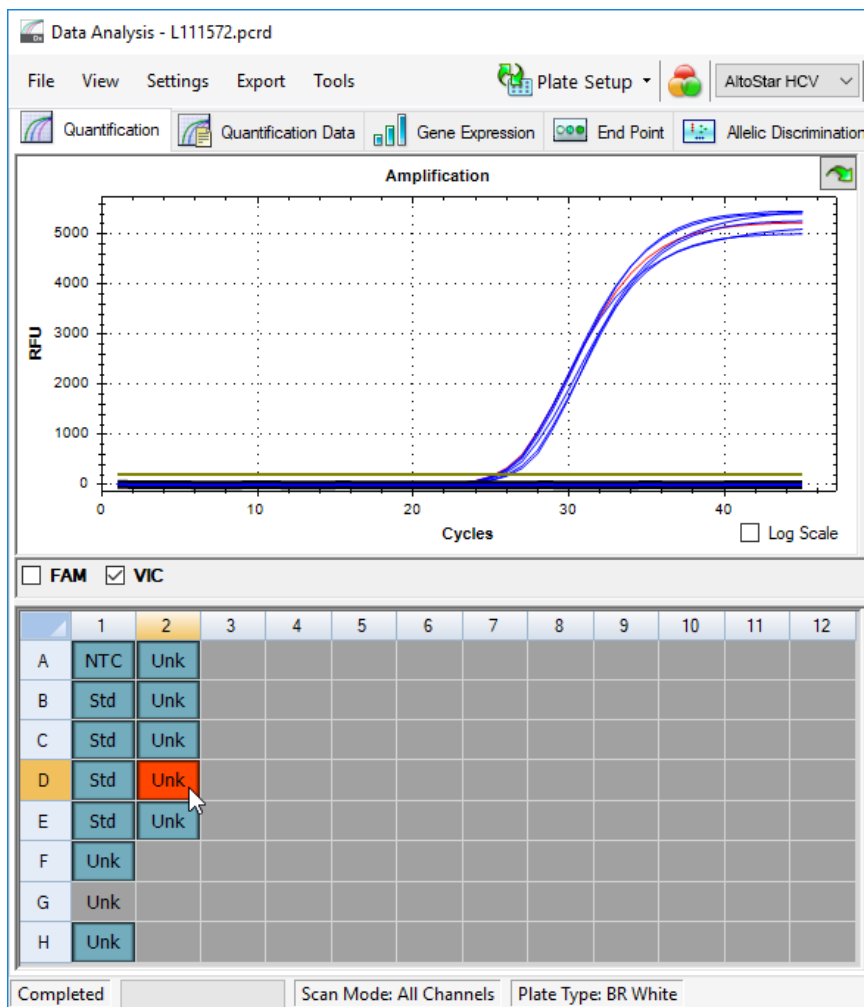


Figura 40: Ventana Data Analysis (análisis de datos): pocillo no válido

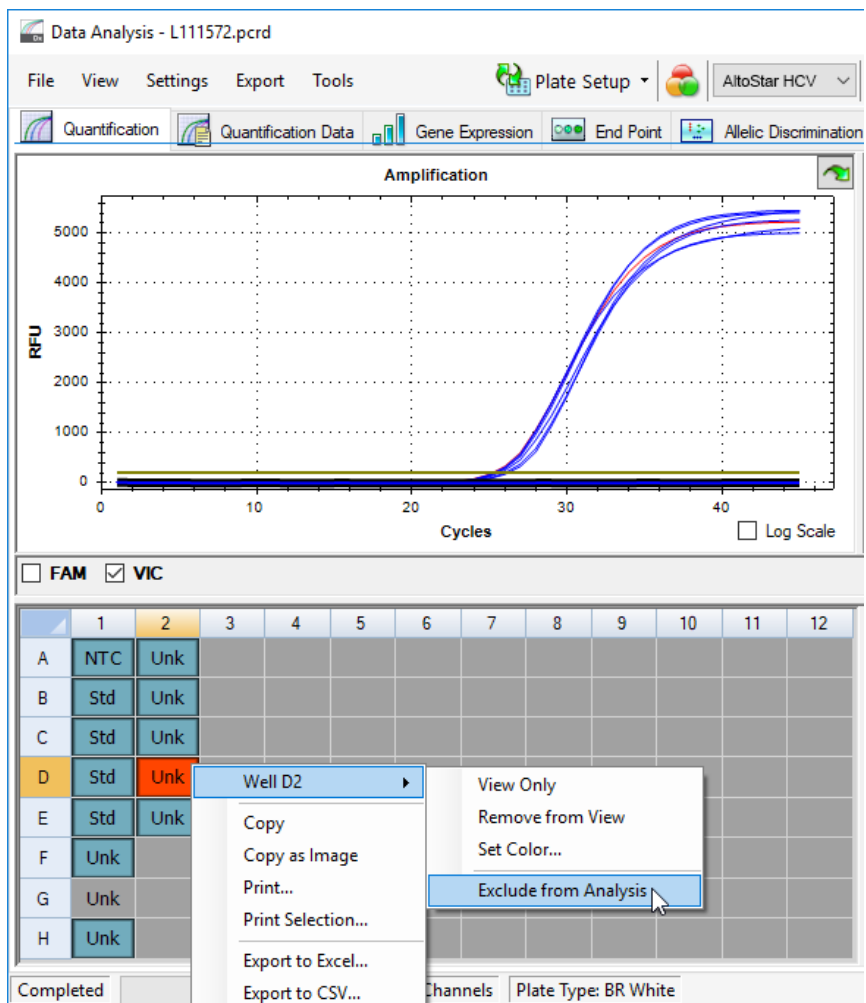


Figura 41: Ventana Data Analysis (análisis de datos): exclusión de un pocillo no válido del análisis

El pocillo seleccionado se excluye del análisis. No se generarán resultados para este pocillo (consulte la Figura 42).

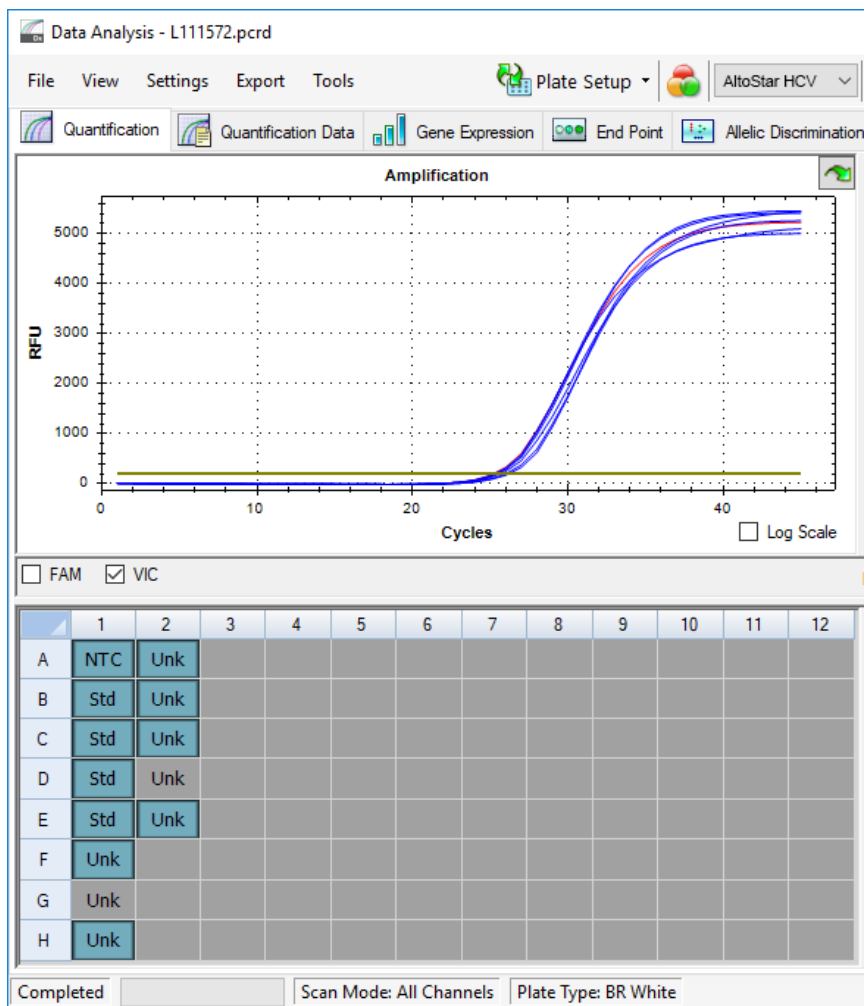


Figura 42: Ventana Data Analysis (análisis de datos): pocillo excluido

10.21.4.1 Validez de una serie PCR de diagnóstico

Una serie PCR de diagnóstico es **válida** si:

a) se cumplen las siguientes condiciones de control:

Tabla 8: Condiciones de control para una serie PCR válida

Control	Canal de detección	
	FAM™ (HCV objetivo)	VIC™ [Internal Control (control interno)]
Estándar de cuantificación (estándar/positivo)	+	no aplicable
NTC	-	+

y b) la curva estándar generada alcanza el siguiente valor de parámetro de control:

Tabla 9: Parámetro de control de curva estándar

Parámetro de control	Valor válido
R al cuadrado (R^2)	$\geq 0,98$

El parámetro de control de la curva estándar se muestra bajo el gráfico **Standard Curve** (curva estándar) en la ventana **Data Analysis** (análisis de datos) (consulte la Figura 43).

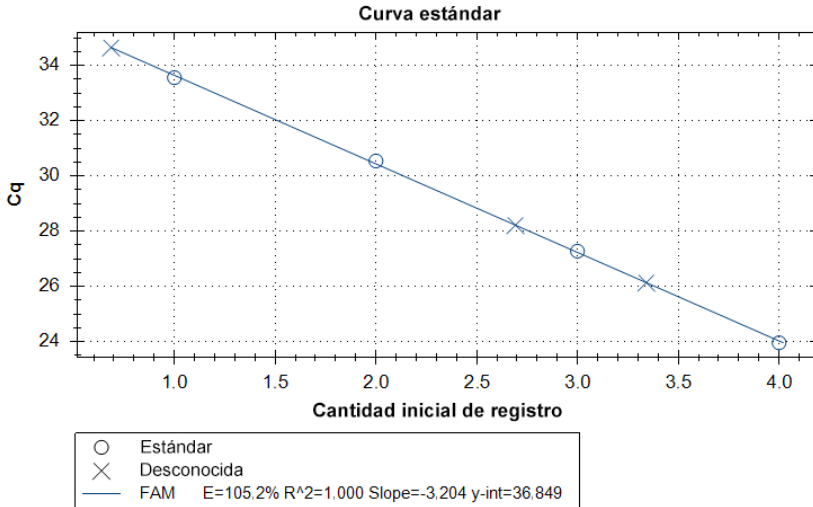


Figura 43: Datos de curva estándar

Una serie PCR de diagnóstico **no es válida** si:

- no se ha completado la serie;
- no se cumple alguna de las condiciones de control para una serie PCR de diagnóstico válida.

En caso de serie PCR de diagnóstico no válida, excluya todos los pocillos del análisis y repita la AltoStar® Run (serie) empezando por las muestras originales.

10.21.4.2 Validez de los resultados para una muestra

El resultado de una muestra individual **no es válido** si las señales tanto del canal de detección VIC™ [Internal Control (control interno)] como del FAM™ (HCV objetivo) son negativas (consulte la Tabla 10). En caso de resultado no válido para una muestra, excluya el pocillo del análisis y repita los tests desde la muestra original o recoja y pruebe una nueva muestra.

Tabla 10: Validez del resultado

Canal de detección		Validez del resultado
FAM™ (HCV objetivo)	VIC™ [Internal Control (control interno)]	
+	+	Resultado válido
+	-	Resultado válido*
-	+	Resultado válido
-	-	Resultado no válido

* La detección del Internal Control (control interno) no es necesaria cuando se detecta el HCV objetivo. Una elevada carga de ARN de HCV en la muestra puede generar una señal reducida o ausente del Internal Control (control interno).

10.21.5 Exportación de resultados de PCR para la interpretación de resultados automatizada

Para que los resultados de la serie PCR estén disponibles para que un LIMS (por sus siglas en inglés) conectado interprete los resultados de forma automatizada, deben exportarse en forma de archivo de resultados de LIMS (.csv).

1. En la ventana **Data Analysis** (análisis de datos) (consulte la Figura 28), asegúrese de seleccionar el **Well Group** (grupo de pocillos) del kit AltoStar® HCV RT-PCR Kit 1.5. Por tanto, haga clic en el menú desplegable **Well Group** (grupo de pocillos) junto al botón **Well Group** (grupo de pocillos) (consulte la Figura 33) de la barra de herramientas.
2. Asegúrese de que se hayan completado todos los pasos del proceso de análisis (consulte los capítulos que van del 10.21.1 Corrección de la línea de base hasta el 10.21.4 Exclusión de pocillos que contengan datos no válidos) para el **Well Group** (grupo de pocillos) del kit AltoStar® HCV RT-PCR Kit 1.5.
3. En la barra de menú de la ventana **Data Analysis** (análisis de datos), haga clic en **Export** → **Export All Data Sheets** (exportar → exportar todas las hojas de datos) para abrir el cuadro de diálogo **Browse For Folder** (buscar carpeta) (consulte la Figura 44).

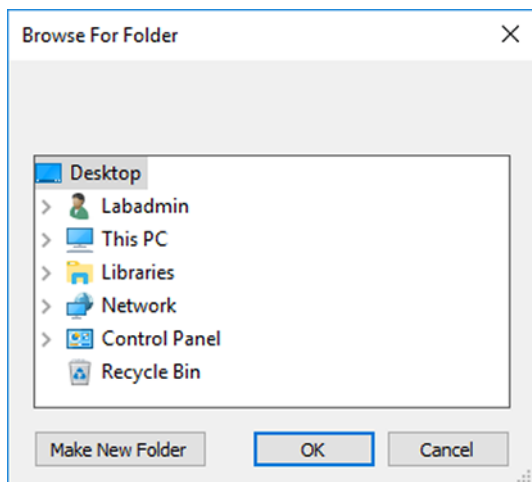


Figura 44: Cuadro de diálogo Browse For Folder (buscar carpeta)

4. En el cuadro de diálogo **Browse For Folder** (buscar carpeta), especifique la ubicación para los archivos de resultados de LIMS que se van a generar y haga clic en **OK** (aceptar).

NOTA



La integración de LIMS debe implementarse de conformidad con las especificaciones de alta Diagnostics. Para más información acerca de la integración de LIMS, póngase en contacto con el soporte técnico de alta Diagnostics (consulte el capítulo 14 Asistencia técnica).

NOTA



Si se guardan los resultados de más de un ensayo [**Well Group** (grupo de pocillos)] de una serie PCR en la misma carpeta, se sustituyen los archivos de resultados de LIMS del primer ensayo [**Well Group** (grupo de pocillos)] por los archivos de resultados de LIMS del segundo ensayo [**Well Group** (grupo de pocillos)]. En este caso, los archivos de resultados de LIMS del primer ensayo [**Well Group** (grupo de pocillos)] pueden volver a exportarse.

10.21.6 Exportación de resultados de PCR para la interpretación de resultados manual

Si los resultados no se transfieren a un LIMS para la interpretación de resultados automatizada, la interpretación de resultados debe realizarla manualmente el usuario. Con ese fin, los resultados de análisis de cada ensayo [**Well Group** (grupo de pocillos)] deben exportarse en forma de **Report** (informe).

1. En la ventana **Data Analysis** (análisis de datos) (consulte la Figura 28), asegúrese de seleccionar el **Well Group** (grupo de pocillos) del kit AltoStar® HCV RT-PCR Kit 1.5. Por tanto, haga clic en el menú desplegable **Well Group** (grupo de pocillos) junto al botón **Well Group** (grupo de pocillos) (consulte la Figura 33) de la barra de herramientas.
2. En la parte izquierda de la ventana **Data Analysis** (análisis de datos), marque la casilla de verificación **VIC** y la casilla **FAM**.
3. Asegúrese de que se hayan completado todos los pasos del proceso de análisis (consulte los capítulos que van del 10.21.1 Corrección de la línea de base hasta el 10.21.4 Exclusión de pocillos que contengan datos no válidos) para el **Well Group** (grupo de pocillos) del kit AltoStar® HCV RT-PCR Kit 1.5.
4. En la barra de menú de la ventana **Data Analysis** (análisis de datos), haga clic en **Tools** → **Reports...** (herramientas → informes...) para abrir el cuadro de diálogo **Report** (informe) (consulte la Figura 45).

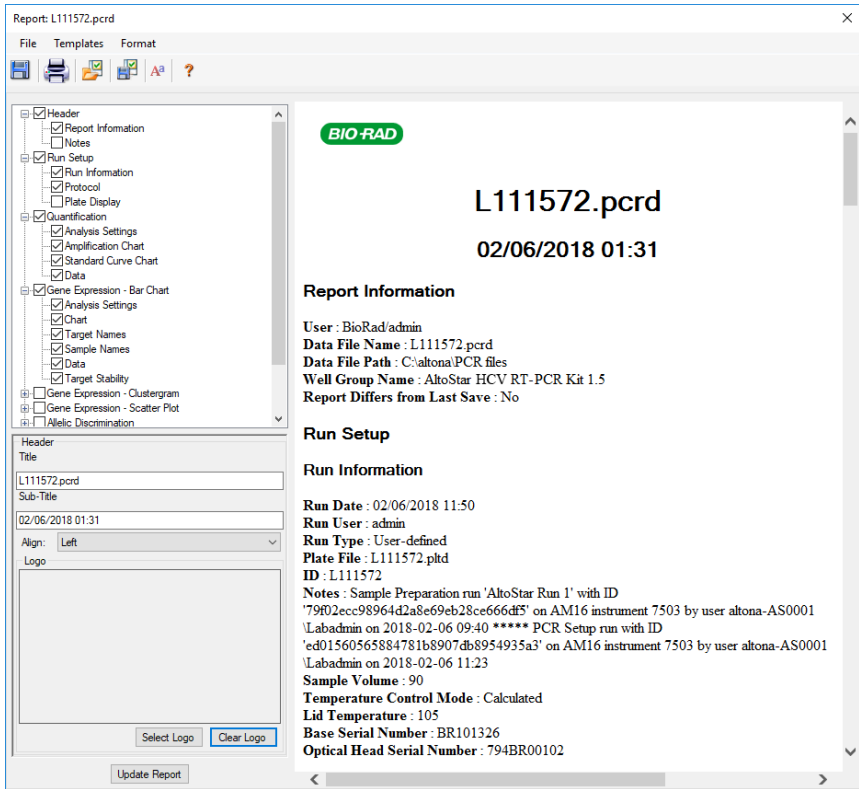


Figura 45: Cuadro de diálogo Report (informe): exportación de los resultados como informe

5. Asegúrese de que se seleccione al menos el siguiente contenido para la generación de informes en la parte superior izquierda del cuadro de diálogo **Report** (informe) (consulte la Figura 46):

- Header**
 - Report Information**
- Experiment Setup**
 - Run Information**
 - Protocol**
- Quantification**
 - Analysis Settings**
 - Amplification Chart**
 - Standard Curve Chart**
 - Data**

Figura 46: Cuadro de diálogo Report (informe)

Selecione o anule la selección del contenido adicional del **Report** (informe) marcando las casillas de verificación respectivas como proceda.

6. En la barra de menú del cuadro de diálogo **Report** (informe), haga clic en **File** → **Save As...** (archivo → guardar como...) para abrir el cuadro de diálogo **Save Report** (guardar informe).
7. En el cuadro de diálogo **Save Report** (guardar informe), especifique el nombre y la ubicación para el archivo de **Report** (informe) que se va a generar y haga clic en **Save** (guardar).

10.21.6.1 Interpretación manual de los resultados

PRECAUCIÓN



Como con cualquier test diagnóstico, los resultados obtenidos con el kit AltoStar® HCV RT-PCR Kit 1.5 deben interpretarse teniendo en cuenta todos los hallazgos clínicos y de laboratorio.

1. Abra el archivo del **Report** (informe) generado para el **Well Group** (grupo de pocillos) del kit AltoStar® HCV RT-PCR Kit 1.5 (consulte el capítulo 10.21.6 Exportación de resultados de PCR para la interpretación de resultados manual).

2. Consulte la tabla **Quantification Data** (datos de cuantificación) en el **Report** (informe) (consulte la Figura 47). La tabla se compone de dos filas para cada **Sample** (muestra) - una para el **HCV Target** (objetivo) y una para el **Internal Control** (control interno) **Target** (objetivo).

Quantification Data

Well	Floor	Target	Content	Sample	Biological Set Name	Cq	Cq Mean	Cq Std. Dev	Starting Quantity (SQ)	Log Starting Quantity	SQ Mean	SQ Std. Dev	Well Note
A01	FAM	HCV	NTC	NTC 123208051910	AltoStar HCV RT-PCR Kit 1.5	N/A	0.00	0.000	N/A	N/A	0.00E+00	0.00E+00	
A02	FAM	HCV	Unkn	Sample 4 00000004	AltoStar HCV RT-PCR Kit 1.5	N/A	0.00	0.000	N/A	N/A	0.00E+00	0.00E+00	Concentration factor: 80.00 IU/ml
B01	FAM	HCV	Std	HCV QS1 123038051910	AltoStar HCV RT-PCR Kit 1.5	23.97	23.97	0.000	1.000E+04	4.000	1.00E+04	0.00E+00	
B02	FAM	HCV	Unkn	Sample 5 00000005	AltoStar HCV RT-PCR Kit 1.5	34.65	34.65	0.000	4.855E+00	0.686	4.85E+00	0.00E+00	Concentration factor: 80.00 IU/ml
C01	FAM	HCV	Std	HCV QS2 123048051910	AltoStar HCV RT-PCR Kit 1.5	27.28	27.28	0.000	1.000E+03	3.000	1.00E+03	0.00E+00	
C02	FAM	HCV	Unkn	Sample 6 00000006	AltoStar HCV RT-PCR Kit 1.5	N/A	0.00	0.000	N/A	N/A	0.00E+00	0.00E+00	Concentration factor: 80.00 IU/ml
D01	FAM	HCV	Std	HCV QS3 123058051910	AltoStar HCV RT-PCR Kit 1.5	30.54	30.54	0.000	1.000E+02	2.000	1.00E+02	0.00E+00	
E01	FAM	HCV	Std	HCV QS4 123068051910	AltoStar HCV RT-PCR Kit 1.5	33.56	33.56	0.000	1.000E+01	1.000	1.00E+01	0.00E+00	
E02	FAM	HCV	Unkn	Sample 8 00000008	AltoStar HCV RT-PCR Kit 1.5	28.22	28.22	0.000	4.924E+02	2.692	4.92E+02	0.00E+00	Concentration factor: 80.00 IU/ml
F01	FAM	HCV	Unkn	Sample 1 00000001	AltoStar HCV RT-PCR Kit 1.5	26.14	26.14	0.000	2.195E+03	3.341	2.20E+03	0.00E+00	Concentration factor: 80.00 IU/ml
H01	FAM	HCV	Unkn	Sample 3 00000003	AltoStar HCV RT-PCR Kit 1.5	N/A	0.00	0.000	N/A	N/A	0.00E+00	0.00E+00	Concentration factor: 80.00 IU/ml
A01	VIC	Internal Control	NTC	NTC 123208051910	AltoStar HCV RT-PCR Kit 1.5	25.27	25.27	0.000	N/A	N/A	N/A	0.00E+00	
A02	VIC	Internal Control	Unkn	Sample 4 00000004	AltoStar HCV RT-PCR Kit 1.5	26.08	26.08	0.000	N/A	N/A	N/A	0.00E+00	Concentration factor: 80.00 IU/ml
B02	VIC	Internal Control	Unkn	Sample 5 00000005	AltoStar HCV RT-PCR Kit 1.5	25.46	25.46	0.000	N/A	N/A	N/A	0.00E+00	Concentration factor: 80.00 IU/ml
C02	VIC	Internal Control	Unkn	Sample 6 00000006	AltoStar HCV RT-PCR Kit 1.5	25.33	25.33	0.000	N/A	N/A	N/A	0.00E+00	Concentration factor: 80.00 IU/ml
E02	VIC	Internal Control	Unkn	Sample 8 00000008	AltoStar HCV RT-PCR Kit 1.5	26.25	26.25	0.000	N/A	N/A	N/A	0.00E+00	Concentration factor: 80.00 IU/ml
F01	VIC	Internal Control	Unkn	Sample 1 00000001	AltoStar HCV RT-PCR Kit 1.5	25.45	25.45	0.000	N/A	N/A	N/A	0.00E+00	Concentration factor: 80.00 IU/ml
H01	VIC	Internal Control	Unkn	Sample 3 00000003	AltoStar HCV RT-PCR Kit 1.5	25.70	25.70	0.000	N/A	N/A	N/A	0.00E+00	Concentration factor: 80.00 IU/ml

Figura 47: Informe: datos de cuantificación

Los resultados se marcan con un *Concentration factor* (factor de concentración) en la columna **Well Note** (nota del pocillo) de la tabla **Quantification Data** (datos de cuantificación) (consulte la Figura 47).

3. En estas filas, consulte la columna **Starting Quantity (SQ)** (cantidad inicial) para la concentración del HCV objetivo medido en el eluido de la **Sample** (muestra) respectiva. Para calcular el resultado de la muestra del paciente original, el usuario debe multiplicar el valor de **Starting Quantity (SQ)** (cantidad inicial) por el *Concentration factor* (factor de concentración) respectivo (incluida la unidad).
4. Consulte la Tabla 11 para ver la interpretación de los resultados.

Tabla 11: Interpretación del resultado

Cantidad inicial (SQ) del HCV objetivo	Interpretación del resultado
> 0	Se ha detectado ARN específico de HCV. Multiplique el valor de la Starting Quantity (SQ) (cantidad inicial) por el <i>Concentration factor</i> (factor de concentración) en la columna Well Note (nota del pocillo) (incluida la unidad) para calcular la concentración de la muestra del paciente original.
N/A	No se ha detectado ARN específico de HCV. La muestra no contiene cantidades detectables de ARN específico de HCV.

11. Eliminación

Elimine los desechos peligrosos y biológicos conforme a las regulaciones locales y nacionales. No debe permitirse que los componentes sobrantes de producto ni los desechos lleguen al alcantarillado, a cursos de agua o al suelo exterior.

PRECAUCIÓN



Trate siempre las muestras como si fueran infecciosas y (bio)peligrosas conforme a los procedimientos seguros de laboratorio. Si se derrama material de las muestras, utilice rápidamente un desinfectante adecuado. Manipule los materiales contaminados como si fueran biopeligrosos.

PRECAUCIÓN



Elimine los desechos peligrosos y biológicos solo conforme a las regulaciones locales y nacionales para evitar la contaminación ambiental.

NOTA



Los desechos líquidos y cualquier líquido que incluya Lysis Buffer (tampón de lisis) o Wash Buffer 1 (tampón de lavado) contienen tiocianato de guanidinio, que puede formar compuestos tóxicos, muy reactivos y volátiles cuando se combinan con lejía o ácidos fuertes.

NOTA



La PCR Plate (placa PCR) debe eliminarse sellada, ya que no se puede retirar la AltoStar® PCR Plate Sealing Foil (lámina sellante para placa PCR).

12. Evaluación de rendimiento

La evaluación de rendimiento del kit AltoStar® HCV RT-PCR Kit 1.5 se realizó utilizando el 5° estándar internacional de la OMS para NAT de HCV (código NIBSC: 14/150) proporcionado por el NIBSC (National Institute for Biological Standards and Control) y material disponible comercialmente del HCV calibrado con el estándar internacional de la OMS.

12.1 Plasma

12.1.1 Sensibilidad analítica

Para la determinación del límite de detección (LoD), se generó una serie de dilución del 5° estándar internacional de la OMS para NAT de HCV (código NIBSC: 14/150; genotipo 1a) en plasma con EDTA de 100 a 0,5 UI/ml.

Cada dilución se analizó en 8 replicados en 3 días diferentes (total n = 24 por dilución) usando combinaciones de 3 lotes del kit AltoStar® HCV RT-PCR Kit 1.5, 3 lotes del kit AltoStar® Purification Kit 1.5 y 3 lotes del AltoStar® Internal Control 1.5 (control interno). Las series se realizaron usando 3 AltoStar® Automation System AM16 (sistema de automatización) diferentes y CFX96™ DW Dx.

Se combinaron los datos de todas las series y se realizó un análisis de probit para determinar el valor del 95 % del LoD.

Tabla 12: Resultados de PCR utilizados para calcular la sensibilidad analítica del kit AltoStar® HCV RT-PCR Kit 1.5

Concentración [UI/ml]	N [total]	N [positivo]	Índice de éxito [%]
100	24	24	100
50	24	24	100
20	24	24	100
10	24	23	95,8
7	24	23	95,8
5	24	18	75
2,5	24	9	37,5
1	24	6	25
0,5	24	3	12,5

El límite de detección del kit AltoStar® HCV RT-PCR Kit 1.5 para la detección de HCV en plasma con EDTA es de 11,1 UI/ml (intervalo de confianza del 95 %: 7,8 - 18,5 UI/ml).

El LoD para los genotipos de HCV 1b y 2 a 6 se confirmó de conformidad con el protocolo descrito en la guía del CLSI EP17-A2 («Evaluation of Detection Capability for Clinical Laboratory Measurement Procedures; Approved Guideline-Second Edition»).

Para cada genotipo de HCV, el plasma con EDTA negativo se enriqueció con HCV hasta una concentración final del valor de LoD (11,1 UI/ml) determinado para el 5° estándar internacional de la OMS para NAT de HCV (código NIBSC: 14/150; genotipo 1a). A continuación, se analizaron las muestras en 3 series diferentes usando combinaciones de 3 lotes del AltoStar® HCV RT-PCR Kit 1.5, 3 lotes del AltoStar® Purification Kit 1.5 y 3 lotes del AltoStar® Internal Control 1.5 (control interno) (n = 20 por serie; 60 repeticiones en total).

La siguiente tabla muestra los resultados para los diferentes genotipos analizados:

Tabla 13: Confirmación de la sensibilidad analítica para los genotipos de HCV 1b y 2 a 6

Genotipo de HCV	N [total]	N [positivo]	Índice de éxito [%]
1b	60	60	100
2	60	60	100
3	59*	59	100
4	60	60	100
5	60	60	100
6	59*	59	100

* Para los genotipos 3 y 6, no se procesó una repetición de cada uno.

Los resultados confirmaron un límite de detección de al menos 11,1 UI/ml para los genotipos de HCV 1b y 2 a 6.

12.1.2 Especificidad analítica

La especificidad analítica del kit AltoStar® HCV RT-PCR Kit 1.5 se garantiza mediante la selección exhaustiva de los oligonucleótidos (cebadores y sondas). Los oligonucleótidos se comprobaron mediante un análisis de comparación con secuencias disponibles públicamente para asegurar que se detectarán todos los genotipos relevantes de HCV.

Para la verificación de la especificidad analítica del kit AltoStar® HCV RT-PCR Kit 1.5, se realizaron los siguientes experimentos (consulte los capítulos desde el 12.1.2.1 Muestras negativas hasta el 12.1.2.3 Reactividad cruzada):

12.1.2.1 Muestras negativas

Se analizaron 100 muestras de plasma con EDTA negativas en HCV de donantes individuales con el kit AltoStar® HCV RT-PCR Kit 1.5. Todas las muestras (100 de 100) dieron negativo en ARN específico de HCV y positivo para el Internal Control (control interno). La especificidad analítica del kit AltoStar® HCV RT-PCR Kit 1.5 para muestras de plasma con EDTA es de $\geq 99\%$.

12.1.2.2 Sustancias interferentes

Para evaluar la influencia de las sustancias endógenas y exógenas potencialmente interferentes en el rendimiento del kit AltoStar® HCV RT-PCR Kit 1.5, las muestras de plasma con EDTA se enriquecieron con sustancias seleccionadas que contenían HCV en una concentración de 3 x LoD (33,3 UI/ml), de 1000 UI/ml y sin HCV, respectivamente.

Los resultados obtenidos para las muestras que contenían sustancias potencialmente interferentes se compararon con los resultados generados para muestras de plasma con EDTA que no se enriquecieron con interferentes. Cada muestra se procesó en 3 replicados. No se observaron interferencias para muestras que contenían niveles elevados de sustancias endógenas (bilirrubina, hemoglobina, triglicéridos, albúmina sérica humana y ADN genómico humano) o exógenas (interferón- α , daclatasvir, sofosbuvir y ribavirina).

Además, se analizaron muestras de plasma con EDTA de pacientes que padecen enfermedades autoinmunes (lupus eritematoso sistémico y artritis reumatoide) con el AltoStar® HCV RT-PCR Kit 1.5, enriquecidas y sin enriquecer con HCV hasta una concentración final de 33,3 UI/ml y 1000 UI/ml, respectivamente. No se observaron interferencias en términos de especificidad, sensibilidad y cuantificación fiable.

PRECAUCIÓN



La presencia de inhibidores de PCR (como p. ej., heparina) puede provocar falsos negativos o resultados no válidos.

12.1.2.3 Reactividad cruzada

La especificidad analítica del kit AltoStar® HCV RT-PCR Kit 1.5 con respecto a la reactividad cruzada con otros patógenos distintos al HCV se evaluó probando virus relacionados con el HCV, virus que provocan síntomas parecidos a una infección por HCV y virus con probabilidad de estar presentes en pacientes que sufran una infección por HCV.

El kit AltoStar® HCV RT-PCR Kit 1.5 no mostró ninguna reacción cruzada con ninguno de los siguientes patógenos:

- Citomegalovirus (CMV)
- Virus de Epstein-Barr (EBV)
- Virus del herpes simple 1 (HSV-1)
- Virus del herpes simple 2 (HSV-2)
- Virus de la hepatitis A (HAV)
- Virus de la hepatitis B (HBV)
- Virus de la hepatitis D (HDV)
- Virus de la hepatitis E (HEV)
- Virus 1 de la inmunodeficiencia humana (HIV-1)
- Virus linfotrópico T humano I (HTLV-I)
- Virus linfotrópico T humano II (HTLV-II)
- Parvovirus B19
- Virus del dengue (DENV)
- Virus del Nilo occidental (WNV)
- Virus de la fiebre amarilla (YFV)

PRECAUCIÓN



Si la muestra contiene otros patógenos distintos de HCV, puede darse competencia con la amplificación objetivo o reactividades cruzadas.

12.1.3 Rango lineal

Para la determinación del rango lineal del kit AltoStar® HCV RT-PCR Kit 1.5, se probó una serie de dilución de HCV en plasma con EDTA negativo de entre 10 000 000 y 25 UI/ml. Se probaron diluciones con una concentración entre 10 000 000 y 100 000 UI/ml en 4 replicados, así como diluciones con una concentración entre 10 000 y 25 UI/ml en 8 replicados. El análisis se realizó basándose en una regresión polinómica.

El rango lineal del kit AltoStar® HCV RT-PCR Kit 1.5 para la cuantificación de HCV en plasma con EDTA es de entre 25 y 10 000 000 UI/ml. Se muestra una representación gráfica de los datos en la Figura 48.

Concentración estimada LOG10 frente a concentración nominal LOG10 del kit AltoStar® HCV RT-PCR Kit 1.5

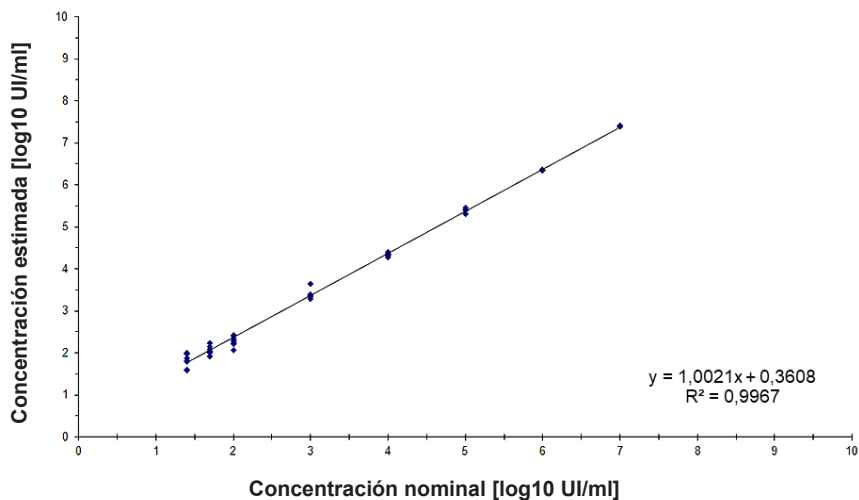


Figura 48: Análisis de regresión lineal del kit AltoStar® HCV RT-PCR Kit 1.5 con muestras de plasma con EDTA

12.1.4 Precisión

La precisión del kit AltoStar® HCV RT-PCR Kit 1.5 se evaluó utilizando un panel compuesto por una muestra de plasma con un alto positivo en HCV (1000 UI/ml), una con un bajo positivo en HCV [125 UI/ml (5 veces el límite inferior de cuantificación (LLOQ))] y una de plasma con EDTA negativo en HCV. Se realizaron 5 series con diferentes combinaciones de 3 lotes del kit AltoStar® HCV RT-PCR Kit 1.5, 3 lotes del kit AltoStar® Purification Kit 1.5 y 3 lotes del AltoStar® Internal Control 1.5 (control interno). Las series se realizaron en 5 días diferentes usando 3 AltoStar® Automation System AM16 (sistema de automatización) diferentes y 3 CFX96™ DW Dx. Cada miembro del panel se probó en al menos 4 replicados por serie.

La repetibilidad (variabilidad intraserie), la variabilidad interlote y la reproducibilidad (variabilidad total) se determinaron basándose en valores de cuantificación para las muestras con alto y bajo positivo en HCV (consulte la Tabla 14) y en valores de ciclo de umbral (C_q) para el Internal Control (control interno) en las muestras negativas en HCV (consulte la Tabla 15).

Tabla 14: Datos de precisión (datos de cuantificación CV % log10) para muestras de plasma con EDTA con alto y bajo positivo en HCV

	Muestra con alto positivo en HCV (1 000 UI/ml)	Muestra con bajo positivo en HCV (125 UI/ml)
Variabilidad intraserie	0,26 - 1,21	1,65 - 3,45
Variabilidad interlote	1,33	2,80
Variabilidad total	1,87	3,37

Tabla 15: Datos de precisión (valores CV % C_q) para el Internal Control (control interno) en muestras de plasma con EDTA negativas en HCV

	Internal Control (control interno)
Variabilidad intraserie	0,44 - 1,32
Variabilidad interlote	1,36
Variabilidad total	2,74

Además, se evaluó la variabilidad de un centro a otro mediante el análisis de un panel de muestras en 3 laboratorios diferentes. El panel de muestras estuvo compuesto por muestras de plasma con EDTA positivas para HCV en 3 concentraciones diferentes [1 000 UI/ml, 125 UI/ml (5 x LLoQ) y 33,3 UI/ml (3 x LoD)], además de por muestras negativas en HCV. Los resultados obtenidos para la muestra de 1 000 UI/ml y 125 UI/ml se resumen en la Tabla 16.

Tabla 16: Datos de precisión (datos de cuantificación CV % log10) - Variabilidad de un centro a otro

	Muestra con alto positivo en HCV (1 000 UI/ml)	Muestra con bajo positivo en HCV (125 UI/ml)
Variabilidad de un centro a otro	4,36	6,43

12.1.5 Índice de fallo total

Se evaluó la robustez del kit AltoStar® HCV RT-PCR Kit 1.5 probando 100 muestras de plasma con EDTA negativas en HCV de donantes individuales enriquecidas con HCV hasta una concentración final de 3 x LoD (33,3 UI/ml). Todas las muestras (100 de 100) analizadas dieron positivo en el canal de detección de fluorescencia específico de HCV (FAM™).

12.1.6 Arrastre

La contaminación por arrastre es un riesgo que depende del flujo de trabajo y no del ensayo PCR que se utilice. Para el AltoStar® Workflow (flujo de trabajo), se utilizó el kit AltoStar® Parvovirus B19 PCR Kit 1.5 como modelo de ejemplo. Se evaluó la posible contaminación cruzada por arrastre de muestras con alto positivo analizando muestras alternativas con alto positivo de parvovirus B19 (1,00E+07 UI/ml) y muestras negativas (n = 23 cada una por serie, 5 series) con el kit AltoStar® Parvovirus B19 PCR Kit 1.5. No se observó arrastre (es decir, todas las muestras negativas en parvovirus B19 dieron negativo).

12.1.7 Evaluación del diagnóstico

El kit AltoStar® HCV RT-PCR Kit 1.5 se evaluó en un estudio comparativo con el kit Abbott RealTime HCV Assay (Abbott Molecular) con marcado CE. 250 muestras de plasma con EDTA procedentes de la monitorización rutinaria de HCV analizadas previamente con el Abbott RealTime Assay se analizaron retrospectivamente con el kit AltoStar® HCV RT-PCR Kit 1.5. Este último se utilizó en combinación con el kit AltoStar® Purification Kit 1.5 y el AltoStar® Internal Control 1.5 (control interno) en el AltoStar® Automation System AM16 (sistema de automatización) y el CFX96™ DW Dx. Los resultados se muestran en la Tabla 17.

Tabla 17: Resultados de la evaluación de la sensibilidad y la especificidad del diagnóstico para muestras de plasma con EDTA

		Abbott RealTime HCV Assay	
		POSITIVO	NEGATIVO
AltoStar® HCV RT-PCR Kit 1.5	POSITIVO	140	4
	NEGATIVO	7	99

La sensibilidad y la especificidad diagnósticas del kit AltoStar® HCV RT-PCR Kit 1.5 en comparación con el Abbott RealTime HCV Assay fueron del 95 % (intervalo de confianza del 91,5 % al 98,5 %) y del 96 % (intervalo de confianza del 92,2 % al 99,8 %), respectivamente.

Para la correlación cuantitativa, se han excluido las muestras que dieron negativo en uno o ambos ensayos con un resultado cuantitativo por debajo del límite inferior de cuantificación de uno o ambos ensayos. Se utilizaron las 130 muestras restantes para la correlación cuantitativa mediante análisis de regresión lineal (consulte la Figura 49).

**Abbott RealTime HCV Assay (Abbott mSample Preparation System)
frente al kit AltoStar® HCV RT-PCR Kit 1.5 [AltoStar® Automation
System AM16 (sistema de automatización)]**

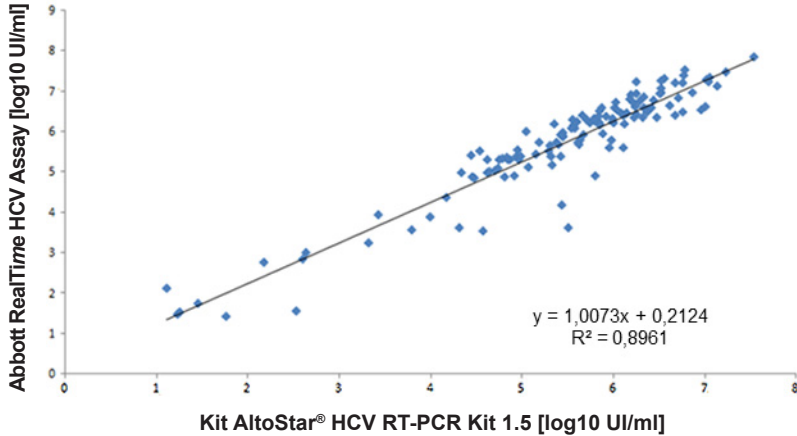


Figura 49: Análisis de regresión lineal de los resultados obtenidos con el Abbott RealTime HCV Assay (referencia) y el kit AltoStar® HCV RT-PCR Kit 1.5

Se muestra una muy buena correlación entre los resultados cuantitativos obtenidos con el kit AltoStar® HCV RT-PCR Kit 1.5 y el Abbott RealTime HCV Assay [coeficiente de correlación $R = 0,95$ ($R^2 = 0,90$)].

12.2 Suero

12.2.1 Sensibilidad analítica

El LoD para HCV en suero se confirmó de conformidad con el protocolo descrito en la guía del CLSI EP17-A2 («Evaluation of Detection Capability for Clinical Laboratory Measurement Procedures; Approved Guideline-Second Edition»). El suero negativo para HCV se enriqueció con HCV hasta una concentración final del valor del LoD obtenido para el plasma con EDTA (11,1 UI/ml) determinado para el 5° estándar internacional de la OMS para NAT de HCV (código NIBSC: 14/150; genotipo 1a) y se analizó en 20 replicados en 3 series diferentes usando combinaciones de 3 lotes de AltoStar® HCV RT-PCR Kit 1.5, 3 lotes de kit AltoStar® Purification Kit 1.5 y 3 lotes de AltoStar® Internal Control 1.5 (control interno) (n = 20 por serie, 60 replicados en total).

Tabla 18: Confirmación de la sensibilidad analítica para HCV en suero

	N [total]	N [positivo]	Índice de éxito [%]
5° estándar internacional de la OMS	60	60	100

Los resultados confirmaron un límite de detección de al menos 11,1 UI/ml para HCV en suero.

El LoD para los genotipos de HCV 1b y 2 a 6 se confirmó de conformidad con el protocolo descrito en la guía del CLSI EP17-A2 («Evaluation of Detection Capability for Clinical Laboratory Measurement Procedures; Approved Guideline-Second Edition»).

Para cada genotipo, el suero negativo para HCV se enriqueció con HCV hasta una concentración final del valor del LoD obtenido para el plasma con EDTA (11,1 UI/ml) determinado para el 5° estándar internacional de la OMS para NAT de HCV (código NIBSC: 14/150; genotipo 1a). A continuación, se analizaron las muestras en 3 series diferentes usando combinaciones de 3 lotes de AltoStar® HCV RT-PCR Kit 1.5, 3 lotes de AltoStar® Purification Kit 1.5 y 3 lotes de AltoStar® Internal Control 1.5 (control interno) (n = 20 por serie; 60 repeticiones en total).

La siguiente tabla muestra los resultados para los diferentes genotipos analizados:

Tabla 19: Confirmación de la sensibilidad analítica para los genotipos de HCV 1b y 2 a 6

Genotipo de HCV	N [total]	N [positivo]	Índice de éxito [%]
1b	60	60	100
2	60	60	100
3	59*	59	100
4	59*	59	100
5	60	60	100
6	60	60	100

* Para los genotipos 3 y 4, no se procesó una repetición de cada uno.

Los resultados confirmaron un límite de detección de al menos 11,1 UI/ml para los genotipos de HCV 1b y 2 a 6.

12.2.2 Especificidad analítica

La especificidad analítica del kit AltoStar® HCV RT-PCR Kit 1.5 se garantiza mediante la selección exhaustiva de los oligonucleótidos (cebadores y sondas). Los oligonucleótidos se comprobaron mediante un análisis de comparación con secuencias disponibles públicamente para asegurar que se detectarán todos los genotipos relevantes de HCV.

Para la verificación de la especificidad analítica del kit AltoStar® HCV RT-PCR Kit 1.5, se realizaron los siguientes experimentos (consulte los capítulos desde el 12.2.2.1 Muestras negativas hasta el 12.2.2.3 Reactividad cruzada).

12.2.2.1 Muestras negativas

Se analizaron 105 muestras de suero negativas en HCV de donantes individuales con el kit AltoStar® HCV RT-PCR Kit 1.5. Todas las muestras (105 de 105) dieron negativo en ARN específico de HCV y positivo para el Internal Control (control interno). La especificidad analítica del kit AltoStar® HCV RT-PCR Kit 1.5 para muestras de suero es de $\geq 99\%$.

12.2.2.2 Sustancias interferentes

No se analizaron sustancias interferentes adicionales para el suero, ya que es probable que en las muestras de suero se encuentren las mismas sustancias analizadas para el plasma con EDTA. Para evaluar la influencia de sustancias endógenas y exógenas potencialmente interferentes en el rendimiento del kit AltoStar® HCV RT-PCR Kit 1.5, consulte el capítulo 12.1.2.2 Sustancias interferentes.

12.2.2.3 Reactividad cruzada

No se analizaron patógenos adicionales para el suero, ya que el espectro de virus distintos del de la hepatitis C que se hallan con frecuencia en las muestras de suero es idéntico al hallado en las muestras de plasma con EDTA. Se evaluó la especificidad analítica del kit AltoStar® HCV RT-PCR Kit 1.5 con respecto a la reactividad cruzada con otros patógenos distintos del HCV, consulte el capítulo 12.1.2.3 Reactividad cruzada.

12.2.3 Rango lineal

Para la determinación del rango lineal del kit AltoStar® HCV RT-PCR Kit 1.5, se probó una serie de dilución de HCV en suero negativo de entre 10 000 000 y 25 UI/ml. Se probaron diluciones con una concentración entre 10 000 000 y 100 000 UI/ml en 4 repeticiones, así como diluciones con una concentración entre 10 000 y 25 UI/ml en 8 repeticiones. El análisis se realizó basándose en una regresión polinómica.

El rango lineal del kit AltoStar® HCV RT-PCR Kit 1.5 para la cuantificación de HCV en suero es de entre 25 y 10 000 000 UI/ml. Se muestra una representación gráfica de los datos en la Figura 50.

Concentración estimada LOG10 frente a concentración nominal LOG10 de AltoStar® HCV RT-PCR Kit 1.5

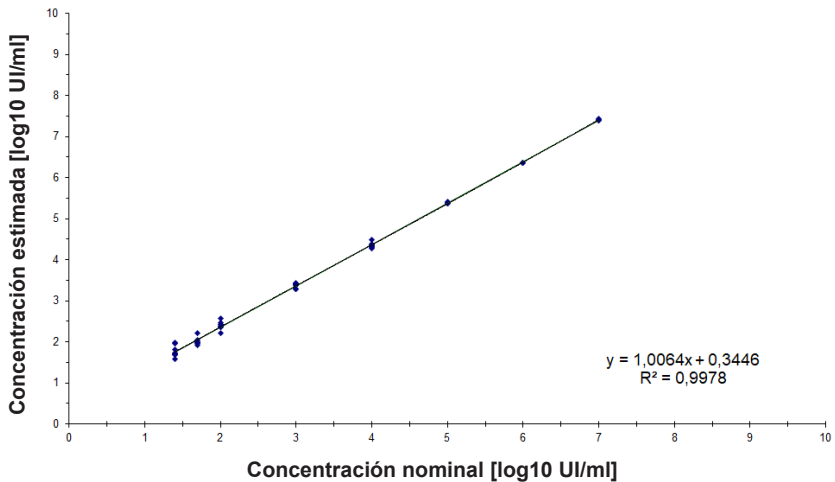


Figura 50: Análisis de regresión lineal del kit AltoStar® HCV RT-PCR Kit 1.5 con muestras de suero

12.2.4 Precisión

La precisión del kit AltoStar® HCV RT-PCR Kit 1.5 se evaluó utilizando un panel compuesto por una muestra de plasma con un alto positivo en HCV (1000 UI/ml), una con un bajo positivo en HCV [125 UI/ml (5 veces el límite inferior de cuantificación (LLoQ))] y una de suero negativo en HCV. Se realizaron 5 series con diferentes combinaciones de 3 lotes del kit AltoStar® HCV RT-PCR Kit 1.5, 3 lotes del kit AltoStar® Purification Kit 1.5 y 3 lotes del AltoStar® Internal Control 1.5 (control interno). Las series se realizaron en 5 días diferentes usando 3 AltoStar® Automation System AM16 (sistema de automatización) diferentes y 3 CFX96™ DW Dx. Cada miembro del panel se probó en al menos 4 replicados por serie.

La repetibilidad (variabilidad intraserie), la variabilidad y la reproducibilidad interlote (variabilidad total) se determinaron basándose en valores de cuantificación para las muestras con alto y bajo positivo en HCV (consulte la Tabla 20) y en valores de ciclo de umbral (C_q) para el Internal Control (control interno) en las muestras negativas en HCV (consulte la Tabla 21).

Tabla 20: Datos de precisión (datos de cuantificación CV % log10) para muestras de suero con alto y bajo positivo en HCV

	Muestra con alto positivo en HCV (1 000 UI/ml)	Muestra con bajo positivo en HCV (125 UI/ml)
Variabilidad intraserie	0,67 - 1,71	0,80 - 2,14
Variabilidad interlote	1,24	1,67
Variabilidad total	2,35	3,05

Tabla 21: Datos de precisión (valores CV % C_q) para el Internal Control (control interno) en muestras de suero negativas en HCV

	Internal Control (control interno)
Variabilidad intraserie	0,35 - 1,09
Variabilidad interlote	3,34
Variabilidad total	2,64

Se analizó la variabilidad de un centro a otro para muestras de plasma con EDTA (consulte la Tabla 16 en el capítulo 12.1.4 Precisión).

12.2.5 Índice de fallo total

Se evaluó la robustez del kit AltoStar® HCV RT-PCR Kit 1.5 probando 105 muestras de suero negativas en HCV de un solo donante procedentes de donantes individuales y enriquecidas con HCV hasta una concentración final de $3 \times \text{LoD}$ (33,3 UI/ml). Todas las muestras (105 de 105) analizadas dieron positivo para HCV en el canal de detección de fluorescencia específico de HCV (FAM™).

12.2.6 Arrastre

La contaminación por arrastre es un riesgo que depende del flujo de trabajo y no del ensayo PCR que se utilice. Para el AltoStar® Workflow (flujo de trabajo), se utilizó el kit AltoStar® Parvovirus B19 PCR Kit 1.5 como modelo de ejemplo. Se evaluó la posible contaminación cruzada por arrastre de muestras con alto positivo analizando muestras alternativas con alto positivo de parvovirus B19 ($1,00\text{E}+07$ UI/ml) y muestras negativas ($n = 23$ cada una por serie, 5 series) con el kit AltoStar® Parvovirus B19 PCR Kit 1.5. No se observó arrastre (es decir, todas las muestras negativas en parvovirus B19 dieron negativo).

13. Control de calidad

De acuerdo con el sistema de control de calidad con certificación ISO 13485 de Altona Diagnostics GmbH, cada lote del kit AltoStar® HCV RT-PCR Kit 1.5 se somete a tests con especificaciones predeterminadas para asegurar la calidad consistente del producto.

14. Asistencia técnica

Si necesita asistencia, póngase en contacto con el soporte técnico de Altona Diagnostics:

email: support@altona-diagnostics.com

teléfono: +49-(0)40-5480676-0

15. Bibliografía

- [1] Donald B. Smith, et al. Expanded Classification of Hepatitis C Virus Into 7 Genotypes and 67 Subtypes: Updated Criteria and Genotype Assignment Web Resource. HEPATOLOGY 2014; 59: 318-327.
- [2] The Polaris Observatory HCV Collaborators. Global prevalence and genotype distribution of hepatitis C virus infection in 2015: a modelling study. Lancet Gastroenterol Hepatol 2017; 2: 161-76.
- [3] WHO guidelines for the screening, care and treatment of persons with HCV infection (ISBN 978 92 4 154961 5, abril de 2016).
- [4] EASL Recommendations on Treatment of Hepatitis C 2018. Journal of Hepatology 2018; 69(2):461-511.
- [5] Proposed 5th WHO International Standard for Hepatitis C Virus (HCV) for Nucleic Acid Amplification Technology (NAT)-Based Assays. Morris C, Prescott G, Hockley J. Collaborative Study to Evaluate the WHO ECBS Report 2015; WHO/BS/2015.2262.

16. Marcas comerciales y aviso legal

Abbott RealTime (Abbott Molecular); AltoStar® (altona Diagnostics); CFX96™, CFX Manager™, Hard-Shell® (Bio-Rad); FAM™, VIC™ (Thermo Fisher Scientific).

Los nombres registrados, las marcas comerciales, etc. usados en este documento, incluso si no están marcados específicamente como tales, no se deben considerar privados de protección legal.


















El kit AltoStar® HCV RT-PCR Kit 1.5 es un kit de diagnóstico con marcado CE de conformidad con la directiva 98/79/CE de diagnóstico *in vitro*.

Producto sin licencia de Health Canada y no aprobado ni autorizado por la FDA.

No disponible en todos los países.

© 2021 altona Diagnostics GmbH; reservados todos los derechos.

17. Explicación de los símbolos

Símbolo	Explicación
	Dispositivo médico de diagnóstico <i>in vitro</i>
	Número mundial de artículo comercial
	Código de lote
	Contenido
	Color del tapón
	Número de catálogo
	Número
	Componente
	Consultar instrucciones de uso
	Contiene suficiente para «n» pruebas/ reacciones (rxns)
	Límite de temperatura
	Fecha de vencimiento
	Fabricante
	Precaución
	Número de material
	Versión
	Nota

página en blanco a propósito

página en blanco a propósito

always a drop ahead.

altona Diagnostics GmbH
Mörkenstr. 12
22767 Hamburg, Germany

phone +49 40 548 0676 0
fax +49 40 548 0676 10
e-mail info@altona-diagnostics.com

www.altona-diagnostics.com





República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional
Las Malvinas son argentinas

Hoja Adicional de Firmas
Anexo

Número:

Referencia: ALTONA DIAGNOSTICS ARGENTINA rótulos e instrucciones de uso

El documento fue importado por el sistema GEDO con un total de 145 pagina/s.

Digitally signed by Gestion Documental Electronica
Date: 2022.10.14 13:45:44 -03:00

Digitally signed by Gestion Documental
Electronica
Date: 2022.10.14 13:45:46 -03:00



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional
Las Malvinas son argentinas

Certificado - Redacción libre

Número:

Referencia: 1-0047-3110-004272-22-3

**CERTIFICADO DE AUTORIZACIÓN E INSCRIPCIÓN
PRODUCTO MÉDICO PARA DIAGNÓSTICO IN VITRO**

Expediente N° 1-0047-3110-004272-22-3

La Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT) certifica que de acuerdo con lo solicitado por Altona Diagnostics Argentina SRL ; se autoriza la inscripción en el Registro Nacional de Productores y Productos de Tecnología Médica (RPPTM), de un nuevo producto con los siguientes datos identificatorios característicos:

DATOS IDENTIFICATORIOS CARACTERÍSTICOS

Nombre Comercial: AltoStar® HCV RT-PCR Kit 1.5

Marca comercial: AltoStar®

Indicación/es de uso:

El kit AltoStar® HCV RT-PCR Kit 1.5 es un test diagnóstico in vitro basado en tecnología PCR en tiempo real para la detección y cuantificación de ARN específico del virus de la hepatitis C (HCV) (genotipos 1 a 6) en suero y plasma humano con EDTA.

Está configurado para su uso con el CFX96™ Deep Well Dx System (Bio-Rad) en combinación con el AltoStar® Automation System AM16, el kit AltoStar® Purification Kit 1.5 y el AltoStar® Internal Control 1.5.

El kit AltoStar® HCV RT-PCR Kit 1.5 se ha diseñado para la monitorización de la carga viral en la infección por

HCV y para ser utilizado por usuarios profesionales formados en técnicas biológicas moleculares. Los resultados generados con el kit AltoStar® HCV RT-PCR Kit 1.5 deben interpretarse junto con otros hallazgos clínicos y de laboratorio.

Forma de presentación: El kit permite 96 determinaciones y está compuesto por:

- Master A: 8 viales de 240 µl/vial
- Master B: 8 viales de 300 µl/vial
- Estándar de cuantificación 1 (QS1): 2 viales de 550 µl/vial
- Estándar de cuantificación 2 (QS2): 2 viales de 550 µl/vial
- Estándar de cuantificación 3 (QS3): 2 viales de 550 µl/vial
- Estándar de cuantificación 4 (QS4): 2 viales de 550 µl/vial
- Control sin plantillas (NTC): 2 viales de 550 µl/vial

Período de vida útil: Período de vida útil: 12 MESES

Condiciones de conservación: -25°C / -15°C

Nombre del fabricante:

altona Diagnostics GmbH.

Lugar de elaboración:

Mörkenstrasse12, 22767 Hamburgo, Alemania.

Grupo de Riesgo: Grupo D

Condición de uso: Uso profesional exclusivo

Se extiende el presente Certificado de Autorización e Inscripción del PRODUCTO PARA DIAGNÓSTICO IN VITRO PM 2436-46 , con una vigencia de cinco (5) años a partir de la fecha de la Disposición autorizante.

Expediente N° 1-0047-3110-004272-22-3

N° Identificadorio Trámite: 40288

AM