

República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional AÑO DE LA DEFENSA DE LA VIDA, LA LIBERTAD Y LA PROPIEDAD

| Disposición |
|---|
| Número: |
| Referencia: 1-0047-3110-005715-23-2 |
| VISTO el Expediente Nº 1-0047-3110-005715-23-2 del Registro de esta Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), y: CONSIDERANDO: |
| Que por las presentes actuaciones EXSA S.R.L. solicita se autorice la inscripción en el Registro Productores y Productos de Tecnología Médica (RPPTM) de esta Administración Nacional, de un nuevo/s Producto/s Médico/s para diagnóstico in vitro,Nombre descriptivo: HHV-6 PCR kit. |
| Que en el expediente de referencia consta el informe técnico producido por el Servicio de Productos para Diagnóstico in vitro que establece que los productos reúnen las condiciones de aptitud requeridas para su autorización . |
| Que se ha dado cumplimiento a los términos que establecen la Ley Nº 16.463, Resolución Ministerial Nº 145/98 y Disposición ANMAT Nº 2674/99 y normas complementarias. |
| Que el Instituto 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 Nº 1490/92 y sus modificatorias. |
| Por ello; |

LA ADMINISTRADORA NACIONAL DE LA ADMINISTRACIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS, ALIMENTOS Y TECNOLOGÍA MÉDICA

DISPONE:

ARTÍCULO 1°.- 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: HHV-6 PCR kit, de acuerdo con lo solicitado por EXSA S.R.L. con los Datos Característicos que figuran al pie de la presente.

ARTÍCULO 2°.- Autorízanse los textos de los proyectos de rótulo/s y de instrucciones de uso que obran en documento N° IF-2024-59028753-APN-DVPCYAR#ANMAT.

ARTÍCULO 3°.- En los rótulos e instrucciones de uso autorizados deberá figurar la leyenda "Autorizado por la ANMAT PM 1489-90", con exclusión de toda otra leyenda no contemplada en la normativa vigente.

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

ARTÍCULO 5°.- La vigencia del Certificado de Autorización será de cinco (5) años, a partir de la fecha de la presente disposición.

ARTÍCULO 6°.- 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 4°. Gírese a la Dirección de Gestión de Información Técnica a los fines de confeccionar el legajo correspondiente. Cumplido, archívese.

DATOS IDENTIFICATORIOS CARACTERÍSTICOS

Nombre descriptivo: HHV-6 PCR kit

Marca comercial: Sentinel Diagnostics

Modelos:

STAT-NAT® VHH-6

Indicación/es de uso:

Permite la detección de HHV-6 en muestras de pacientes sintomáticos sospechosos de infección respiratoria aguda o gastroenteritis. Los niños y los individuos inmunocomprometidos se ven más afectados por las infecciones por VHH-6. El kit permite la identificación de HHV-6, a partir de muestras extraídas de Plasma/Suero/BAL/ Hisopo/CSF2. STAT-NAT® HHV-6 es una prueba de PCR en tiempo real liofilizada que permite realizar un ensayo sin pasos manuales intermedios para preparar las mezclas de reacción.

Forma de presentación: REACTIVO: 6 x (8 x 0,025) mL

BUFFER: 1 x 1,5 mL + 1 x 1,0 mL ESTÁNDAR: 3 x (4 x 0,1) mL

Período de vida útil y condición de conservación: Conservacion: 15-30 °C

Vida util: 12 meses

Nombre del fabricante: SENTINEL CH. S.p.A.

Lugar de elaboración:

Via Robert Koch, 2 20152 MILANO, Italia, C.F.-P.IVA 07118040158

Condición de uso: Uso profesional exclusivo

N° 1-0047-3110-005715-23-2

N° Identificatorio Trámite: 52572

AM

Digitally signed by PEARSON Enriqueta María Date: 2024.06.06 18:10:26 ART Location: Ciudad Autónoma de Buenos Aires ES

REF 1N015

STAT-NAT® VHH-6

Mezcla liofilizada para la detección cuantitativa del HHV-6 (Herpes Virus-6) en PCR en tiempo real

REACTIVO: 6 x (8 x 0,025) mL BUFFER: 1 x 1,5 mL + 1 x 1,0 mL ESTÁNDAR: 3 x (4 x 0,1) mL





NOTA: Este prospecto debe leerse atentamente antes de utilizar el producto. Deben seguirse las instrucciones del prospecto. No se puede garantizar la fiabilidad de los resultados del ensayo si hay alguna desviación de las instrucciones de este prospecto.

USO PREVISTO

El producto STAT-NAT® HHV-6 es un ensayo cuantitativo de amplificación de ácidos nucleicos en PCR en tiempo real para la identificación de HHV-61 en muestras de ADN extraídas de Plasma/Suero/BAL/Hisopo/CSF.

PRINCIPIO

STAT-NAT® HHV-6 permite la detección de HHV-6 en muestras de pacientes sintomáticos sospechosos de infección respiratoria aguda o gastroenteritis. Los niños y los individuos inmunocomprometidos se ven más afectados por las infecciones por VHH-6. El kit permite la identificación de HHV-6, a partir de muestras extraídas de Plasma/Suero/BAL/ Hisopo/CSF². STAT-NAT[®] HHV-6 es una prueba de PCR en tiempo real liofilizada que permite realizar un ensayo sin pasos manuales intermedios para preparar las mezclas de reacción. Su ensayo en tubo único, compuesto por una mezcla de amplificación liofilizada y estable a temperatura ambiente, minimiza cualquier riesgo potencial derivado de errores de pipeteo y contaminación. La prueba STAT-NAT® HHV-6 consta de una mezcla de reacción optimizada, una enzima para la polimerización (Hot Start Polymerase), cloruro de magnesio, cebadores, sondas y dNTPs. El uso de una Hot Start Polymerase inhibe la actividad enzimática antes del inicio de los ciclos térmicos, permitiendo la reducción o eliminación de productos no específicos. Los cebadores y las sondas específicas garantizan la sensibilidad y especificidad del producto. El Control Interno (CI) endógeno (beta-globina) del kit proporciona indicaciones sobre la funcionalidad del sistema y sobre la ausencia de inhibidores de la actividad de la polimerasa, que podrían causar falsos negativos.

REACTIVOS

Los reactivos, almacenados correctamente a 15-30 °C, son estables hasta la fecha de vencimiento indicada en el envase. Utilice únicamente envases nodañados.

Componentes del kit: **REACTIVO:**

6 tiras x 8 0,2mL PCR -tubo que contiene una mezcla maestra liofilizada compuesta de:

- MgCl2;
- dNTPs (dATP, dCTP, dGTP e dTTP);
- Hot Start Taq polimerasa;
- Cebadores específicos;
- Sondas específicas;
- Tapón de reacción.

ESTÁNDAR:

3 x Curvas estándar secas:

STAT-NAT® HHV-6 Standard 11 x 103 copias/µL (tapón marrón) STAT- $\frac{NAT@}{B}$ HHV-6 Standard 2 1 x $\frac{10^2}{C}$ copias/µL (tapón violeta) STAT- $\frac{NAT@}{B}$ HHV-6 Standard 3 1 x $\frac{10^1}{C}$ copias/µL (tapón amarillo)

STAT- NAT® HHV-6 Standard 4 1 x 10° copias/µL (tapón naranja)

LILIANA E. PARODI MAT. 9357

BUFFER:

1 x 1,0 mL Buffer de reconstitución STAT-NAT® (tapón rojo) 1 x 1,5 mL Buffer de curva STD STAT-NAT[®] (tapón azul) El Buffer de curva STAT-NAT[®] STD puede utilizarse como control sin plantilla (NTC).

CALIBRACIÓN

Utilice únicamente los estándares suministrados en el kit.

CONTROL DE CALIDAD

El Control Interno del ensayo proporciona indicaciones sobre la funcionalidad del sistema y sobre la ausencia de inhibidores de la polimerasa que puedan causar falsos negativos.

El ciclo umbral (Ct) esperado del Control Interno se sitúa entre 10 y 16. Un Ct más alto podría estar relacionado con una mala calidad del ácido nucleico extraído.

Es necesario validar cada ejecución de diagnóstico utilizando:

- un NTC (por ej., STAT-NAT® STD Curve Buffer)
- un control positivo (por ej., puntos de la curva estándar)

MUESTRA

Plasma/Suero/BAL/Tabilla/CSF recogidos siguiendo el procedimiento de laboratorio adecuado.

INSTRUMENTACIÓN Y MATERIALES NECESARIOS PERO **NO SUMINISTRADOS**

Material general de laboratorio molecular: pipetas de plásticos variable, desechables termociclador de PCR en tiempo real (instrumentos validados: Bio-Rad CFX96, ABI QuantStudio 5) Reactivos: Sistema de extracción de ADN, plantilla de ADN (los mejores resultados se obtienen con ADN de alta calidad).

NOTAS Y LIMITACIONES

Para evitar resultados erróneos:

- Examine el producto antes de utilizarlo para comprobar que el contenido tenga un aspecto sólido y blanco (figura 1). Deseche el producto que aparezca con signos de contaminación por humedad:
- El producto debe ser manipulado por personal formado en técnicas de biología molecular, como la extracción, amplificación y detección de ácidos nucleicos;
- Es necesario mantener separadas la zona de extracción de muestras, la zona de preparación de reactivos y la zona de amplificación/detección.







INSTRUCCIONES DE USO

Corte el sobre de aluminio en el punto indicado por las muescas laterales. Cada sobre de aluminio contiene una única tira de 8 tubos y un pequeño gel de sílice naranja.

Saque la tira del sobre. Se recomienda utilizar toda la tira de 8 tubos en una sola sesión. Guarde el kit a temperatura ambiente. Asegúrese de que el sobre esté siempre bien cerrado y de que el gel de sílice sigua dentro.

Desechar la bolsa de aluminio y su contenido si el gel de sílice pasa de color naranja a verde.

PROCEDIMIENTO:

Ajuste de los parámetros del ciclo de PCR en tiempo real:

- Antes de iniciar la reacción, encienda el equipo (termociclador de PCR en tiempo real y la computadora) y abra el programa de software específico.
- Configure el detector para la sonda objetivo con "FAM" e inhibidor con "none".
- Ajuste el detector para el Control Interno de reacción con "JOE/HEX/VIC" e inhibidor "none".
- En el campo Referencia pasiva, si se solicita, seleccione "none".

Configuración de la reacción

- Extraer el ADN de las muestras que se van a examinar (Qiagen, Stratec Instruments) (sistema de extracción no incluido en el kit).
- Reconstituya y mezcle cada STAT-NAT® HHV-6 Standard con 100 μL de STAT-NAT® STD Curve Buffer. Espere al menos 15 minutos antes de usar.
- 3. Prepare los controles negativos.
- 4. Disponga la cantidad necesaria de tubos de ensayo.
- Añada los componentes enumerados en el Cuadro A a la mezcla liofilizada en cada tubo de ensayo.

| Componentes | Volumen por prueba tubo/reacción |
|---|----------------------------------|
| STAT-NAT Tampón de reconstitución | 15 µl |
| ADN extraído o STAT-NAT® HHV-6 estándar reconstituido o NTC | 10 µl |
| Volumen final de la reacción | 25 µl |

Cuadro A

- 6. La mezcla liofilizada se disolverá en pocos segundos.
- 7. Asegúrese de que no haya burbujas de aire; si hubiera, elimínelas por aspiración con la punta de la pipeta.
- Realice la PCR en tiempo real utilizando el perfil térmico que se muestra en el Cuadro B.

| Segmento | N.° de ciclo | Temperatura | Tiempo | |
|----------|-----------------|-------------|------------|--------------------------------------|
| 1 | 1 | 95 °C | 2 Min. | |
| 2 | 10 | 95 °C | 15 seg. | Detección de fluorescencia OFF |
| | | 60 °C | 60 seg. | |
| 3 | 35 | 95 °C | 15 seg. | Detección de fluorescencia ON |
| | | 60 °C | 60 seg. | O.T. |

Cuadro B

 Después de su uso, deseche el residuo de los Estándares STAT-NAT® HHV-6 reconstituidos. El análisis de los resultados se realiza directamente con el software de gestión específico.

Ajuste los valores umbral como se indica en el Cuadro C:

LILIANA E. PARODI FARMACEUTICA MAI. 9357



| Instrumento | FAM | JOE/HEX/VIC |
|-------------------|------------------------------|-----------------------|
| BioRad CFX 96 | 5% | 5% del valor más alto |
| ABI Quant Studio5 | fluorescencia valor relativo | de fluorescencia IC |
| | al Estándar 1 | entre las muestras |

Cuadro C

Compruebe las curvas de amplificación de los controles positivos y negativos, como se indica en el Cuadro siguiente (Cuadro D):

| Estándar | Interpretación | | | |
|----------|------------------------|-----------|--|--|
| | FAM (C _t) | Resultado | | |
| St 1 | 16.1 ± 2 | VÁLIDO | | |
| St.2 | 19.4 ± 2 | VÁLIDO | | |
| St.3 | 22.7 ± 2 | VÁLIDO | | |
| St.4 | 26.0 ± 2 | VALIDO | | |
| NTC | Sin señal | VÁLIDO | | |
| NTC | Señal | NO VÁLIDO | | |

Cuadro D

| Valores esperados para las curvas de amplificación | | | |
|---|------------------|--|--|
| $R^2 > 0.98$ | Pendiente < -3,0 | | |

Cuadro E

La sesión se considerará NO VÁLIDA y se repetirá en caso de que:

- El control negativo / NTC haya dado un resultado positivo;
- Las muestras con resultados negativos no mostraron una amplificación del control interno (JOE/HEX/VIC).

La figura 2 muestra ejemplos de curvas de amplificación en escala lineal.

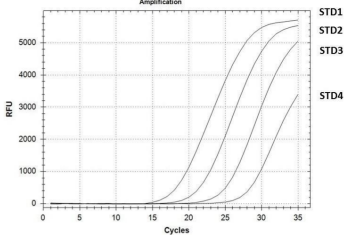


Figura 2
INTERPRETACIÓN DE LOS RESULTADOS

- La señal FAM indica la amplificación exitosa de la secuencia específica para la identificación del HHV-6;
- La señal HEX/JOE/VIC indica la amplificación exitosa de la secuencia específica para el Control Interno (Ver Cuadro F).

| Detección VHH-6 | Interpretación | | | |
|--------------------|----------------|----------------------------|-----------|--|
| | FAM | JOE/ HEX/ VI C (I .C.) | Resultado | |
| Sİ | Sİ | Sİ | VÁLIDO | |
| SÌ | Sİ | NO | VÁLIDO* | |
| NO | NO | SÍ | VÁLIDO | |
| - | NO | NO | NO VÁLIDO | |

Cuadro F

*Muestras muy concentradas podrían inhibir la amplificación del Control Interno.

#En las muestras que son negativas, no se excluye que haya una concentración de ADN HHV-6 inferior al límite de sensibilidad del ensayo.

LILIANA E. PARODI FARMACEUTICA MAI. 9357

EZEQUIN BOEZIO



Límite de detección (LoD)

La sensibilidad analítica del ensayo, como límite de detección, se determinó utilizando un panel de dilución de ADN de HHV-6 de 10⁶ a 2 copias/reacción.

El LOD se calculó sobre 30 réplicas de muestras con una concentración de 5 copias/reacción con un 95% de probabilidad de tener un resultado positivo (Cuadro G).

Límite de cuantificación (LoQ)

Concentración más baja de ADN en una muestra que puede determinarse cuantitativamente con una precisión y exactitud aceptables en las condiciones de prueba establecidas.

El LOQ se calculó sobre diferentes niveles decrecientes obtenidos por diluciones x 30 réplicas con un 95% de probabilidad de tener un resultado positivo (Cuadro G).

| Límite de detección | | | |
|-------------------------|-------------------|--|--|
| 95% 5 copias/reacción | | | |
| Límite decuantificación | | | |
| 95% | 5 copias/reacción | | |

Cuadro G

El análisis estadístico de los datos obtenidos se realizó mediante la regresión lineal Probit.

REACTIVIDAD CRUZADA

Para evaluar la reactividad cruzada, se probaron 6 patógenos virales diferentes (Cuadro H).

| Muestra | Resultado | Aprobado (sí/no) |
|---------|-------------------|---------------------|
| HHV-6 | Sin amplificación | Sí |
| BKV | Sin amplificación | Sí |
| VHS-1 | Sin amplificación | Sí |
| VHS-2 | Sin amplificación | Sí |
| VHH-6 | Amplificación | Sí |
| ADN | Sin amplificación | Sí |
| CMV | Sin amplificación | Sí |

Cuadro H Linealidad:

- entre 5 y 10⁷ copias/reacción (Bio-Rad CFX96)
- entre 5 y 107 copias/reacción (ABI QuantStudio5)

SOLUCIÓN DE PROBLEMAS:

Señal débil o nula en el control positivo:

- 1. Las condiciones de la PCR en tiempo real no se ajustan a las instrucciones del prospecto del kit:
 - El Control Positivo no se añadió a la reacción. Repita la prueba;
- Compruebe el protocolo de parámetros de ciclado de la PCR en tiempo real y seleccione los canales de fluorescencia indicados en el prospecto del kit.
- 2. Degradación de los cebadores/sondas: las condiciones de almacenamiento de los reactivos no se ajustan a las instrucciones del prospecto del kit:
 - Compruebe las condiciones de almacenamiento del kit;
 - Compruebe la fecha de vencimiento del kit.

LILIANA E. PARODI FARMACEUTICA MAT. 9357

EZEQUIEL BOEZIO SOCIO-GERENTE

Señal débil o nula en ControlInterno.

- 1. Efecto inhibidor de la muestra: ADN genómico con una extracción de baja calidad. El resultado es NO VÁLIDO:
- Asegúrese de utilizar un método de extracción de ADN validado y siga cuidadosamente las instrucciones indicadas en el prospecto del kit.
- Repita la prueba utilizando la misma muestra de ADN extraída. Si el resultado sigue siendo negativo, repita el paso de extracción utilizando la misma muestra primaria. De lo contrario, recoja una nueva muestra primaria y repita la prueba.
- 2. Error de pipeteo: Ausencia de reactivos o muestra:
 - Repite la prueba.
- 3. Degradación de los cebadores/sondas: las condiciones de almacenamiento de los reactivos no se ajustan a las instrucciones del prospecto del kit:
 - Compruebe las condiciones de almacenamiento del kit.
 - Compruebe la fecha de vencimiento del kit.
- 4. Selección incorrecta del canal/filtro. Las condiciones de PCR en tiempo real no se ajustan a las instrucciones del prospecto del kit·
 - Compruebe el protocolo de los parámetros de ciclado de la PCR en tiempo real y seleccione los canales de fluorescencia indicados en el prospecto del kit.

No hay señal FAM oJOE/HEX/VIC:

- Efecto inhibidor de la muestra: ADN genómico con extracción de baja calidad. El resultado podría ser un falso negativo. El resultado NO ES VÁLIDO:
 - Asegúrese de utilizar un método de extracción de ADN validado y siga cuidadosamente las instrucciones indicadas en el prospecto del kit.
- 2. El producto podría contener contaminación por humedad:
 - Compruebe las condiciones de almacenamiento del kit; asegúrese de que el sobre esté siempre bien cerrado y de que el gel de sílice siga dentro.
 - Compruebe si el gel de sílice pasa de naranja a verde.
- Compruebe la fecha de vencimiento del kit.

Señal FAM en el control negativo:

- 1. Contaminación durante el procedimiento de preparación de la PCR en tiempo real: todos los resultados son NO VÁLIDOS:
 - Limpie el banco de trabajo y todos los instrumentos;
 - Manipule el Control Positivo al final del procedimiento de PCR en Tiempo Real;
 - Repita la PCR en tiempo real utilizando un nuevo juego de reactivos.

Variabilidad de la intensidad de fluorescencia:

- 1. La Master Mix no está bien reconstituida:
- Repita cuidadosamente el procedimiento de PCR en tiempo real.
- 2. Burbujas de aire atrapadas en los tubos de PCR:
 - Elimine las burbujas de aire antes de iniciar la ejecución de la PCR en tiempo real.

No hay señal en absoluto:

- 1. Compruebe el rendimiento del termociclador:
 - Realice la calibración del instrumento.
- Degradación de los cebadores/sondas: las condiciones de almacenamiento de los reactivos no se ajustan a las instrucciones del prospecto del kit:
 - Compruebe las condiciones de almacenamiento del kit.
 - Compruebe la fecha de vencimiento del kit.

LILIANA E. PARODI FARMACEUTICA MAI. 9357

EZEQUIEL BOEZIO SOCIO-GERENTE

Mensaje de error dado por el Instrumento PCR en tiempo real:

Consulte el Manual del Usuario del instrumento o póngase en contacto con el Servicio Técnico local.

Las muestras duplicadas no reproducen resultados idénticos.

Los valores C_t de muestras idénticas pueden diferir en reacciones individuales. Las variaciones de $C_t > \pm 2$ sugieren errores de pipeteo u otras diferencias entre muestras duplicadas.

LILIANA E. PARODI FARMACEUTICA MAT. 9357

SOCIO-GERENTE

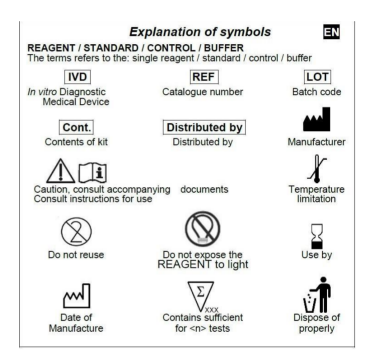
ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES

- Este ensayo es exclusivamente para uso IVD.
- Lea todas las instrucciones contenidas en el prospecto del kit antes de realizar la prueba.
- Respete la fecha de vencimiento del kit.
- Utilice siempre equipos de protección individual para la protección individual.
- No utilice reactivos de otros kits comerciales.
- No mezcle reactivos de kits con diferente número de lote.
- Las fichas de datos de seguridad están disponibles en www.sentineldiagnostics.com o en el sitio del proveedor local.
- Mantenga el REACTIVO protegido de la luz en su envoltura de aluminio.
- PRECAUCIÓN: Este producto requiere la manipulación de especímenes humanos. Se recomienda que todos los materiales de origen humano se consideren potencialmente infecciosos y se manipulen de acuerdo con la norma OSHA sobre patógenos transmitidos por la sangre⁵, el nivel de bioseguridad 2⁶ u otras prácticas de bioseguridad adecuadas^{7,8} deben utilizarse para materiales que contengan o se sospeche que contengan agentes infecciosos.
- Las muestras extraídas deben evitar la contaminación por heparina. La heparina es un fuerte inhibidor de la polimerasa y podría causar falsos negativos. Las muestras de sangre periférica deben recogerse en tubos EDTA como procedimiento de laboratorio.
- Los reactivos deben eliminarse de acuerdo con la normativa local
- Gestione y desechar todas las muestras biológicas como potencialmente infecciosas. Todo el material que entre en contacto con la muestra biológica debe tratarse con hipoclorito de sodio al 0,5% durante al menos 30 minutos o esterilizarse en autoclave a 121 °C durante 30 minutos y, a continuación, desecharse.

BIBLIOGRAFÍA

- 1) Ward KN. Human herpesviruses-6 and -7 infections. Current Opinion in Infectious Diseases. 2005, 18:247-252.
- 2) Agut H. Deciphering the clinical impact of acute human herpesvirus6 (HHV-6). J Clin Virol. 2011 Nov;52(3):164-71.
- CLSI. Molecular Diagnostic Methods for Infectious Diseases.
 ed. Informe MM03 del CLSI. Wayne, PA: Clinical and Laboratory Standards Institute; 2015.
- CLSI. Quantitative Molecular Methods for Infectious Diseases; Approved Guideline – 2° edición. Documento MM06-A2 del CLSI. Wayne, PA: Clinical and Laboratory Standards Institute: 2010.

- Departamento de Trabajo de EE.UU., Administración de Seguridad y Salud en el Trabajo. 29 CFR Parte 1910.1030. Bloodborne Pathogens.
- 6) Departamento de Salud y Servicios Humanos de los Estados Unidos. Biosafety in Microbiological and Biomedical Laboratories, 5° ed. Washington, DC: US Government Printing Office, enero de 2007.
- Organización Mundial de la Salud. Manual de bioseguridad en el laboratorio, 3ª ed. Ginebra: Organización Mundial de la Salud. 2004.
- Sewell DL, Bove KE, Callihan DR, et al. Protection of Laboratory Workers from Occupationally Acquired Infections; Approved Guideline - Third Edition (M29-A3). Wayne, PA: Clinical and Laboratory Standards Institute, 2005.
- Norma europea. Performance evaluation of in vitro diagnostic medical devices EN 13612. Marzo de 2002



STAT-NAT® es una marca registrada en varias jurisdicciones cuya licencia es exclusiva de SENTINEL CH. SpA. La tecnología STAT- NAT® está cubierta por la patente nº WO2010133628 A1.

Nota: los cambios respecto a la versión anterior se indican mediante una barra vertical en el margen del texto.

LILIANA E. PARODI FARMACEUTICA MAI. 9357



Mod. 198 - rev.3 - data:03/06/2015 Pag 1 of 1

LABELS MASTER FILE

111015 REF

Product STAT-NAT 9HHV-6

Box



CE

REF

1N015

LILIANA E. PARODI FARMACEUTICA MAT. 9357

Cont.

REAGENT: 6 x 8 HHV-6 Master Mix tubes

BUFFER: 1 x HHV-6 Buffers

STANDARD: 3 x HHV-6 Standard Curve

- 30°C

SENTINEL CH. SpA Via Robert Koch, 2 Milano 20152 Italy

LOT 00000

2222-12-31

(01)08058056682376(17)221231 (10)00000(240)1N015



1N015 - 01/19

Vials



CE

REF 1N015 8 x HHV-6 Master Mix Tubes

2222-12

2N015A - 01/19

- 30°C

LOT Q0000

2222-12

2 Q A II m

LOT Q0000

STAT-NAT*HHV-6

8 MILLY

LOT Q0000

2222-12

REF 1NO15 SENTINEL

STANDARD 1: LYO 100 µL

REF 1N015

- 30°C

STAT-NAT® HHV-6

HHV-6 Standard Curve: 2N015C - 01/19 1 x HHV-6 Standard 1

1 x HHV-6 Standard 2 1 x HHV-6 Standard 3 1 x HHV-6 Standard 4

 \triangle i IVD

CE

2222-12

NTINEL CH. SpA Robert Koch, 2 ano 20152 Italy

STAT-NAT® HHV-6

CE

2N015B - 01/19

REF 1N015 / 30°C

LOT Q0000

HHV-6 Buffers: 1 x 1 mL Reconstitution Buffer

1 x 1.5 mL STD Curve Buffer

SENTINEL CH. SpA Via Robert Koch, 2 Milano 20152 Italy

STAT-NAT*HHV-6 BE 1NO15 SENTINEL STANDARD 3: LYO 100 µL

LOT Q0000 2 2222-12

STAT-NAT*HHV-6 REF 1NO15 SENTINEL STANDARD 2: LYO 100 µL A TIMO LOT Q0000

2222-12

STAT-NATOHHV-6

BE 1NO15 SENTINEL STANDARD 4: LYO 100 µL LOT Q0000 2222-12

STAT-NATOHHV-6 CE ME 1NO15 SENTINEL Reconstitution Buffer: 1 mL LOT Q0000 15-30°C

STAT-NATOHHV-6 REF 1NO15 SENTINEL STD Curve Buffer: 1.5 mL LOT Q0000

Lots and expiry dates are examples only

15/04/2019 Rev 02 Approved by: (Regulatory Affairs)

FABRICANTE.: SENTINEL CH.

DIREC.: VIA ROBERT KOCH, 2 MILANO

20152 ITALY

PRODUCTO: HHV6

MARCA: SENTINEL

IMPORTADOR: EXSA S.R.L

DIRECCION: AV. ADER 3620 MUNRO

D.T. FARM.:PARODI LILIANA EDITH MN:9357 UTILIZADO POR EL M.S Y A.S., AUTORIZADO

POR ANMAT: PM 1489- 90

NO UTILIZAR SI EL ENVASE SE ENCUENTRA DAÑADO O ABIERTO VENTA EXCLUSIVA A PROFECIONALES E INST. SANITARIAS



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional AÑO DE LA DEFENSA DE LA VIDA, LA LIBERTAD Y LA PROPIEDAD

Hoja Adicional de Firmas Anexo

| Anexo |
|--|
| Número: |
| |
| Referencia: EXSA S R L |
| El documento fue importado por el sistema GEDO con un total de 9 pagina/s. |
| |

Digitally signed by GESTION DOCUMENTAL ELECTRONICA - GDE Date: 2024.06.05 12:49:10 -03:00



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional AÑO DE LA DEFENSA DE LA VIDA, LA LIBERTAD Y LA PROPIEDAD

Certificado - Redacción libre

| N | m | m | P | r | n | • |
|---|---|---|---|---|---|---|

Referencia: 1-0047-3110-005715-23-2

CERTIFICADO DE AUTORIZACIÓN E INSCRIPCIÓN PRODUCTO MÉDICO PARA DIAGNÓSTICO IN VITRO

Expediente Nº 1-0047-3110-005715-23-2

La Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT) certifica que de acuerdo con lo solicitado por EXSA S.R.L.; 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 Descriptivo: HHV-6 PCR kit

Marca comercial: Sentinel Diagnostics

Modelos:

STAT-NAT® VHH-6

Indicación/es de uso:

Permite la detección de HHV-6 en muestras de pacientes sintomáticos sospechosos de infección respiratoria aguda o gastroenteritis. Los niños y los individuos inmunocomprometidos se ven más afectados por las

infecciones por VHH-6. El kit permite la identificación de HHV-6, a partir de muestras extraídas de Plasma/Suero/BAL/ Hisopo/CSF2. STAT-NAT® HHV-6 es una prueba de PCR en tiempo real liofilizada que permite realizar un ensayo sin pasos manuales intermedios para preparar las mezclas de reacción.

Forma de presentación: REACTIVO: 6 x (8 x 0,025) mL

BUFFER: 1 x 1,5 mL + 1 x 1,0 mL ESTÁNDAR: 3 x (4 x 0,1) mL

Período de vida útil: Conservacion: 15-30 °C

Vida util: 12 meses

Nombre del fabricante: SENTINEL CH. S.p.A.

Lugar de elaboración:

Via Robert Koch, 2 20152 MILANO, Italia, C.F.-P.IVA 07118040158

Grupo de Riesgo: Grupo C

Condición de uso: Uso profesional exclusivo

Se extiende el presente Certificado de Autorización e Inscripción del PRODUCTO PARA DIAGNÓSTICO IN VITRO PM 1489-90, con una vigencia de cinco (5) años a partir de la fecha de la Disposición autorizante.

N° 1-0047-3110-005715-23-2

N° Identificatorio Trámite: 52572

AM

Digitally signed by PEARSON Enriqueta María Date: 2024.06.06 18:10:14 ART Location: Ciudad Autónoma de Buenos Aires