



# Quidel Molecular Strep A+G Control Set Positive and Negative

QUIDEL



## USO PRETENDIDO

O Grupo de Controle Molecular Quidel para Strep A+G é para ser usado para total controle do processo em teste molecular. Esse Grupo de Controle não testado *in vitro* para uso diagnóstico consiste de uma mistura de bactérias altamente purificadas, não ativadas, que incluem o estreptococos Grupo A e estreptococos Grupo G. O controle negativo está na matriz livre de estreptococos Grupo G e estreptococos Grupo A.

## INSTRUÇÕES DE USO

O Grupo de Controle Molecular Quidel de Strep A+G deve ser usado no mesmo volume (10 a 50 µL, veja a seguir) como amostras desconhecidas em uma metodologia de teste molecular validada. Os controles devem ser por amostragem usando o mesmo dispositivo como a amostra desconhecida (esfregaço de poliéster ou pipeta de transferência). Consulte tabela a seguir com volumes sugeridos dos produtos moleculares específicos da Quidel.

Teste Molecular Quidel	Volume
Solana® GAS	25 µL
Solana® Strep Complete	25 µL
Lyra® Direct Strep	25 µL

## MATERIAIS FORNECIDOS

Cat. nº M111

Kit de Controle (2 frascos) – Armazenar a 2°C a 8°C

Nº.	Componente	Quantidade
<b>CONTROL +</b>	<b>Controle Positivo Estreptococos Grupo A+G</b> Parte M5062	1 frasco/kit 0,5 ml por frasco
<b>CONTROL -</b>	<b>Controle negativo</b> Parte M5086	1 frasco/kit 0,5 ml

## ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES

- Trate todas as espécimes, amostras e controles como potencialmente infecciosos. Siga as precauções universais ao manusear as amostras, este kit e seu conteúdo.
- Evite contato com a pele e com os olhos.
- Use micropipetas com uma barreira de aerossol ou pontas de deslocamento positivo para todos os procedimentos.
- Evitar contaminação cruzada e microbiana de reagentes do kit. Seguir os procedimentos laboratoriais recomendados.
- Os controles contêm 0,09% de azida de sódio. Não esvazie esses controles nas drenagens. Descarte todos os recipientes de forma segura.

- A coleta, o armazenamento e o transporte adequados das amostras são essenciais para obter resultados corretos.<sup>1</sup>
- Armazene os reagentes do ensaio como indicado em seus rótulos individuais.
- Os testes devem ser realizados em uma área com ventilação adequada.
- Descarte os recipientes e o conteúdo não utilizado de acordo com as exigências regulatórias locais, estaduais e federais.
- Use roupas de proteção, luvas e proteção para face/olhos adequadas ao manusear o conteúdo deste kit.
- Lave bem as mãos após o manuseio.
- Para obter informações adicionais sobre os símbolos de perigo, segurança, manuseio e descarte dos componentes dentro deste kit, consulte a Ficha de Dados de Segurança (Safety Data Sheet, SDS) no site da [quidel.com](http://quidel.com).

## ARMAZENAMENTO E MANUSEIO DOS REAGENTES DO KIT

Armazene o kit em temperatura de 2 °C a 8 °C até a data de vencimento impressa nos rótulos.

## CONTROLE DE QUALIDADE

Os controles incluídos no Grupo de Controle Strep A+G são controles não testados. Os limites de controle podem variar com base no método do teste. Uma variação específica deve ser determinada para cada método de teste desejado. Cada laboratório deve estabelecer suas próprias frequências de teste de qualidade e faixas de Controle de Qualidade baseado nas leis, nos regulamentos e nas boas práticas laboratoriais padrão locais.

## LIMITAÇÕES

- Para ser usado em diagnóstico *in vitro*.
- Esse controle foi estudado usando uma metodologia de teste molecular; não deve ser usado com outras metodologias.

## ASSISTÊNCIA TÉCNICA E ATENDIMENTO AO CLIENTE

Para fazer um pedido ou receber suporte técnico, entre em contato com um representante da Quidel pelo telefone 800 874 1517 (nos EUA.) ou 858 552 1100 (fora dos EUA), de segunda a sexta-feira das 8h às 17h (Eastern Time, ET). Os pedidos podem ser feitos por fax pelo número 740 592 9820. Para obter suporte por e-mail, contate <mailto:customerservice@quidel.com> [customerservice@quidel.com](mailto:customerservice@quidel.com) ou [technicalsupport@quidel.com](mailto:technicalsupport@quidel.com). Para obter serviços fora dos EUA, entre em contato com seu distribuidor local. Informações adicionais sobre a Quidel, nossos produtos e nossos distribuidores podem ser encontradas em nosso site [quidel.com](http://quidel.com).

## REFERÊNCIAS

1. CLSI MM13-A: Instruções para a coleta, o transporte, a preparação e o armazenamento de espécimens para métodos moleculares 25:31, 2005.

**REF**

M111 – Grupo de Controle Molecular Quidel Strep A+G

**IVD**



MDSS GmbH  
Schiffgraben 41  
30175 Hannover,  
Alemanha



**Quidel Corporation**  
2005 East State Street, Suite 100  
Athens, OH 45701 EUA  
[quidel.com](http://quidel.com)

**PIM111001BP00 (07/19)**

## GLOSSÁRIO

---

**REF**

Número do catálogo



Marca de conformidade CE

---

**EC REP**

Representante autorizado na Comunidade Europeia

**LOT**

Código do lote

---



Uso por



Fabricante

---



Limitação de temperatura



Uso pretendido

---



Riscos biológicos



Consulte as instruções de uso na rotulagem eletrônica

---

**CONT**

Conteúdo / Contem

**IVD**

Para uso diagnóstico *In Vitro*

---

**CONTROL +**

Controle positivo

**CONTROL -**

Controle negativo

---