



ИНСТРУКЦИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ

Медицинского изделия для диагностики in vitro

Набор реагентов для контроля качества калибровки «MagnoLIA анти-HCV»

1. НАЗНАЧЕНИЕ

1.1 «Набор реагентов для контроля качества калибровки «MagnoLIA анти-HCV» предназначен для подтверждения правильности калибровки анализа при качественном определении общих антител (классов G и M) к вирусу гепатита С в сыворотке и плазме крови (цитрат натрия 3,2%, литиевая соль гепарина, натриевая соль гепарина, К₂ЭДТА, К₃ЭДТА)¹ и препаратах крови (иммуноглобулин, альбумин, лейкоцитарный интерферон, криопреципитат), приготовленных из крови человека, методом хемилюминесцентного иммуноанализа на парамагнитных микрочастицах с использованием автоматического анализатора «MagnoLIA».

«Набор реагентов для контроля качества калибровки «MagnoLIA анти-HCV» применяется совместно с медицинскими изделиями (МИ) «MagnoLIA анти-HCV» и «Набор реагентов для калибровки «MagnoLIA анти-HCV».

Подтверждение правильности калибровки с помощью «Набора реагентов для контроля качества калибровки «MagnoLIA анти-HCV» должно выполняться в каждой аналитической сессии. При продолжительности сессии более суток определение значений индекса позитивности контролей должно быть проведено повторно по истечении 24 часов от начала сессии. Подтверждение правильности калибровки выполняется как рутинный внутрилабораторный контроль качества, и, если результат анализа хотя бы одного Контроля из «Набора реагентов для контроля качества калибровки «MagnoLIA анти-HCV» выходит за пределы установленного диапазона, набор основных реагентов «MagnoLIA анти-HCV» должен быть заново откалиброван с использованием «Набора реагентов для калибровки «MagnoLIA анти-HCV».

¹ Эквивалентность образцов сыворотки и плазмы крови человека, содержащей антикоагулянты цитрат натрия 3,2%, литиевую соль гепарина, натриевую соль гепарина, К₂ЭДТА, К₃ЭДТА, подтверждена не менее чем на 25 отрицательных и 25 положительных образцах каждого вида антикоагулянта в анализе с помощью набора «MagnoLIA анти-HCV», согласно ГОСТ 51352-2013.

1.2 Функциональное назначение МИ «MagnaLIA анти-HCV», «Набора реагентов для калибровки «MagnaLIA анти-HCV» и «Набора реагентов для контроля качества калибровки «MagnaLIA анти-HCV» при совместном применении – скрининг общих антител (классов G и M) к вирусу гепатита С в сыворотке, плазме крови человека, в том числе при обследовании доноров крови, и препаратах крови человека (иммуноглобулин, альбумин, лейкоцитарный интерферон, криопреципитат).

1.3 Область применения набора – клиническая лабораторная диагностика.

1.4 Набор предназначен только для диагностики *in vitro*, для профессионального применения персоналом, имеющим квалификацию для выполнения диагностических исследований *in vitro* в результате специального образования и обучения. Исследования могут выполнять специалисты не моложе 18 лет с высшим и средним медицинским, биологическим или иным образованием (врач КДЛ, биолог, медицинский технолог)

Исследования проводят в клинико-диагностических лабораториях, областных, городских или районных, государственных или частных больницах и других ЛПУ.

1.5 МИ «Набор реагентов для контроля качества калибровки «MagnaLIA анти-HCV» не имеет противопоказаний к применению.

2. ХАРАКТЕРИСТИКА НАБОРА

2.1 Принцип действия

«Набор реагентов для контроля качества калибровки «MagnaLIA анти-HCV» представляет собой два контроля, содержащий и не содержащий антитела к вирусу гепатита С (далее ВГС) в сложной матрице (ГОСТ Р 53133.3-2008) и аттестованные по внутренней методике предприятия².

При выполнении тестов «MagnaLIA анти-HCV» (Набор реагентов для качественного иммунохемилюминесцентного определения антител к вирусу гепатита С) на борту автоматического анализатора «MagnaLIA» необходимо подтверждать валидность получаемых измерений. Качественное измерение содержания антител к ВГС в Контролях «Набора реагентов для контроля качества калибровки «MagnaLIA анти-HCV», позволяет оценивать правильность и воспроизводимость результатов качественных лабораторных исследований этого анализата в образцах сыворотки, плазмы и препаратах крови человека.

При обращении с Контролями как с исследуемыми образцами, полученные в аналитической сессии результаты сравниваются с допустимыми диапазонами определения значений индекса позитивности HCV, указанными в паспорте к набору и закодированными штрих-кодом на коробке набора реагентов.

Если результат анализа хотя бы одного Контроля из «Набора реагентов для контроля качества калибровки «MagnaLIA анти-HCV» выходит за пределы установленного диапазона, набор основных реагентов «MagnaLIA анти-HCV» должен быть заново откалиброван с использованием «Набора реагентов для калибровки «MagnaLIA анти-HCV». Затем следует повторить анализ, используя новые аликвоты исследуемых образцов.

Вариация результатов, полученных при исследовании содержания антител к ВГС в контролях «Набора реагентов для контроля качества калибровки «MagnaLIA анти-HCV» методом хемилюминесцентного иммуноанализа на микрочастицах с использованием автоматического анализатора «MagnaLIA», подобна результатам, получаемым при исследованиях этими методами человеческой сыворотки и плазмы крови человека.

²Основана на ГОСТ 53133.3-2008, 53133.1-2008, ГОСТ Р ИСО 5725-2, ГОСТ ISO 17511-2011.

2.2 Состав и комплектация.

В состав «Набора реагентов для контроля качества калибровки «MagnaLIA анти-HCV» входят следующие компоненты:

- Отрицательный контроль на основе сыворотки крови человека с консервантом, не содержащий антитела к ВГС (допустимый диапазон определения значения индекса позитивности указан в паспорте и закодирован штрих-кодом на коробке набора реагентов). Жидкость 1 мл, 1, 5 или 10 флаконов³ в зависимости от варианта исполнения, (Таблица 1) маркирован «Контроль -»;
 - Положительный контроль на основе сыворотки крови человека с консервантом, содержащий антитела к ВГС (допустимый диапазон определения значения индекса позитивности указан в паспорте и закодирован штрих-кодом на коробке набора реагентов). Жидкость 1 мл, 1, 5 или 10 флаконов в зависимости от варианта исполнения (Таблица 1), маркирован «Контроль +»;
- Каждый флакон рассчитан на 20 определений при постановке в монопликатах.

Таблица 1

Вариант исполнения, кат. №	Внешний вид компонента	Название компонента	
		Контроль -	Контроль +
2250201	Прозрачная или мутная жидкость светло-коричневого цвета	1 шт.	1 шт.
2250205	Прозрачная или мутная жидкость светло-коричневого цвета	5 шт.	5 шт.
2250210	Прозрачная или мутная жидкость светло-коричневого цвета	10 шт.	10 шт.

В комплект поставки «Набора реагентов для контроля качества калибровки «MagnaLIA анти-HCV» входят: набор реагентов, инструкция по применению, паспорт.

3. МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

3.1 Потенциальный риск применения набора – класс 3 (согласно Приказу Министерства здравоохранения РФ №4н от 06.06.2012 г.).

3.2 Все компоненты набора в используемых концентрациях являются нетоксичными.

3.3 При работе с набором следует соблюдать требования ГОСТ Р 52905-2007 и СП 1.3.2333-08.

3.4 Допускать к работе с набором только специально обученный персонал.

3.5 Перед началом работы ознакомиться с инструкцией и применять набор строго по назначению.

3.6 При работе с набором следует использовать спец одежду (медицинский халат или комбинезон, шапочку) и средства индивидуальной защиты (маску, защитные очки, одноразовые резиновые или пластиковые перчатки, разрешённые к применению на территории РФ), т.к. производные крови, входящие в состав набора, и исследуемые образцы являются потенциально инфицированным материалом, способным длительное время сохранять и передавать возбудителей различных вирусных инфекций.

3.7 Во всех компонентах набора отсутствуют антитела к ВИЧ 1,2 и HBsAg.

3.8 Внимание! В состав «Набора реагентов для контроля качества калибровки «MagnaLIA анти-HCV» входит консервант в концентрации менее 0,05%, что является безопасным для человека. При использовании по назначению и соблюдении мер предосторожности контакт с организмом человека исключен. При аварийных ситуациях возможно раздражение кожи и слизистой оболочки глаз у

³ Габаритные размеры флакона (ДВ): 16,25мм × 36,0мм; крышки (ДВ): 16,2мм×12,5мм

чувствительных лиц. При контакте промыть пораженное место водой и обратиться за медицинской помощью.

3.9 Химическая посуда и оборудование, которые используются в работе с набором должны быть соответствующим образом маркированы и храниться отдельно.

3.10 Для обработки посуды и оборудования рекомендуется использовать дезинфицирующие средства, изготовленные на основе третичных аминов, четвертичных аммониевых соединений (ЧАС) или спиртов и разрешённые к применению на территории РФ. Использование дезинфицирующих средств на основе активного кислорода и хлора возможно лишь на предстерилизационном этапе, с последующей термической стерилизацией.

3.11 Запрещается приём пищи, использование косметических средств и курение в помещениях, предназначенных для работы с набором.

3.12 Убирать и дезинфицировать разлитые образцы или компоненты набора, используя дезинфицирующие средства в соответствии МУ-287-113.

3.13 Удалять неиспользованные реактивы набора в соответствии с требованиями СанПиН 2.1.3684-21.

3.14 После использования все компоненты набора, образцы, контрольные материалы, расходные материалы и другие реагенты, которые контактировали с образцами во время обработки, хранения или анализа (в том числе: перчатки, наконечники и т.д.) должны собираться отдельно и стерилизоваться в автоклаве с последующей утилизацией в соответствии с требованиями СанПиН 2.1.3684-21. Вместо автоклавирования отходы могут быть стерилизованы дезинфицирующим средством, после утилизированы в соответствии с требованиями СанПиН 2.1.3684-21.

3.15 Не использовать набор по истечении срока годности.

4. ОБОРУДОВАНИЕ И МАТЕРИАЛЫ, ПОСТАВЛЯЕМЫЕ ОТДЕЛЬНО

- «Набор реагентов для качественного иммунохемилюминесцентного определения антител к вирусу гепатита С «MagnoLIA анти-HCV (Россия, производитель ООО «Компания Алкор Био», кат. № 2250001, 2250005);

- «Набор реагентов для калибровки «MagnoLIA анти-HCV» (Россия, производитель ООО «Компания Алкор Био», кат. № 2250201, 2250205, 2250210);

- «Анализатор автоматический иммунохимический хемилюминесцентный MagnoLIA с принадлежностями по СНАБ 421457.002 ТУ («MagnoLIA») (Россия, производитель ООО «Компания Алкор Био» РУ №РЗН 2019/9282);

- Водно-солевой раствор для промывки реакционных кювет MagnoLIA «Буфер W2» (Россия, производитель ООО «Компания Алкор Био», кат. № 0000505);

- «Набор триггеров хемилюминесценции MagnoLIA» (Россия, производитель ООО «Компания Алкор Био», кат. № 0000601);

- Концентрированный раствор для промывки игл «Триал 5000X» (Россия, производитель ООО «Компания Алкор Био», кат. № РТТ-01А, кат. № 0001303);

- Отдельные халат, шапочка, обувь и одноразовые перчатки, разрешённые к применению на территории РФ (или соответствующие ГОСТ Р 52239-2004).

5. ПРОВЕДЕНИЕ ПРОЦЕДУРЫ ВАЛИДАЦИИ КАЛИБРОВКИ

ВНИМАНИЕ!

Описанная в данной инструкции информация содержит общие требования о порядке проведения процедуры валидации калибровки. Перед началом работы ознакомьтесь с руководством по эксплуатации анализатора «MagnoLIA».

5.1 Подготовка реагентов

Набор реагентов для контроля качества калибровки «MagnoLIA анти-HCV»

5.1.1 Включите автоматический анализатор «MagnoLIA» согласно руководству по эксплуатации.

5.1.2 Контроли готовы к использованию.

Флаконы с контролями необходимо выдержать при комнатной температуре не менее 30 минут до начала аналитической сессии.

5.1.3 Перемешать содержимое флаконов на вортексе, либо вручную. Открыть флаконы и положить крышки перевернутыми на сухую поверхность.

5.1.4 «Набор реагентов для контроля качества калибровки «MagnoLIA анти-HCV» разместить в штативах, предназначенных для Калибраторов и Контролей.

5.1.5 Перед загрузкой реагентов, необходимых для проведения анализа, в соответствующие блоки анализатора проверить все растворы на наличие пузырьков воздуха. Удалить пузырьки до проведения анализа легким покачиванием, не допуская пенообразования.

5.1.6 Перед загрузкой картриджа «MagnoLIA анти-HCV» в блок реагентов необходимо предварительно убедиться, что магнитные частицы находятся в ресуспендированном состоянии, а сама суспензия гомогенна. Если микрочастицы не ресуспендируются, НЕ ИСПОЛЬЗУЙТЕ НАБОР и обратитесь к местному представителю производителя.

5.1.7 Загрузите подготовленные реагенты на борт анализатора «MagnoLIA» согласно руководству по эксплуатации.

5.1.8 Загрузите данные о реагентах в память автоматического анализатора «MagnoLIA» согласно руководству по эксплуатации.

5.2 Контроль качества калибровки

Анализатор «MagnoLIA» может осуществлять процедуру валидации калибровки в отдельно выделенной сессии или одновременно с образцами в рамках одной аналитической сессии. Контроль качества калибровки выполняется прежде любых назначенных тестов независимо от момента размещения флаконов, входящих в «Набор для контроля качества калибровки» на борту. **ВНИМАНИЕ!**

Компоненты «Набора реагентов для контроля качества калибровки «MagnoLIA анти-HCV» не должны находиться на борту прибора более 5 часов, суммарно. Рекомендуется выгружать штативы с контролями по истечении минимального времени с момента завершения раскатывания содержимого всех флаконов калибраторов и контролей. Внимание! Для предотвращения испарения жидкости, сразу после использования флаконы необходимо закрыть крышками, поместить в упаковку предприятия-изготовителя в вертикальном положении и обеспечить хранение при температуре от +2 до +8 °C в холодильных камерах или в холодильниках, обеспечивающих регламентированный температурный режим.

5.2.1 Для добавления данных о новой серии «Набора реагентов для контроля качества калибровки «MagnoLIA анти-HCV» перейдите в меню **КОНТРОЛИ**.

Нажмите кнопку **ДОБАВИТЬ - НОВЫЙ КОНТРОЛЬ**.

В открывшемся окне заполните пустые графы вручную данными, содержащимися в паспорте, либо путем считывания двумерного штрих-кода с вторичной упаковки (коробки) изделия.

Для сохранения данных о наборе, однократно щёлкните левой кнопкой мыши по значку **ПРИМЕНИТЬ** (в случае необходимости продолжить работу в данном окне) или значку **ГОТОВО** (для сохранения данных и закрытия окна).

5.2.2 Для запуска в работу **НОВОГО КОНТРОЛЯ**, перейдите в меню **КОНТРОЛИ**.

В меню откроется таблица, где в строках слева отображаются доступные контроли, в столбцах сверху – названия теста. Кликните однократно по ячейке, находящейся на пересечении требуемых строки (контроль) и столбца (тест). В выбранной ячейке появится обозначение «X».

ВНИМАНИЕ!

«Набор реагентов для контроля качества калибровки «MagnoLIA анти-HCV», применяется только для подтверждения правильности калибровки анализа «MagnoLIA анти-HCV». Обратите внимание на то, что идентификация аналита в строке контроль и в столбце тест должны совпадать (HCV-HCV).

Контроль, отображаемый в таблице синим цветом, может быть запущен.

5.2.3 Запустите аналитическую сессию автоматического анализатора «MagnoLIA» согласно руководству по эксплуатации.

5.2.4 Программа прибора позволяет автоматически выполнить все стадии анализа без вмешательства пользователя.

5.3 Результаты

По окончании аналитической сессии перейдите в меню **КОНТРОЛИ**. Нажмите кнопку **В АРХИВ КК**. Нажмите кнопку **РЕЗУЛЬТАТЫ**.

Для вывода на экран контрольной карты в открывшемся окне последовательно выберите тип теста, тип контроля и серию (лот) контроля. Затем нажмите кнопку **ПРОСМОТР**.

6. ТРАНСПОРТИРОВКА И ХРАНЕНИЕ

6.1. Транспортирование наборов должно производиться всеми видами крытого транспорта при температуре от + 2 до + 8 °С.

6.2. Транспортирование изделий при температурах от + 2 до + 8 °С должно производиться в ёмкостях или при помощи холодильных установок, обеспечивающих регламентированный температурный режим.

6.3. Допускается хранение и транспортирование наборов при температуре до + 25 °С не более 15 суток, в том числе при температуре +37°С не более 1 суток.

6.4. Наборы, транспортированные с нарушением температурного режима, применению не подлежат.

6.5. Срок годности наборов – 12 месяцев от даты производства.

6.6. Хранение наборов должно проводиться в упаковке предприятия-изготовителя при температуре от + 2 до + 8 °С в течение всего срока годности в холодильных камерах или в холодильниках, обеспечивающих регламентированный температурный режим.

6.7. Наборы с истекшим сроком годности применению не подлежат.

6.8. При дробном использовании компоненты «Набора реагентов для контроля качества калибровки «MagnoLIA анти-HCV» (Контроли) хранятся в упаковке предприятия-изготовителя в вертикальном положении при температуре от + 2 до + 8 °С в холодильных камерах или в холодильниках, обеспечивающих регламентированный температурный режим, в течение 2,5 месяцев со дня вскрытия первичной упаковки. Компоненты не должны находиться на борту прибора более 5-ти часов суммарно в 20-ти постановках. После использования флаконы необходимо закрыть крышками и обеспечить регламентированный режим хранения.

7. ГАРАНТИЙНЫЕ ОБЯЗАТЕЛЬСТВА

Гарантийный срок годности набора 12 месяцев от даты производства. Набор предназначен для однократного применения и не подлежит ремонту и обслуживанию.

8. БЕЗОПАСНАЯ УТИЛИЗАЦИЯ

При использовании набора образуются отходы классов А, Б и Г, которые утилизируются в соответствии с СанПиН 2.1.3684-21 и МУ-287-113 (Таблица 2).

Таблица 2

Отходы		Класс опасности
Вторичная (групповая) упаковка	Коробка из монокартона	Отходы класса А
Эксплуатационная документация	Инструкция по применению Паспорт	
Первичная упаковка	Флаконы, содержавшие контрольные сыворотки	Отходы класса Г
Не использованные компоненты с истекшим сроком годности	Флаконы, содержащие контрольные сыворотки	
Другие компоненты	Все компоненты набора, контрольные материалы, расходные материалы и реагенты, которые контактировали с образцами во время обработки, хранения или анализа	Отходы класса Б

9. ИНФОРМАЦИЯ О ПРОИЗВОДИТЕЛЕ

По вопросам качества МИ «Набор реагентов для контроля качества калибровки «MagnaLIA анти-HCV» обращаться в ООО «Компания Алкор Био» по адресу: 192148, г. Санкт-Петербург, Железнодорожный проспект, д. 40, лит. А, тел/факс: 8(812) 677-8779, телефон «горячей линии»: 8-800-234-37-79.

10. СИМВОЛЫ, ИСПОЛЬЗУЕМЫЕ НА ЭТИКЕТКАХ

	Только для <i>in vitro</i> диагностики		Количество тестов
	Номер по каталогу		Осторожно! Обратитесь к инструкции по применению
	Номер серии		Срок годности
	Производитель		Хранить при
	Дата изготовления		Биологический риск
	Ознакомьтесь с инструкцией		

Инструкция разработана в соответствии с ТУ 21.20.23-496-98539446-2019.

Прошито, пронумеровано, скреплено
печатью 7 (ссылка) лист 48

Генеральный директор
ООО «Компания Алкор Био»

Д.Г. Полынцев

