

20 г.

20 г.

ИНСТРУКЦИЯ по применению

**«Набор реагентов
для выявления антител класса М (IgM) к коронавирусу
SARS-CoV-2 (COVID-19) методом иммуноферментного анализа
(«ДС-ИФА-АНТИ-SARS-CoV-2-М»)**



УТВЕРЖДАЮ

Заместитель генерального директора
ООО «НПО «Диагностические системы»

О.Н. Шлюндин

«16» 11 2020 г.

REF



96

REF



480

ИНСТРУКЦИЯ по применению

«Набор реагентов

для выявления антител класса М (IgM) к коронавирусу
SARS-CoV-2 (COVID-19) методом иммуноферментного анализа
(«ДС-ИФА-АНТИ-SARS-CoV-2-М»)

СОДЕРЖАНИЕ

НАЗНАЧЕНИЕ.....	3
ПРИНЦИП ТЕСТА.....	3
I. СОСТАВ НАБОРА РЕАГЕНТОВ.....	3
II. ЭФФЕКТИВНОСТЬ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ.....	4
III. МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ.....	5
IV. УТИЛИЗАЦИЯ И УНИЧТОЖЕНИЕ.....	6
V. НЕОБХОДИМЫЕ МАТЕРИАЛЫ И ОБОРУДОВАНИЕ, НЕ ПОСТАВЛЯЕМЫЕ С НАБОРОМ РЕАГЕНТОВ.....	6
VI. ОТБОР И ПОДГОТОВКА ОБРАЗЦОВ.....	6
VII. ПОДГОТОВКА РЕАГЕНТОВ.....	7
VIII. ПРОВЕДЕНИЕ АНАЛИЗА.....	7
IX. УЧЁТ РЕЗУЛЬТАТОВ.....	8
X. ОГРАНИЧЕНИЯ ТЕСТА.....	9
XI. СРОК ГОДНОСТИ. УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ И ТРАНСПОРТИРОВАНИЯ.....	9
XII. ТЕХНИЧЕСКОЕ ОБСЛУЖИВАНИЕ И РЕМОНТ.....	10
XIII. ГАРАНТИЙНЫЕ ОБЯЗАТЕЛЬСТВА.....	10
XIV. ОБЪЯСНЕНИЕ ИСПОЛЪЗУЕМЫХ СИМВОЛОВ.....	11
Приложение.....	12

Набор реагентов выпускается в двух комплектах¹:

комплект 1 рассчитан на проведение 96 определений (один разборный планшет), включая контрольные.

комплект 2 рассчитан на проведение 480 определений (пять разборных планшетов), включая контрольные.

Все комплекты набора реагентов эквивалентны по назначению, свойствам и функциональным характеристикам.

НАЗНАЧЕНИЕ

«Набор реагентов для выявления антител класса М (IgM) к коронавирусу SARS-CoV-2 (COVID-19) методом иммуноферментного анализа» («ДС-ИФА-АНТИ-SARS-CoV-2-M») предназначен для выявления антител класса М (IgM) к SARS-CoV-2, вызывающему коронавирусную инфекцию COVID-19, в сыворотке или плазме крови человека методом иммуноферментного анализа (ИФА).

Набор реагентов может быть использован для оценки иммунного ответа на перенесенную или текущую коронавирусную инфекцию (COVID-19) и для лабораторной диагностики текущей инфекции в комплексе с другими исследованиями.

Предназначен для профессионального использования специально обученным персоналом.

Область применения – клиническая лабораторная диагностика.

Заболевание COVID-19 вызывается коронавирусом SARS-CoV-2 (2019-nCoV). Данный вирус является седьмым коронавирусом, способным заражать человека, и третьим коронавирусом, возникшим за последние два десятилетия, вызвавшим вспышки с высокой тяжестью заболевания и значительной смертностью на территории разных стран. Симптомы COVID-19 не имеют отличительных признаков и совпадают с симптомами других тяжелых респираторных инфекций MERS-CoV и SARS-CoV.

Выявлены четыре значимых для жизненного цикла COVID-19 структурных белка. Гомотримеры S-белков формируют «шипы» на поверхности вирусных частиц, что позволяет обеспечить прикрепление вируса к рецептору «хозяина». М-белок имеет три трансмембранных домена, способствует формированию вирионов. Е-белок участвует в сборке и высвобождении вируса. N-белок содержит два домена, которые могут связываться с вирусной РНК.

II. ПРИНЦИП ТЕСТА

Метод определения основан на capture-варианте иммуноферментного анализа. На первом этапе исследования образцы вносятся в лунки полистиролового планшета с иммобилизованными антителами к IgM человека. На втором этапе наличие в образцах специфических антител класса М к вирусу SARS-CoV-2 выявляются с помощью конъюгата (рекомбинантные антигены SARS-CoV-2, меченные пероксидазой хрена). Визуализация происходит в химической реакции пероксидазы с ТМБ-Субстратным раствором, сопровождающейся образованием окрашенного продукта. Интенсивность окрашивания прямо пропорциональна количеству антител класса М к SARS-CoV-2, содержащихся в образце.

Учет результатов можно проводить при длине волны 450 нм или 450/620-680 нм.

III. СОСТАВ НАБОРА РЕАГЕНТОВ

Характеристики реагентов		Форма выпуска	
		комплект 1 Σ 96	комплект 2 Σ 480
Иммуносорбент	Планшет полистироловый 96-луночный разборный до стрипов (или до лунок), в лунках которого сорбированы антитела к IgM человека. Готов к применению.	1 планшет	5 планшетов
Конъюгат	Концентрат (x21). Рекомбинантные антигены SARS-CoV-2, меченные пероксидазой хрена. Прозрачная или слегка опалесцирующая светло-жёлтого или светло-коричневого цвета жидкость. Содержит 0,10% ProClin 300*.	1 фл. 0,6 мл	1 фл. 3,6 мл
РРК	Раствор для разведения конъюгата. Готов к применению. Прозрачная или слегка опалесцирующая жёлтого цвета жидкость. Содержит 0,10% ProClin 300*.	1 фл. 12,5 мл	3 фл. по 24,0 мл
К+	Контрольный положительный образец, инактивированный. Готов к применению. Прозрачная или слегка опалесцирующая красного цвета жидкость. Содержит 0,10% ProClin 300, 0,10% азида натрия*.	1 фл. 1,2 мл	1 фл. 1,2 мл

Инструкция по применению «ДС-ИФА-АНТИ-SARS-CoV-2-M»

К-	Контрольный отрицательный образец, инактивированный. Готов к применению. Прозрачная или слегка опалесцирующая зелёного цвета жидкость.	1 фл. 2,0 мл	2 фл. по 2,0 мл или 1 фл. 3,6 мл
БР	Блок-раствор для разведения сывороток. Готов к применению. Прозрачная или слегка опалесцирующая розового цвета жидкость, допустимо образование осадка.	1 фл. 12,5 мл	1 фл. 56,0 мл или 2 фл. по 28,0 мл
РРС	Раствор для предварительного разведения сывороток. Готов к применению. Прозрачная или слегка опалесцирующая фиолетово-синего цвета жидкость.	1 фл. 12,5 мл	1 фл. 56,0 мл или 2 фл. по 28,0 мл
ПР	Промывочный раствор. Концентрат (×25) фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т). Прозрачная или слегка опалесцирующая бесцветная или светло-жёлтого цвета жидкость, допустимо образование осадка, полностью растворяющегося при температуре от 35 до 39 °С и встряхивании.	1 фл. 50,0 мл	2 фл. по 120,0 мл
Стоп-реагент	Раствор серной кислоты (0,2М). Готов к применению. Прозрачная бесцветная жидкость.	1 фл. 25,0 мл	2 фл. по 50,0 мл
СБ	Субстратный буферный раствор – цитратный буфер, содержащий раствор перекиси водорода. Готов к применению. Прозрачная бесцветная жидкость.	1 фл. 25,0 мл	2 фл. по 50,0 мл
ТМБ	Концентрат (x11). Раствор, содержащий 3,3',5,5'-тетраметилбензидин. Прозрачная бесцветная жидкость, возможно наличие окраски.	1 фл. 2,5 мл	2 фл. по 3,5 мл
Планшет для предварительного разведения сывороток	Планшет полистироловый с бесцветными лунками.	1 планшет	5 планшетов
Плётка защитная для ИФА-планшетов		2 шт.	10 шт.
Наконечники одноразовые		16 шт.	80 шт.
Ванночка пластиковая для жидких реагентов		2 шт.	10 шт.
Пакет полиэтиленовый с замком Zip-Lock		1 шт.	3 шт.
Инструкция по применению		1 шт.	1 шт.

* указано содержание вредных веществ в опасных концентрациях для реагентов, обозначенных символом «Внимание».

Набор комплектуется готовыми реагентами и концентрированными растворами. Имеется маркировка посредством штрих-кодов, а также цветовая кодировка для ряда реагентов. Цветовая кодировка реагентов – условное обозначение цвета/окраски жидких реагентов: К- – зелёный, К+ – красный.

Набор реагентов упакован в потребительскую упаковку (коробку картонную). Паспорт на серию входит в комплект сопроводительной документации на продукцию.

IV. ЭФФЕКТИВНОСТЬ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

4.1. Диагностическая чувствительность

Для определения диагностической чувствительности были исследованы 120 клинических образцов сыворотки крови пациентов с подтвержденным диагнозом COVID-19, полученные в ранние сроки развития заболевания. Все исследованные образцы показали положительный результат в наборе реагентов «ДС-ИФА-АНТИ-SARS-CoV-2-M».

Таким образом, чувствительность медицинского изделия составила 100% (95% CI: 96,90% - 100%).

Была оценена частота выявления антител в разные сроки развития заболевания, исследованы 197 клинических образцов сыворотки крови пациентов с подтвержденным диагнозом COVID-19 (положительные результаты ПЦР-тестирования и КТ грудной клетки). Данные приведены ниже.

Распределение результатов серологического тестирования в группе пациентов с клиническим и лабораторным диагнозом COVID-19

№	Группа	% положительных результатов	Ожидаемый уровень сероконверсии*, %
1	≤ 7 дней от появления первых симптомов	48,8	10,3-60
2	От 8 до 14 дней	75,0	53,8-86,7

* данные приведены из обзора Flodgren GM, Immunity after SARS-CoV-2 infection. Rapid review 2020. Oslo: Norwegian Institute of Public Health, 2020.

4.2. Диагностическая специфичность

Диагностическая специфичность набора реагентов «ДС-ИФА-АНТИ-SARS-CoV-2-М» была оценена при исследовании:

– 412 образцов случайной выборки сыворотки (плазмы) крови доноров и составила 100% (95% CI: 99,08%-100,00%);

– 130 образцов сыворотки (плазмы) крови госпитальных пациентов с неинфекционными заболеваниями (неврологические, ревматологические, терапевтические, онкологические и хирургические) и составила 98,46% (95% CI: 94,56-99,58%).

Таким образом, диагностическая специфичность набора реагентов «ДС-ИФА-АНТИ-SARS-CoV-2-М» составила 99,6% (95% CI: 98,7% - 99,90%).

4.3. Аналитическая специфичность

Аналитическая специфичность набора реагентов «ДС-ИФА-АНТИ-SARS-CoV-2-М» была оценена при исследовании:

– 130 образцов сыворотки крови беременных. Специфичность составила 98,46% (95% CI: 94,56-99,58%).

– 133 образцов сыворотки (плазмы) крови пациентов с инфекционными заболеваниями (вирус гепатита В, С; ВИЧ-инфекции; вирус простого герпеса, цитомегаловирус, Эпштейна-Барр). Специфичность составила 100% (95% CI: 97,19-100%).

4.4. Аналитическая интерференция

Было исследовано влияние потенциально интерферирующих веществ на работу медицинского изделия «ДС-ИФА-АНТИ-SARS-CoV-2-М».

– 50 образцов панели интерферирующих веществ IN.VENT. Специфичность составила 100,00% (95% CI: 92,86% - 100,00%). Установлено отсутствие интерференции при исследовании образцов сыворотки крови беременных, а также образцов, содержащих антитела к *Escherichia coli*, НАМА. Определено, что наличие в образцах сыворотки крови ревматоидного фактора до 77,4 МЕ/мл, билирубина до 502 мкмоль/л (0,3 мг/мл), триглицеридов до 6,61 мг/мл, холестерина до 2,04 мг/мл, гемоглобина до 2,65 мг/мл, не влияет на качество работы медицинского изделия.

4.5. Воспроизводимость

Коэффициент вариации тестирования положительных образцов внутри планшета, между планшетами одной серии и между сериями набора реагентов «ДС-ИФА-АНТИ-SARS-CoV-2-М» не превышает 10%.

4.6. Эквивалентность образцов сыворотки и плазмы крови человека

Исследованием положительных (n=25) и отрицательных (n=25) на SARS-CoV-2-М парных образцов сыворотки и плазмы крови человека, содержащей различные антикоагулянты (ЭДТА, гепарин, цитрат натрия), была показана их эквивалентность, что позволяет отнести показатели диагностической чувствительности и специфичности к обоим видам исследуемых образцов.

V. МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

5.1. Нестерильное медицинское изделие для диагностики *in vitro*. Потенциальный риск применения набора – класс 2б (Приказ Минздрава России от 06.06.2012 г. N 4н).

5.2. Набор предназначен для профессионального использования в клинической лабораторной диагностике специально обученным персоналом. При работе с набором реагентов следует соблюдать ГОСТ Р 52905-2007 «Лаборатории медицинские. Требования к безопасности».

5.3. Реагенты набора не горючие. Внешняя упаковка не является самовоспламеняемой, взрывоопасной.

5.4. Реагенты набора не содержат вредных веществ в опасных концентрациях, за исключением реагентов, обозначенных символом «Внимание». При использовании по назначению вероятность негативного воздействия на организм человека незначительна. Растворы в представленных объемах и концентрациях не опасны при вдыхании.

Меры первой помощи (при необходимости): При попадании на кожу/в глаза – промыть большим количеством воды. Загрязненную одежду снять. При необходимости обратиться за медицинской помощью.

5.5. Контрольный отрицательный образец (К-) приготовлен с использованием инактивированной сыворотки крови человека, не содержащей антитела к SARS-CoV-2, HBsAg, антиген р24 ВИЧ-1, антитела к ВИЧ-1,2 и HCV.

- 5.6. Контрольный положительный образец (К+) приготовлен с использованием инаktivированной сыворотки крови человека, а также гуманизированных антител животных, иммунизированных рекомбинантными антигенами SARS-CoV-2 или их фрагментов. Сыворотка крови человека, используемая для приготовления К+, не содержит HBsAg, антиген р24 ВИЧ-1, антитела к ВИЧ-1, 2 и HCV.
- 5.7. При работе с реагентами набора (К+ и К-) и исследуемыми образцами нужно обращаться как с потенциально опасными материалами, т.к. ни один метод тестирования не может гарантировать отсутствие инфекционных агентов.
- 5.8. Отдельные реагенты набора приготовлены с использованием биологического материала животного происхождения.
- 5.9. Паспорт безопасности для набора реагентов может быть представлен по запросу клиента.
- 5.10. Для получения надежных результатов необходимо:
- обеспечить установленные условия хранения набора;
 - строго соблюдать требования Инструкции по применению набора реагентов;
- 5.11. Не использовать МИ:
- при повреждении целостности упаковки реагентов;
 - при несоответствии внешнего вида реагентов (см. п. III Состав набора реагентов);
 - при повреждении маркировки.

VI. УТИЛИЗАЦИЯ И УНИЧТОЖЕНИЕ

- 6.1. Изделия в процессе хранения и транспортирования не выделяют вредных веществ, загрязняющих окружающую среду. Отходы, образующиеся в результате применения набора реагентов по назначению, установленному производителем, а также не использованные изделия (истекший срок годности, поврежденная потребительская упаковка/маркировка, поврежденная упаковка/маркировка реагентов и т.д.) относятся к медицинским отходам класса «А», «Б» и «Г» в соответствии со ст. 49 Федерального закона от 21.11.2011 г. N 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации».
- 6.2. Медицинские отходы подлежат сбору, обезвреживанию, размещению, хранению, транспортировке, учету и утилизации в соответствии с действующими правилами и нормативами (СанПиН 2.1.7.2790-10, СП 1.3.2322-08, МУ 287-113).

VII. НЕОБХОДИМЫЕ МАТЕРИАЛЫ И ОБОРУДОВАНИЕ, НЕ ПОСТАВЛЯЕМЫЕ С НАБОРОМ РЕАГЕНТОВ

- Вода дистиллированная (деионизированная);
- Дозаторы пипеточные переменного объема для отбора жидкостей;
- Наконечники одноразовые для дозаторов пипеточных;
- Инкубатор микропланшетный (термостат) $(37,0 \pm 1,0) ^\circ\text{C}$;
- Устройство для промывания планшетов (вошер);
- Планшетный спектрофотометр (ИФА-ридер) с фильтрами 450 нм и 620-680 нм;
- Для постановки ИФА в автоматическом режиме – любая модель ИФА-анализаторов открытого типа;
- Бумага фильтровальная лабораторная;
- Средства измерения времени (часы, таймер).

VIII. ОТБОР И ПОДГОТОВКА ОБРАЗЦОВ

Сбор образцов крови человека проводить в соответствии с текущей практикой методом венепункции. Для анализа использовать только нативные (неразведенные) образцы сыворотки крови человека или плазмы крови человека с различными антикоагулянтами (ЭДТА, гепарин, цитрат натрия). Во избежание гемолиза необходимо как можно быстрее отделить плазму от эритроцитов или сыворотку от сгустка. Образцы, содержащие агрегаты или осадок, осветлять центрифугированием. Недопустимо проведение термоинаktivации ввиду возможности получения ложного результата.

Образцы с выраженным гемолизом, гиперлипидемией и бактериальным ростом анализу не подлежат!

Образцы хранить/транспортировать в соответствии с требованиями существующих нормативных документов. Допустимо однократное замораживание/оттаивание образцов.

IX. ПОДГОТОВКА РЕАГЕНТОВ**9.1. Общие требования и рекомендации:**

- Нельзя использовать реагенты из наборов разных серий или смешивать их при приготовлении растворов, кроме:

Неспецифических реагентов (ПР, СБ), которые взаимозаменяемы во всех наборах реагентов производства ООО «НПО «Диагностические системы»;

Стоп-реагента, который может быть взаимозаменяемым в зависимости от молярности раствора; другие реагенты также могут быть взаимозаменяемыми для постановки в большинстве наборов реагентов ООО «НПО «Диагностические системы»;

за более детальной информацией относительно других реагентов обратитесь в нашу службу поддержки пользователей по телефону бесплатной линии 8-800-555-0300 (доб. 7626, 7655) или по E-mail: info@npods.ru; help-ds@npods.ru.

- Рабочие растворы готовить осторожно, исключая какое-либо загрязнение. Использовать одноразовую или химически чистую лабораторную посуду для приготовления реагентов. Не допускать контакта металлических предметов с реагентами.
- Каждая лунка Иммуносорбента предназначена для однократного использования.
- Не подвергать реагенты и рабочие растворы воздействию высоких температур или прямого солнечного света.
- Перед использованием флаконы с жидкими реагентами перемешать, не допуская вспенивания.

9.2. Реагенты, готовые к использованию:

- **Иммуносорбент.** Планшет, состоящий из 12 стрипов и рамки, упакован в фольгированный пакет. Вскрыть фольгированный пакет, отступив 1 см от края пакета, и взять необходимое количество стрипов.
- **К+, К-, БР, РРК, Стоп-реагент (0,2М).**

9.3. Реагенты, требующие предварительного приготовления:

- **Рабочий ПР:** Необходимый объем концентрата ПР ($\times 25$) развести в 25 раз соответствующим объемом воды дистиллированной (деионизированной) и тщательно перемешать.

- **Рабочий Конъюгат:** Необходимый объем концентрата Конъюгата ($\times 21$) развести в 21 раз соответствующим объемом РРК, осторожно перемешать, не допуская вспенивания.

Для комплекта 2 возможно приготовление Рабочего Конъюгата непосредственно во флаконе с РРК. Для этого нужно отобрать дозатором пипеточным необходимый объем концентрата Конъюгата ($\times 21$) (1,2 мл), перенести в соответствующий флакон с РРК (24,0 мл) и тщательно перемешать.

- **Субстратная смесь (СС):** Необходимый объем концентрата ТМБ ($\times 11$) развести в 11 раз соответствующим объемом СБ и тщательно перемешать. Возможно приготовление СС непосредственно во флаконе с СБ. Для этого нужно отобрать дозатором пипеточным необходимый объем ТМБ (2,5 мл или 5,0 мл), перенести в соответствующий флакон с СБ (25,0 мл или 50,0 мл) и тщательно перемешать.

Расход реагентов набора в зависимости от количества используемых стрипов при ручной постановке ИФА

Количество используемых стрипов		1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
Рабочий ПР	ПР ($\times 25$), мл	3,0	6,0	9,0	12,0	15,0	18,0	21,0	24,0	27,0	30,0	33,0	40,0
	Вода, мл	72,0	144,0	216,0	288,0	360,0	432,0	504,0	576,0	648,0	720,0	792,0	960,0
Рабочий Конъюгат	Конъюгат ($\times 21$), мл	0,05	0,10	0,15	0,20	0,25	0,30	0,35	0,40	0,45	0,50	0,55	0,60
	РРК, мл	1,0	2,0	3,0	4,0	5,0	6,0	7,0	8,0	9,0	10,0	11,0	12,0
СС	ТМБ ($\times 11$), мл	0,1	0,2	0,3	0,4	0,5	0,6	0,7	0,8	0,9	1,0	1,1	1,2
	СБ, мл	1,0	2,0	3,0	4,0	5,0	6,0	7,0	8,0	9,0	10,0	11,0	12,0

X. ПРОВЕДЕНИЕ АНАЛИЗА**10.1. Общие требования и рекомендации:**

- Использовать валидированные дозаторы и оборудование.
- Использовать новый наконечник для каждого образца.
- Перед использованием набор реагентов выдерживать не менее 30 мин при комнатной температуре.

Инструкция по применению «ДС-ИФА-АНТИ-SARS-CoV-2-M»

- Перед использованием ванночки пластиковые для жидких реагентов ополоснуть водой дистиллированной (деионизированной).
- Не использовать одну и ту же ванночку пластиковую для внесения Конъюгата и субстратной смеси.
- Избегать распыливания образцов или растворов, содержащих образцы.
- Не допускать высыхания лунок Иммуносorbента между отдельными операциями.
- Соблюдать требования к промывке (рекомендованное количество циклов, объём раствора при наполнении, временные интервалы, эффективность отсасывания).
- Плёнки защитные для ИФА планшетов являются одноразовыми и повторному использованию после снятия не подлежат.

0.2. Проведение ИФА при ручной постановке:

Этап	Процедура постановки
1	В лунки планшета для предварительного разведения сывороток внести по 90 мкл РРС и по 10 мкл исследуемых образцов, тщательно перемешивая пипетированием. При этом фиолетово-синий цвет должен измениться на голубовато-зелёный.
2	Внести в лунки Иммуносorbента по 100 мкл К+, К-. <u>1 стрип</u> – 1 лунка К+, 1 лунка К-; <u>2 стрипа и более</u> – 1 лунка К+, 3 лунки К-.
3	В остальные лунки Иммуносorbента внести по 90 мкл БР и по 10 мкл предварительно разведённых исследуемых образцов (конечное разведение исследуемых образцов 1:100), тщательно перемешивая пипетированием.
4	Планшет накрыть защитной плёнкой и выдержать в термостате 30 мин при температуре $(37,0 \pm 1,0) ^\circ\text{C}$.
5	С помощью промывочного устройства удалить содержимое лунок в ёмкость с дезинфицирующим раствором и промыть планшет 4 раза рабочим раствором ПР. Для этого осторожно внести рабочий ПР в лунки планшета до краёв (не менее 350 мкл в лунку), затем удалить в ёмкость с дезинфицирующим раствором. При необходимости удалить остатки влаги путем отстукивания по сложенной в несколько слоёв фильтровальной бумаге. <i>Рекомендуется использовать автоматический микроплашкетный вошер. Недостаточная промывка может неблагоприятно повлиять на точность анализа.</i>
6	Во все лунки планшета внести по 100 мкл раствора рабочего Конъюгата.
7	Планшет накрыть защитной плёнкой и выдержать в термостате в течение 30 мин при температуре $(37,0 \pm 1,0) ^\circ\text{C}$.
8	С помощью промывочного устройства удалить содержимое лунок и промыть планшет 4 раза рабочим ПР, как описано в п 5.
9	Во все лунки планшета внести по 100 мкл СС.
10	Планшет выдержать 20 мин в защищённом от света месте при комнатной температуре: $(18-25) ^\circ\text{C}$.
11	Реакцию остановить добавлением во все лунки по 150 мкл Стоп-реагента и через 1-2 мин, но не позднее 20 мин, измерить ОП при длине волны 450/620-680 нм. Допустимо измерять ОП при одной длине волны – 450 нм.

Схема проведения ИФА приведена в Приложении.

По вопросам постановки на автоматических ИФА-анализаторах открытого типа обращаться в адрес производителя набора реагентов.

II. УЧЁТ РЕЗУЛЬТАТОВ

Учёт результатов провести спектрофотометрически при двух длинах волн – 450 нм и при референс-длине волны в диапазоне от 620 до 680 нм с настройкой прибора по «воздуху». Допустим учёт результатов при одной длине волны – 450 нм.

Реакцию учитывать, если значение оптической плотности (ОП) в лунке с К+ – не менее 0,600, а среднее значение ОП в лунках с К- – не более 0,150.

ОП_{крит.} рассчитать по формуле:

$$\text{ОП}_{\text{крит.}} = \text{ОП}_{\text{ср.К-}} + A,$$

где **A** – коэффициент, определяемый производителем методом статистической обработки результатов постановки ИФА, величину которого указывают для каждой серии в инструкции по применению и в паспорте на серию.

Рассчитать коэффициент позитивности (КП), по формуле:

$$\text{КП} = \text{ОП} / \text{ОП}_{\text{крит.}}$$

Исследуемые образцы расценивать как положительные: если $\text{КП} > 1,2$.

Исследуемые образцы расценивать как отрицательные: если $\text{КП} < 0,8$.

Исследуемые образцы расценивать как неопределённые: если $0,8 \leq \text{КП} \leq 1,2$.

При получении неопределённых результатов $0,8 \leq \text{КП} \leq 1,2$, необходимо провести дополнительное исследование образцов на антитела класса IgM и класса IgG к SARS-CoV-2 через 5-10 дней после первого забора крови. Желательно, чтобы повторно взятый образец исследовался одновременно с предыдущим («парные» образцы), что позволит с большей достоверностью оценить динамику образования специфических антител.

Использование коэффициента позитивности позволяет проводить сравнительный анализ уровня специфических антител в парных образцах сыворотки крови и отслеживать динамику изменения уровня специфических IgM-антител к SARS-CoV-2.

II. ОГРАНИЧЕНИЯ ТЕСТА

- Результаты, полученные в этом или любом другом диагностическом тесте, должны быть использованы и интерпретированы только в контексте всей клинической картины.
- Диагностика инфекции COVID-19 возможна только при наличии клинических проявлений и комплекса лабораторных исследований (выявление увеличения уровня антител к SARS-CoV-2, положительный результат ПЦР).
- Отрицательный результат теста не исключает возможности наличия коронавирусной инфекции COVID-19, т.к. забор крови может быть осуществлен в период серонегативного окна.
- Положительные результаты могут быть связаны с прошлой или настоящей инфекцией коронавирусами не-SARS-CoV-2, такими как коронавирус HKU1, NL63, OC43 или 229E.

III. СРОК ГОДНОСТИ. УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ И ТРАНСПОРТИРОВАНИЯ

13.1	Срок годности набора реагентов 12 месяцев*. Наборы с истекшим сроком годности использованию не подлежат.	
13.2	Условия хранения набора реагентов	
	Хранить наборы при температуре от 2 до 8 °С в сухом, защищенном от света месте с использованием оборудования и помещений, обеспечивающих заданные условия, в соответствии с установленными правилами. Замораживание не допускается. Наборы, хранившиеся с нарушением регламентированного режима, использованию не подлежат.	
13.3	Условия транспортирования набора реагентов	
	Транспортировать наборы следует крытым транспортом, с соблюдением температурного режима, установленного изготовителем, в соответствии с установленными правилами перевозок. Наборы, транспортированные с нарушением температурного режима, использованию не подлежат.	
	Наборы реагентов транспортировать при температуре от 2 до 8 °С.	
	Допускается транспортирование: при температуре от 9 до 25 °С	не более 10 сут
13.4	Условия и сроки хранения рабочих растворов (хранить в чистых флаконах в защищённом от света месте)	
	Рабочий ПР	при температуре от 2 до 8 °С при температуре от 18 до 25 °С
		не более 28 сут не более 14 сут
	Рабочий Конъюгат	при температуре от 2 до 25 °С
	СС	при температуре от 2 до 25 °С
		не более 12 ч не более 10 ч
13.5	Условия и сроки хранения неиспользованных реагентов набора после вскрытия	
	Хранить в сухом, защищённом от света месте при температуре от 2 до 8 °С. Замораживание не допускается.	

Иммуносорбент	После вскрытия неиспользованные стрипы без рамки поместить в фольгированный пакет (не удаляя силикагель!) и тщательно герметизировать. Для этого край пакета следует свернуть 2-3 раза и поместить фольгированный пакет со стрипами в полиэтиленовый пакет с замком Zip-Lock.	в течение 6 месяцев
Конъюгат, РРК, К+, К-, БР, РРС, ПР, Стоп-реагент, СБ, ТМБ	Флаконы плотно закрыть винтовыми крышками и хранить в упаковке производителя.	в течение срока годности набора реагентов

Не верифицировано данными исследования в реальном времени

IV. ТЕХНИЧЕСКОЕ ОБСЛУЖИВАНИЕ И РЕМОНТ

Набор реагентов «ДС-ИФА-АНТИ-SARS-CoV-2-M» техническому обслуживанию и ремонту не подлежит.

IV. ГАРАНТИЙНЫЕ ОБЯЗАТЕЛЬСТВА

- Производитель (изготовитель): Общество с ограниченной ответственностью «Научно-производственное объединение «Диагностические системы» (ООО «НПО «Диагностические системы»), 603014, Россия, г. Нижний Новгород, ул. Коминтерна, 47. Почтовый адрес: 603093, Россия, г. Нижний Новгород, ул. Яблонева, 22.
- Производитель гарантирует соответствие выпускаемого продукта требованиям нормативной и технической документации.
Безопасность и качество набора реагентов гарантируются в течение всего установленного срока годности.
- Гарантии производителя не распространяются при нарушении условий хранения и транспортирования, а также в случае несоблюдения инструкции по применению.
- Рекламации на специфические и физические свойства набора направлять в адрес производителя:
ООО «НПО «Диагностические системы»
603093, Россия, г. Нижний Новгород, ул. Яблонева, 22
Тел./факс: (831) 434-86-83, 8-800-555-0300
E-mail: info@npods.ru, www.npods.ru.

Для проведения расследования и получения объективных выводов по заявленной рекламации необходимо предоставление:

- 1) рекламационного набора;
- 2) всех образцов кроводач пациента;
- 3) протоколов исследований с использованием других тест-систем с указанием производителя, серии, сроков годности.

VI. ОБЪЯСНЕНИЕ ИСПОЛЪЗУЕМЫХ СИМВОЛОВ

	Медицинское изделие для диагностики <i>in vitro</i>		
	Изготовитель		Обратитесь к инструкции по применению
	Номер по каталогу		Температурный диапазон
	Содержимого достаточно для проведения <i>n</i> -количества тестов (количество определений)		Не допускать воздействия солнечного света
	Код партии (номер серии)		Беречь от влаги
	Дата изготовления (YYYY-MM)		Внимание
	Срок годности (дата истечения срока годности в формате YYYY-MM-DD)		Верх
	Не использовать при повреждении упаковки		Хрупкое, обращаться осторожно

Директор по производству
ООО «НПО «Диагностические системы», к.б.н.



В.К. Пименов

Краткая схема

(допускается использование как формы записи)

REF:	Серия:
Годен до:	Дата проведения:

Этапы проведения анализа		Отметка о выполнении
Выдержать набор реагентов	 не менее 30 мин, (18-25) °C	☐
Внести РРС Исследуемые образцы	 в лунки планшета для предварительного разведения сывороток по 90 мкл по 10 мкл	☐
Внести К+, К-	 в лунки Иммуносорбента по 100 мкл: 1 стрип – 1 лунка К+, 1 лунка К-; 2 стрипа и более – 1 лунка К+, 3 лунки К-	☐
Внести БР Предварительно разведённые образцы	 в остальные лунки Иммуносорбента: по 90 мкл по 10 мкл	☐
Инкубировать	 накрыть плёнкой, (37,0±1,0) °C, 30 мин	☐
Приготовить Рабочий ПР	 1 часть ПР (x25) + 24 части H ₂ O	☐
Промыть Рабочим ПР	 по 350 мкл 4 раза в каждую лунку	☐
Приготовить Рабочий Конъюгат	 1 часть Конъюгата (x21) + 20 частей РРК	☐
Внести Рабочий Конъюгат	 по 100 мкл в каждую лунку	☐
Инкубировать	 накрыть плёнкой, (37,0±1,0) °C, 30 мин	☐
Промыть Рабочим ПР	 по 350 мкл 4 раза в каждую лунку	☐
Приготовить Субстратную смесь (СС)	 1 часть ТМБ (x11) + 10 частей СБ	☐
Внести СС	 по 100 мкл в каждую лунку	☐
Инкубировать	 (18-25) °C, в темноте, 20 мин	☐
Внести Стоп-реагент	 по 150 мкл в каждую лунку	☐
Измерить ОП	 при 450/620-680 нм или 450 нм	☐
Рассчитать ОПкрит. и КП. Провести оценку результатов		☐

Выполнил (ФИО)		(подпись)
Проверил (ФИО)		(подпись)

Всего прошнуровано

13 (тринадцать) листов

Прошнуровано, пронумеровано
и скреплено печатью

13

Шлюндин

листов(а)

цифрами прописью

Заместитель генерального
директора

Шлюндин О.Н.

личная подпись



РОССИЯ г. Нижний Новгород
Почтовый адрес: 603093 ул. Яблонева, 22, а/я 69
Юридический адрес: 603014 ул. Коминтерна, 47
ИНН 5259000159 КПП 525901001
ОГРН 1025202838627
E-mail: info@npods.ru
www.npods.ru

Приемная тел./факс (831) 434-97-70
Канцелярия тел./факс (831) 434-86-83
Бухгалтерия тел./факс (831) 434-97-74

ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ
НАУЧНО-ПРОИЗВОДСТВЕННОЕ ОБЪЕДИНЕНИЕ
ДИАГНОСТИЧЕСКИЕ СИСТЕМЫ



ПАСПОРТ

**«Набор реагентов для выявления антител
класса M(IgM) к коронавирусу SARS-CoV-2 (COVID-19)
методом иммуноферментного анализа »
(«ДС-ИФА-АНТИ-SARS-CoV-2-M»)**

Номер серии: 241001экс.-пр.
Комплект: 1
Дата изготовления: 2020-08
Использовать до: 2021-08-24
Дата выдачи паспорта: 2020-08-28
РУ № -

Технические требования		Результат контроля	
		Вывод о соответствии ТУ 21.20.23-241-05941003-2020 (проект)	
Комплектность		Соответствует	
Упаковка		Соответствует	
Маркировка		Соответствует	
Каталожный номер REF S-2412		Соответствует	
Состав набора:			
Наименование реагента/ номер серии	Характеристика реагента внешний вид		Вывод о соответствии проекту ТУ
	Технические требования	Результат контроля	
1.Внешний вид			
1.1. Иммуносорбент <u>Серия 13710036</u>	Планшет полистироловый 96- луночный разборный до стрипов (или до лунок)	Планшет полистироловый 96- луночный разборный до стрипов (или до лунок)	Соответствует
1.2. Конъюгат (концентрат x21) <u>Серия 24107001экс.-пр.</u>	Прозрачная или слегка опалесцирующая светло-жёлтого или светло-коричневого цвета жидкость	Прозрачная светло-жёлтого цвета жидкость	Соответствует
1.3. РРК <u>Серия 24182001экс.-пр.</u>	Прозрачная или слегка опалесцирующая жёлтого цвета жидкость	Прозрачная жёлтого цвета жидкость	Соответствует
1.4. К+ инактивированный <u>Серия 24106001экс.-пр.</u>	Прозрачная или слегка опалесцирующая красного цвета жидкость	Прозрачная красного цвета жидкость	Соответствует
1.5. К- инактивированный <u>Серия 24105001экс.-пр.</u>	Прозрачная или слегка опалесцирующая зелёного цвета жидкость	Прозрачная зелёного цвета жидкость	Соответствует
1.6. БР <u>Серия 23881003</u>	Прозрачная или слегка опалесцирующая розового цвета жидкость, допустимо образование осадка	Прозрачная розового цвета жидкость	Соответствует

1.7. РРС <i>Серия 23783006</i>	Прозрачная или слегка опалесцирующая фиолетово-синего цвета жидкость	Прозрачная фиолетово-синего цвета жидкость	Соответствует
1.8. ПР (концентрат х 25) <i>Серия 90001287</i>	Прозрачная или слегка опалесцирующая, бесцветная или светло-жёлтого цвета жидкость, допустимо образование осадка, полностью растворяющегося при температуре от 35 до 39 °С и встряхивании	Прозрачная бесцветная жидкость	Соответствует
1.9 Стоп-реагент <i>Серия 93002129</i>	Прозрачная бесцветная жидкость	Прозрачная бесцветная жидкость	Соответствует
1.10. СБ <i>Серия 97004113</i>	Прозрачная бесцветная жидкость	Прозрачная бесцветная жидкость	Соответствует
1.11. ТМБ <i>Серия 95631169</i>	Прозрачная бесцветная жидкость, возможно наличие окраски	Прозрачная бесцветная жидкость	Соответствует
2. Показатели правильности работы набора			
2.1. ОП К+	Не менее 0,600	2,867	Соответствует
2.2. ОП К-	Не более 0,150	0,003	Соответствует
3. Подлинность	Набор реагентов должен давать положительную реакцию с контрольным положительным образцом (К+) и отрицательную реакцию с контрольным отрицательным образцом (К-).	КП К+ > 1,2 11,3 > 1,2 КП К- < 0,8 0,01 < 0,8	Соответствует
4. Специфичность	Набор реагентов не должен давать ложноположительной реакции с контрольным отрицательным образцом (К-) и образцами из РПП 112.13.03.20. Специфичность набора 100% по РПП 112.13.03.20.	Набор реагентов не дает ложноположительной реакции с контрольным отрицательным образцом (К-). Специфичность по РПП 112.13.03.20 – 100%	Соответствует
5. Воспроизводимость, %	Коэффициент вариации не должен превышать 10%	4,1%	Соответствует

Коэффициент для расчета ОПкрит.А=0,250, ОПкрит=0,253.

Срок годности - 12 месяцев.

Условия хранения и транспортирования: при температуре от 2 до 8 °С.

Допускается транспортирование при температуре от 9 до 25°С не более 10 суток. Замораживание не допускается.

Заключение: серия 241001экс.-пр. (комплект 1) соответствует требованиям проекта ТУ 21.20.23-241-05941003-2020.

Начальник ОБТК


 В.А.Сасова

РОССИЯ г. Нижний Новгород
Почтовый адрес: 603093 ул. Яблоневая, 22, а/я 69
Юридический адрес: 603014 ул. Коминтерна, 47
ИНН 5259000159 КПП 525901001
ОГРН 1025202838627
E-mail: info@npods.ru
www.npods.ru

Приемная тел./факс (831) 434-97-70
Канцелярия тел./факс (831) 434-86-83
Бухгалтерия тел./факс (831) 434-97-74

ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ

НАУЧНО - ПРОИЗВОДСТВЕННОЕ ОБЪЕДИНЕНИЕ

ДИАГНОСТИЧЕСКИЕ СИСТЕМЫ



ПАСПОРТ

**«Набор реагентов для выявления антител
класса M(IgM) к коронавирусу SARS-CoV-2 (COVID-19)
методом иммуноферментного анализа »
(«ДС-ИФА-АНТИ-SARS-CoV-2-M»)**

Номер серии: 241001экс.-пр.

Комплект: 2

Дата изготовления: 2020-08

Использовать до: 2021-08-24

Дата выдачи паспорта: 2020-08-28

РУ № -

Технические требования		Результат контроля	
		Вывод о соответствии ТУ 21.20.23-241-05941003-2020 (проект)	
Комплектность		Соответствует	
Упаковка		Соответствует	
Маркировка		Соответствует	
Каталожный номер REF S-2414		Соответствует	
Состав набора:			
Наименование реагента/ номер серии	Характеристика реагента внешний вид		Вывод о соответствии проекту ТУ
	Технические требования	Результат контроля	
1.Внешний вид			
1.1. Иммуносорбент <i>Серия 13710036</i>	Планшет полистироловый 96- луночный разборный до стрипов (или до лунок)	Планшет полистироловый 96- луночный разборный до стрипов (или до лунок)	Соответствует
1.2. Конъюгат (концентрат x21) <i>Серия 24107001экс.-пр.</i>	Прозрачная или слегка опалесцирующая светло-жёлтого или светло-коричневого цвета жидкость	Прозрачная светло-жёлтого цвета жидкость	Соответствует
1.3. РРК <i>Серия 24182001экс.-пр.</i>	Прозрачная или слегка опалесцирующая жёлтого цвета жидкость	Прозрачная жёлтого цвета жидкость	Соответствует
1.4. К+ инактивированный <i>Серия 24106001экс.-пр.</i>	Прозрачная или слегка опалесцирующая красного цвета жидкость	Прозрачная красного цвета жидкость	Соответствует
1.5. К- инактивированный <i>Серия 24105001экс.-пр.</i>	Прозрачная или слегка опалесцирующая зелёного цвета жидкость	Прозрачная зелёного цвета жидкость	Соответствует
1.6. БР <i>Серия 23881003</i>	Прозрачная или слегка опалесцирующая розового цвета жидкость, допустимо образование осадка	Прозрачная розового цвета жидкость	Соответствует

1.7. РРС <i>Серия 23783006</i>	Прозрачная или слегка опалесцирующая фиолетово-синего цвета жидкость	Прозрачная фиолетово-синего цвета жидкость	Соответствует
1.8. ПР (концентрат х 25) <i>Серия 90101293</i>	Прозрачная или слегка опалесцирующая, бесцветная или светло-жёлтого цвета жидкость, допустимо образование осадка, полностью растворяющегося при температуре от 35 до 39 °С и встряхивании	Прозрачная бесцветная жидкость	Соответствует
1.9 Стоп-реагент <i>Серия 93102134</i>	Прозрачная бесцветная жидкость	Прозрачная бесцветная жидкость	Соответствует
1.10. СБ <i>Серия 97104123</i>	Прозрачная бесцветная жидкость	Прозрачная бесцветная жидкость	Соответствует
1.11. ТМБ <i>Серия 95731214</i>	Прозрачная бесцветная жидкость, возможно наличие окраски	Прозрачная бесцветная жидкость	Соответствует
2. Показатели правильности работы набора			
2.1. ОП К+	Не менее 0,600	2,867	Соответствует
2.2. ОП К-	Не более 0,150	0,003	Соответствует
3. Подлинность	Набор реагентов должен давать положительную реакцию с контрольным положительным образцом (К+) и отрицательную реакцию с контрольным отрицательным образцом (К-).	КП К+ > 1,2 11,3 > 1,2 КП К- < 0,8 0,01 < 0,8	Соответствует
4. Специфичность	Набор реагентов не должен давать ложноположительной реакции с контрольным отрицательным образцом (К-) и образцами из РПП 112.13.03.20. Специфичность набора 100% по РПП 112.13.03.20.	Набор реагентов не дает ложноположительной реакции с контрольным отрицательным образцом (К-). Специфичность по РПП 112.13.03.20 – 100%	Соответствует
5. Воспроизводимость, %	Коэффициент вариации не должен превышать 10%	4,1%	Соответствует

Коэффициент для расчета ОПкрит. А=0,250, ОПкрит=0,253.

Срок годности - 12 месяцев.

Условия хранения и транспортирования: при температуре от 2 до 8 °С.

Допускается транспортирование при температуре от 9 до 25°С не более 10 суток. Замораживание не допускается.

Заключение: серия 241001 экз.-пр. (комплект 2) соответствует требованиям проекта ТУ 21.20.23-241-05941003 2020.

Начальник ОБТК



В.А.Сасова

РОССИЯ г. Нижний Новгород
Почтовый адрес: 603093 ул. Яблонева, 22, а/я 69
Юридический адрес: 603014 ул. Коминтерна, 47
ИНН 5259000159 КПП 525901001
ОГРН 1025202838627
E-mail: info@npods.ru
www.npods.ru

Приемная тел./факс (831) 434-97-70
Канцелярия тел./факс (831) 434-86-83
Бухгалтерия тел./факс (831) 434-97-74

ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ

НАУЧНО - ПРОИЗВОДСТВЕННОЕ ОБЪЕДИНЕНИЕ

ДИАГНОСТИЧЕСКИЕ СИСТЕМЫ



ПАСПОРТ

**«Набор реагентов для выявления антител
класса M(IgM) к коронавирусу SARS-CoV-2 (COVID-19)
методом иммуноферментного анализа »
(«ДС-ИФА-АНТИ-SARS-CoV-2-M»)**

Номер серии: 241002экс.-пр.

Комплект: 1

Дата изготовления: 2020-08

Использовать до: 2021-08-26

Дата выдачи паспорта: 2020-08-28

РУ № -

Технические требования		Результат контроля	
		Вывод о соответствии ТУ 21.20.23-241-05941003-2020 (проект)	
Комплектность		Соответствует	
Упаковка		Соответствует	
Маркировка		Соответствует	
Каталожный номер REF S-2412		Соответствует	
Состав набора:			
Наименование реагента/ номер серии	Характеристика реагента внешний вид		Вывод о соответствии проекту ТУ
	Технические требования	Результат контроля	
1.Внешний вид			
1.1. Иммуносорбент <i>Серия 13710036</i>	Планшет полистироловый 96- луночный разборный до стрипов (или до лунок)	Планшет полистироловый 96- луночный разборный до стрипов (или до лунок)	Соответствует
1.2. Конъюгат (концентрат x21) <i>Серия 24107002экс.-пр.</i>	Прозрачная или слегка опалесцирующая светло-жёлтого или светло-коричневого цвета жидкость	Прозрачная светло-жёлтого цвета жидкость	Соответствует
1.3. РРК <i>Серия 24182001экс.-пр.</i>	Прозрачная или слегка опалесцирующая жёлтого цвета жидкость	Прозрачная жёлтого цвета жидкость	Соответствует
1.4. К+ инактивированный <i>Серия 24106002экс.-пр.</i>	Прозрачная или слегка опалесцирующая красного цвета жидкость	Прозрачная красного цвета жидкость	Соответствует
1.5. К- инактивированный <i>Серия 24105001экс.-пр.</i>	Прозрачная или слегка опалесцирующая зелёного цвета жидкость	Прозрачная зелёного цвета жидкость	Соответствует
1.6. БР <i>Серия 23881003</i>	Прозрачная или слегка опалесцирующая розового цвета жидкость, допустимо образование осадка	Прозрачная розового цвета жидкость	Соответствует

1.7. РРС <i>Серия 23783006</i>	Прозрачная или слегка опалесцирующая фиолетово-синего цвета жидкость	Прозрачная фиолетово-синего цвета жидкость	Соответствует
1.8. ПР (концентрат х 25) <i>Серия 90001287</i>	Прозрачная или слегка опалесцирующая, бесцветная или светло-жёлтого цвета жидкость, допустимо образование осадка, полностью растворяющегося при температуре от 35 до 39 °С и встряхивании	Прозрачная бесцветная жидкость	Соответствует
1.9 Стоп-реагент <i>Серия 93002129</i>	Прозрачная бесцветная жидкость	Прозрачная бесцветная жидкость	Соответствует
1.10. СБ <i>Серия 97004113</i>	Прозрачная бесцветная жидкость	Прозрачная бесцветная жидкость	Соответствует
1.11. ТМБ <i>Серия 95631169</i>	Прозрачная бесцветная жидкость, возможно наличие окраски	Прозрачная бесцветная жидкость	Соответствует
2. Показатели правильности работы набора			
2.1. ОП К+	Не менее 0,600	2,845	Соответствует
2.2. ОП К-	Не более 0,150	0,003	Соответствует
3. Подлинность	Набор реагентов должен давать положительную реакцию с контрольным положительным образцом (К+) и отрицательную реакцию с контрольным отрицательным образцом (К-).	КП К+ > 1,2 11,2 > 1,2 КП К- < 0,8 0,01 < 0,8	Соответствует
4. Специфичность	Набор реагентов не должен давать ложноположительной реакции с контрольным отрицательным образцом (К-) и образцами из РПП 112.13.03.20. Специфичность набора 100% по РПП 112.13.03.20.	Набор реагентов не дает ложноположительной реакции с контрольным отрицательным образцом (К-). Специфичность по РПП 112.13.03.20 – 100%	Соответствует
5. Воспроизводимость, %	Коэффициент вариации не должен превышать 10%	4,3%	Соответствует

Коэффициент для расчета ОП_{крит}.А=0,250, ОП_{крит}=0,253.

Срок годности - 12 месяцев.

Условия хранения и транспортирования: при температуре от 2 до 8 °С.

Допускается транспортирование при температуре от 9 до 25°С не более 10 суток. Замораживание не допускается.

Заключение: *серия 241002экс.-пр. (комплект I)* соответствует требованиям проекта ТУ 21.20.23-241-05941003-2020.

Начальник ОБТК



В.А.Сасова

РОССИЯ г. Нижний Новгород
Почтовый адрес: 603093 ул. Яблоневая, 22, а/я 69
Юридический адрес: 603014 ул. Коминтерна, 47
ИНН 5259000159 КПП 525901001
ОГРН 1025202838627
E-mail: info@npods.ru
www.npods.ru

Приемная тел./факс (831) 434-97-70
Канцелярия тел./факс (831) 434-86-83
Бухгалтерия тел./факс (831) 434-97-74

ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ
НАУЧНО-ПРОИЗВОДСТВЕННОЕ ОБЪЕДИНЕНИЕ
ДИАГНОСТИЧЕСКИЕ СИСТЕМЫ



ПАСПОРТ

**«Набор реагентов для выявления антител
класса M(IgM) к коронавирусу SARS-CoV-2 (COVID-19)
методом иммуноферментного анализа »
(«ДС-ИФА-АНТИ-SARS-CoV-2-M»)**

Номер серии: 241002экс.-пр.

Комплект: 2

Дата изготовления: 2020-08

Использовать до: 2021-08-26

Дата выдачи паспорта: 2020-08-28

РУ № -

Технические требования		Результат контроля	
		Вывод о соответствии ТУ 21.20.23-241-05941003-2020 (проект)	
Комплектность		Соответствует	
Упаковка		Соответствует	
Маркировка		Соответствует	
Каталожный номер REF S-2414		Соответствует	
Состав набора:			
Наименование реагента/ номер серии	Характеристика реагента внешний вид		Вывод о соответствии проекту ТУ
	Технические требования	Результат контроля	
1.Внешний вид			
1.1. Иммуносорбент <u>Серия 13710036</u>	Планшет полистироловый 96- луночный разборный до стрипов (или до лунок)	Планшет полистироловый 96- луночный разборный до стрипов (или до лунок)	Соответствует
1.2. Конъюгат (концентрат x21) <u>Серия 24107002экс.-пр.</u>	Прозрачная или слегка опалесцирующая светло-жёлтого или светло-коричневого цвета жидкость	Прозрачная светло-жёлтого цвета жидкость	Соответствует
1.3. РРК <u>Серия 24182001экс.-пр.</u>	Прозрачная или слегка опалесцирующая жёлтого цвета жидкость	Прозрачная жёлтого цвета жидкость	Соответствует
1.4. К+ инактивированный <u>Серия 24106002экс.-пр.</u>	Прозрачная или слегка опалесцирующая красного цвета жидкость	Прозрачная красного цвета жидкость	Соответствует
1.5. К- инактивированный <u>Серия 24105001экс.-пр.</u>	Прозрачная или слегка опалесцирующая зелёного цвета жидкость	Прозрачная зелёного цвета жидкость	Соответствует
1.6. БР <u>Серия 23881003</u>	Прозрачная или слегка опалесцирующая розового цвета жидкость, допустимо образование осадка	Прозрачная розового цвета жидкость	Соответствует

1.7. РРС <i>Серия 23783006</i>	Прозрачная или слегка опалесцирующая фиолетово-синего цвета жидкость	Прозрачная фиолетово-синего цвета жидкость	Соответствует
1.8. ПР (концентрат х 25) <i>Серия 90101293</i>	Прозрачная или слегка опалесцирующая, бесцветная или светло-жёлтого цвета жидкость, допустимо образование осадка, полностью растворяющегося при температуре от 35 до 39 °С и встряхивании	Прозрачная бесцветная жидкость	Соответствует
1.9 Стоп-реагент <i>Серия 93102134</i>	Прозрачная бесцветная жидкость	Прозрачная бесцветная жидкость	Соответствует
1.10. СБ <i>Серия 97104123</i>	Прозрачная бесцветная жидкость	Прозрачная бесцветная жидкость	Соответствует
1.11. ТМБ <i>Серия 95731214</i>	Прозрачная бесцветная жидкость, возможно наличие окраски	Прозрачная бесцветная жидкость	Соответствует

2. Показатели правильности работы набора

2.1. ОП К+	Не менее 0,600	2,845	Соответствует
2.2. ОП К-	Не более 0,150	0,003	Соответствует
3. Подлинность	Набор реагентов должен давать положительную реакцию с контрольным положительным образцом (К+) и отрицательную реакцию с контрольным отрицательным образцом (К-).	КП К+ > 1,2 11,2 > 1,2 КП К- < 0,8 0,01 < 0,8	Соответствует
4. Специфичность	Набор реагентов не должен давать ложноположительной реакции с контрольным отрицательным образцом (К-) и образцами из РПП 112.13.03.20. Специфичность набора 100% по РПП 112.13.03.20.	Набор реагентов не дает ложноположительной реакции с контрольным отрицательным образцом (К-). Специфичность по РПП 112.13.03.20 – 100%	Соответствует
5. Воспроизводимость, %	Коэффициент вариации не должен превышать 10%	4,3%	Соответствует

Коэффициент для расчета ОП_{крит.А}=0,250, ОП_{крит}=0,253.

Срок годности - 12 месяцев.

Условия хранения и транспортирования: при температуре от 2 до 8 °С.

Допускается транспортирование при температуре от 9 до 25°С не более 10 суток. Замораживание не допускается.

Заключение: серия 241002экс.-пр. (комплект 2) соответствует требованиям проекта ТУ 21.20.23-241-05941003-2020.

Начальник ОБТК



В.А. Сасова

Прошнуровано, пронумеровано
и скреплено печатью

и (Ремиза)

) листов(а)

цифрами прописью

Заместитель генерального
директора

Шлюндин О.Н.

личная подпись

