

«УТВЕРЖДАЮ»

Генеральный директор

АО «Вектор-Бест»



М.Д. Хусаинов

2022 г.

М.П.

ИНСТРУКЦИЯ

по применению набора реагентов для выявления ДНК аденовирусов и бокавируса человека, вызывающих ОРВИ, методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени
«РеалБест-ОРВИ ДНК hAdV/hBoV»

ВВЕДЕНИЕ

Острые респираторные вирусные инфекции (ОРВИ) занимают лидирующее место в структуре инфекционных болезней человека. Это гетерогенная группа заболеваний, этиологическими агентами которых являются различные вирусы, поражающие ткани верхних и нижних дыхательных путей. Заболеваемость ОРВИ носит отчетливый сезонный характер с пиком в осенне-зимний период и снижением весной. Распространение вирусов происходит чаще всего воздушно-капельным и контактным путями. Основными возбудителями ОРВИ у человека являются вирусы гриппа типа А и В, респираторно-синцитиальный вирус (Human respiratory syncytial virus), метапневмовирус (Human metapneumovirus), 4 вида вирусов парагриппа (Human parainfluenza virus 1-4), коронавирусы (Human coronavirus 229E, Human coronavirus OC43, Human coronavirus NL63, Human coronavirus HKUI), риновирусы (Rhinovirus) видов А, В, С, аденовирусы (Human mastadenovirus) и бокавирус (Human bocavirus).

В большинстве случаев ОРВИ протекают со схожими катаральными явлениями (насморком, кашлем, болью в горле и др.), признаками общей интоксикации, субфебрильной, реже фебрильной лихорадкой. Несмотря на то, что ОРВИ разной этиологии имеют сходные клинические проявления, они отличаются вероятностью развития пневмоний и осложнений различной локализации, что необходимо учитывать при выборе тактики лечения пациентов.

На сегодняшний момент надежная дифференциальная диагностика возбудителей ОРВИ возможна только с применением методов амплификации нуклеиновых кислот. Метод полимеразной цепной реакции в реальном времени отличается оперативностью выполнения

Инструкция составлена сотрудниками АО «Вектор-Бест»: Директором по производству Ткачевым В.К. и нач. отделения производства ПЦР наборов Трухиной А.В.

исследования, высокой специфичностью и чувствительностью. Он может эффективно применяться для:

- раннего назначения специфических средств этиотропной терапии, в том числе для избегания неоправданного применения антибактериальных препаратов,
- дифференциальной диагностики с другими инфекционными болезнями,
- своевременной госпитализации больных, а также для контроля излеченности и коррекции проводимой терапии,
- прогнозирования тяжести течения заболевания, возможных осложнений и исходов болезни,
- рационального размещения больных по этиологическому принципу (во избежание перекрестного внутрибольничного инфицирования).

Аденовирусы человека (hAdV) это ДНК-содержащие вирусы, которые подразделяют по их морфологическим и патогенным свойствам на 7 видов: А, В, С, D, Е, F, G. Аденовирусы способны поражать дыхательную и пищеварительную системы, а также вызывают глазные инфекции. Виды В, С и Е являются причиной гриппоподобных заболеваний, бронхитов и пневмоний. Часто с ними связывают вспышки ОРВИ в детских дошкольных учреждениях, домах ребенка, домах престарелых, и в воинских частях.

Бокавирус человека (hBoV) – ДНК-содержащий вирус, принадлежащий к семейству Parvoviridae, вызывающий заболевания дыхательной системы преимущественно у детей до 5 лет. Существует 4 генотипа, респираторные заболевания вызывает бокавирус 1 типа. Клинические симптомы инфекции типичны для ОРВИ, однако в ряде случаев она может приводить к развитию обструктивного синдрома и нередко характеризуется явлениями диспепсии. Наиболее тяжелое течение ОРВИ бокавирусной этиологии отмечается у детей до 3 лет. Часто hBoV выявляется в виде микст-инфекций с другими возбудителями респираторных заболеваний. У взрослых, тесно контактирующих с больными детьми, может вызывать легкие симптомы ОРВИ.

1. НАЗНАЧЕНИЕ

Набор реагентов для выявления ДНК аденовирусов и бокавируса человека, вызывающих ОРВИ, методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени «РеалБест-ОРВИ ДНК hAdV/hBoV» предназначен для качественного выявления ДНК аденовирусов (hAdV) и бокавируса (hBoV) человека, вызывающих ОРВИ, выделенной из клинических образцов (мазки со слизистой носа и задней стенки глотки, мокрота, бронхоальвеолярный лаваж), методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридизационно-флуоресцентной детекцией продуктов ПЦР в режиме реального времени. Набор реагентов используется при диагностике аденовирусной и бокавирусной инфекций у

лиц с симптомами ОРВИ.

2. ХАРАКТЕРИСТИКА НАБОРА

2.1. Принцип метода

Принцип анализа основан на регистрации процесса амплификации выбранного специфического фрагмента ДНК hAdV и hBoV, заключающегося в повторяющихся циклах: температурная денатурация, отжиг праймеров на комплементарные последовательности, достройка полинуклеотидных последовательностей с этих праймеров Taq-полимеразой.

В основе используемого метода регистрации лежит измерение уровня флуоресценции в каждом цикле ПЦР. Увеличение уровня флуоресценции происходит благодаря использованию специфичного для данной ДНК гибридизационного ДНК-зонда, который в ходе реакции связывается с одной из цепей ДНК, обеспечивая также дополнительную специфичность метода. ДНК-зонд содержит на 5'-конце флуоресцентный краситель, а на 3'-конце – гаситель флуоресценции, значительно снижающий интенсивность флуоресценции. В ходе полимеразного синтеза комплементарной цепи зонд расщепляется с 5'-конца, благодаря 5'-3'-нуклеазной активности Taq ДНК-полимеразы и происходит разобщение красителя и гасителя, приводящее по мере накопления продукта реакции к возрастанию уровня флуоресценции. При этом измеряемая интенсивность флуоресценции зависит от количества образовавшихся специфических ампликонов, и динамика нарастания уровня флуоресценции определяется исходным количеством ДНК возбудителей инфекции в образце.

Учёт эффективности выделения НК возбудителей инфекции из образцов клинического материала обеспечивается внутренним контрольным образцом (ВКО), который входит в состав наборов для выделения НК.

2.2. Состав набора:

Компонент набора (сокращение) <i>Описание.</i>	Количество
Положительный контрольный образец (ПКО) <i>Бесцветная жидкость, содержит натрия азид (0,05%)</i>	1 пробирка, 1 мл
Готовая реакционная смесь для ПЦР (ГРС) <i>Лиофилизированная</i>	96 пробирок
Оптическая пленка	1,5 листа

2.3. Условия применения.

Аналитические и диагностические характеристики набора были валидированы при выделении ДНК из клинических образцов (мазки со слизистой носа и задней стенки глотки, мокрота, бронхоальвеолярный лаваж) с использованием наборов: «РеалБест экстракция 100», «РеалБест УниМаг» и «РеалБест Сорбитус» производства АО «Вектор-Бест».

Набор применяется с регистрирующими амплификаторами планшетного типа: «CFX96» (фирма Bio-Rad, США); «ДТпрайм» (ООО «НПО ДНК-Технология», Россия).

Набор рассчитан на проведение анализа 96 образцов, включая контрольные образцы.

Показания к применению.

Набор реагентов используется при дифференциальной диагностике аденовирусной и бокавирусной инфекций у лиц с симптомами ОРВИ.

Противопоказаний к применению медицинского изделия нет (не применимо).

3. АНАЛИТИЧЕСКИЕ И ДИАГНОСТИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ

3.1. Аналитическая чувствительность:

За аналитическую чувствительность принята величина концентрации целевой НК, для которой при экспериментальной проверке на двух сериях набора на 32 повторях для каждой серии и каждого из заявленных амплификаторов и наборов для выделения НК был получен положительный результат в 100% случаев.

Набор гарантированно выявляет ДНК hAdV и hBoV, в концентрации 25 копий в ПЦР-пробе (соответствует 1×10^3 копий/мл исходного образца при использовании для выделения ДНК наборов «РеалБест экстракция 100», «РеалБест УниМаг» или «РеалБест Сорбитус»), что подтверждается при выпуске каждой серии набора реагентов тестированием образцов, приготовленных из стандартного образца предприятия с соответствующим содержанием вирусной НК.

3.2. Аналитическая специфичность:

Был проведен *in silico* анализ последовательностей праймеров и зондов по базам последовательностей вирусов (грипп А и В, парагрипп 1, 2, 3 и 4 типов, метапневмовирусы, респираторно-синцитиальные вирусы, риновирусы и коронавирусы hCoV NL63, hCoV OC43, hCoV 229E, hCoV HKU1, SARS-CoV-2) и микроорганизмов (*Chlamydomonas pneumoniae*, *Mycoplasma pneumoniae*, *Legionella pneumophila*, *Streptococcus pneumoniae*, *Haemophilus influenzae*, *Streptococcus pyogenes*, *Streptococcus agalactiae*, *Staphylococcus aureus*, *Staphylococcus spp*, *Streptococcus spp*, *Prevotella spp*, *Leptotrichia spp*, *Corynebacterium spp*, *Neisseria spp*), которые могут присутствовать в респираторном тракте человека. Возможность перекрестных реакций исключена.

Аналитическая специфичность выявления ДНК аденовирусов (hAdV) и бокавируса (hBoV) человека была подтверждена отсутствием перекрестных ложноположительных сигналов при анализе образцов от больных с острыми респираторными инфекциями иной этиологии (вирусы гриппа типа А и В, респираторно-синцитиальный вирус (Human respiratory syncytial virus), метапневмовирус (Human metapneumovirus), 4 вида вирусов парагриппа (Human parainfluenza virus 1-4), коронавирусы (Human coronavirus 229E, Human coronavirus OC43, Human coronavirus NL63, Human coronavirus HKU1, SARS-CoV-2), риновирусы (Rhinovirus)).

В рамках международной системы контроля качества QCMD (Quality Control for Molecular Diagnostics, Великобритания) при анализе респираторных панелей (QCMD 2021 Respiratory I EQA Programme, QCMD 2021 Respiratory II EQA Programme, QCMD 2021 Respiratory III EQA Programme) показано наличие специфических сигналов в образцах, содержащих аденовирус и отсутствие неспецифических реакций в образцах содержащих прочие респираторные патогены (грипп А и В, респираторный синцитиальный вирус, вирус парагриппа, коронавирус, метапневмовирус, риновирус, энтеровирус, *Legionella pneumophila*, *Streptococcus pneumonia*, *Haemophilus influenza*, *Mycoplasma pneumonia*, *Bordetella pertussis*), что подтверждено Сертификатом QCMD (Quality Control for Molecular Diagnostics, Великобритания).

3.3. Диагностическая чувствительность выявления ДНК аденовирусов (hAdV) человека: клинические испытания, проведенные на 54 положительных образцах (мазки со слизистой носа и задней стенки глотки, мокрота, бронхоальвеолярный лаваж), содержащих ДНК hAdV, показали 100 % чувствительность (интервал 93,4 % - 100 %, с доверительной вероятностью 95 %);

Диагностическая чувствительность выявления ДНК бокавируса (hBoV) человека: клинические испытания, проведенные на 56 положительных образцах (мазки со слизистой носа и задней стенки глотки, мокрота, бронхоальвеолярный лаваж), содержащих ДНК hBoV, показали 100 % чувствительность (интервал 93,6 % - 100 %, с доверительной вероятностью 95 %);

3.4. Диагностическая специфичность выявления ДНК аденовирусов (hAdV) человека: клинические испытания, проведенные на 173 отрицательных образцах (мазки со слизистой носа и задней стенки глотки, мокрота, бронхоальвеолярный лаваж), не содержащих ДНК hAdV, показали 100 % специфичность (интервал 97,9 % - 100 %, с доверительной вероятностью 95 %);

Диагностическая специфичность выявления ДНК бокавируса (hBoV) человека: клинические испытания, проведенные на 171 отрицательном образце (мазки со слизистой носа и задней стенки глотки, мокрота, бронхоальвеолярный лаваж), не содержащем ДНК hBoV, показали 100 % специфичность (интервал 97,9 % - 100 %, с доверительной вероятностью 95 %);

3.5. Воспроизводимость результатов:

При тестировании в двух независимых постановках двумя разными операторами на двух сериях набора образцов в 8 повторах каждый внутрипостановочная, межпостановочная, внутрисерийная и межсерийная воспроизводимость, межлабораторная воспроизводимость результатов составила 100 %. Коэффициент вариации C_v не более 4 %.

3.6. Потенциально интерферирующие вещества.

В клинических испытаниях показано отсутствие влияния потенциально интерферирующих веществ (кровь до 5% и муцин до 5 %) в клинических образцах (мазки со слизистой носа и задней стенки глотки, мокрота, бронхоальвеолярный лаваж) на результаты анализа.

4. МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

4.1. Потенциальный риск применения набора – класс 26 (Приказ МЗ РФ от 06.06.2012 № 4н).

4.2. Лаборатории, выполняющие исследования по выявлению НК возбудителей респираторных инфекций, обязаны обеспечить безопасность работы в соответствии с требованиями законодательства в сфере санитарно-эпидемиологического благополучия.

Набор предназначен для профессионального применения в клинической лабораторной диагностике. К работе с набором допускается только специально обученный персонал с высшим или средним медицинским, или биологическим образованием, прошедший подготовку на лицензированных курсах первичной специализации по работе с патогенными для человека микроорганизмами и получивший дополнительное специальное образование на курсах повышения квалификации по молекулярно-биологическим методам диагностики.

4.3. ПКО содержит натрия азид в концентрации, указанной в п. 2.2 «Состав набора».

4.4. Для предотвращения контаминации необходимо территориально разделять этапы выделения НК и постановки ПЦР/ОТ-ПЦР согласно МУ 1.3. 2569-09 «Организация работы лабораторий, использующих методы амплификации нуклеиновых кислот при работе с материалом, содержащим микроорганизмы I-IV групп патогенности».

4.5. При работе с набором необходимо надевать одноразовые медицинские перчатки, использовать только одноразовые наконечники с фильтром для дозаторов.

4.6. Каждое рабочее место должно быть снабжено собственным набором дозаторов переменного объема, необходимыми вспомогательными материалами и оборудованием. Запрещается их перемещение между рабочими местами.

4.7. Не допускается использование одних и тех же наконечников при добавлении разных образцов.

4.8. После окончания работ для дезинфекции и предотвращения контаминации все рабочие поверхности и оборудование следует подвергнуть действию бактерицидных УФ ламп в течение 1 часа. Затем обработать регламентированными санитарными правилами дезинфицирующими средствами (такими, как: 0,8% раствор «Дезомакс-Иннова»; 1% раствор «Диабак»; 0,5% раствор «Лизафин»; 1% раствор «Мистраль»; 1% раствор «Велтолен»).

4.9. Все использованные одноразовые материалы подвергать обработке

дезинфицирующими средствами с последующей утилизацией (см. МУ 287-113 «Методические указания по дезинфекции, предстерилизационной очистке и стерилизации изделий медицинского назначения»).

4.10. При использовании набора образуются отходы классов А, Б, В и Г, которые классифицируются и уничтожаются (утилизируются) в соответствии с СанПиН 2.1.3684-21 «Санитарно-эпидемиологические требования к содержанию территорий городских и сельских поселений, к водным объектам, питьевой воде и питьевому водоснабжению, атмосферному воздуху, почвам, жилым помещениям, эксплуатации производственных, общественных помещений, организации и проведению санитарно-противоэпидемических (профилактических) мероприятий».

5. ОБОРУДОВАНИЕ И МАТЕРИАЛЫ

– амплификатор с детекцией флуоресценции в режиме реального времени планшетного типа (с каналами детекции: «FAM», «ROX», «HEX»):

«CFX96», (фирма «Bio-Rad», США), «ДТпрайм» (ООО «НПО ДНК-Технология», Россия);

– ПЦР-бокс (например, бокс абактериальной воздушной среды типа БАВ-ПЦР-«Ламинар-С», фирма Ламинарные системы, Россия);

– холодильник бытовой, поддерживающий температуру (2-8) °С;

– мини-шейкер планшетный, обеспечивающий частоту вращения 1200-1800 об/мин (например, «PSU-2T», фирма «BioSan», Латвия или «BioShake iQ» фирма «Analytik Jena», Германия);

– дозаторы одноканальные с переменным объемом, со сменными наконечниками (например, фирма «Biohit», Финляндия);

– одноразовые наконечники для дозаторов с защитным фильтром/аэрозольным барьером (например, фирма «Sartorius», Германия);

– перчатки медицинские одноразовые нестерильные неопудренные латексные или неопреновые (например, перчатки «NeoTouch», фирма «Ansell HealthCare», Германия);

– штативы для микропробирок вместимостью 2 мл и 0,2 мл (например, фирма SSL, США);

– контейнер для сбора отходов (например, «Контейнер для сбора острого инструментария – ЕК-01», фирма «КМ-ПРОЕКТ»);

– нож канцелярский или ножницы.

6. ПОДГОТОВКА АНАЛИЗИРУЕМЫХ ОБРАЗЦОВ И РЕАГЕНТОВ

6.1. Подготовка анализируемых образцов.

Взятие, транспортирование и хранение исследуемого материала осуществляется

согласно МУ 1.3. 2569-09 «Организация работы лабораторий, использующих методы амплификации нуклеиновых кислот при работе с материалом, содержащим микроорганизмы I-IV групп патогенности».

Пациент должен быть заранее проинструктирован о правилах подготовки к сдаче клинических образцов: в течение 6-ти часов перед процедурой нельзя использовать медикаменты, орошающие носоглотку или ротоглотку и препараты для рассасывания во рту. Более подробно с правилами забора биоматериала можно ознакомиться в Клинических рекомендациях «Лабораторная диагностика гриппа и других ОРВИ методом полимеразной цепной реакции», разработанных Ассоциацией специалистов и организаций лабораторной службы «Федерация лабораторной медицины» и ФБУН «Центральный научно-исследовательский институт эпидемиологии» Роспотребнадзора, Москва, 2016.

При проведении работ с клиническими образцами в лаборатории, включая процесс выделения НК из них, необходимо обеспечить безопасность работы в соответствии с требованиями законодательства в сфере санитарно-эпидемиологического благополучия.

Для анализа используется ДНК, выделенная из клинического материала (мазки со слизистой носа и задней стенки глотки, мокрота, бронхоальвеолярный лаваж) с помощью наборов: «РеалБест экстракция 100», «РеалБест УниМаг» или «РеалБест Сорбитус» производства АО «Вектор-Бест» согласно инструкции по применению соответствующего набора.

Для образцов, содержащих слизь (мокрота, бронхоальвеолярный лаваж), необходимо предварительно провести процедуру подготовки к выделению нуклеиновых кислот. К образцу биоматериала добавить равный объём 95% этилового спирта, тщательно перемешать, выдержать при температуре (18-26) °С 10 минут. Ещё раз тщательно перемешать. 100 мкл полученной взвеси использовать для выделения нуклеиновых кислот. Не захватывать комки слизи!

Каждая группа образцов, проходящая через процедуру выделения ДНК, должна содержать ПКО, который является компонентом данного набора, и отрицательный контрольный образец (ОКО), который является компонентом набора для выделения.

Выделенную ДНК хранить при температуре (2-8) °С не более 24 часов.

6.2. Подготовка реагентов.

6.2.1. Перед началом работы извлечь набор из холодильника, выдержать пробирки с ГРС в упаковке (не вскрывая!) при температуре (18-26) °С не менее 30 минут.

Затем вскрыть упаковку, аккуратно с помощью канцелярского ножа или ножниц отрезать необходимое количество (по числу подготовленных проб, включая контрольные образцы: (1 ОКО и 1 ПКО) пробирок с ГРС. Отрезать пробирки следует вместе с

покрывающей их пленкой.

Внимание! Неиспользованные пробирки с ГРС упаковать в пакет с осушителем, удалить из него лишний воздух и плотно закрыть зажим. После первого вскрытия упаковки ГРС хранить при температуре (2-8) °С не более 3 месяцев.

6.2.2. ПКО после вскрытия пробирки хранить при температуре (2-8) °С не более 3 месяцев.

7. ПРОВЕДЕНИЕ АНАЛИЗА

7.1. Необходимое количество (по числу подготовленных проб, включая контрольные образцы) пробирок с ГРС пронумеровать и расположить в штативе.

7.2. Аккуратно удалить плёнку, закрывающую пробирки. *Внимание! При удалении плёнки следите, чтобы вместе с ней не была удалена ГРС.*

В каждую пробирку дозатором, используя для каждого образца индивидуальный наконечник с фильтром, внести по 50 мкл раствора выделенной РНК. Время от начала внесения в ГРС до запуска ОТ-ПЦР должно быть не более 30 мин.

7.3. Заклеить пробирки оптической плёнкой. *Внимание! Нельзя наносить на оптическую плёнку какие-либо надписи. Оптическая плёнка должна оставаться чистой!*

7.4. Поместить пробирки в мини-шейкер. Перемешать содержимое пробирок с частотой вращения 1200-1800 об/мин в течение 1 минуты.

7.5. Поместить пробирки в амплификатор.

7.6. Запрограммировать прибор для проведения реакции ПЦР (программирование амплификатора проводить в соответствии с инструкцией к прибору):

1 стадия: 45 °С – 30 минут;

2 стадия: 94 °С – 1 минута;

3 стадия: 50 циклов (94 °С – 10 секунд, 60 °С – 20 секунд)*.

*Измерение флуоресценции проводить при 60 °С.

7.7. Выбрать каналы детекции результатов амплификации ДНК ВКО и ДНК возбудителей инфекций:

«ROX» – для регистрации сигнала ДНК hBoV;

«HEX» – для регистрации сигнала ДНК hAdV;

«FAM» – для регистрации сигнала ДНК ВКО.

7.8. Запрограммировать положение пробирок с исследуемыми образцами и контрольными образцами, согласно инструкции к используемому прибору.

7.9. Запустить амплификатор для выполнения заданного протокола.

7.10. При использовании в КДЛ лабораторной информационной системы (ЛИС) применяется вкладыш со штрих-кодом как идентификатор анализа.

8. АНАЛИЗ И УЧЁТ РЕЗУЛЬТАТОВ

8.1. Условия анализа и учёта результатов.

8.1.1. В ПКО программа должна фиксировать:

- нарастание сигнала амплификации ДНК ВКО (канал «FAM») и определять значение порогового цикла C_t ВКО;
- нарастание сигнала амплификации ДНК hBoV (канал «ROX») и ДНК hAdV (канал «HEX») и определять значение порогового цикла C_t ПКО.

8.1.2. В ОКО программа должна фиксировать нарастание сигнала амплификации ДНК ВКО (канал «FAM») и определять C_t ВКО, при этом программа не должна регистрировать нарастания сигнала специфического продукта амплификации по каналам «ROX» и «HEX» с C_t меньше или равно 40.

Если для ОКО определяется значение C_t по каналу «ROX» или «HEX» с C_t меньше 40, то это свидетельствует о наличии контаминации (см. п. 8.2.4).

8.1.3. В каждом исследуемом образце программа должна фиксировать нарастание сигнала амплификации ДНК ВКО (канал «FAM») и определять C_t ВКО.

8.2. Учёт результатов.

8.2.1. Вычислить $(C_t \text{ ВКО})_{\text{ср}}$ как среднее значение C_t ВКО всех анализируемых образцов (включая ПКО и ОКО). Отбраковке подлежат значения C_t ВКО, отличающиеся более чем на 2 от значения $(C_t \text{ ВКО})_{\text{ср}}$. После отбраковки пересчитать $(C_t \text{ ВКО})_{\text{ср}}$ для оставшихся значений.

8.2.2. Анализируемый образец считается отрицательным (не содержащим ДНК hAdV и hBoV), если для этого образца значения C_t по каналам «ROX» и «HEX» не определяются.

Если для такого образца значение C_t ВКО превышает значение $(C_t \text{ ВКО})_{\text{ср}}$ более чем на 2, то результат по данному образцу не подлежит анализу и учету как отрицательный. Необходимо провести повторный анализ данного образца, начиная с этапа выделения ДНК.

8.2.3. Анализируемый образец считается положительным, т.е. содержащим ДНК hBoV, если для этого образца значение C_t по каналу «ROX» меньше или равно 40. Анализируемый образец считается положительным, т.е. содержащим ДНК hAdV, если для этого образца значение C_t по каналу «HEX» меньше или равно 40.

Если для анализируемого образца определяется C_t больше 40, результат следует считать неопределённым, рекомендуется проведение дополнительных исследований (исследование вновь забранного материала или исследование с использованием другого набора реагентов).

8.2.4. В случае контаминации все положительные результаты по данной индивидуальной постановке ПЦР считаются недостоверными. Требуется предпринять меры

по выявлению и ликвидации источника контаминации и повторить анализ всех образцов данной постановки, для которых получен положительный результат. Образцы данной постановки, анализ которых дал отрицательный результат, следует учитывать, как отрицательные.

9. УСЛОВИЯ ТРАНСПОРТИРОВАНИЯ, ХРАНЕНИЯ И ПРИМЕНЕНИЯ НАБОРА

9.1. Транспортировать изделия следует транспортом всех видов в крытых транспортных средствах в соответствии с правилами перевозок, действующими на транспорте данного вида, при температуре (2-8) °С. Допускается транспортирование при температуре до 26 °С не более 10 суток.

9.2. Хранение набора в упаковке предприятия-изготовителя должно осуществляться при температуре (2-8) °С в течение всего срока годности в холодильных камерах или холодильниках, обеспечивающих регламентированный температурный режим с ежедневной регистрацией температуры.

9.3. Срок годности набора – 12 месяцев со дня выпуска. Не допускается применение наборов по истечении срока их годности.

9.4. Для получения надёжных результатов необходимо строгое соблюдение инструкции по применению набора.

9.5. Изделие не требует технического обслуживания и не подлежит ремонту.

10. ГАРАНТИЙНЫЕ ОБЯЗАТЕЛЬСТВА

10.1. Производитель гарантирует соответствие выпускаемых изделий требованиям нормативной и технической документации.

Безопасность и качество изделия гарантируются в течение всего срока годности.

10.2. Производитель отвечает за недостатки изделия, за исключением дефектов, возникших вследствие нарушения правил пользования, условий транспортирования и хранения, либо действия третьих лиц, либо непреодолимой силы.

10.3. Производитель обязуется за свой счет заменить изделие, технические и функциональные характеристики (потребительские свойства) которого не соответствуют нормативной и технической документации, если указанные недостатки явились следствием скрытого дефекта материалов или некачественного изготовления изделия производителем.

По вопросам, касающимся качества набора «РеалБест-ОРВИ ДНК hAdV/hBoV», следует обращаться в АО «Вектор-Бест» по адресу:

630117, г. Новосибирск-117, а/я 492,

тел.: (383) 252-51-62, 227-60-30; тел./факс: (383) 252-51-81, 252-51-77;

E-mail: plkobik@vector-best.ru

Консультацию специалиста по работе с набором можно получить по тел.: (383) 252-51-75.

Начальник отделения
производства ПЦР-наборов
АО «Вектор-Бест»



А.В. Трухина

Директор по производству
АО «Вектор-Бест»



В.К. Ткачев

Директор клинических исследований
и дополнительных сервисов Дирекции
ООО «Независимая лаборатория ИНВИТРО»
м.п.



Я.Э. Новикова

Прошито в количестве 12 листов

«5» июня 2022 года

Директор клинических исследований и
дополнительных сервисов Дирекции

ООО «Независимая лаборатория ИНВИТРО»

Я. Э. Новикова

