

«УТВЕРЖДАЮ»

Генеральный директор

АО «Вектор-Бест»

М.Д. Хусаинов

2022 г.



ИНСТРУКЦИЯ

по применению набора реагентов для выявления РНК метапневмовируса человека и вируса парагриппа человека 2 типа методом ОТ-ПЦР в режиме реального времени

«РеалБест-ОРВИ РНК hMPV/hPIV2»

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 HKU1), 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 Тухачевым В.К. и/или отделением 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).

Метапневмовирус человека (hMPV) — вид РНК-содержащих вирусов из семейства *Pneumoviridae*. Выделяют два субтипа: А и В, при этом убедительных доказательств о корреляции между субтипом и тяжестью заболевания не получено. Вирусы циркулируют весь год с небольшим пиком в конце зимы—начале весны. К 5-летнему возрасту практически все дети переносят заболевания, вызванные метапневмовирусом. При этом в 5-25% случаев требуется госпитализация в связи с заболеваниями нижних дыхательных путей. У взрослых метапневмовирус вызывает ОРВИ в лёгкой форме. Основными диагнозами при инфекции у детей и взрослых с иммунодефицитом являются бронхоолиты, пневмония и бронхиальная астма. Метапневмовирусы могут служить причиной вспышек в домах малютки и домах престарелых, иногда приводя к летальным исходам. Также имеют место нозокомнальные вспышки инфекции.

Вирус парагриппа человека 2 типа (hPIV2) – РНК-содержащий вирус рода *Rubulavirus* семейства *Paramyxoviridae*. Чаще его обнаруживают у детей первого года жизни (по сравнению с другими возрастными группами). Ежегодный подъем заболеваемости парагриппом 2 типа наблюдается в конце осени—начале зимы. Клинические симптомы при разных видах парагриппа значительно не различаются. Основными проявлениями являются ларингит и ларинготрахеит (круп), однако часто инфекция переходит в различные заболевания нижних дыхательных путей: бронхит, астму, пневмонию.

1. НАЗНАЧЕНИЕ

Набор реагентов для выявления РНК метапневмовируса человека и вируса парагриппа человека 2 типа методом ОТ-ПЦР в режиме реального времени «РеалБест-ОРВИ РНК hMPV/hPIV2» предназначен для качественного выявления РНК метапневмовируса человека (hMPV) и вируса парагриппа человека 2 типа (hPIV2), выделенной из клинических образцов (мазки со слизистой носа и задней стенки глотки, мокрота, бронхоальвеолярный лаваж),

методом, основанным на обратной транскрипции вирусной РНК с последующей амплификацией кДНК в полимеразной цепной реакции (ОТ-ПЦР) с гибридизационно-флуоресцентной детекцией продуктов ПЦР в режиме реального времени. Набор реагентов используется при диагностике инфекций метапневмовируса и вируса парагриппа 2 типа у лиц с симптомами ОРВИ.

2. ХАРАКТЕРИСТИКА НАБОРА

2.1. Принцип метода

Принцип анализа основан на регистрации процесса амплификации выбранного специфического фрагмента кДНК (полученной методом обратной транскрипции из РНК hMPV и hPIV2), 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 кДНК гибридизационного ДНК-зонда, который в ходе реакции связывается с одной из цепей кДНК, 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 РНК 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 ОТ-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 РНК 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 диагностике инфекций метапневмовируса и вируса парагриппа 2 типа 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 РНК hMrV и hPIV2 в концентрации 25 копий в ПЦР-пробе (соответствует 1×10^3 копий/мл исходного образца при использовании для выделения РНК 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, 3 и 4 типов, аденовирусы, бокавирусы, 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 РНК метапневмовируса человека (hMrV) и

вируса парагриппа человека 2 типа (hPIV2) 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), 3 вида вирусов парагриппа (Human parainfluenza virus 1,3,4), коронавирусы (Human coronavirus 229E, Human coronavirus OC43, Human coronavirus NL63, Human coronavirus HKU1, SARS-CoV-2), риновирусы (Rhinovirus), аденовирусы (Human mastadenovirus) и бокавирус (Human bocavirus)).

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 метапневмовирус и вирус парагриппа, отсутствие неспецифических реакций в образцах содержащих прочие респираторные патогены (грипп А и В, респираторный синцитиальный вирус, аденовирус, коронавирус, риновирус, энтеровирус, *Legionella pneumophila*, *Streptococcus pneumoniae*, *Haemophilus influenzae*, *Mycoplasma pneumoniae*, *Bordetella pertussis*), что подтверждено Сертификатом QCMD (Quality Control for Molecular Diagnostics, Великобритания).

3.3. Диагностическая чувствительность выявления РНК метапневмовируса человека (hMPV): клинические испытания, проведенные на 45 положительных образцах (мазки со слизистой носа и задней стенки глотки, мокрота, бронхоальвеолярный лаваж), содержащих РНК hMPV, показали 100 % чувствительность (интервал 92,1 % - 100 %, с доверительной вероятностью 95 %);

Диагностическая чувствительность выявления РНК вируса парагриппа человека 2 типа (hPIV2): клинические испытания, проведенные на 56 положительных образцах (мазки со слизистой носа и задней стенки глотки, мокрота, бронхоальвеолярный лаваж), содержащих РНК hPIV2, показали 100 % чувствительность (интервал 93,6 % - 100 %, с доверительной вероятностью 95 %);

3.4. Диагностическая специфичность выявления РНК метапневмовируса человека (hMPV): клинические испытания, проведенные на 120 отрицательных образцах (мазки со слизистой носа и задней стенки глотки, мокрота, бронхоальвеолярный лаваж), не содержащих РНК hMPV, показали 100 % специфичность (интервал 97,0 % - 100 %, с доверительной вероятностью 95 %);

Диагностическая специфичность выявления РНК вируса парагриппа человека 2 типа (hPIV2): клинические испытания, проведенные на 119 отрицательных образцах (мазки со слизистой носа и задней стенки глотки, мокрота, бронхоальвеолярный лаваж), не

содержащих РНК hPIV2, показали 100 % специфичность (интервал 97,0 % - 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_t 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». Дезинфекцию наборов реагентов следует проводить по МУ 287-113 «Методические указания по дезинфекции, предстерилизационной очистке и стерилизации изделий медицинского назначения».

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 SSI, 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 РНК, 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 РНК, должна

содержать ПКО, который является компонентом данного набора, и отрицательный контрольный образец (ОКО), который является компонентом набора для выделения.

Выделенную РНК 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 ОТ-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 кДНК ВКО и кДНК

возбудителей инфекций:

«ROX» – для регистрации сигнала кДНК hPIV2;

«HEX» – для регистрации сигнала кДНК hMrV;

«FAM» – для регистрации сигнала кДНК ВКО.

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

7.9. Запустить программу и провести реакцию амплификации с регистрацией флуоресценции в режиме реального времени.

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 кДНК ВКО (канал «FAM») и определять значение порогового цикла C_t ВКО;

– нарастание сигнала амплификации кДНК hPIV2 (канал «ROX») и кДНК hMrV (канал «HEX») и определять значение порогового цикла C_t ПКО.

8.1.2. В ОКО программа должна фиксировать нарастание сигнала амплификации кДНК 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 кДНК 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 РНК hMrV и hPIV2, 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 РНК.

8.2.3. Анализируемый образец считается положительным, т.е. содержащим РНК hP1V2, если для этого образца значение Ct по каналу «ROX» меньше или равно 40. Анализируемый образец считается положительным, т.е. содержащим РНК hMrV, если для этого образца значение Ct по каналу «HEX» меньше или равно 40.

Если для анализируемого образца определяется Ct больше 40, результат следует считать неопределенным, 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 РНК hMPV/hPIV2», 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: plkobtk@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
«05» 07 2022 года
Директор клинических исследований и
дополнительных сервисов Дирекции
ООО «Независима лаборатория ИНВИТРО»

Я. Э. Новикова _____

