



Генеральный директор
ООО «Компания Алкор Био»
Полынцев Д.Г.
2023 г.

ИНСТРУКЦИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ
Медицинского изделия для диагностики *in vitro*
«Набор реагентов для количественного иммунохемилюминесцентного
определения антител к рецептору тиреотропного гормона
«MagnoLIA анти рТТГ», по ТУ 21.20.23-694-98539446-2023»

ВВЕДЕНИЕ

Рецептор тиреотропного гормона (рТТГ) является ключевым белком, контролирующим выработку и секрецию тиреоидных гормонов клетками фолликулярного эпителия щитовидной железы. Синтез тиреоидных гормонов регулируется по принципу «обратной связи»: чем выше их уровень в организме, тем меньше ТТГ вырабатывается гипофизом, и наоборот.

рТТГ является основным антигеном-мишенью при аутоиммунных заболеваниях щитовидной железы. По характеру воздействия на функцию щитовидной железы, аутоантитела к рТТГ разделяют на стимулирующие, блокирующие и нейтральные. Антитела со стимулирующей активностью относятся к иммуноглобулинам подкласса IgG3. Связываясь с рецепторами ТТГ, они имитируют активацию рецепторов тиреотропным гормоном и запускают каскад реакций, приводящий к усилению синтеза тиреоидных гормонов. В отличие от ТТГ, выработка таких аутоантител не регулируется по принципу «обратной связи», что приводит к перманентной активации рецепторов ТТГ, что в свою очередь приводит к клиническому тиреотоксическому состоянию.

Аутоантитела к рТТГ стимулирующего типа являются отличительной чертой болезни Грейвса (диффузный токсический зоб, Базедова болезнь), хотя их можно обнаружить у 10-15 % пациентов с тиреоидитом Хашимото (аутоиммунный тиреоидит).

Показаниями к определению анти рТТГ являются: дифференциальная диагностика гипертиреоза (болезнь Грейвса, токсический узловой зоб, тиреоидит); установление первичного диагноза болезни Грейвса у пациентов с умеренными клиническими проявлениями; контроль терапии болезни Грейвса и прогнозирование рецидива; прогнозирование фетального/неонатального тиреотоксикоза у беременных с болезнью Грейвса.

1. НАЗНАЧЕНИЕ

1.1. «Набор реагентов для количественного иммунохемилюминесцентного определения антител к рецептору тиреотропного гормона «MagnoLIA анти рТТГ», по ТУ 21.20.23-694-98539446-2023» (далее «MagnoLIA анти рТТГ») предназначен для количественного определения

«MagnoLIA анти рТТГ»

аутоантител к рецептору тиреотропного гормона (далее анти рТТГ) в сыворотке крови человека методом хемилюминесцентного иммуноанализа на парамагнитных микрочастицах с использованием автоматического анализатора «MagnoLIA».

Набор «MagnoLIA анти рТТГ» предназначен для использования совместно с медицинским изделием (далее МИ) «Калибраторы MagnoLIA анти рТТГ» и/или «Контроли MagnoLIA анти рТТГ».

1.2. Функциональное назначение МИ «MagnoLIA анти рТТГ» при совместном применении с МИ «Калибраторы MagnoLIA анти рТТГ» и/или «Контроли MagnoLIA анти рТТГ» – вспомогательное средство при дифференциальной диагностике и мониторинге заболеваний щитовидной железы.

1.3. Область применения набора – клиническая лабораторная диагностика.

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

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

1.5. Набор «MagnoLIA анти рТТГ» не имеет противопоказаний к применению.

1.6. Набор «MagnoLIA анти рТТГ» предназначен для обследования всех групп населения любого возраста без градации по демографическому или популяционному признаку.

2. ХАРАКТЕРИСТИКА НАБОРА

2.1. Принцип действия

2.1.1. Анализ

В наборе «MagnoLIA анти рТТГ» использован вариант конкурентного твердофазного иммунохемилюминесцентного анализа с задержкой внесения. Для реализации этого варианта анализа использованы моноклональные мышинные антитела к рТТГ, иммобилизованные на твердой фазе (поверхность парамагнитных микрочастиц), моноклональные мышинные антитела, конъюгированные с акридиновой меткой (конъюгат анти-рТТГ с акридиновой меткой), и буфер для анализа с рекомбинантным человеческим рТТГ.

Во время инкубации аутоантитела к рТТГ, присутствующие в исследуемом образце, связываются с рекомбинантным рТТГ, а сам этот комплекс иммобилизуется на поверхности микрочастиц. Затем аутоантитела конкурируют за свободные участки связывания рТТГ с конъюгатом анти-рТТГ с акридиновой меткой.

Анализ проводится на автоматическом анализаторе «MagnoLIA» (производитель ООО «Компания Алкор Био», Россия). Компоненты набора «MagnoLIA анти рТТГ» (парамагнитные микрочастицы, буфер для анализа и конъюгат анти-рТТГ с акридиновой меткой), калибраторы и/или контроли, исследуемые образцы сыворотки крови человека автоматически дозируются в реакционные кюветы прибора. После инкубации кюветы помещаются в магнитное поле для промывки микрочастиц и удаления компонентов реакционной среды, не связавшихся с твердой фазой («Буфер W1», производитель ООО «Компания Алкор Био», Россия). По окончании анализа, после промывки, кювета перемещается в блок считывания, и в нее автоматически дозируются «Претриггер» и «Триггер» (производитель ООО «Компания Алкор Био», Россия). При окислении метки под действием триггеров происходит излучение фотонов, которое фиксируется встроенным хемилюминометром. Интенсивность сигнала, измеренная в относительных световых единицах (relative light units, RLU), обратно пропорциональна концентрации анти рТТГ.

Анализатор самостоятельно выполняет следующие действия:

- вносит в реакционную кювету суспензию парамагнитных микрочастиц и буфер для анализа с рекомбинантным рТТГ;
- вносит в инкубационную среду 50 мкл образца/калибраторов/контролей;
- инкубирует заполненную реакционную кювету в течение 10 минут при + 37 °С с периодическим перемешиванием;
- вносит в реакционную кювету конъюгат с акридиновой меткой;
- инкубирует заполненную реакционную кювету в течение 10 минут при + 37 °С с периодическим перемешиванием;
- промывает промывочным раствором реакционную кювету и суспензию парамагнитных микрочастиц;
- добавляет к микрочастицам Претриггер и Триггер и фиксирует уровень сигнала хемилюминесценции;
- информирует о полученном результате.

2.1.2. Калибровка

Значения сигналов хемилюминесценции в кюветах, содержащих калибраторы («Калибраторы MagnoLIA анти рТТГ»¹, производитель ООО «Компания Алкор Био», Россия), используются в качестве опорных точек. С помощью данных точек происходит корректировка калибровочного графика, закодированного в памяти прибора. На основе принятого калибровочного графика рассчитывается концентрация анти рТТГ в анализируемых образцах.

2.1.3. Контроль качества

Концентрация анти рТТГ, определенная в контрольных материалах («Контроли MagnoLIA анти рТТГ», производитель ООО «Компания Алкор Био», Россия), должна попадать в допустимый диапазон определения, указанный в паспорте и закодированный в штрих-коде. Данные значения концентраций используются в рутинном контроле качества анализа для подтверждения правильности выполнения измерений.

2.2. Состав набора и комплект поставки

В состав набора реагентов входят следующие компоненты, размещенные в разных отсеках специализированного картриджа², маркированного «MagnoLIA анти рТТГ»:

- парамагнитные микрочастицы с иммобилизованными антителами к рТТГ (МЧ). Суспензия, 5 мл, отсек картриджа;

- буфер для анализа (АБ). Жидкость, 5 мл, отсек картриджа;

- конъюгат анти-рТТГ с акридиновой меткой (А*). Жидкость, 5 мл, отсек картриджа.

В комплект поставки входят: набор реагентов, инструкция по применению, паспорт.

Набор выпускается в двух вариантах исполнения. Картридж «MagnoLIA анти рТТГ» рассчитан на 100 определений (см. Таблицу 1) при использовании всего объема основных компонентов одновременно.

¹ Калибраторы, входящие в набор, аттестованы по внутренней методике предприятия по Второму международному стандарту «WHO International Standard. 2nd International Standard for Thyroid Stimulating Antibody», производства NIBSC, код 08/204.

² Габаритные размеры картриджа (ДШВ): 170,2мм×17,5мм×49,8мм.

Вариант исполнения, Кат. №	Количество определений	Количество картриджей	«MagnoLIA анти рТТГ»
1510001	100	1	
1510002	200	2	

3. АНАЛИТИЧЕСКИЕ И ДИАГНОСТИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ

3.1. Аналитическая чувствительность, нижние пределы измерения

Аналитическая чувствительность набора «MagnoLIA анти рТТГ» в соответствии с ГОСТ Р 51352-2013 составляет 0,5 МЕ/л.

Определение нижних пределов измерения набора «MagnoLIA анти рТТГ» проводилось в соответствии с модифицированным протоколом EP17 CLSI³.

Предел (порог) «холостой» пробы (LoB) соответствует концентрации, ниже которой с вероятностью 95 % будут обнаружены пробы, не содержащие анти рТТГ. LoB набора «MagnoLIA анти рТТГ» составляет 0,5 МЕ/л.

Предел (порог) обнаружения (LoD) соответствует минимальной концентрации анти рТТГ, которую можно обнаружить (значение выше предела (порога) «холостой» пробы с вероятностью 95 %). LoD набора «MagnoLIA анти рТТГ» составляет 1,0 МЕ/л.

3.2. Аналитическая специфичность

Определяется как способность набора обнаруживать лишь тот анализ, для которого он предназначен, в присутствии других величин, представленных в пробе.

Интерференция

Эндогенные интерференты

Установлено в соответствии с модифицированным протоколом EP07 и EP37 CLSI³, что повышение концентрации гемоглобина до 10 г/л, билирубина (конъюгированного) до 475 мкмоль/л, билирубина (неконъюгированного) до 684 мкмоль/л, триглицеридов до 17 ммоль/л или сывороточного альбумина до 60 г/л в пробах не оказывает негативного воздействия на результаты анализа при использовании набора «MagnoLIA анти рТТГ», но не следует использовать гемолизированные или мутные образцы.

Экзогенные интерференты

Прием лекарственных средств способен непредсказуемо исказить результаты анализа при использовании набора «MagnoLIA анти рТТГ» и должен быть отменен за 2 – 3 дня до забора крови. Если отмена лекарств невозможна, следует учитывать вероятность искажения данных при интерпретации полученного результата.

Перекрестная реактивность

Наличие перекрестных реакций в образцах, содержащих потенциальные кросс-реактанты: ЛГ, ФСГ и ХГЧ.

3.4. Повторяемость и воспроизводимость

Коэффициент вариации концентрации анти рТТГ в одном и том же образце при использовании набора «MagnoLIA анти рТТГ» не превышает 8 %.

3.5. Диапазон измерений

Линейный диапазон измерений набора «MagnoLIA анти рТТГ» составляет 0,5 – 50 МЕ/л. Значения ниже аналитической чувствительности отображаются как < 0,5 МЕ/л. Значения выше максимального значения мастер-кривой отображаются как > 50 МЕ/л.

³ Clinical and Laboratory Standards Institute, Институт клинических и лабораторных стандартов.

Для получения информации о результатах, находящихся за верхним пределом указанного диапазона измерений, следует развести образцы «Дилуэнт 1» в соотношении 1:10 (с использованием анализатора или вручную) и повторно их исследовать. В случае разведения образца вручную измеренную концентрацию анти рТТГ необходимо умножить на фактор разведения (10).

Внимание! Концентрация образца после разведения должна быть не менее 5 МЕ/л!

3.6. Диапазон ожидаемых значений

Диагностическое пороговое значение для дифференциальной диагностики Базедовой болезни было определено как 2,5 МЕ/л при использовании образцов практически здоровых людей, пациентов с заболеваниями щитовидной железы, не связанными с указанным заболеванием, и пациентов с нелеченой Базедовой болезнью.

Диапазон ожидаемых значений зависит от многих факторов: специфичности метода, особенностей исследуемой популяции, точности метода в конкретной лаборатории. По этой причине рекомендуется каждой лаборатории использовать предоставленные изготовителем значения только до тех пор, пока специалистами лаборатории не будут определены диапазоны ожидаемых значений, характерных для конкретной популяции в месте расположения лаборатории.

3.7. Открытие

Тест на «открытие» — это проверка соответствия значения определяемой концентрации анти рТТГ расчетной величине. Процент открытия для набора «MagnaLIA анти рТТГ» составляет 90-110%.

4. МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

4.1. Потенциальный риск применения набора – класс 2а (согласно Приказу Министерства здравоохранения РФ №4н от 06.06.2012 г.).

4.2. Все компоненты набора в используемых концентрациях являются нетоксичными.

4.3. При работе с набором следует соблюдать требования ГОСТ Р 52905-2007 и СанПиН 3.3686-21.

4.4. Допускать к работе с набором только специально обученный персонал.

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

4.6. При работе с набором следует использовать специализированную одежду (медицинский халат или комбинезон, шапочку) и средства индивидуальной защиты (маску, защитные очки, одноразовые резиновые или пластиковые перчатки, разрешенные к применению на территории РФ).

4.7. Внимание! В состав компонентов набора входит соляная кислота в концентрации 0,05 % и консервант в концентрации менее 0,05 %, что является безопасным для человека. При использовании по назначению и соблюдении мер предосторожности контакт с организмом человека исключен. При аварийных ситуациях возможно раздражение кожи и слизистой оболочки глаз у чувствительных лиц. При контакте промыть пораженное место водой и обратиться за медицинской помощью.

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

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

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

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

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

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

4.14. Не использовать набор по истечении срока годности.

5. ОБОРУДОВАНИЕ И МАТЕРИАЛЫ, НЕОБХОДИМЫЕ ДЛЯ ПРОВЕДЕНИЯ АНАЛИЗА

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

- «Набор реагентов для калибровки «Калибраторы MagnoLIA анти рТТГ», по 21.20.23-695-98539446-2023» (производитель ООО «Компания Алкор Био», Россия, кат. № 1510101, 1510105);

- «Набор реагентов для контроля качества анализа «Контроли MagnoLIA анти рТТГ», по ТУ 21.20.23-696-98539446-2023» (производитель ООО «Компания Алкор Био», Россия, кат. № 1510201, 1510205);

- «Водно-солевой раствор для промывки реакционных кювет MagnoLIA «Буфер W1» (производитель ООО «Компания Алкор Био», Россия, кат № 0000405);

- Встряхиватель лабораторный медицинский;

- Пипетка полуавтоматическая одноканальная со сменными наконечниками с изменяемым объемом отбора жидкостей: на 200 – 1000 мкл, аттестованная по значению средней дозы и сходимости результатов пипетирования, погрешность не более 3 %;

- Холодильник;

- Многоцелевые полипропиленовые пробирки 12 × 75 мм вместимостью 5,0 мл, «пробирки для образцов» (производитель ООО «Гем», Россия);

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

При необходимости! Водно-солевой раствор для разведения образцов MagnoLIA «Дилуэнт 1» (производитель ООО «Компания Алкор Био», Россия, кат. № 0000301 картридж или кат. № 0001001 флакон).

6. АНАЛИЗИРУЕМЫЕ ОБРАЗЦЫ

6.1. Забор крови из вены осуществляют с соблюдением правил асептики. После формирования сгустка сыворотку отделяют путем центрифугирования (при 800-1600 g в течение 10 мин. при комнатной температуре).

6.2. Система автоматического анализатора «MagnoLIA» не позволяет проверить тип образца. Производитель не несет ответственности за проверку типа образца, используемого при анализе «MagnoLIA анти рТТГ».

6.3. Для проведения анализа не следует использовать гемолизированную или мутную сыворотку.

6.4. Для проведения анализа необходимо не менее 300 мкл образца для постановки в монопликатах. Для анализа в одном повторении достаточно 50 мкл образца, дополнительно 250 мкл должно закладываться как мертвый объем, для срабатывания датчика уровня иглы.

6.5. Исследуемая аликвота образца не должна находиться более трех часов на борту анализатора.

6.6. Образцы сыворотки крови разрешается хранить при температуре +2...+8 °С не более 6 суток в холодильных камерах или в холодильниках, обеспечивающих регламентированный температурный режим; при необходимости более длительного хранения рекомендуется аликвотировать образец и хранить в замороженном виде при температуре -20 °С и ниже. Не допускается повторное замораживание образца.

6.7. Образцы с концентрацией анти рТТГ, находящейся за верхним пределом диапазона измерений, должны быть разведены «Дилуентом 1» в 10 раз (с использованием анализатора или вручную) и исследованы повторно. При необходимости повторить анализ для разведенного образца следует выполнить его разведение заново.

7. ПРОВЕДЕНИЕ АНАЛИТИЧЕСКОЙ СЕССИИ

Описанная в данной инструкции информация содержит общие сведения о порядке проведения аналитической сессии на анализаторе «MagnoLIA». Для получения детальной информации перед началом работы ознакомьтесь с руководством по эксплуатации анализатора «MagnoLIA».

7.1. Подготовка реагентов

7.1.1. Перед помещением нового (запечатанного) картриджа «MagnoLIA анти рТТГ» в блок реагентов анализатора необходимо предварительно перемешать его содержимое вручную. Важно избегать образования пены при перемешивании. Не следует встряхивать картридж. Для ручного перемешивания выполните следующие операции:

1) Сориентируйте картридж горизонтально, отверстиями с защитной пленкой вверх и возьмите с противоположных краев.

2) Плавно поднимите один из краев таким образом, чтобы картридж оказался повернут на 90 градусов (т.е. занял вертикальное положение).

3) Плавно поднимите другой край, одновременно опуская первый, таким образом, чтобы картридж развернулся на 180 градусов в вертикальной плоскости.

4) Плавно верните картридж в горизонтальное положение.

5) Повторите шаги 2-4 не менее 20 раз или до выполнения следующих условий:

- на дне картриджа отсутствуют скопления слежавшихся микрочастиц;
- в суспензии отсутствуют конгломераты микрочастиц.

Для картриджей, хранящихся в загрузочном блоке анализатора, ручное перемешивание не требуется, перед запуском аналитической сессии производится автоматическое покачивание картриджей, необходимое для ресуспендирования микрочастиц.

Вскрытые картриджи, хранящиеся в холодильнике в заводской таре, перед помещением в блок реагентов, требуют тщательного, но осторожного перемешивания парамагнитных микрочастиц. Избегать выплескивания жидкостей и пенообразования.

Если микрочастицы не удастся перевести в гомогенную суспензию, НЕ ИСПОЛЬЗУЙТЕ НАБОР.

7.1.2. Все остальные реагенты готовы к использованию.

7.1.3. Перед помещением реагентов в соответствующие блоки анализатора проверить все растворы на отсутствие пузырьков воздуха. Удалить пузырьки до проведения анализа легким покачиванием, не допуская пенообразования.

7.1.4. Образцы сыворотки крови для анализа должны быть доведены до комнатной температуры. Образцы после оттаивания необходимо **ТЩАТЕЛЬНО** перемешать с помощью **МЕДЛЕННЫХ** вращательных движений или осторожного переворачивания и перед использованием центрифугировать для удаления дисперсного вещества.

Убедитесь в отсутствии пузырьков во всех образцах. Удалите пузырьки до проведения анализа.

7.2. Процедура калибровки

Предварительно полученная референсная калибровочная кривая (мастер-кривая) адаптируется для анализа «MagnoLIA анти рТТГ» при использовании набора «Калибраторы MagnoLIA анти рТТГ».

Калибровка при использовании набора «Калибраторы MagnoLIA анти рТТГ» должна выполняться в следующих случаях:

- при запуске сессии на анализаторе «MagnoLIA» с использованием картриджа «MagnoLIA анти рТТГ», калибровка которого ранее не проводилась;
- один раз в 7 дней для каждого картриджа «MagnoLIA анти рТТГ»;
- при запуске сессии на анализаторе «MagnoLIA» с использованием картриджа «MagnoLIA анти рТТГ», калибровка которого просрочена (от момента последней калибровки прошло более 7 дней);
- если результат анализа хотя бы одного контроля из набора «Контроли MagnoLIA анти рТТГ» выходит за пределы установленного диапазона.

Анализатор «MagnoLIA» может осуществлять калибровку в отдельно выделенной сессии или одновременно с образцами в рамках одной аналитической сессии.

ВНИМАНИЕ!

Компоненты набора «Калибраторы MagnoLIA анти рТТГ» являются многократными, одного комплекта Калибраторов 1-4 достаточно для 10 процедур калибровки.

Для предотвращения испарения жидкости, сразу после использования флаконы необходимо закрыть крышками в соответствии с их маркировкой, поместить в упаковку предприятия-изготовителя в вертикальном положении и хранить при температуре от + 2 до + 8 °C в холодильных камерах или в холодильниках, обеспечивающих регламентированный температурный режим.

Флаконы с калибраторами не должны находиться на борту прибора более 3 часов, суммарно в десяти сессиях, необходимо учитывать это при выполнении процедуры калибровки одновременно с образцами в рамках одной аналитической сессии. Для получения более подробной информации обратитесь к инструкции по применению набора «Калибраторы MagnoLIA анти рТТГ».

7.3. Процедура контроля качества

Подтверждение правильности анализа при использовании набора «Контроли MagnoLIA анти рТТГ» должно выполняться в каждой аналитической сессии. При продолжительности сессии более суток, определение концентрации контролей должно быть проведено повторно по истечении 24 часов от начала сессии. Подтверждение правильности анализа выполняется в рамках рутинного контроля качества, где контроли из набора размещают в штативах, предназначенных для калибраторов и контролей, и обрабатывают их результаты так же, как образцы пациентов.

ВНИМАНИЕ!

«MagnoLIA анти рТТГ»

Компоненты набора «Контроли MagnoLIA анти рТТГ» являются многократными, одного комплекта Контролей 1 и 2 достаточно для 20 процедур контроля качества.

Для предотвращения испарения жидкости, сразу после использования флаконы необходимо закрыть крышками в соответствии с их маркировкой, поместить в упаковку предприятия-изготовителя в вертикальном положении и хранить при температуре от + 2 до + 8 °С в холодильных камерах или в холодильниках, обеспечивающих регламентированный температурный режим.

Флаконы с контролями не должны находиться на борту прибора более 5 часов, суммарно в двадцати сессиях, необходимо учитывать это при выполнении процедуры валидации одновременно с образцами в рамках одной аналитической сессии. Для получения более подробной информации обратитесь к инструкции по применению набора «Контроли MagnoLIA анти рТТГ».

7.4. Запуск аналитической сессии

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

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

7.4.3. Загрузите данные об образцах и реагентах в память автоматического анализатора «MagnoLIA» согласно руководству по эксплуатации.

7.4.4. Создайте список задач, которые должны быть выполнены в данной аналитической сессии, согласно руководству по эксплуатации.

7.4.5. Запустите аналитическую сессию автоматического анализатора согласно руководству по эксплуатации.

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

7.5. Получение результатов

7.5.1. Перейдите в меню **НАЗНАЧЕНИЯ**.

7.5.2. Для отображения конкретного результата на экране, выберите в таблице результатов ячейку, соответствующую пациенту (правый столбец) и тесту (верхняя строка).

7.5.3. Для печати результатов аналитической сессии, нажмите кнопку **ПЕЧАТЬ** и выберите из открывшегося списка необходимое действие.

Анализатор позволяет распечатать:

- список задач, заданных для данной аналитической сессии;
- результаты пациента, выбранного оператором;
- все результаты, полученные в данной аналитической сессии;
- результаты, начиная с или заканчивая пациентом, выбранным оператором.

7.6. Ограничение теста

В диагностических целях результаты, полученные при применении набора «MagnoLIA анти рТТГ», следует использовать совместно с результатами других диагностических методов: клинических (субъективное и объективное обследование), инструментальных, лабораторных и прочее.

Образцы, взятые у пациентов, которые в диагностических или лечебных целях принимали препараты моноклональных мышинных антител, могут содержать человеческие антитела против мышинных антител. Такие образцы могут приводить к ошибочно завышенным или заниженным значениям. Может потребоваться дополнительная клиническая или диагностическая информация для определения статуса пациента.

Находящиеся в образце крови гетерофильные антитела, которые могут взаимодействовать с иммуноглобулинами, входящими в состав реагентов, обладают способностью создавать помехи иммунохимическому анализу *in vitro*. Образцы, взятые у пациентов, постоянно вступающих в контакт с животными или продуктами на основе сыворотки животных, могут быть подвержены интерференции, и в них могут наблюдаться аномальные значения. В таких случаях для постановки диагноза может потребоваться дополнительная информация.

В случае дополнительного разведения исследуемых образцов следует иметь в виду, что по причине гетерогенности антител к рТТГ для некоторых образцов линейный характер изменения концентрации при разведении может нарушаться.

8. ТРАНСПОРТИРОВАНИЕ И ХРАНЕНИЕ

8.1. Транспортирование наборов следует производить всеми видами крытого транспорта при температуре от + 2 до + 8 °С.

8.2. Транспортирование изделий при температуре от + 2 до + 8 °С должно производиться в емкостях или при помощи холодильных установок, обеспечивающих регламентированный температурный режим.

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

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

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

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

Наборы с истекшим сроком годности применению не подлежат.

8.7. При дробном использовании компоненты набора хранятся в упаковке предприятия-изготовителя (чтобы не допустить опрокидывания) при температуре от + 2 до + 8 °С в холодильнике или в холодильных камерах, обеспечивающих регламентированный температурный режим, в течение 1 месяца со дня вскрытия первичной упаковки. Рекомендуется заклеивать скотчем вскрытый картридж для уменьшения испарения. При хранении в холодильнике перед каждым использованием для ресуспендирования парамагнитных микрочастиц содержимое картриджа следует тщательно перемешать под визуальным контролем, избегая пенообразования и выплескивания жидкостей.

8.8. Допускается хранение картриджа на борту прибора в течение 1 месяца со дня вскрытия первичной упаковки.

9. ГАРАНТИЙНЫЕ ОБЯЗАТЕЛЬСТВА

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

10. БЕЗОПАСНАЯ УТИЛИЗАЦИЯ

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

Таблица 2

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

11. ИНФОРМАЦИЯ О ПРОИЗВОДИТЕЛЕ

По вопросам качества МИ «Набор реагентов для количественного иммунохемилюминесцентного определения антител к рецептору тиреотропного гормона «MagnoLIA анти рТТГ», по ТУ 21.20.23-694-98539446-2023» обращаться в ООО «Компания Алкор Био» по адресу: 192148, г. Санкт-Петербург, Железнодорожный проспект, д. 40, лит. А, тел/факс: 8(812) 677-8779, телефон «горячей линии»: 8-800-234-37-79.

12. СИМВОЛЫ, ИСПОЛЬЗУЕМЫЕ НА ЭТИКЕТКАХ

	Медицинское изделие для диагностики in vitro		Содержимого достаточно для проведения n тестов
	Номер по каталогу		Осторожно!
	Код партии (номер серии)		Использовать до
	Изготовитель		Предел температур
	Дата изготовления		Биологический риск
	Обратитесь к инструкции по применению		Беречь от влаги
	Верх		Не допускать воздействия солнечного света

Инструкция разработана в соответствии с ТУ 21.20.23-694-98539446-2023.

Прошито, пронумеровано, скреплено печатью

1 (подпись) лист 2

Генеральный директор

ООО «Компания Алкор Био»

Д.Г. Полинцев



П А С П О Р Т № E002

Набор реагентов для количественного иммунохемилюминесцентного определения антител к рецептору тиреотропного гормона «MagnoLIA анти рТТГ», по ТУ 21.20.23-694-98539446-2023
Кат. № 1510001 Серия № E002 Формирование № 1 Количество 100 шт.

Наименование реагента	Внешний вид и форма выпуска	Комплектация	Серия реагента	Соответствие контролируемого параметра
Комплект поставки				
Парамагнитные микрочастицы с иммобилизованными антителами к рТТГ (МЧ)	Мелкодисперсный осадок коричневого цвета, переходящий в суспендированное состояние при встряхивании, в прозрачной бесцветной жидкости	1 картридж (соответствующий отсек, 5 мл)	E002	соответствует
Буфер для анализа (АБ)	Прозрачная бесцветная жидкость	1 картридж (соответствующий отсек, 5 мл)	E002	соответствует
Конъюгат анти-рТТГ с акридиновой меткой (А*)	Прозрачная бесцветная жидкость	1 картридж (соответствующий отсек, 5 мл)	E002	соответствует
Паспорт		1 шт.	-	-
Инструкция по применению		1 шт.	-	-

Параметры контроля качества		
Наименование контролируемого параметра	Норма	Соответствие контролируемого параметра*
Аналитический сигнал Калибратора 1, отн. свет. ед., не менее	500 000	соответствует
Соотношение аналитических сигналов калибраторов	$B_1 > B_2 > B_3 > B_4$	соответствует
Номинальное значение Калибратора 2, МЕ/л	2,5	н/д
Номинальное значение Калибратора 3, МЕ/л	5,0	н/д
Отклонение концентрации Калибратора 2 и Калибратора 3 от номинального значения, процент	± 25	соответствует

Упаковка и маркировка	Картридж (соответствующие отсеки специализированного картриджа из полиэтилена низкого давления с запаянными отверстиями). Этикетки из ленты клеевой на бумажной основе	соответствует
-----------------------	---	---------------

*Данные аттестации при совместном использовании с МИ «Калибраторы MagnoLIA анти рТТГ», серия № E002.

Дата изготовления набора «12» мая 2023 г.

Срок годности набора до «12» мая 2024 г.

Условия хранения +2...+8 °С

Условия транспортирования +2...+8 °С. Допускается транспортирование набора при температуре до +25 °С не более 15 суток, в том числе при температуре +37 °С не более 1 суток

ТОЛЬКО ДЛЯ ДИАГНОСТИКИ *IN VITRO*

Для профессионального применения

Набор соответствует

ТУ 21.20.23-694-98539446-2023

РУ № _____

Выполнил Душенькина А.Г.

Проверил Казаринова Н.А.



ООО «Компания Алкор Био»
г. Санкт-Петербург, Железнодорожный пр., д. 40, лит. А
Телефон/факс: (812) 677-87-79

П А С П О Р Т № E003

**Набор реагентов для количественного иммунохемилюминесцентного
определения антител к рецептору тиреотропного гормона
«MagnoLIA анти рТТГ», по ТУ 21.20.23-694-98539446-2023**
Кат. № 1510002 Серия № E003 Формирование № 1 Количество 100 шт.

Наименование реагента	Внешний вид и форма выпуска	Комплектация	Серия реагента	Соответствие контролируемого параметра
Комплект поставки				
Парамагнитные микрочастицы с иммобилизованными антителами к рТТГ (МЧ)	Мелкодисперсный осадок коричневого цвета, переходящий в суспендированное состояние при встряхивании, в прозрачной бесцветной жидкости	2 картриджа (соответствующий отсек, 5 мл)	E003	соответствует
Буфер для анализа (АБ)	Прозрачная бесцветная жидкость	2 картриджа (соответствующий отсек, 5 мл)	E003	соответствует
Конъюгат анти-рТТГ с акридиновой меткой (А*)	Прозрачная бесцветная жидкость	2 картриджа (соответствующий отсек, 5 мл)	E003	соответствует
Паспорт		1 шт.	-	-
Инструкция по применению		1 шт.	-	-

Параметры контроля качества		
Наименование контролируемого параметра	Норма	Соответствие контролируемого параметра*
Аналитический сигнал Калибратора 1, отн. свет. ед., не менее	500 000	соответствует
Соотношение аналитических сигналов калибраторов	$B_1 > B_2 > B_3 > B_4$	соответствует
Номинальное значение Калибратора 2, МЕ/л	2,5	н/д
Номинальное значение Калибратора 3, МЕ/л	5,0	н/д
Отклонение концентрации Калибратора 2 и Калибратора 3 от номинального значения, процент	± 25	соответствует

Упаковка и маркировка	Картриджи (соответствующие отсеки специализированного картриджа из полиэтилена низкого давления с запаянными отверстиями). Этикетки из ленты клеевой на бумажной основе	соответствует
-----------------------	--	---------------

*Данные аттестации при совместном использовании с МИ «Калибраторы MagnoLIA анти рТТГ», серия № E003.

Дата изготовления набора «15» мая 2023 г.

Срок годности набора до «15» мая 2024 г.

Условия хранения +2...+8 °С

Условия транспортирования +2...+8 °С. Допускается транспортирование набора при температуре до +25 °С не более 15 суток, в том числе при температуре +37 °С не более 1 суток

ТОЛЬКО ДЛЯ ДИАГНОСТИКИ *IN VITRO*

Для профессионального применения

Набор соответствует

ТУ 21.20.23-694-98539446-2023

РУ № _____

Выполнил Душенькина А.Г.

Проверил Казаринова



Прошито, пронумеровано, скреплено печатью

4 (четыре) лист 1

Генеральный директор

ООО «Компания Алкор Био»

Д.Г. Полинцев

