

УТВЕРЖДАЮ

Директор ООО «ЛИДКОР»

 Е.Ю. Гохгут



«19» июня 2023 г.

ИНСТРУКЦИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ ДЛЯ ДИАГНОСТИКИ IN VITRO

Набор контрольных материалов «Лидлаб Амур ПКТ Контроль» для контроля качества количественного определения прокальцитонина (ПКТ, РСТ) в сыворотке и плазме крови человека методом иммунохемилюминесцентного анализа (ИХЛА) на анализаторе автоматическом иммунохемилюминесцентном «Лидлаб Амур» для диагностики in vitro по ТУ 21.20.23-207-65614693-2022

Версия 2

ТУ 21.20.23-207-65614693-2022

2023

1. Наименование

Набор контрольных материалов «Лидлаб Амур ПКТ Контроль» для контроля качества количественного определения прокальцитонина (ПКТ, РСТ) в сыворотке и плазме крови человека методом иммунохемилюминесцентного анализа (ИХЛА) на анализаторе автоматическом иммунохемилюминесцентном «Лидлаб Амур» для диагностики *in vitro* по ТУ 21.20.23–207–65614693–2022 (далее по тексту – Набор, Набор контрольных материалов, Набор контрольных материалов «Лидлаб Амур ПКТ Контроль», изделие).

2. Назначение

Набор контрольных материалов «Лидлаб Амур ПКТ Контроль» предназначен для контроля качества количественного определения прокальцитонина (ПКТ, РСТ) в сыворотке и плазме крови человека методом иммунохемилюминесцентного анализа (ИХЛА) на анализаторе автоматическом иммунохемилюминесцентном «Лидлаб Амур» (ООО «ЛИДКОР», Россия).

Функциональное назначение: вспомогательное средство в диагностике *in vitro*.

3. Показания, противопоказания и побочные явления

Показания: контроль качества анализа при количественном определении прокальцитонина (ПКТ, РСТ).

Противопоказания: в рамках установленного производителем назначения не имеет.

Побочные явления: при соблюдении условий и правил транспортирования, хранения и применения не выявлены.

Специфическая патология, состояние или фактор риска: не применимо.

Исследуемый биологический материал: не применимо.

Определяемый аналит: не применимо.

Тип анализа: Не применимо. Предназначен для контроля качества анализа при количественном определении прокальцитонина (ПКТ, PCT).

4. Потенциальные пользователи и область применения

Потенциальный потребитель: врач клинической лабораторной диагностики и другие специалисты в области клинической лабораторной диагностики, прошедшие обучение по работе с анализатором автоматическим иммунохемилюминесцентным «Лидлаб Амур». Только для профессионального использования.

Область применения – клиническая лабораторная диагностика.

5. Комплектность и состав Набора контрольных материалов

1) Лиофилизированный контрольный материал, уровень 1, с низкой концентрацией – 2 флакона по 2,0 мл;

2) Лиофилизированный контрольный материал, уровень 2, с высокой концентрацией – 2 флакона по 2,0 мл;

3) Инструкция по применению – 1 шт.;

4) Аналитический паспорт – 1 шт.

Компоненты Набора контрольных материалов:

Лиофилизированный контрольный материал, уровень 1, с низкой концентрацией	2 флакона по 2,0 мл	Рекомбинантный прокальцитонин человека. Матрица: ТРИС буфер, БСА, 0,05% ProClin 300
Лиофилизированный контрольный материал, уровень 2, с высокой концентрацией	2 флакона по 2,0 мл	

В составе медицинского изделия отсутствуют материалы, вступающие в непосредственный или опосредованный контакт с организмом пациента (телом человека).

В составе компонентов медицинского изделия отсутствуют лекарственные средства.

Компоненты изделия не являются стерильными и не требуют стерилизации.

Число использований не ограничено, использовать по мере необходимости до исчерпания объема или истечения срока годности. Отобранный для анализа контрольный материал запрещается использовать повторно.

6. Принцип метода

Набор контрольных материалов «Лидлаб Амур ПКТ Контроль» предназначен для контроля качества при «сэндвич» иммунохемилюминесцентном анализе (ИХЛА).

Инкубация: Прокальцитонин образца реагирует с антителами к прокальцитонину, нанесенными на парамагнитные микрочастицы, в составе Реагента парамагнитных микрочастиц R1, и антителами к прокальцитонину, мечеными эфиром акридиния, в составе Реагента меченых антител R2, с образованием комплекса «антитело-антиген-антитело».

Промывка: под действием магнитного поля парамагнитные микрочастицы адсорбируются на стенках реакционной кюветы, а несвязанные компоненты смываются реагентом «Лидлаб Амур раствор промывающий».

Детекция и интерпретация: к реакционной смеси добавляют растворы «Лидлаб Амур Пре-триггер» и «Лидлаб Амур Триггер». Сигнал от хемилюминесцентной реакции измеряется в относительных световых единицах (ОСЕ).

Существует прямая зависимость между количеством прокальцитонина в образце и значением ОСЕ, обнаруженным оптической системой «Анализатора автоматического иммунохемилюминесцентного «Лидлаб Амур» для диагностики in vitro по ТУ 26.51.53-283-65614693-2022, в вариантах исполнения».

Результаты определяются с помощью калибровочной кривой, которая создается путем калибровки по трем точкам, и эталонной кривой, задаваемой QR-кодом реагента.

7. Описание медицинского изделия

Набор контрольных материалов «Лидлаб Амур ПКТ Контроль» представляет собой двухуровневый контрольный материал (уровень 1 – с низкой концентрацией, уровень 2 – с высокой концентрацией) в виде лиофилизированного порошка. В комплект поставки входит по два флакона с контрольным материалом каждого уровня, инструкция и аналитический паспорт со значениями концентраций.

Внешний вид

Порошок белого цвета. Полностью растворяется при добавлении 2 мл воды очищенной (дистиллированной) в течение 20 минут. В восстановленном виде представляет собой прозрачный раствор без осадка, хлопьев и посторонних включений.

Ллиофилизированный контрольный материал, уровень 1, с низкой концентрацией, помещен во флаконы из нейтрального боросиликатного стекла (коричневый) с завинчивающейся крышкой белого цвета. Ллиофилизированный контрольный материал, уровень 2, с высокой концентрацией, помещен во флаконы из нейтрального боросиликатного стекла (коричневый) с завинчивающейся крышкой черного цвета.

8. Меры предосторожности и ограничения метода

- Потенциальный риск применения набора - класс 2б (согласно Приказу Министерства здравоохранения РФ №4н от 06.06.2012 г.);
- Только для диагностики *in vitro*;
- В состав матрицы контрольных материалов входит бычий сывороточный альбумин (БСА). Наличие сертификата о происхождении и/или санитарном состоянии животных не может полностью гарантировать отсутствие инфекционных патогенных агентов. Поэтому рекомендуется соблюдать обычные меры предосторожности (например, не глотать или не вдыхать);

– Набор контрольных материалов содержит консервант ProClin 300, который может быть вреден при проглатывании, вызывать аллергическую кожную реакцию и оказывать токсичное действие на водные организмы. Однако используемая концентрация (0,05 %) является безопасной для человека и окружающей среды;

– Не смешивайте контрольные материалы разных серий;

– Не смешивайте свежие контрольные материалы с уже используемыми;

– Не переливайте контрольный материал обратно в исходный флакон после взятия;

– Не используйте Набор контрольных материалов после истечения срока годности;

– Не используйте контрольные материалы из поврежденной упаковки.

– Значения концентраций контрольных материалов зависят от серии;

– Не замораживайте Набор контрольных материалов, прежде чем открыть его;

– Используйте средства индивидуальной защиты при работе с контрольными материалами.

– Дезинфекция разлитых контрольных материалов выполняется с использованием дезинфицирующих средств в соответствии с СанПиН 2.1.3684.

9. Подготовка контрольных материалов

Контрольные материалы поставляются в лиофилизированной форме.

– Аккуратно постучите по флакону, чтобы контрольный материал оказался на дне флакона.

– Откройте флакон, осторожно поднимите резиновую пробку, чтобы воздух попал во флакон, затем полностью снимите ее.

- Добавьте 2 мл очищенной (дистиллированной) воды.
- Закройте флакон резиновой заглушкой и крышкой, дайте постоять 10–20 минут для полного растворения содержимого, в течение которых осторожно встряхните флакон 5–10 раз. Затем растворите содержимое сверху путем осторожного переворачивания примерно 10 раз. Избегайте образования пены.
- Возьмите необходимый объем для каждого анализа в соответствии с инструкцией по применению на Набор реагентов «Лидлаб Амур ПКТ».
- Распределите контрольный материал в несколько небольших флаконов с герметичной крышкой и храните их в соответствии с требованиями пункта 10 данной инструкции.

10. Стабильность, условия хранения, использования и транспортировки

Условия хранения, стабильность

- Неоткрытые контрольные материалы стабильны до истечения срока годности (48 месяцев) при температуре от +2 до +8 °С.
- После восстановления контрольные материалы стабильны в течение 3 дней при температуре хранения от + 20 до + 25°С.
- После восстановления контроли стабильны в течение 30 дней при температуре хранения от + 2 до + 8°С.
- После восстановления контроли стабильны в течение 90 дней при температуре хранения - 20 °С или ниже. Размораживание / оттаивание замороженных восстановленных контрольных материалов следует производить при комнатной температуре в течение 30 мин. После размораживания контрольные материалы необходимо встряхнуть.
- Допускается повторное замораживание-оттаивание восстановленных контролей не более 2 раз.
- Изделия в упаковке изготовителя следует хранить на складах. Хранение изделий при температуре от +2 до +8 °С должно осуществляться в

холодильных камерах или в холодильниках, обеспечивающих регламентированный температурный режим с ежедневной регистрацией температуры. Хранение изделий должно осуществляться в темном месте. Изделия, хранившиеся с нарушением регламентированного режима, применению не подлежат.

Условия транспортировки

Транспортирование изделий до конечного потребителя на всех этапах должно производиться всеми видами транспорта (воздушный, водный, железнодорожный, автомобильный) в крытых транспортных средствах в соответствии с правилами перевозок, действующими на транспорте данного вида при температуре от +2 до +8 °С с соблюдением холодовой цепи в течение 12 дней. Не подвергать длительному воздействию тепла, влаги, прямых солнечных лучей. Замораживание Набора контрольных материалов не допускается. Транспортирование изделий должно осуществляться в термоконтейнерах одноразового пользования содержащих хладоэлементы, или в термоконтейнерах многократного применения с автоматически поддерживаемой температурой или в авторефрижераторах с использованием термоиндикаторов. Изделия, транспортированные с нарушением температурного режима, применению не подлежат.

11. Оборудование и материалы, не входящие в комплект поставки, но необходимые для проведения анализа

- Вода очищенная (дистиллированная);
- Флаконы с герметичной крышкой;
- Набор реагентов «Лидлаб Амур ПКТ» для количественного определения прокальцитонина (ПКТ, PCT) в сыворотке и плазме крови человека методом иммунохемилюминесцентного анализа (ИХЛА) на анализаторе автоматическом иммунохемилюминесцентном «Лидлаб Амур» для диагностики in vitro по ТУ 21.20.23-243-65614693-2022;

- Раствор запускающий "Лидлаб Амур Пре-триггер" для анализатора автоматического иммунохемилюминесцентного «Лидлаб Амур» для диагностики in vitro по ТУ 21.20.23-277-65614693-2022;
- Раствор запускающий "Лидлаб Амур Триггер" для анализатора автоматического иммунохемилюминесцентного «Лидлаб Амур» для диагностики in vitro по ТУ 21.20.23-279-65614693-2022;
- Раствор промывающий для анализатора автоматического иммунохемилюминесцентного «Лидлаб Амур раствор промывающий» для диагностики in vitro по ТУ 21.20.23-276-65614693-2022;
- Кювета одноразовая «Лидлаб Амур Кювета» для анализатора автоматического иммунохемилюминесцентного «Лидлаб Амур» для диагностики in vitro по ТУ 32.50.50-281-65614693-2022;
- Анализатор автоматический иммунохемилюминесцентный «Лидлаб Амур» для диагностики in vitro по ТУ 26.51.53-283-65614693-2022, в вариантах исполнения.

12. Процедура анализа

Анализ проводится в соответствии с инструкцией по применению Набора реагентов «Лидлаб Амур ПКТ» и Руководством по эксплуатации анализатора «Лидлаб Амур».

13. Информация о значениях концентраций, приписанных контрольным материалам

Значения концентраций прокальцитонина в контрольных материалах указаны в Аналитическом паспорте на медицинское изделие «Набор контрольных материалов «Лидлаб Амур ПКТ Контроль» для контроля качества количественного определения прокальцитонина (ПКТ, РСТ) в сыворотке и плазме крови человека методом иммунохемилюминесцентного анализа (ИХЛА) на анализаторе автоматическом иммунохемилюминесцентном «Лидлаб Амур» для диагностики in vitro по ТУ 21.20.23-207-65614693-2022». Результаты контроля качества, которые не

попадают в допустимые диапазоны, могут указывать на недействительные результаты исследований. В данном случае исследование необходимо повторить. При повторном несоответствии необходимо использовать набор контрольных материалов другой серии.

14. Утилизация

Утилизация изделия должна производиться в соответствии с нормами и правилами, действующими на момент утилизации.

Отходы, образующиеся в результате использования изделия, а также неиспользованные изделия, потерявшие свои потребительские свойства, или изделия с истекшим сроком годности подлежат утилизации или уничтожению в соответствии с СанПиН 2.1.3684-21 как отходы класса Б (эпидемиологически опасные отходы).

Упаковочные материалы и сопроводительная документация подлежат утилизации в соответствии с СанПиН 2.1.3684-21 как отходы класса А (эпидемиологически безопасные отходы) в соответствии с СанПиН 2.1.3684-21.

15. Функциональные характеристики

Внутрифлаконная вариация: коэффициент вариации $CV \leq 8\%$.

Межфлаконная вариация: коэффициент вариации $CV \leq 8\%$.

Концентрация (диапазон целевых значений)

	Концентрация	Диапазон целевых значений по результатам анализа
Лиофилизированный контрольный материал, уровень 1, с низкой концентрацией	0,5 нг/мл	0,3 – 0,7 нг/мл
Лиофилизированный контрольный материал, уровень 2, с высокой концентрацией	9,5 нг/мл	7 – 12 нг/мл

Метрологическая прослеживаемость контрольных материалов оценена при помощи Стандартного образца предприятия «ПКТ Стандарт» в соответствии с ГОСТ ISO 17511. Конкретные величины неопределенности значений, приписанных контрольным материалам, могут быть предоставлены по запросу потребителя.

Коммутабельность: коэффициент корреляции $r \geq 0,975$, угол наклона находится в пределах $0,9 \leq y \leq 1,1$.

16. Гарантийные обязательства

Предприятие-изготовитель гарантирует стабильность и соответствие изделия требованиям Технических условий при соблюдении условий транспортирования, хранения и применения в течение всего срока годности.

Срок годности Набора контрольных материалов «Лидлаб Амур ПКТ Контроль» — 48 месяцев с даты производства.

Рекламации следует направлять по адресу производителю: Общество с ограниченной ответственностью «ЛИДКОР» (ООО «ЛИДКОР»), Россия, 620102, Свердловская область, г.о. город Екатеринбург, г. Екатеринбург, ул. Посадская, стр. 23, офис 204. Телефон: 8 (800) 500-71-28. Адрес электронной почты: marketing@leadcore.ru.

17. Сведения о производителе медицинского изделия

Производителем медицинского изделия «Набор контрольных материалов «Лидлаб Амур ПКТ Контроль» для контроля качества количественного определения прокальцитонина (ПКТ, РСТ) в сыворотке и плазме крови человека методом иммунохемилюминесцентного анализа (ИХЛА) на анализаторе автоматическом иммунохемилюминесцентном «Лидлаб Амур» для диагностики *in vitro* по ТУ 21.20.23-207-65614693-2022» является Общество с ограниченной ответственностью «ЛИДКОР» (ООО «ЛИДКОР»).

Юридический адрес: Россия, 620102, Свердловская область, г.о. город Екатеринбург, г. Екатеринбург, ул. Посадская, стр. 23, офис 204.

Адрес места производства медицинского изделия:

1. ООО «ЛИДКОР», Россия, 620033, Свердловская область, г. Екатеринбург, ул. Краснодарская, д.15.

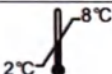
2. ООО «ЛИДКОР», Россия, 141981, Московская область, г. Дубна, ул. Приборостроителей, 3а.

18. Перечень применяемых стандартов

ГОСТ Р ИСО 15223-1-2020, ГОСТ Р ИСО 18113-1-2015, ГОСТ Р ИСО 18113-2-2015, ГОСТ Р ЕН 13612-2010, ГОСТ Р 51088-2013, ГОСТ Р ИСО 23640-2015, ГОСТ ISO 17511-2011, ГОСТ Р 53133.3-2008, ГОСТ ISO 14971-2021, ГОСТ Р 51352-2013, СанПиН 2.1.3684-21.

19. Расшифровка графических символов

Символ	Расшифровка
	Номер по каталогу
	Код партии
	L (Low) – с низкой концентрацией
	H (High) – с высокой концентрацией
	Изготовитель
	Дата изготовления
	Использовать до
	Не использовать при повреждении упаковки

	Обратитесь к инструкции по применению
	Осторожно!
	Медицинское изделие для диагностики in vitro
	Биологический риск
	Пределы температуры
	Хранить вертикально
	Хрупкое, обращаться осторожно
	Беречь от влаги
	Не допускать воздействия солнечного света
	Токсично
	Опасно для водной среды

20. Литературные ссылки

1. NHS Publication, 5th edition, December 2009. Biosafety in Microbiological and Biomedical Laboratories.

Всего прошнуровано, пронумеровано
и скреплено печатью

13 (Тринадцать) л.

Директор
ООО «ЛИДКОР»

/Е. Ю. Гохгут/



АНАЛИТИЧЕСКИЙ ПАСПОРТ № 01/2022

Набор контрольных материалов «Лидлаб Амур ПКТ Контроль» для контроля качества количественного определения прокальцитонина (ПКТ, PCT) в сыворотке и плазме крови человека методом иммунохемилюминесцентного анализа (ИХЛА) на анализаторе автоматическом иммунохемилюминесцентном «Лидлаб Амур» для диагностики in vitro по ТУ 21.20.23-207-65614693-2022

ТУ 21.20.23-207-65614693-2022

РУ №

№ серии 20220101

Кат. № СС820

Дата изготовления

01.07.2022

Годен до

01.07.2026

Условия хранения: при температуре от +2 до +8 °С в течение 48 месяцев.

Замораживание не допускается.

	Наименование компонента Характеристика	Описание	Результат контроля
1.	Лиофилизированный контрольный материал, уровень 1, с низкой концентрацией, 2,0 мл/флакон – 2 шт.	Рекомбинантный прокальцитонин человека. Матрица: ТРИС буфер, БСА, 0,05% ProClin 300	Соответствует
2.	Лиофилизированный контрольный материал, уровень 1, с высокой концентрацией, 2,0 мл/флакон – 2 шт.		Соответствует
3.	Инструкция по применению, 1 шт.		Соответствует
Технические характеристики			
1.	Лиофилизированный контрольный материал, уровень 1, с низкой концентрацией	Внешний вид: порошок белого цвета	Соответствует
	Лиофилизированный контрольный материал, уровень 2, с высокой концентрацией		Соответствует
2.	Лиофилизированный контрольный материал, уровень 1, с низкой концентрацией	Растворимость: полностью растворяется при добавлении 2 мл воды очищенной (дистиллированной). Время растворения – не более 20 мин.	Соответствует 6 мин
	Лиофилизированный контрольный материал, уровень 2, с высокой концентрацией		Соответствует 7 мин
3.	Лиофилизированный контрольный материал, уровень 1, с низкой концентрацией	Прозрачность и цветность: в восстановленном виде представляет собой прозрачный бесцветный раствор без осадка, хлопьев и посторонних включений	Соответствует
	Лиофилизированный контрольный материал, уровень 2, с высокой концентрацией		Соответствует
4.	Лиофилизированный контрольный материал, уровень 1, с низкой концентрацией	Габаритные размеры первичной упаковки: Высота флакона: 42,00 ± 2 мм; Диаметр флакона: 22 ± 2 мм; Высота крышки: 14,00 ± 1 мм; Диаметр крышки: 20,6 ± 2 мм	Соответствует
	Лиофилизированный контрольный материал, уровень 2, с высокой концентрацией		Соответствует

Функциональные характеристики				
1.	Лиофилизированный контрольный материал, уровень 1, с низкой концентрацией	Внутрифлаконная вариация: коэффициент вариации $CV \leq 8\%$		Соответствует 2,25 %
	Лиофилизированный контрольный материал, уровень 2, с высокой концентрацией			Соответствует 2,89 %
2.	Лиофилизированный контрольный материал, уровень 1, с низкой концентрацией	Межфлаконная вариация: коэффициент вариации $CV \leq 8\%$		Соответствует 3,23 %
	Лиофилизированный контрольный материал, уровень 2, с высокой концентрацией			Соответствует 3,37 %
3.	Лиофилизированный контрольный материал, уровень 1, с низкой концентрацией	Концентрация	Диапазон целевых значений по результатам анализа	Соответствует 0,45 – 0,53 нг/мл
		0,5 нг/мл	0,3 – 0,7 нг/мл	
	Лиофилизированный контрольный материал, уровень 2, с высокой концентрацией	Концентрация	Диапазон целевых значений по результатам анализа	Соответствует 9,00 – 9,98 нг/мл
		9,5 нг/мл	7 – 12 нг/мл	

Транспортирование: Транспортирование изделий до конечного потребителя на всех этапах должно производиться всеми видами транспорта (воздушный, водный, железнодорожный, автомобильный) в крытых транспортных средствах в соответствии с правилами перевозок, действующими на транспорте данного вида при температуре от +2 до +8 °С с соблюдением холодовой цепи в течение 12 дней. Не подвергать длительному воздействию тепла, влаги, прямых солнечных лучей. Замораживание Набора контрольных материалов не допускается. Транспортирование изделий должно осуществляться в термоконтейнерах одноразового пользования содержащих хладоэлементы, или в термоконтейнерах многократного применения с автоматически поддерживаемой температурой или в авторефрижераторах с использованием термоиндикаторов. Изделия, транспортированные с нарушением температурного режима, применению не подлежат.

Заключение: Качество расфасовки, комплектность, маркировка, упаковка, показатели качества «Набора контрольных материалов «Лидлаб Амур ПКТ Контроль» для контроля качества количественного определения прокальцитонина (ПКТ, РСТ) в сыворотке и плазме крови человека методом иммунохемилюминесцентного анализа (ИХЛА) на анализаторе автоматическом иммунохемилюминесцентном «Лидлаб Амур» для диагностики in vitro по ТУ 21.20.23 – 207-65614693-2022» соответствуют требованиям ТУ 21.20.23-207-65614693-2022.

Дата выдачи паспорта: 31.07.2022

Главный инженер по подготовке

Директор ООО «ЛИДКОР»



Никонов С.Ю.

Улыбин А.И.

Подпись, печать

КОПИЯ
ВЕРНА

Всего прошнуровано, пронумеровано
и скреплено печатью

2 (дв) л.

Директор
ООО «ЛИДКОР»

Ю. Гохгут/



АНАЛИТИЧЕСКИЙ ПАСПОРТ № 02/2022

Набор контрольных материалов «Лидлаб Амур ПКТ Контроль» для контроля качества количественного определения прокальцитонина (ПКТ, PCT) в сыворотке и плазме крови человека методом иммунохемилюминесцентного анализа (ИХЛА) на анализаторе автоматическом иммунохемилюминесцентном «Лидлаб Амур» для диагностики in vitro по ТУ 21.20.23-207-65614693-2022

ТУ 21.20.23-207-65614693-2022

РУ №

№ серии 20220102

Кат. № СС820

Дата изготовления

02.07.2022

Годен до

02.07.2026

Условия хранения: при температуре от +2 до +8 °С в течение 48 месяцев.

Замораживание не допускается.

	Наименование компонента Характеристика	Описание	Результат контроля
1.	Лиофилизированный контрольный материал, уровень 1, с низкой концентрацией, 2,0 мл/флакон – 2 шт.	Рекомбинантный прокальцитонин человека. Матрица: ТРИС буфер, БСА, 0,05% ProClin 300	Соответствует
2.	Лиофилизированный контрольный материал, уровень 1, с высокой концентрацией, 2,0 мл/флакон – 2 шт.		Соответствует
3.	Инструкция по применению, 1 шт.		Соответствует
Технические характеристики			
1.	Лиофилизированный контрольный материал, уровень 1, с низкой концентрацией	Внешний вид: порошок белого цвета	Соответствует
	Лиофилизированный контрольный материал, уровень 2, с высокой концентрацией		Соответствует
2.	Лиофилизированный контрольный материал, уровень 1, с низкой концентрацией	Растворимость: полностью растворяется при добавлении 2 мл воды очищенной (дистиллированной). Время растворения – не более 20 мин.	Соответствует 7 мин
	Лиофилизированный контрольный материал, уровень 2, с высокой концентрацией		Соответствует 7 мин
3.	Лиофилизированный контрольный материал, уровень 1, с низкой концентрацией	Прозрачность и цветность: в восстановленном виде представляет собой прозрачный бесцветный раствор без осадка, хлопьев и посторонних включений	Соответствует
	Лиофилизированный контрольный материал, уровень 2, с высокой концентрацией		Соответствует
4.	Лиофилизированный контрольный материал, уровень 1, с низкой концентрацией	Габаритные размеры первичной упаковки: Высота флакона: 42,00 ± 2 мм; Диаметр флакона: 22 ± 2 мм; Высота крышки: 14,00 ± 1 мм; Диаметр крышки: 20,6 ± 2 мм	Соответствует
	Лиофилизированный контрольный материал, уровень 2, с высокой концентрацией		Соответствует

Функциональные характеристики				
1.	Лиофилизированный контрольный материал, уровень 1, с низкой концентрацией	Внутрифлаконная вариация: коэффициент вариации $CV \leq 8\%$		Соответствует 4,21 %
	Лиофилизированный контрольный материал, уровень 2, с высокой концентрацией			Соответствует 4,56 %
2.	Лиофилизированный контрольный материал, уровень 1, с низкой концентрацией	Межфлаконная вариация: коэффициент вариации $CV \leq 8\%$		Соответствует 3,48 %
	Лиофилизированный контрольный материал, уровень 2, с высокой концентрацией			Соответствует 3,75 %
3.	Лиофилизированный контрольный материал, уровень 1, с низкой концентрацией	Концентрация	Диапазон целевых значений по результатам анализа	Соответствует 0,47 – 0,55 нг/мл
		0,5 нг/мл	0,3 – 0,7 нг/мл	
	Лиофилизированный контрольный материал, уровень 2, с высокой концентрацией	Концентрация	Диапазон целевых значений по результатам анализа	Соответствует 9,13 – 10,04 нг/мл
		9,5 нг/мл	7 – 12 нг/мл	

Транспортирование: Транспортирование изделий до конечного потребителя на всех этапах должно производиться всеми видами транспорта (воздушный, водный, железнодорожный, автомобильный) в крытых транспортных средствах в соответствии с правилами перевозок, действующими на транспорте данного вида при температуре от +2 до +8 °С с соблюдением холодовой цепи в течение 12 дней. Не подвергать длительному воздействию тепла, влаги, прямых солнечных лучей. Замораживание Набора контрольных материалов не допускается. Транспортирование изделий должно осуществляться в термоконтейнерах одноразового пользования содержащих хладоэлементы, или в термоконтейнерах многократного применения с автоматически поддерживаемой температурой или в авторефрижераторах с использованием термоиндикаторов. Изделия, транспортированные с нарушением температурного режима, применению не подлежат.

Заключение: Качество расфасовки, комплектность, маркировка, упаковка, показатели качества «Набора контрольных материалов «Лидлаб Амур ПКТ Контроль» для контроля качества количественного определения прокальцитонина (ПКТ, РСТ) в сыворотке и плазме крови человека методом иммунохемилюминесцентного анализа (ИХЛА) на анализаторе автоматическом иммунохемилюминесцентном «Лидлаб Амур» для диагностики in vitro по ТУ 21.20.23 – 207-65614693-2022» соответствуют требованиям ТУ 21.20.23-207-65614693-2022.

Дата выдачи паспорта: 31.07.2022

Главный инженер по подготовке

Директор ООО «ЛИДКОР»



Никонов С.Ю.

Улыбин А.И.

КОПИЯ
ВЕРНА

Всего прошнуровано, пронумеровано
и скреплено печатью

2 (два) л.



/Е. Ю. Гохгут/

