

NOTARIAL CERTIFICATE

TO ALL TO WHOM THESE PRESENTS SHALL COME,

I, **LIU PAK YIN**, Notary Public, duly authorized and qualified to practise in Hong Kong, Special Administrative Region of the People's Republic of China DO HEREBY CERTIFY that to the best of my knowledge and belief the attached: -

1. **Instruction for use**

are original documents provided on behalf of **Maccura Biotechnology Co., Ltd. (迈克医疗电子有限公司)** to the undersigned.

For the text of the annexed documents, I assume no responsibility.

IN TESTIMONY whereof I have hereunto subscribed my name and affixed my Seal of Office this 20th day of November, 2023 in the Year Two Thousand and Twenty-three.

Li Pak Yin

LIU PAK YIN
Notary Public,
Hong Kong SAR

Address : 6th Floor, Prince's Building,
Chater Road, Hong Kong

This Apostille only certifies the authenticity of the signature and the capacity of the person who has signed the public document, and, where appropriate, the identity of the seal or stamp which the public document bears. This Apostille does not certify the content of the document for which it was issued. To verify the issuance of this Apostille, see

"https://www.judiciary.hk/en/court_services_facilities/apostille_verification.html"

此項文件加簽僅就公共文件上簽署的真確性、簽署人的身分及、如適用的話、文件上的蓋章蓋印予以證明。此項文件加簽並不就文件的內容作出證明。就發出此文件加簽之簽證，見 "https://www.judiciary.hk/zh/court_services_facilities/apostille_verification.html"

APOSTILLE (Convention de La Haye du 5 octobre 1961)			
1. Country: 國家/地區		Hong Kong, China 中國香港	
This public document 此公共文件			
2. has been signed by 簽署人爲		LIU Pak Yin 廖伯賢	
3. acting in the capacity of 其行事的身分爲		Notary Public 公證人	
4. bears the seal / stamp of 蓋有的蓋章/蓋印		LIU Pak Yin 廖伯賢	
Certified 加簽證明			
5. at 在	High Court 高等法院	6. the 於	22 NOV 2023 2023 年 11 月 22 日
7. by 由	Simon KWANG Registrar, High Court 鄭卓宏 高等法院司法常務官		
8. No 編號	126468 / 2023		
9. Seal / stamp: 蓋章/蓋印	10. Signature: 簽署		

Reference Code 參考編號: 5F04CB6C



To whom it may

We Mac
61173
cal

To whom it may concern

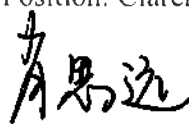
To be submitted to the Competent Health Authorities in Russian Federation

I herewith confirm that the content of document «Instruction for use» on medical device «A set of reagents and calibrators for the quantitative determination of cancer antigen CA 15-3 by immunochemiluminescent method in serum and plasma on Maccura i (CA 15-3 (CLIA)) analyzers, a set of 200 tests», is valid and true.

Maccura Biotechnology Co.,Ltd., 16#, Baichuan Road, Hi-tech Zone, 611731 Chengdu, People's Republic of China is the legal manufacturer of the device mentioned in the document «Instruction for use».

Name and Position: Clarence Xiao, Regional Sales Supervisor

Signature:



Stamp:

Набор для иммунохемилюминесцентного анализа на раковый антиген 15-3 (CA 15-3)

Кат. №

IM4405103: 50 тестов
IM4401103: 100 тестов
IM4402103: 200 тестов
IM4406103: 2×50 тестов
IM4407103: 2×100 тестов
IM4403103: 2×200 тестов

Приборы, на которых можно использовать набор

i 3000, i 1000, i 1000L, i 1000S

Назначение

Предназначен для количественного определения *in vitro* ракового антигена 15-3 (CA 15-3) методом иммунохемилюминесцентного анализа в сыворотке или плазме крови человека.

Сводная информация

CA 15-3 — эпитоп антигена MUC-1 (гликопротеина муцинового типа), распознаваемый моноклональными антителами 115-D8 и DF-3, присутствует в мембране эпителиальных клеток молочных желез, легких, яичников, поджелудочной железы и других злокачественных или нормальных эпителиальных клеток. В последние годы многочисленные исследования показали, что уровень CA 15-3 в сыворотке связан с состоянием лимфатических узлов и паталогической стадией у пациентов с раком молочной железы. Концентрация CA 15-3 в сыворотке у пациентов на III, IV стадиях значительно превышает концентрацию у пациентов на I, II стадиях.

Принцип работы теста

Этот анализ на CA 15-3 представляет собой «сэндвич»-формат иммунохемилюминесцентного анализа с использованием технологии хемилюминесцентных микрочастиц.

Шаг 1: перемешиваются магнитные микрочастицы, покрытые моноклональным антителом к CA 15-3 с образцом для образования конъюгатов антигена с антителом.

Шаг 2: после промывки добавляются моноклональные антитела к CA 15-3, меченные эфиром акридиния (ЭА), для образования иммунного комплекса антитело-антиген-антитело. После еще одной промывки добавляется субстратный буфер для хемилюминесцентного анализатора, а итоговая хемилюминесцентная реакция измеряется в относительных световых единицах (RLU). Значение RLU прямо пропорционально концентрации CA 15-3 в образце.

Компоненты набора

Набор для анализа на CA 15-3 (ИХЛА) состоит из картриджа, содержащего реагенты R1, R2, и 2 пробирок с калибраторами Cal1, Cal2.

R1: мышиные моноклональные антитела анти-CA 15-3 ≥ 2 мкг/мл

магнитные микрочастицы $\geq 0,4$ мг/мл

R2: мышиные моноклональные антитела анти-CA 15-3, помеченные эфиром акридиния $\geq 0,05$ мкг/мл.

Cal1: CA 15-3, казеин

Cal2: CA 15-3, казеин

Размер набора и объем соответствующих реагентов:

Размер	50 тестов	100 тестов	200 тестов
R1	3,5 мл	6,0 мл	11,0 мл
R2	6,0 мл	11,0 мл	21,0 мл

Объем соответствующих калибраторов:

Cal1	0,5 мл
Cal2	0,5 мл

Точные концентрации калибровочного раствора из конкретной партии хранятся в радиочастотной карте реагента (RFID-метке) или закодированы в штрих-коде калибраторов.

Прослеживаемость: этот метод стандартизирован с использованием внутренних референтных материалов предприятия.

Компоненты реагентов из разных партий не являются взаимозаменяемыми.

Необходимые, но не предоставляемые материалы

№ по каталогу IM4291106 — Набор контрольных материалов для контроля качества определения опухолевых маркеров (Tumor Marker Control), уровень 1, 2,0 мл×1;

№ по каталогу IM4292106 — Набор контрольных материалов для контроля качества определения опухолевых маркеров (Tumor Marker Control), уровень 1, 2,0 мл×6;

№ по каталогу IM4293106 — Набор контрольных материалов для контроля качества определения опухолевых маркеров (Tumor Marker Control), уровень 1, 2,0 мл×12;

№ по каталогу IM4294106 — Набор контрольных материалов для контроля качества определения опухолевых маркеров (Tumor Marker Control), уровень 2, 2,0 мл×1;

№ по каталогу IM4295106 — Набор контрольных материалов для контроля качества определения опухолевых маркеров (Tumor Marker Control), уровень 2, 2,0 мл×6;

№ по каталогу IM4296106 — Набор контрольных материалов для контроля качества определения опухолевых маркеров (Tumor Marker Control), уровень 2, 2,0 мл×12;

№ по каталогу IM4297106 — Набор контрольных материалов для контроля качества определения опухолевых маркеров (Tumor Marker Control), уровень 3, 2,0 мл×1;

№ по каталогу IM4298106 — Набор контрольных материалов для контроля качества определения опухолевых маркеров (Tumor Marker Control), уровень 3, 2,0 мл×6;

№ по каталогу IM4299106 — Набор контрольных материалов для контроля качества определения опухолевых маркеров (Tumor Marker Control), уровень 3, 2,0 мл×12;

№ по каталогу IM4409452 — Раствор промывающий для хемилюминесцентных анализаторов (CLIA Wash Buffer), 250,0 мл×2;

№ по каталогу IM4401452 — Раствор промывающий для хемилюминесцентных анализаторов (CLIA Wash Buffer), 500,0 мл×2;

№ по каталогу IM4406452 — Раствор промывающий для хемилюминесцентных анализаторов (CLIA Wash Buffer), 2,0 л×1;

№ по каталогу IM4407452 — Раствор промывающий для хемилюминесцентных анализаторов (CLIA Wash Buffer), 2,0 л×2;

№ по каталогу IM4408452 — Раствор промывающий для хемилюминесцентных анализаторов (CLIA Wash Buffer), 2,0 л×4;

№ по каталогу IM4405452 — Раствор промывающий для хемилюминесцентных анализаторов (CLIA Wash Buffer), 5,0 л×1;

№ по каталогу IM4402465 — Раствор очищающий для хемилюминесцентных анализаторов (WS Wash Buffer), 60 мл×2;

№ по каталогу IM4401451 — Набор хемилюминесцентных субстратов для анализаторов (CLIA Substrate Buffer), A: 200,0 мл×1, B: 200,0 мл×1;

№ по каталогу IM4402451 — Набор хемилюминесцентных субстратов для анализаторов (CLIA Substrate Buffer), A: 500,0 мл×1, B: 500,0 мл×1;

№ по каталогу EIM4401465 — Кювета реакционная для анализаторов (Chemiluminescence Analyzer Reaction Cuvettes), 3500 шт.;

№ по каталогу EIM9401007 — Анализатор хемилюминесцентный автоматический Maccura i 1000 (i 1000 Automatic Chemiluminescence Analyzer), анализатор×1, коробка для принадлежностей×1;

№ по каталогу EIM9401008 — Анализатор хемилюминесцентный автоматический Maccura i 1000L (i 1000L Automatic Chemiluminescence Analyzer), анализатор×1, коробка для принадлежностей×1;

№ по каталогу EIM9401009 — Анализатор хемилюминесцентный автоматический Maccura i 1000S (i 1000S Automatic Chemiluminescence Analyzer), анализатор×1, коробка для принадлежностей×1;

№ по каталогу NEIM9401001 — Анализатор хемилюминесцентный автоматический Maccura i 3000 (i 3000 Automatic Chemiluminescence Analyzer), анализатор×1, коробка для принадлежностей×1.

Меры предосторожности и предупреждения

- Исключительно для диагностики in vitro.
- Необходимо набор использовать в соответствии с инструкцией по применению. При отклонении от инструкции по применению, надежность результатов анализа не может быть гарантирована.
- Перед запуском набора реагентов в работу поместите его в вертикальное положение и убедитесь, что автоматическое смешивание магнитных микрочастиц осуществляется полностью.

- Данное изделие требует обращения с образцами человеческого происхождения. Рекомендуется, чтобы все материалы человеческого происхождения считались потенциально инфекционными и обрабатывались с соблюдением применимого законодательства. Все материалы, контаминированные образцами пациентов, должны быть инактивированы с помощью утвержденных процедур (автоклавирование или химическая обработка) в соответствии с применимыми нормами.
- Продукт содержит компоненты химического происхождения. Следует избегать контакта с кожей и слизистыми оболочками. При попадании материала в глаза, в рот или на кожу промыть проточной водой, при необходимости обратиться за медицинской помощью.
- Из-за методологической или антительной специфичности определение онкомаркеров в одном и том же образце с использованием реагентов разных изготовителей может дать различные результаты. Поэтому в процессе мониторинга опухоли результаты обнаружения с применением разных реагентов не следует сравнивать друг с другом напрямую во избежание неправильной медицинской интерпретации.
- Все испытательное оборудование и соответствующая стеклянная и пластиковая посуда изделия должны быть чистыми и без дефектов.
- Упаковочные материалы, которые не являются биоразлагаемыми, следует сдавать в региональные пункты приема отходов.
- Набор реагентов не следует использовать по истечении срока годности.

Хранение и стабильность

Неоткрытые реагенты и калибраторы стабильны до истечения срока годности, указанного на этикетках, при хранении в вертикальном положении при температуре от 2 °C до 8 °C и в месте, защищенном от прямых солнечных лучей. Избегать замораживания.

После вскрытия реагенты стабильны в течение 35 дней, если хранить их в условиях применения (4-10°C), а калибраторы стабильны в течение 35 дней, если их хранить при температуре от 2 °C до 8 °C.

Сбор и подготовка образцов

- Человеческую сыворотку, плазму, антикоагулированную ЭДТА или гепарином, собирают в соответствии со стандартными процедурами. Следуйте инструкции по применению на набор, а также инструкциям изготовителя на пробирки для сбора и подготовки образцов. См. инструкции изготовителя пробирок для сбора образцов в отношении времени и скорости центрифугирования. Набор не тестировался с пробирками для сбора всех изготовителей. Каждая лаборатория должна определить целесообразность применения пробирок для сбора.
- Образцы не должны содержать микробного загрязнения, фибрина, эритроцитов, следов сильно выраженной липемии, следов сильно выраженного гемолиза или других твердых частиц. Если образец мутный или имеет видимые хлопья, его следует центрифугировать, а надосадочную жидкость можно использовать для обнаружения.
- Центрифугирование образцов сыворотки до завершения формирования сгустка может привести к присутствию фибрина в сыворотке. С целью предотвращения ошибочных результатов из-за присутствия фибрина необходимо дождаться завершения формирования сгустка перед центрифугированием образцов. Некоторым образцам, особенно собранным у пациентов, принимающих антикоагулянты, может потребоваться больше времени на свертывание.
- Если тестирование требуется отложить более чем на 24 часа, образцы должны быть разделены на сыворотку или плазму, которые следует хранить отдельно. Образцы можно хранить до 7 дней при температуре 2–8 °C или 6 месяцев при температуре –20 °C.
- Соблюдайте меры предосторожности при обращении с образцами пациентов, чтобы не допустить перекрестного заражения.
- Для достижения оптимальных результатов осмотрите все образцы на наличие пузырьков. Удалите пузырьки с помощью пипетки перед анализом.
- Допускается не более 1 цикла замораживания-оттаивания образцов.
- После оттаивания образцы необходимо тщательно перемешать с помощью вихревого смесителя на низкой скорости или путем осторожного переворачивания, а затем центрифугировать, чтобы убрать сгустки, хлопья, осадок для получения согласованных результатов.
- Не используйте образцы и контроль, стабилизированные азидом
- Перед измерением убедитесь, что образцы пациентов, калибраторы и материалы контрольные имеют комнатную температуру (15–25 °C). По причине возможного испарения измерение образцов, калибраторов и контролей в анализаторах следует проводить в течение 2 (двух) часов.
- Требуемый объем: 160 мкл для первого теста на СА 15-3 плюс 10 мкл для каждого дополнительного теста на СА 15-3 из той же пробирки с образцом.

Процедура анализа

- Следуйте процедурам, описанным в Руководстве пользователя автоматического хемилюминесцентного анализатора компании «Маккура» (Maccura).
- Проверьте целостность набора перед применением. Не используйте его в случае обнаружения повреждения или утечки.
- Перед загрузкой реагентов убедитесь, что загружены параметры теста.
- Инструментом для вскрытия картриджа необходимо проколоть отсеки на картридже.
- Перед запуском набора убедитесь, что магнитные микрочастицы перемешаны, чтобы они оставались во взвешенном состоянии и не образовывалась пена.
- Поместите реагенты в любую позицию в отсек для реагентов. При закрытии отсека для реагентов анализатор автоматически сканирует и считывает данные RFID-метки реагента.
- Убедитесь в наличии всех необходимых реагентов для анализа. Убедитесь в наличии всех принадлежностей.

Система автоматически выполняет следующие действия:

1. Внесение образца в реакционную кювету.
2. Дозирование компонентов набора в соответствии с программой теста, перемешивание и инкубация.
3. Отмывка магнитных частиц.
4. Добавление хемилюминесцентных субстратов А и В.
5. Измерение количества относительных световых единиц RLU.
6. Световые единицы с помощью калибровочной кривой переводятся в единицы измерения, соответствующие данному тесту.

Калибровка

- Убедитесь, что калибратор имеет комнатную температуру.
- Убедитесь, что анализатор получил информацию о соответствующем калибраторе. Сведения о конкретных операциях см. в руководстве пользователя автоматического хемилюминесцентного анализатора компании «Маккура» (Maccura).
- Поместить пробирку на штатив образцов, предназначенный для калибратора.
- После калибровки пробирки с калибровочным материалом необходимо убрать с борта, закрыть крышкой и убрать в холодильник.

Рекомендуемая частота калибровки:

- ◆ Для каждой новой партии реагентов.
- ◆ Через 7 дней при использовании того же набора реагентов.
- ◆ Через 28 дней при использовании той же партии реагентов.
- ◆ Параметры контрольных образцов выходят за пределы допустимого диапазона.
- ◆ После капитального ремонта или замены запчастей.

Контроль качества

- Используйте рекомендованный контрольный материал.
- Убедитесь, что контрольный образец имеет комнатную температуру.
- Следуйте процедурам, описанным в Инструкции по применению рекомендованного контрольного материала компании «Маккура» (Maccura).
- Убедитесь, что анализатор получил информацию о соответствующем контрольном образце. Сведения о конкретных операциях см. в руководстве пользователя автоматического хемилюминесцентного анализатора компании «Маккура» (Maccura).
- Убедитесь, что контрольные значения находятся в пределах диапазона концентраций.

Рекомендуемая частота контроля качества:

- ◆ Для каждого нового реагента.
- ◆ После каждой калибровки.
- ◆ Раз в 24 часа во время использования теста.
- ◆ Если процедуры контроля качества в лаборатории пользователя требуют более частого применения контрольных образцов для проверки результатов тестов, следуйте процедурам, учитывающим специфику лаборатории.

Диапазон измерения

0,800 Е/мл – 500 Е/мл определяется пределом обнаружения и максимумом референсной калибровочной

кривой.

Расчет

- Анализатор рассчитывает концентрацию в соответствии с калибровочной кривой и значением в относительных световых единицах (RLU) для тестируемого образца.

Разведение

- Образцы, для которых превышена верхняя граница диапазона линейности, перед тестом необходимо развести с помощью протокола автоматического разведения.
- Для получения информации о конкретной процедуре разведения обратитесь к руководству пользователя автоматического хемилюминесцентного анализатора компании «Маккура» (Maccura).
- Рекомендованное соотношение разведения для теста на CA 15-3 составляет 1:5.
- Автоматическое разведение
- Выберите коэффициент разведения 5 в рабочем интерфейсе, после чего система выполняет разведение образца 1:5 и автоматически выводит результат, умноженный на 5.

Референтные интервалы

≤27,96 Е/мл

Приведенный выше референтный интервал представляет собой 95-й процентиль результатов для 198 образцов здоровых людей. Рекомендуется, чтобы каждая лаборатория установила свой собственный нормальный диапазон, который может быть уникальным для обслуживаемой ей популяции с учетом этнической принадлежности, географического расположения, диеты или факторов окружающей среды.

Интерпретация результатов

В диагностических целях такие результаты всегда следует оценивать в сочетании с историей болезни пациента, результатами клинических обследований и другими данными.

Если результаты не соответствуют клиническим данным, предлагается дополнительное тестирование для подтверждения результата.

Ограничение

- Этот анализ прошел валидацию только для образцов человеческой сыворотки и плазмы (гепарин и ЭДТА). Валидация для других типов образцов не проводилась.
- Образцы с выраженными признаками желтухи, гемолиза, липемии и контаминации могут привести к ошибочным результатам.
- Для тех пациентов, которым в последние месяцы проводили переливание крови, либо в терапии использовались другие препараты крови, следует с осторожностью интерпретировать результаты теста.
- Могут возникать отклонения, вызванные чрезвычайно высокими титрами антител к стрептавидину и приемом высоких доз биотина.
- Гетерофильные антитела в образце могут вступать в реакцию с иммуноглобулинами реагента, влияя на результаты иммуноанализа in vitro.
- Пациенты, регулярно контактирующие с животными или продуктами на основе сыворотки животных, могут быть подвержены такому влиянию, в результате чего могут наблюдаться аномальные значения.
- Результаты различных систем обнаружения нельзя использовать как согласованные.

Функциональные характеристики

1. Чувствительность

Предел холостой пробы: ≤0,500 Е/мл.

Предел обнаружения: ≤0,800 Е/мл.

Предел холостой пробы — это 95% значения квантиля калибровочного раствора нулевой концентрации для повторного определения.

Предел определения — это наименьшая концентрация аналита, которая отличает его от холостой пробы (погрешность вычисления $\beta = 0,05$)

2. Линейность

В диапазоне концентраций CA 15-3 от 1,000 Е/мл до 500,000 Е/мл, тест на «линейность», в пределах 90-110%.

В диапазоне от 1,000 Е/мл до 500,000 Е/мл коэффициент корреляции r не менее 0,9900.

3. Воспроизводимость

Коэффициент вариации (КВ) внутри партий не выше 15,0 %.
Коэффициент вариации (КВ) между партиями не выше 15,0 %.
Общая воспроизводимость: КВ ≤ 15 %.

4. Специфичность

4.1 Перекрестная реактивность

При измерении концентрации 500 МЕ/мл АФП, 500 нг/мл РЭА, 1000 Е/мл СА 125, 1000 Е/мл СА 19-9 и 100 нг/мл ПСА результаты для СА 15-3 в образцах были меньше 1,000 Е/мл.

4.2 Влияние интерферирующих веществ

Отсутствует влияние следующих интерферирующих веществ до заданных концентраций (относительное отклонение от исходного значения ≤ 10%): билирубин 500 мкмоль/л, гемоглобин 10 г/л, триглицериды 17 ммоль/л, биотин 100 нг/мл, ЭДТА-Na2 5 мг/мл.

5. Хук-эффект

Для данного теста на СА 15-3 (ИХЛА) не наблюдался хук-эффект для концентрации СА 15-3 до 18 000 Е/мл.

6. Клинические исследования

Проведено сравнительное исследование данного изделия и подобных изделий с использованием клинических образцов (1202 шт.). Получено следующее уравнение линейной регрессии с соответствующим коэффициентом корреляции:

Центр	Количество	Формула	R ²	r
С	464	$y=0,9370x+3,6644$	0,7508	0,87
В	366	$y=1,2188x+3,0245$	0,7890	0,89
С	372	$y=0,9769x+1,1225$	0,9509	0,98
Всего	1202	$y=0,9708x+3,6595$	0,8046	0,90

Активный мониторинг

Если с этим изделием произошел какой-либо серьезный инцидент, пожалуйста, свяжитесь с производителем и сообщите об этом в местный компетентный орган.

Список литературы

- Хилькенс Й., Хильгерс Й., Буййс Ф. и соавт. (Hilkens J, Hilgers J, Buijs F, et al). Применение моноклонального антитела к оболочкам жирового шарика молока в исследованиях карциномы (Monoclonal Antibody Against Human Milk-fat Globule Membranes Useful in Carcinoma Research). Протиды биологических жидкостей (Prot Biol Fluids) 1984, 31: 1013-1016.
- Хилькенс Й., Буййс Ф., Хильгерс Й. и соавт. (Hilkens J, Buijs F, Hilgers J, et al). Моноклональное антитело к оболочкам жирового шарика молока для обнаружения дифференцирующих антигенов молочной железы и рака молочной железы (Monoclonal Antibody Against human Milk-Fat Globule Membrane Detecting Differentiation Antigens of the Mammary Gland and its Tumors). Международный журнал по онкологическим заболеваниям (Int J Cancer) 1984, 34: 197-206.
- Хайес Д.Ф., Зеравски В., Куфе Д. (Hayes DF, Zurawski V, Kufe D). Сравнение уровней циркулирующего антигена СА 15-3 и раково-эмбрионального антигена у пациентов с раком молочной железы (Comparison of Circulating CA15-3 and Carcinoembryogenic Antigen Levels in Patients with Breast Cancer). Журнал клинической онкологии (J ClinOnc) 1986, 4: 1542-1550.



«Маккура Биотехнологджи Ко., Лтд.» (Maccura Biotechnology Co., Ltd.)

№ 16, ул. Байчуань, Зона высоких технологий, 611731

Чэнду, КИТАЙСКАЯ НАРОДНАЯ РЕСПУБЛИКА (16#, Baichuan Road, Hi-tech Zone, 611731 Chengdu, PEOPLE'S REPUBLIC OF CHINA)

Тел.: +86 28 8782 6777

Факс: +86 28 8782 5783

Эл. почта: maccura@maccura.com



«Шанхай Интернешнл Холдинг Корп. ГмбХ (Европа)» (Shanghai International Holding Corp. GmbH (Europe))

Айффештрассе 80, 20537 Гамбург, Германия (Eiffestrasse 80, 20537 Hamburg, Germany)

www.maccura.com

Символы, используемые на этикетке

Символы	Определение
	НЕ ДОПУСКАТЬ ВОЗДЕЙСТВИЯ СОЛНЕЧНОГО СВЕТА
	ПРЕДЕЛ ТЕМПЕРАТУРЫ
	МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ ДЛЯ ДИАГНОСТИКИ IN VITRO
	ХРАНИТЬ ВЕРТИКАЛЬНО
	ПОСЛЕ ИСПОЛЬЗОВАНИЯ ВЫБРОСИТЬ ВМЕСТЕ С МУСОРОМ
	УПАКОВКА ПРИГОДНА ДЛЯ ВТОРИЧНОЙ ПЕРЕРАБОТКИ
	ОБРАТИТЕСЬ К ИНСТРУКЦИИ ПО ПРИМЕНЕНИЮ
	КОД ПАРТИИ
	НОМЕР ПО КАТАЛОГУ
	ИСПОЛЬЗОВАТЬ ДО
	ДАТА ИЗГОТОВЛЕНИЯ
	ИЗГОТОВИТЕЛЬ
	СОДЕРЖИМОГО ДОСТАТОЧНО ДЛЯ ПРОВЕДЕНИЯ N ТЕСТОВ
	УПОЛНОМОЧЕННЫЙ ПРЕДСТАВИТЕЛЬ В ЕВРОПЕЙСКОМ СООБЩЕСТВЕ

ДОПОЛНЕНИЕ К ИНСТРУКЦИИ ПО ПРИМЕНЕНИЮ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ ДЛЯ ОБРАЩЕНИЯ НА ТЕРРИТОРИИ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

Наименование медицинского изделия

Набор реагентов и калибраторов для количественного определения ракового антигена СА 15-3 иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке и плазме крови на анализаторах Massura i (СА 15-3 (CLIA)), набор на 200 тестов

Состав:

1. Картридж с реагентом R1, R2 – 2 шт.;
2. Калибратор 1 (Cal 1), пробирка объем 0,5 мл - 1 шт.;
3. Калибратор 2 (Cal 2), пробирка объем 0,5 мл - 1 шт.;
4. Инструмент для вскрытия картриджа – 2 шт.;
5. Инструкция по применению – 1 шт.

Далее по тексту могут использоваться следующие сокращения: набор, реагент, изделие, медицинское изделие.

Функциональное назначение

Предназначен для мониторинга in vitro ракового антигена 15-3 (СА 15-3) при профессиональном применении.

Тип анализируемого образца

Сыворотка или плазма крови человека, антикоагулированная ЭДТА (К2-ЭДТА или К3-ЭДТА) или гепарином (Li- Гепарин).

Требования к техническому обслуживанию и ремонту медицинского изделия

Не применимо для данного медицинского изделия.

Кратность применения медицинского изделия

Медицинское изделие однократного применения

Показания

Медицинское изделие предназначено для динамического наблюдения за пациентами со злокачественными опухолями, для обеспечения помощи в оценке прогрессирования заболевания или терапевтического эффекта. Набор не может быть использован в качестве основы для ранней диагностики или подтверждения злокачественных опухолей, а также для скрининга опухолей среди населения в целом.

Противопоказания

Отсутствуют.

Побочные действия

Отсутствуют. Изделие предназначено для лабораторной диагностики.

Область применения медицинского изделия

Клиническая лабораторная диагностика.

Стерилизация

Изделие поставляется нестерильным. Не подлежит повторному использованию и/или стерилизации пользователем.

Популяционные, демографические аспекты применения медицинского изделия

Набор предназначен для обследования всех групп населения любого возраста без градации по демографическому или популяционному признаку.

Предназначенный пользователь

Исследования с использованием данного набора могут выполнять специалисты не моложе 18 лет с высшим и средним медицинским, биологическим или иным образованием: врач КДЛ, биолог, медицинский лабораторный техник, медицинский технолог. Персонал, проводящий исследования с использованием данного набора, должен владеть навыками проведения молекулярно-биологических исследований и работы на соответствующем оборудовании. Только при профессиональном применении.

Информация о лекарственных средствах в составе медицинского изделия

Не применимо. Медицинское изделие не содержит лекарственных средств.

Перечень материалов животного и (или) человеческого происхождения.

Материалы человеческого происхождения:

Не применимо. Медицинское изделие не содержит материалов человеческого происхождения.

Материалы животного происхождения:

Компоненты животного происхождения являются безопасными с биологической точки зрения, что подтверждено сертификатами анализа и паспортом безопасности на медицинское изделие.

Необходимые дополнительные медицинские изделия для проведения тестирования:

Реагенты

- Раствор промывающий для хемилюминесцентных анализаторов Maccura i (CLIA Wash Buffer), в вариантах исполнения;
- Раствор очищающий для хемилюминесцентных анализаторов Maccura i (WS Wash Buffer), в составе
- Набор хемилюминесцентных субстратов для анализаторов Maccura i (CLIA Substrate Buffer), в вариантах исполнения;
- Кювета реакционная для анализаторов Maccura i для диагностики in vitro (Chemiluminescence Analyzer Reaction Cuvettes), 3500 шт.;
- Набор контрольных материалов для контроля качества определения опухолевых маркеров иммунохемилюминесцентным методом на анализаторах Maccura i (Tumor Marker Control), в вариантах исполнения.

Оборудование*

Анализатор хемилюминесцентный автоматический Maccura i в составе, варианты исполнения:

I. Анализатор хемилюминесцентный автоматический i 1000 в составе.

II. Анализатор хемилюминесцентный автоматический i 3000 в составе.

Производства Maccura Medical Instrument Co., Ltd., Building 4, 8#, 2nd Anhe Road, Hi-tech Zone, 611731 Chengdu, People's Republic of China

* *Примечание: можно использовать любой анализатор из приведенных.*

Физико-химические характеристики

Физико-химические характеристики реагента R1	
Внешний вид	жидкость
Цвет	Коричневый, немного опалесцирующий
Запах	без запаха
pH (при 20 °C)	7,2 – 7,6
Плотность	0,85-1,15 кг/м3 (0,85-1,15 мг/мл)

Физико-химические характеристики реагента R2	
Внешний вид	жидкость
Цвет	Зеленый, немного опалесцирующий
Запах	без запаха
pH (при 20 °C)	7,2 – 7,6
Плотность	0,85-1,15 кг/м3 (0,85-1,15 мг/мл)

Физико-химические характеристики калибровочных растворов Cal1 и Cal2	
Внешний вид	жидкость
Цвет	Бесцветная или бледно-желтая жидкость
Запах	без запаха
pH (при 20 °C)	7,2 – 7,6
Плотность	0,85-1,15 кг/м3 (0,85-1,15 мг/мл)

Упаковка

Первичная упаковка	
Внешний вид картриджа с реагентами R1, R2	
Цвет картриджа	белый
Объем реагента R1, мл	6,0 ± 0,3 мл
Объем реагента R2, мл	11,0 ± 0,3 мл
Калибратор Cal1	
Объем жидкости в пробирке, мл	0,5 мл (±5%)
Объем пустой пробирки (максимальная вместимость)	2 мл (±5 %)
Цвет пробирки	прозрачный
Цвет крышки	зеленый
Калибратор Cal2	
Объем жидкости в пробирке, мл	0,5 мл (±5%)
Объем пустой пробирки (максимальная вместимость)	2 мл (±5 %)

Цвет пробирки	прозрачный
Цвет крышки	красный
Инструмент для вскрытия картриджа	
Внешний вид	Пластиковая прозрачная подложка с тремя пластиковыми иглами

Транспортная упаковка

Изделие следует перевозить в оригинальной упаковке производителя, защищающей продукцию от внешних воздействий, в термоконтейнерах одноразового пользования, содержащих хладоэлементы, или в термоконтейнерах многократного применения с автоматически поддерживаемой температурой или в авторефрижераторах с использованием термоиндикаторов, на всех видах транспорта в крытых транспортных средствах в соответствии с правилами перевозок, действующими на транспорте данного вида. Температурный режим: от 2 до 8 °С.

При проведении погрузочно-разгрузочных работ и транспортировании следует строго выполнять требования манипуляционных знаков, нанесенных на упаковке и транспортной таре.

При несоблюдении условий транспортирования медицинское изделие не подлежит использованию.

Упаковка изделий обеспечивает достаточную защиту от механических, климатических воздействий при условии соблюдения правил транспортировки и хранения.

Меры индивидуальной защиты

Защита кожи

Во избежание попадания на кожу используйте непроницаемые перчатки и защитную одежду, материал которых устойчив к воздействию продукта / вещества / препарата и не пропускает их.

Защита глаз

Во избежание попадания в глаза используйте защитные или лабораторные очки.

Защита органов дыхания

В обычных условиях при использовании изделия защита органов дыхания не требуется.

Комплект поставки

Набор реагентов и калибраторов для количественного определения ракового антигена СА 15-3 иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке и плазме крови на анализаторах Massura i (CA 15-3 (CLIA)), набор на 200 тестов

Состав:

1. Картридж с реагентом R1, R2 – 2 шт.;
2. Калибратор 1 (Cal 1), пробирка объем 0,5 мл - 1 шт.;
3. Калибратор 2 (Cal 2), пробирка объем 0,5 мл - 1 шт.;
4. Инструмент для вскрытия картриджа – 2 шт.;
5. Инструкция по применению – 1 шт.

Хранение и стабильность (дополнение к инструкции по применению)

Срок годности медицинского изделия – 12 месяцев.

При транспортировании

Транспортировка осуществляется всеми видами транспорта в крытых транспортных средствах в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими на каждом виде транспорта. Температура при транспортировке 2-8°C.

Утилизация

Утилизация производится согласно законодательству, действующему на территории РФ. Утилизация медицинских отходов осуществляется с соблюдением требований Санитарных правил в зависимости от степени их эпидемиологической, токсикологической и радиационной опасности, а также негативного воздействия на человека и среду обитания человека:

Согласно классификации медицинских отходов, все части медицинского изделия «Набор реагентов и калибраторов для количественного определения ракового антигена СА 15-3 иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке и плазме крови на анализаторах Massura i (CA 15-3 (CLIA)), набор на 200 тестов», образцы и материалы, использующиеся и образующиеся при выполнении исследований, в том числе реагенты с истекшим сроком годности, пришедшие в негодность, относятся к классу Б. (Отходы, инфицированные и потенциально инфицированные микроорганизмами 3-4 групп патогенности (эпидемиологически опасные отходы, - класс Б (СанПиН 2.1.3684-21)).

Согласно классификации медицинских отходов, компоненты упаковки медицинского изделия «Набор реагентов и калибраторов для количественного определения ракового антигена СА 15-3 иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке и плазме крови на анализаторах Massura i (CA 15-3 (CLIA)), набор на 200 тестов» относятся к классу А. (Отходы, не имеющие контакт с биологическими жидкостями пациентов, инфекционными больными (эпидемиологически безопасные отходы, по составу приближенные к ТКО - класс А (СанПиН 2.1.3684-21)).

Гарантийные обязательства

Производитель гарантирует соответствие заявленным характеристикам изделия при условии применения изделия в соответствии с инструкцией по применению и по назначению, предусмотренному производителем.

Производитель гарантирует стабильность медицинского изделия при использовании в соответствии с инструкцией по применению по назначению до окончания срока годности при соблюдении условий транспортирования, хранения и применения, указанных в инструкции. Изделия должны использоваться только до истечения срока годности, который указан на упаковке.

По вопросам, связанным с качеством изделий, а также с их работой, нужно обращаться к Уполномоченному представителю производителя на территории РФ: Общество с ограниченной ответственностью «ЭВОПРОМ» (ООО «ЭВОПРОМ»), 125047, город Москва, 4-Я Тверская-Ямская ул., д.16 к.3, пом. 1, тел.: +7 495 785 07 25

Претензии по качеству (рекламации)

Порядок предъявления рекламаций и ответов на них регулируется гражданским правом. Рекламация может предъявляться только по таким вопросам, которые не являлись предметом приемки товара, произведенной в соответствии с условиями договора.

По всем вопросам, связанным с обслуживанием изделия, необходимо обратиться к Уполномоченному представителю производителя.

В случае рекламации обращаться к производителю и / или уполномоченному представителю производителя.

Сведения о производителе (изготовителе)/разработчике медицинского изделия, месте (местах) производства медицинского изделия

Maccura Biotechnology Co.,Ltd./ Маккура Биотехнология Ко.,Лтд. 16#, Baichuan Road, Hi-tech Zone, 611731 Chengdu, People's Republic of China

Уполномоченный представитель в РФ

Общество с ограниченной ответственностью «ЭВОПРОМ» (ООО «ЭВОПРОМ»)

125047, город Москва, 4-Я Тверская-Ямская ул., д.16 к.3, пом. 1

Тел.: +7 495 785 07 25

E-mail: info@evoprom-med.ru

i

НОТАРИАЛЬНОЕ СВИДЕТЕЛЬСТВО

К СВЕДЕНИЮ ВСЕХ ЗАИНТЕРЕСОВАННЫХ ЛИЦ,

Я, **ЛЮ ПАК ИНЬ (LIU PAK YIN)**, нотариус, должным образом уполномоченный и квалифицированный для нотариальной практики в Специальном административном районе Гонконге Китайской Народной Республики, **НАСТОЯЩИМ ЗАВЕРЯЮ**, что, по моему убеждению и в меру моей осведомленности, прилагаемая:

1. Инструкция по применению

является оригинальным документом, предоставленным от имени компании «**Маккура Биотехнологджи Ко., Лтд.**» (**Maccura Biotechnology Co., Ltd.**) нижеподписавшемуся.

Я не несу ответственности за текст прилагаемых документов.

В ПОДТВЕРЖДЕНИЕ чего я скрепляю настоящий документ собственноручной подписью и должностной печатью 20^{го} ноября две тысячи двадцать третьего года.

/подпись/

ЛЮ ПАК ИНЬ (LIU PAK YIN)
Государственный нотариус,
САР Гонконг

[Печать-вклейка]

Адрес: Этаж 6, Принс-билдинг, Чейтер-роуд, Гонконг (6th Floor, Prince's Building, Chater Road, Hong Kong)

Данный апостиль заверяет только подпись и полномочия лица, подписавшего официальный документ, а также в соответствующих случаях печать или штамп, которые содержит официальный документ. Данный апостиль не заверяет содержимое документа, к которому он относится. Проверить выдачу данного апостиля можно на сайте ["https://www.judiciary.hk/en/court_services_facilities/apostille_verification.html"](https://www.judiciary.hk/en/court_services_facilities/apostille_verification.html)

АПОСТИЛЬ			
(Гаагская конвенция от 5 октября 1961 г.)			
1. Страна:	Гонконг, Китай		
Настоящий официальный документ			
2. был подписан	ЛЮ Пак Инь (LIU Pak Yin)		
3. выступающим в качестве	нотариуса		
4. скреплен печатью/штампом	ЛЮ Пак Инь (LIU Pak Yin)		
Удостоверено			
5. в	Апелляционном суде	6. дата	22 ноября 2023 г.
7. кем	Саймоном КВАНОМ (Simon KWANG), регистратором апелляционного суда		
8. №	126468/2023		
9. Печать/штамп:	[Круглая печать: ГОНКОНГ ПЕЧАТЬ АПЕЛЛЯЦИОННОГО СУДА]	10. Подпись:	/подпись/

Справочный код: 5F04CB6C

«Маккура Биотекнологджи Ко., Лтд.» (Maccura Biotechnology Co., Ltd.)
Адрес: №16, ул. Байчуань, Зона высоких технологий, 611731 Чэнду,
КИТАЙСКАЯ НАРОДНАЯ РЕСПУБЛИКА (16#, Baichuan Road, Hi-tech Zone,
611731 Chengdu, PEOPLE'S REPUBLIC OF CHINA)
Тел.: +86 28 87826777 Факс: +86 28 87825783
Электронная почта: maccura@maccura.com www.maccura.com

[Логотип компании «Маккура» (Maccura)]

Для предъявления по месту требования

Для предоставления в компетентные органы здравоохранения Российской Федерации

Настоящим я подтверждаю, что содержимое документа «Инструкция по применению» для медицинского изделия «Набор реагентов и калибраторов для количественного определения ракового антигена СА 15-3 иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке и плазме крови на анализаторах Массура i (CA 15-3 (CLIA)), набор из 200 тестов» является действительным и точным.

Компания «Маккура Биотекнологджи Ко., Лтд.» (Maccura Biotechnology Co., Ltd.), №16, ул. Байчуань, Зона высоких технологий, 611731 Чэнду, Китайская Народная Республика (16#, Baichuan Road, Hi-tech Zone, 611731 Chengdu, People's Republic Of China) является законным производителем изделия, упомянутого в документе «Инструкция по применению».

Имя и должность: Кларенс Сяо (Clarence Xiao), руководитель по вопросам региональных продаж

Подпись: /Подпись/

Печать: [Печать компании «Маккура Биотекнологджи Ко., Лтд.»]

Перевод с английского на русский язык выполнен переводчиком Гайдовой Ольгой Игоревной





Российская Федерация
Город Москва

Двадцать восьмое ноября две тысячи двадцать третьего года

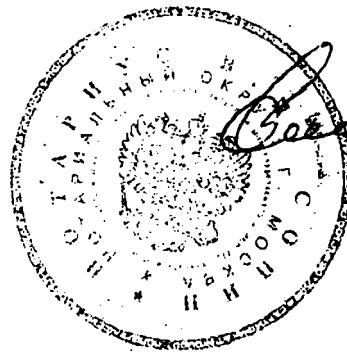
Я, Обухов Руслан Юрьевич, временно исполняющий обязанности нотариуса города Москвы Сопина Вадима Николаевича, свидетельствую подлинность подписи переводчика Гайдеровой Ольги Игоревны.

Подпись сделана в моем присутствии.

Личность подписавшего документ установлена.

Зарегистрировано в реестре: № 77/883-н/77-2023-21-811

Уплачено за совершение нотариального действия: 400 руб. 00 коп.



Р.Ю.Обухов

Всего прошнуровано,

пронумеровано и

закреплено по числу

19 (девятнадцать) листов

Нотариус

Российская Федерация

Город Москва

Двадцать восьмое ноября две тысячи двадцать третьего года

Я, Обухов Руслан Юрьевич, временно исполняющий обязанности нотариуса города Москвы Сопина Вадима Николаевича, свидетельствую верность копии с представленного мне документа.

Зарегистрировано в реестре: № 77/883-н/77-2023-21-816.

Уплачено за совершение нотариального действия: 2000 руб. 00 коп.

Р.Ю.Обухов

Всего прошнуровано,
пронумеровано и
скреплено печатью
20 (двадцать) листов
Нотариуса