

证明书

CERTIFICATE



中国国际贸易促进委员会暨中国国际商会
China Council for the Promotion of International Trade is China Chamber of International Commerce

中国国际贸易促进委员会



China Council for the Promotion of International Trade
China Chamber of International Commerce

证明书

CERTIFICATE



244404A0/000477

号码 No.

兹证明：在所附文件上的珠海迪尔生物工程股份有限公司的印章属实。

Печать Zhuhai DL Biotech Co., Ltd
прикрепленная к документу,
является подлинной.

China Council for the Promotion
of International Trade

授权签字:

Authorized
Signature:

Peng Qihao

日期：2024年05月20日

(Date: May. 20, 2024)

证明书查询网址 Website for verifying the certificate: <http://www.rzccpit.com/validate.html>



Zhuhai DL Biotech Co., Ltd.

INSTRUCTION FOR USE /ИНСТРУКЦИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ

Reagent Kit IST Card (DL-96STREP) for identification and determination of antimicrobial sensitivity of catalase negative and gram-positive cocci on DL-96A and D2mini analyzers for in vitro diagnostics / Набор реагентов IST Card (DL-96STREP) для идентификации и определения чувствительности к антимикробным препаратам отрицательных по тесту на каталазу и грамположительных кокков на анализаторах DL-96A и D2mini для in vitro диагностики

Manufacturer/ Производитель

Zhuhai DL Biotech Co., Ltd., No.59, Ding Wan 10th Road, Jinwan District, Zhuhai, Guangdong Province, 519040, P.R. China

«APPROVED BY»/«УТВЕРЖДАЮ»

CEO / Исполнительный Директор
Zhuhai DL Biotech Co., Ltd.

Lin Huaqing

Stamp/печать



Date: 03-03-2024

Rev. 1.0, 03-2024 / Ред. 1.0, 03-2024

1. Наименование, состав медицинского изделия

Набор реагентов IST Card (DL-96STREP) для идентификации и определения чувствительности к антимикробным препаратам отрицательных по тесту на каталазу и грамположительных кокков на анализаторах DL-96A и D2mini для *in vitro* диагностики, в составе:

1. Тестовая карта IST Card (DL-96STREP) – 10 шт.
2. Дилуэнт (3,0 мл) – 10 флаконов.
3. Бульон для обогащения (2,5 мл) – 10 флаконов.
4. Бульон IST (9,5 мл) – 10 флаконов.
5. Вспомогательный реагент VP A (2,0 мл) – 1 флакон.
6. Вспомогательный реагент VP B (2,0 мл) – 1 флакон.
7. Вспомогательный реагент PYR (1,5 мл) – 1 флакон.
8. Вспомогательный реагент HIP (1,5 мл) – 1 флакон.
9. Парафиновое масло стерильное (7,0 мл) – 1 флакон.
10. Инструкция по применению – 1 шт.

2. Сведения о производителе

Производитель медицинского изделия	
Наименование	Zhuhai DL Biotech Co., Ltd. Чжухай ДиЭль Биомех Ко. Лтд.
Адрес	No. 59, Ding Wan 10th Road, Jinwan District, Zhuhai, Guangdong Province, 519040, P.R. China.
Номера телефонов	Тел.: 86-756-6292044 Факс: 86-756-3391389
Адрес электронной почты	dl@medicaldl.com

3. Назначение медицинского изделия

Набор реагентов IST Card (DL-96STREP) для идентификации и определения чувствительности к антимикробным препаратам отрицательных по тесту на каталазу и грамположительных кокков на анализаторах DL-96A и D2mini для *in vitro* диагностики (далее – **набор, изделие**) предназначен для идентификации и полуколичественного определения чувствительности к антимикробным препаратам отрицательных по тесту на каталазу и грамположительных кокков, выделенных из клинического образца человека путем культивирования (образцы сыворотки, плазмы и цельной венозной крови и других, в норме стерильных, биологических жидкостей человека (спинномозговой, синовиальной, плевральной, перитонеальной); мочи; фекалий; мокроты; отделяемого дыхательных путей; отделяемого мочеполовых органов, раневого отделяемого) на анализаторах DL-96A и D2mini методами колориметрии и турбидиметрии. Для диагностики *in vitro*.

4. Показания, противопоказания и возможные побочные действия при применении медицинского изделия

Область применения – клиническая лабораторная диагностика.

Набор рекомендуется применять для идентификации и полуколичественного определения чувствительности к антимикробным препаратам отрицательных по тесту на каталазу и грамположительных кокков, выделенных из клинического образца человека путем культивирования.

Противопоказания и побочные эффекты отсутствуют.

5. Информация о потенциальных потребителях медицинского изделия;

Область применения – клиническая лабораторная диагностика.

Для профессионального применения.

Медицинское изделие должно использоваться только квалифицированным, обученным (в области клинической лабораторной диагностики) персоналом не моложе 18 лет с высшим и средним медицинским, биологическим образованием, прошедшим соответствующую профессиональную подготовку в области используемых методов и методов безопасной работы.

6. Описание целевого анализа, сведения о его научной обоснованности

Набор предназначен для идентификации и полуколичественного определения чувствительности к антимикробным препаратам отрицательных по тесту на каталазу и грамположительных кокков, выделенных из клинического образца человека путем культивирования.

7. Функциональное назначение

Изделие для диагностики *in vitro* для вспомогательной диагностики

8. Информация о специфической патологии, состоянии или факторе риска, для обнаружения, определения или дифференцирования которого предназначено медицинское изделие для диагностики *in vitro*

Набор предназначен для идентификации и полуколичественного определения чувствительности к антимикробным препаратам отрицательных по тесту на каталазу и грамположительных кокков, выделенных из клинического образца человека путем культивирования при проведении диагностики и лечения заболеваний, вызванных данными микроорганизмами.

9. Информация о типе анализируемого образца

Тип анализируемого образца: суспензия микроорганизмов, выделенных из клинического образца человека путем культивирования (образцы сыворотки, плазмы и цельной венозной крови и других, в норме стерильных, биологических жидкостей человека (образцы сыворотки, плазмы и цельной венозной крови и других, в норме стерильных, биологических жидкостей человека (спинномозговой, синовиальной, плевральной, перитонеальной); мочи; фекалий; мокроты; отделяемого дыхательных путей; отделяемого мочеполовых органов, раневого отделяемого).

Образец должен соответствовать следующим требованиям:

- Грамположительные кокки, проявляющиеся в виде отдельных или отдельных кругов с цепочкой или скоплением;
- Каталазаотрицательные
- Единичная чистая колония (или чистая культура), выделенная из 18-24-часовой культуры

10. Информация о популяционных, демографических аспектах применения медицинского изделия

Медицинское изделие предназначено для профессионального использования в условиях клинико-диагностических лабораторий медицинских учреждений для исследования биоматериала людей любого пола, любой расы, любого возраста.

11. Описание принципа аналитического метода, принципа действия медицинского изделия

Тестовая карта, IST Card (DL-96STREP), входящая в набор, представляет собой 96-луночный микропланшет из прозрачного пластика. На поверхность пластика каждой лунки для идентификации микроорганизмов нанесены дегидратированные субстраты для биохимической реакции и антимикробные препараты для определения чувствительности к антимикробным препаратам. В лунки тестовой карты

добавляют бактериальную суспензию, затем инкубируют при температуре +35°C – +37°C. Время инкубации от 18 до 24 часов. В результате накопления продуктов метаболизма при росте микроорганизмов в лунках с биохимическими субстратами происходит изменение цвета среды, спонтанное или проявляющееся при добавлении реактивов, входящих в набор. В лунках для определения чувствительности при росте культуры фиксируется изменение мутности среды, при отсутствии роста среда остаётся прозрачной. Тестовую карту помещают в анализатор для идентификации микроорганизмов и определения чувствительности к антимикробным препаратам, производства Zhuhai DL Biotech Co., Ltd., где происходит автоматическая интерпретация и представление результатов идентификации микроорганизмов и определения чувствительности к антимикробным препаратам.

12. Сведения о рабочих характеристиках

• Точность

Точность идентификации контрольных штаммов и определения МПК антимикробных препаратов с помощью карты для идентификации микроорганизмов и определения чувствительности к антимикробным препаратам составляет не менее 95 %.

• Повторяемость

Повторяемость идентификации контрольных штаммов и определения МПК антимикробных препаратов с помощью карты для идентификации микроорганизмов и определения чувствительности к антимикробным препаратам составляет не менее 95 %.

• Внутрисерийное расхождение

Внутрисерийное расхождение идентификации контрольных штаммов и определения МПК антимикробных препаратов с помощью карты для идентификации микроорганизмов и определения чувствительности к антимикробным препаратам составляет не более 5 %.

• Межсерийное расхождение

Межсерийное расхождение идентификации контрольных штаммов и определения МПК антимикробных препаратов с помощью карты для идентификации микроорганизмов и определения чувствительности к антимикробным препаратам составляет не более 10 %.

13. Описание, состав

Параметр	Значение
Тестовая карта IST Card (DL-96STREP)	
Внешний вид	96-луночный микропланшет из прозрачного пластика, без видимых дефектов. Текст и символы четкие и ясные
Размер (Д x Ш x В)	$(123 \pm 1) \times (91 \pm 2) \times (13 \pm 1)$ мм
Объем лунки	200 мкл
Диаметр лунки	6 мм
Дилуэнт (3,0 мл)	
Внешний вид	Прозрачная бесцветная жидкость
Запах	Нет
pH	$7,0 \pm 0,5$
Микробиологическая чистота	После культивирования рост отсутствует
Размер флакона (В x ø)	$(51,2 \pm 1) \times (18,8 \pm 1)$ мм
Объем	3,4 мл
Масса	8,5 г
Бульон IST (9,5 мл)	
Внешний вид	Жидкость светло-желтого цвета, прозрачная
Запах	Нет
pH	$7,0 \pm 0,5$
Микробиологическая чистота	После культивирования рост отсутствует
Размер флакона (В x ø)	$(53,6 \pm 1) \times (21,0 \pm 1)$ мм
Объем	9,5 мл
Масса	15,0 г

Параметр	Значение
Бульон для обогащения (2,5 мл)	
Внешний вид	Жидкость желтовато-коричневого цвета, прозрачная
Запах	Нет
Микробиологическая чистота	После культивирования рост отсутствует
Размер флакона (В x Ø)	(51,2±1) x (18,8±1) мм
Объем	2,5 мл
Масса	7,5 г
Вспомогательный реагент VP A (2,0 мл) Вспомогательный реагент VP B (2,0 мл) Вспомогательный реагент PYR (1,5 мл) Вспомогательный реагент HIP (1,5 мл) Парафиновое масло стерильное (7,0 мл)	
Внешний вид	Вспомогательный реагент VP A (2,0 мл) – прозрачная жидкость, светло-оранжевого цвета Вспомогательный реагент VP B (2,0 мл) – прозрачная жидкость бесцветная Вспомогательный реагент PYR (1,5 мл) – прозрачная жидкость, желтого цвета Вспомогательный реагент HIP (1,5 мл) – прозрачная жидкость, светло-желто-зеленого цвета Парафиновое масло стерильное (7,0 мл) – прозрачная жидкость, бесцветная
Запах	Нет
Размер флакона (В x Ø)	
Вспомогательный реагент VP A (2,0 мл) – 2,0 мл	(52,0±1) x (19,0 ±1) мм
Вспомогательный реагент VP B (2,0 мл) – 2,0 мл	(52,0±1) x (19,0 ±1) мм
Вспомогательный реагент PYR (1,5 мл) – 1,5 мл	(52,0±1) x (19,0±1) мм
Вспомогательный реагент HIP (1,5 мл) – 1,5 мл	(52,0±1) x (19,0±1) мм
Парафиновое масло стерильное (7,0 мл) – 7,0 мл	(61,5±) x (20,5±1) мм
Объем	Вспомогательный реагент VP A (2,0 мл) – 2,0 мл Вспомогательный реагент VP B (2,0 мл) – 2,0 мл Вспомогательный реагент PYR (1,5 мл) – 1,5 мл Вспомогательный реагент HIP (1,5 мл) – 1,5 мл Парафиновое масло стерильное (7,0 мл) – 7,0 мл
Масса	Вспомогательный реагент VP A (2,0 мл) – 4,9г Вспомогательный реагент VP B (2,0 мл) – 5,8г Вспомогательный реагент PYR (1,5 мл) – 4,8г Вспомогательный реагент HIP (1,5 мл) – 4,7г Парафиновое масло стерильное (7,0 мл) – 9,5 г

Примечание: Допустимое отклонение от номинальных значений, если не указано иное, составляет ±5%

Состав компонентов набора приведен в таблице ниже

Компонент	Состав
Тестовая карта IST Card (DL-96STREP)	См. пункт 19 «Анализ и интерпретация результатов»
Дилуэнт (3,0 мл)	Хлорид натрия 0,5 % производства Zhuhai DL Biotech Co., Ltd
Бульон для обогащения (2,5 мл)	Говяжья мясная мука 2,06 % производства Zhuhai DL Biotech Co., Ltd, Гидролизат казеина 97,94 % производства Zhuhai DL Biotech Co., Ltd

Компонент	Состав
Бульон IST (9,5 мл)	Триптон 0,2%, протеозный пептон 0,2%, Говяжья мясная мука 2%, дрожжевой порошок 0,5%, сыворотка лошадиная 5% производства Zhuhai DL Biotech Co., Ltd
Вспомогательный реагент VP A (2,0 мл)	1-нафтол 5%, производства Zhuhai DL Biotech Co., Ltd
Вспомогательный реагент VP B (2,0 мл)	Гидроксид натрия 29.75%, производства Zhuhai DL Biotech Co., Ltd
Вспомогательный реагент PYR (1,5 мл)	4-диметиламинокоричный альдегид 4%, производства Zhuhai DL Biotech Co., Ltd
Вспомогательный реагент HIP (1,5 мл)	Нингидрин 5%, производства Zhuhai DL Biotech Co., Ltd
Парафиновое масло стерильное (7,0 мл)	Минеральное масло 95%, производства Zhuhai DL Biotech Co., Ltd

14. Описание измерительных процедур, метрологической прослеживаемости значений калибраторов и контрольных материалов

Не применимо для данного медицинского изделия.

15. Меры предосторожности

- Только для диагностики *in vitro*. Только для профессионального применения;
- Перед началом работы прочтите полностью инструкцию. Тщательно следуйте инструкциям, нарушение инструкций может привести к искажению результатов теста;
- Перед тестированием изучите и ознакомьтесь с процедурами эксплуатации и мерами предосторожности для эксплуатируемого анализатора;
- В ходе всех операций требуется не допускать бактериального загрязнения;
- Перед использованием набора реагентов и анализатора обязательно проводится каталазный тест и микроскопия с окрашиванием по Граму (а также визуальная проверка);
- Испытуемый образец должен представлять собой изолированную колонию из чистой культуры, не старше 24 часов. Не допускается применение двух и более колоний, а также старых колоний;
- Результаты считаются недействительными, если инкубация тестовой карты длится более 48 часов;
- Тестовые карты и реактивы внутри них высушены и запечатаны под вакуумом в стерильных условиях. Перед использованием тестовые карты предварительно разогревают ее при комнатной температуре. Затем вскрывают упаковку тестовой карты в асептических условиях. Во избежание бактериального заражения из воздуха нельзя прикасаться к подвижной каретке ридера;
- Требуется соблюдать определенные меры безопасности, чтобы не допустить заражения операторов. Надевайте лабораторные халаты, перчатки и иные средства индивидуальной защиты. Меняйте перчатки, чтобы избежать перекрестного загрязнения между образцами. Обращение с образцами и отходами должно соответствовать требованиям, изложенным в государственных и федеральных нормативных актах. Обращение с отходами должно осуществляться как с источником инфекции;
- Не используйте изделие, если упаковка или содержимое повреждены. В случае повреждения упаковки или потери вакуума утилизируйте изделие;
- Компоненты набора: Тестовая карта IST Card (DL-96 E), дилуент и МН-бульон являются изделиями однократного применения, повторное использование запрещается;
- Не используйте набор после истечения срока годности;
- Бульон для обогащения и бульон IST, входящие в данный набор, содержат материалы животного происхождения – экстракт мясной, гидролизат казеина и сыворотку лошади. Все материалы животного происхождения строго контролируются производителем на предмет их безопасности для человека. Тем не менее, поскольку отсутствие инфекционных агентов не может быть полностью доказано, со всеми реагентами, содержащими материалы животного происхождения, следует обращаться с должной осторожностью, соблюдая меры предосторожности, рекомендуемые для биологически опасных материалов;

- Компоненты изделия после инокуляции образцом следует считать потенциально биологически опасным. Обращайтесь с реагентом с соблюдением соответствующих мер предосторожности и надлежащей лабораторной практики;
- Утилизация отходов должна производиться в соответствии с действующими местными нормами. Соблюдайте большую осторожность при работе с этими реагентами и образцами пациентов.

16. Ограничения метода

Образец должен соответствовать следующим требованиям:

- Грамположительные кокки, проявляющиеся в виде индивидуальных клеток или отчётливых цепочек или скоплений;
- Каталазаотрицательные
- Единичная чистая колония (или чистая культура), выделенная из 18-24-часовой культуры

Используемый анализатор осуществляет идентификацию бактерий по своей базе данных.

17. Оборудование и материалы, необходимые при работе с изделием.

Набор валидирован для применения со следующим оборудованием:

Анализатор автоматический для идентификации микроорганизмов и определения чувствительности к антимикробным препаратам для *in vitro* диагностики в вариантах исполнения, производства Zhuhai DL Biotech Co., Ltd.;

Нефелометр микробиологический цифровой DL-ZD3, производства Zhuhai DL Biotech Co., Ltd.;

Комплект стандартов мутности МакФарланда (McFCHEK), производства Zhuhai DL Biotech Co., Ltd.;

Устройство автоматическое для отбора проб Scan-10, производства Zhuhai DL Biotech Co., Ltd.

Материалы, необходимые при работе с изделием:

Наконечники для анализаторов и автоматизированных систем для *in vitro* диагностики, производства Zhuhai DL Biotech Co., Ltd.;

При использовании набора следует использовать надёжные средства индивидуальной защиты, например, защитную одежду, медицинские перчатки, медицинские маски, в соответствии с требованиями законодательства в сфере санитарно-эпидемиологического благополучия.

18. Применение набора.

Подготовка к исследованию

Выделите чистую культуру, пользуясь общепринятыми в микробиологии методами на рекомендованной среде.

Поставьте тест на выявление каталазной активности.

Проведите микроскопическое исследование культуры с окрашиванием по Граму, в соответствии с инструкцией используемого набора.

Биохимическое исследование

1. Записывают тип гемолиза колонии бактерий (α -гемолиз, β -гемолиз).
2. Отбирают одну колонию из чистой культуры, помещают ее в 0,3 мл стерильной воды и тщательно перемешивают.
3. Вышеуказанную бактериальную суспензию вносят в чашку Петри с кровяным агаром или равномерно размазывают ее стерильным ватным тампоном.
4. Что касается β -гемолизирующих стрептококков и энтерококков, то после более чем 24-часовой инкубации они обычно образуют более крупные колонии. Как и для других стрептококков, для образования более крупных колоний их необходимо инкубировать в течение 48 часов. В случае некоторых

прихотливых бактерий отбирают колонию из 1 мл специальной культуральной среды, которая используется только для стрептококков. Колонию инкубируют в течение 5 часов при температуре +35°C – +37°C. Затем бактериальную суспензию наносят на чашку Петри с кровяным агаром и снова инкубируют в течение 18–24 часов при температуре +35°C – +37°C.

5. Колонию (или культуру) не старше 24 часов добавляют в дилуент и готовят бактериальную суспензию, соответствующую значению 2 по стандарту мутности МакФарланда, тщательно перемешивая. (Примечание: если по ошибке суспензия получилась слишком плотной, можно разбавить её 0,5–0,9 % раствором хлорида натрия до значения 2 по стандарту мутности МакФарланда)

6. С помощью дозатора со стерильным наконечником набирают бактериальную суспензию и вносят в лунки тестовой карты A5–A12, по 100 мкл на лунку.

7. Отбирают 500 мкл бактериальной суспензии, добавляют в бульон для обогащения и тщательно перемешивают. Затем смесь добавляют в лунки A1–A4, B1–B7, соответственно, по 100 мкл на лунку.

8. По две капли стерильного парафинового масла добавляют в лунки с A1 по A4, A9, B1 по B7 соответственно.

Определение чувствительности к антимикробным препаратам

1. Отбирают 50 мкл из оставшегося бульона для обогащения и добавляют его в бульон IST, затем тщательно перемешивают. Затем добавляют смесь в лунки B8 – B12, C1 – C12, D1 – D12, E1 – E12, F1 – F12, G1 – G12, H1 – H12 (все лунки для определения МПК антимикробных препаратов и лунки для контроля роста C+ (C12) и 6.5NC (C1)), по 100 мкл на лунку. Две капли стерильного парафинового масла добавляют в лунку C1.

2. Оторвите бумажную подложку с клейкой пленки и заклейте карту пленкой. Инкубируйте в течение 18–24 часов при температуре +35°C – +37°C. В некоторых случаях может потребоваться инкубация в течение 36–48 часов.

Считывание результатов

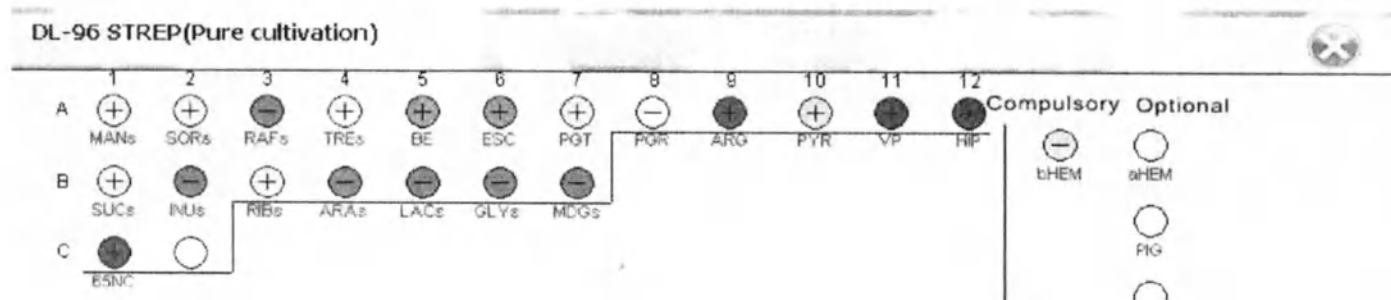
1. Добавляют одну каплю вспомогательного реагента VP A и одну каплю вспомогательного реагента VP B в лунку A11. Одну каплю вспомогательного реагента PYR добавляют в лунку A10. Одну каплю вспомогательного реагента HIP добавляют в лунку A12. Через 30 минут считывают результат.

2. Поместите тестовую карту анализатор и начните анализ. Система анализатора автоматически определяет вид бактерий и выдает полуколичественные результаты определения МПК антимикробных препаратов. При необходимости распечатайте отчет (см. подробности в инструкции к системе) Полные инструкции по проведению анализа см. в руководстве пользователя соответствующего анализатора

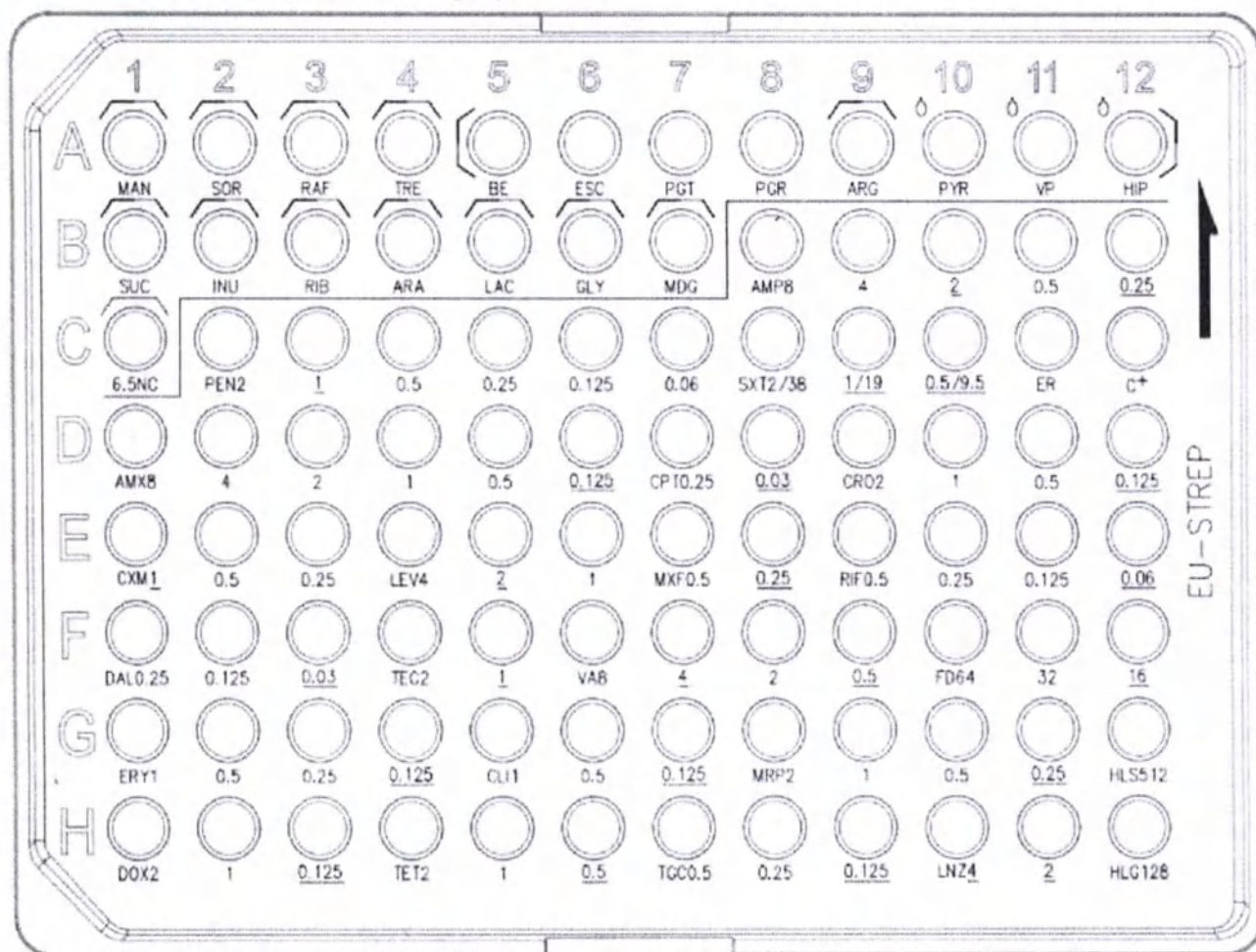
Контроль качества

Работу карты для идентификации микроорганизмов и определения чувствительности к антимикробным препаратам следует контролировать с помощью соответствующего контрольного штамма:

Enterococcus faecalis ATCC29212



19. Анализ и интерпретация результатов.



Список активных компонентов, вступающих в биохимические реакции, и интерпретация результата приведены в таблице ниже

Лунка №	Описание	Результат	
		Отрицательный	Положительный
A1	Окисление маннитола (MAN)	Фиолетовый	Желтый
A2	Окисление сорбитола (SOR)	Фиолетовый	Желтый
A3	Окисление рафинозы (RAF)	Фиолетовый	Желтый
A4	Окисление трегалозы (TRE)	Фиолетовый	Желтый
A5	Желчный эскулин (BE)	Желтый или зеленовато-желтый	Черный
A6	Гидролиз эскулина (ESC)	Желтый или зеленовато-желтый	Черный
A7	PGT	Бесцветный	Желтый
A8	Аргинин (PGR)	Бесцветный	Желтый
A9	Гидролиз аргинина (ARG)	Желтый	Красный
A10	Фермент пирролидон (PYR)	Желтовато-коричневый	Розовый (после добавления реактива)
A11	VP	После добавления реагента цвет меняется на зеленовато-желтый.	После добавления реагента цвет меняется на красный (через 20 минут)
A12	Гидролиз гиппурата (HIP)	Бесцветный или тускло-фиолетовый	Фиолетовый (после добавления реактива)
B1	Окисление сахарозы (SUC)	Фиолетовый	Желтый
B2	Окисление инулина (INU)	Фиолетовый	Желтый
B3	Выработка рибонуклеиновой кислоты (RIB)	Фиолетовый	Желтый
B4	Ферментация арабинозы (ARA)	Фиолетовый	Желтый
B5	Лактозная ферментация (LAC)	Фиолетовый	Желтый
B6	Окисление гликогена (GLY)	Фиолетовый	Желтый
B7	α -метилглюкозид (MDGa)	Фиолетовый	Желтый
C1	6.5NC	Прозрачный или светло-желтый	Мутность или осадок
C12	C ⁺ лунка для сравнения	Прозрачный или светло-желтый	Мутность или осадок

Лунка №	Описание	Результат	
		Отрицательный	Положительный
Другие лунки	Испытание на чувствительность к препаратам	Прозрачный или светло-желтый	Мутность или осадок

Список антимикробных препаратов и их концентраций приведен в таблице ниже

Категория	Название препарата	Концентрация препарата, мг/л
Пенициллины	Бензилпенициллин (PEN)	2, <u>1</u> , 0,5, 0,25, 0,125, 0,06
	Ампициллин (AMP)	8, 4, <u>2</u> , 0,5, <u>0,25</u>
	Амоксициллин (AMX)	8, 4, 2, 1, 0,5, <u>0,125</u>
Цефалоспорины	Цефтаролин (CPT)	0,25, <u>0,03</u>
	Цефтриаксон (CRO)	2, 1, 0,5, <u>0,125</u>
	Цефуроксим (CXM)	<u>1</u> , 0,5, 0,25
Карбапенемы	Меропенем (MRP)	2, 1, 0,5, <u>0,25</u>
Фторхинолоны	Левифлоксацин (LEV)	4, <u>2</u> , 1
	Моксифлоксацин (MXF)	0,5, <u>0,25</u>
Гликопептиды и липогликопептиды	Далбаванцин (DAL)	0,25, 0,125, <u>0,03</u>
	Тейкопланин (TEC)	2, <u>1</u>
	Ванкомицин (VA)	8, <u>4</u> , 2, <u>0,5</u>
Макролиды, линкозамиды	Эритромицин (ERY)	1, 0,5, 0,25, <u>0,125</u>
	Клиндамицин (CLI)	1, 0,5, <u>0,125</u>
Тетрациклины	Доксициклин (DOX)	2, 1, <u>0,125</u>
	Тетрациклин (TET)	2, 1, <u>0,5</u>
	Тигециклин (TGC)	0,5, 0,25, <u>0,125</u>
Оксазолидиноны	Линезолид (LNZ)	<u>4</u> , <u>2</u>
Различные вещества	Нитрофурантоин (FD)	64, 32, <u>16</u>
	Рифампицин (RIF)	0,5, 0,25, 0,125, <u>0,06</u>
	Триметоприм-сульфаметоксазол (SXT)	2/38, <u>1/19</u> , <u>0,5/9,5</u>
Аминогликозиды	Гентамицин (тест на устойчивость к аминогликозидам высокого уровня) (HLG)	128
	Стрептомицин (тест на устойчивость к аминогликозидам высокого уровня) (HLS)	512
Примечание: подчеркнутое значение концентрации вышеуказанного чувствительного препарата является концентрацией контроля качества.		

20. Условия применения, хранения и транспортировки.

Условия применения:

Набор предназначен для применения совместно с анализатором автоматическим для идентификации микроорганизмов и определения чувствительности к антимикробным препаратам для *in vitro* диагностики в вариантах исполнения и устройством автоматическим для отбора проб Scan-10, производства Zhuhai DL Biotech Co., Ltd., условия применения соответствуют условиям эксплуатации оборудования:

Нормальная рабочая среда анализатора: температура +5°C – +40°C, относительная влажность воздуха – не более 80%. Не используйте анализатор и набор в условиях слишком высокой или слишком низкой температуры, так как это может привести к неточным результатам тестирования.

Условия хранения:

Хранение изделий в упаковке производителя при температуре +2°C – +8°C должно осуществляться в холодильных камерах или в холодильниках, обеспечивающих регламентированный температурный режим с ежедневной регистрацией температуры. Запрещается замораживать компоненты набора.

Изделия, хранившиеся с нарушением регламентированного режима, применению не подлежат.

После вскрытия вспомогательные реагенты NIT A, NIT B, IND, оксидазный реагент и стерильное парафиновое масло стабильны в течение всего срока годности при хранении плотно закрытыми в упаковке производителя при температуре $+2^{\circ}\text{C} - +8^{\circ}\text{C}$.

Условия транспортировки:

Перевозить изделия следует крытым транспортом всех видов в соответствии с правилами перевозок, действующими на транспорте данного вида.

Транспортирование изделий при температуре $+2^{\circ}\text{C} - +8^{\circ}\text{C}$, требует соблюдения «холодовой цепи», обеспечивающей сохранность температурного режима, и 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.

21. Срок годности и сведения о стабильности

Срок годности набора составляет 12 месяцев.

При хранении при температуре $+2^{\circ}\text{C} - +8^{\circ}\text{C}$ компоненты набора остаются стабильными в течение всего срока годности.

После вскрытия вспомогательные реагенты NIT A, NIT B, IND, оксидазный реагент и стерильное парафиновое масло стабильны в течение всего срока годности при хранении плотно закрытыми в упаковке производителя при температуре $+2^{\circ}\text{C} - +8^{\circ}\text{C}$.

22. Перечень материалов животного и (или) человеческого происхождения с указанием сведений об их биологической совместимости и безопасности, о выборе источников (доноров), взятии проб, обработке, хранении и обращении с данными материалами

Бульон для обогащения и бульон IST, входящие в данный набор, содержат материалы животного происхождения – экстракт мясной, гидролизат казеина и сыворотку лошади. Все материалы животного происхождения строго контролируются производителем на предмет их безопасности для человека. Тем не менее, поскольку отсутствие инфекционных агентов не может быть полностью доказано, со всеми реагентами, содержащими материалы животного происхождения, следует обращаться с должной осторожностью, соблюдая меры предосторожности, рекомендуемые для биологически опасных материалов.

23. Информация о содержащихся в медицинском изделии лекарственном препарате и (или) фармацевтической субстанции

Список лекарственных препаратов, содержащихся в медицинском изделии представлен в таблице ниже

Категория	Название препарата
Пенициллины	Бензилпенициллин (PEN)
	Ампициллин (AMP)
	Амоксициллин (AMX)
Цефалоспорины	Цефтаролин (CPT)
	Цефтриаксон (CRO)
	Цефуроксим (CXM)
Карбапенемы	Меропенем (MRP)
Фторхинолоны	Левифлоксацин (LEV)
	Моксифлоксацин (MXF)
Гликопептиды и липогликопептиды	Далбаванцин (DAL)
	Тейкопланин (TEC)
	Ванкомицин (VA)
Макролиды, линкозамиды	Эритромицин (ERY)
	Клиндамицин (CLI)
Тетрациклины	Доксициклин (DOX)
	Тетрациклин (TET)

Категория	Название препарата
Оксазолидиноны	Тигециклин (TGC)
	Линезолид (LNZ)
Различные вещества	Нитрофурантоин (FD)
	Рифампицин (RIF)
	Триметоприм-сульфаметоксазол (SXT)
Аминогликозиды	Гентамицин (HLG)
	Стрептомицин (HLS)

24. Порядок и условия утилизации или уничтожения медицинского изделия

Утилизация медицинского изделия должна проводиться согласно действующему законодательству. При использовании медицинского изделия образуются отходы, которые классифицируются и уничтожаются (утилизируются) как эпидемиологически опасные отходы (СанПиН 2.1.3684-21: класс Б).

Не использованные наборы с истекшим сроком годности классифицируются и уничтожаются (утилизируются) как эпидемиологически опасные отходы (СанПиН 2.1.3684-21: класс Б).

Утилизируйте опасные вещества или биологически загрязненные материалы в соответствии с практикой, принятой в вашем учреждении. Утилизируйте все материалы безопасным и приемлемым образом в соответствии с действующими нормативными требованиями в области санитарно-эпидемиологического благополучия.

25. Гарантийные обязательства

Производитель гарантирует стабильность медицинского изделия до окончания срока годности при соблюдении условий транспортирования, хранения и применения, указанных в инструкции.

Производитель гарантирует безопасность медицинского изделия, отсутствие недопустимого риска причинения вреда жизни, здоровью человека и окружающей среде при использовании набора реагентов по назначению в условиях, предусмотренных производителем.

26. Рекламации

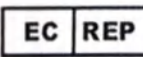
По вопросам качества продукции обращаться:

Уполномоченный представитель производителя медицинского изделия на территории РФ	
Наименование	ООО «МИРУС МЕДИКАЛ»
Адрес	115114, Г.МОСКВА, ВН.ТЕР.Г. МУНИЦИПАЛЬНЫЙ ОКРУГ ЗАМОСКВОРЕЧЬЕ, УЛ КОЖЕВНИЧЕСКАЯ, Д. 10 СТР. 1
Номера телефонов	+7 499 579 3303
Адрес электронной почты	info@mirus-medical.com

27. Символы, используемые при маркировке

Маркировка изделия может содержать следующие символы:

Символ	Значение	Символ	Значение
	Медицинское изделие для диагностики <i>in vitro</i>		Код партии
	Использовать до		Номер по каталогу
	Изготовитель		Температурный диапазон хранения от +2°C до +8°C

	Запрет на повторное применение		Обратитесь к инструкции по применению
	Уполномоченный представитель в Европейском сообществе		Символ сертификации CE
	Не использовать при повреждении упаковки		

28. Перечень стандартов

Список применимых международных стандартов:

Обозначение стандарта	Наименование стандарта
EN ISO 15223-1	Изделия медицинские. Символы, применяемые для передачи информации, предоставляемой изготовителем. Часть 1. Основные требования
EN ISO 13485	Изделия медицинские. Системы менеджмента качества. Требования для целей регулирования
EN ISO 14971	Изделия медицинские. Применение менеджмента риска к медицинским изделиям
EN ISO 18113-1	Медицинские изделия для диагностики <i>in vitro</i> . Информация, предоставляемая производителем (маркировка). Часть 1. Термины, определения и общие требования
EN ISO 18113-2	Медицинские изделия для диагностики <i>in vitro</i> . Информация, предоставляемая производителем (маркировка). Часть 2. Реагенты для диагностики <i>in vitro</i> для профессионального применения
EN ISO 23640	Медицинские изделия для диагностики <i>in vitro</i> . Оценка стабильности реагентов для диагностики <i>in vitro</i> .
Регламент (ЕС) 2017/746 (IVDR)	Европейского парламента и Совета от 5 апреля 2017 года о медицинских устройствах для диагностики <i>in vitro</i> и отменяющий Директиву 98/79 / ЕС и Решение Комиссии 2010/227 / EU

Список применимых национальных стандартов:

Обозначение стандарта	Наименование стандарта
ГОСТ Р 51088-2013	«Медицинские изделия для диагностики <i>in vitro</i> . Реагенты, наборы реагентов, тест-системы, контрольные материалы, питательные среды. Требования к изделиям и поддерживающей документации»
ГОСТ Р ИСО 23640-2015	«Изделия медицинские для диагностики <i>in vitro</i> . Оценка стабильности реагентов для диагностики <i>in vitro</i> »
ГОСТ Р 51352-2013	«Медицинские изделия для диагностики <i>in vitro</i> . Методы испытаний»
ГОСТ Р ИСО 18113-1-2015	«Медицинские изделия для диагностики <i>in vitro</i> . Информация, предоставляемая изготовителем (маркировка). Часть 1. Термины, определения и общие требования»
ГОСТ Р ИСО 18113-2-2015	«Медицинские изделия для диагностики <i>in vitro</i> . Информация, предоставляемая изготовителем (маркировка). Часть 2. Реагенты для диагностики <i>in vitro</i> для профессионального применения»
ГОСТ Р ИСО 15223-1-2023	«Изделия медицинские. Символы, применяемые для передачи информации, предоставляемой изготовителем. Часть 1. Основные требования»

ии по при-

Е

ссылки на литературные источники:

1. Патрик Р. Мюррей, «Руководство по клинической микробиологии», 7 издание.
2. Вэнь Юмэй, «Современная медицина и микробиология», 1 издание, Издательство Шанхайского медицинского университета.

СЕРТИФИКАТ

/логотип/ ССРПТ

Китайский комитет содействия международной торговле
Китайская международная торговая палата

01628484

**Китайский комитет содействия международной торговле
Китайская международная торговая палата**

СЕРТИФИКАТ

/QR- код/

№ 244404A0/ 000477

НАСТОЯЩИМ ПОДТВЕРЖДАЕТСЯ, что печать компании «Чжухай ДиЭль Биотех Ко. Лтд» на прилагаемой документе является подлинной.

/текст на русском языке/

/фрагмент круглой печати/
КИТАЙСКИЙ КОМИТЕТ СОДЕЙСТВИЯ МЕЖДУНАРОДНОЙ ТОРГОВЛЕ
УДОСТОВЕРЕНИЕ
ССРІТ

/круглая печать/
КИТАЙСКИЙ КОМИТЕТ СОДЕЙСТВИЯ МЕЖДУНАРОДНОЙ ТОРГОВЛЕ
УДОСТОВЕРЕНИЕ
ССРІТ

/оттиск круглой печати/
КИТАЙСКИЙ КОМИТЕТ СОДЕЙСТВИЯ МЕЖДУНАРОДНОЙ ТОРГОВЛЕ
УДОСТОВЕРЕНИЕ
ССРІТ

Китайский комитет содействия
международной торговле

Уполномоченное лицо: Пэн Цихао

Подпись: /подписано/

Дата: 20 мая 2024 года

Подлинность удостоверения можно проверить на сайте <http://www.rzccpit.com/validate.html>.

ИНСТРУКЦИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ

Набор реагентов IST Card (DL-96STREP) для идентификации и определения чувствительности к антимикробным препаратам отрицательных по тесту на каталазу и грамположительных кокков на анализаторах DL-96A и D2mini для in vitro диагностики.

Производитель:

«Чжухай ДиЭль Биотех Ко. Лтд», № 59, дорога Дин Вань № 10, округ Цзиньвань, г. Чжухай, провинция Гуандун, 519040, Китайская Народная Республика

«УТВЕРЖДАЮ»

Исполнительный директор
«Чжухай ДиЭль Биотех Ко. Лтд»

/подпись/ Хуацин ЛИНЬ

Печать

Дата: 03.03.2024

Ред. 1.0, 03-2024

/овальная печать/ ЧЖУХАЙ ДИЭЛЬ БИОТЕХ КО. ЛТД.

/фрагмент круглой печати/

КИТАЙСКИЙ КОМИТЕТ СОДЕЙСТВИЯ МЕЖДУНАРОДНОЙ ТОРГОВЛЕ
УДОСТОВЕРЕНИЕ
ССРПТ

Перевод данного текста сделан мной, переводчиком Токаевой Луизой Казбековной.
Требования к тексту перевода (максимальная точность, грамотное изложение) не
разъяснены.



Российская Федерация

Город Москва

Двадцать шестого ноября две тысячи двадцать четвертого года.

Я, Пестрецова Татьяна Андреевна, нотариус города Москвы, свидетельствую
подлинность подписи переводчика Токаевой Луизы Казбековны.

Подпись сделана в моем присутствии.

Личность подписавшего документ установлена.

Зарегистрировано в реестре: № 73/218-н/77-2024- 4-4479

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



Т.А. Пестрецова

Всего прошнуровано, пронумеровано и скреплено
печатью 14 (четыре) листа\ов

Нотариус: