

Srpanj 2023.

Upute za upotrebu za NeuMoDx™ LDT Master Mix, RNA



Inačica 1



Za in vitro dijagnostičku uporabu sa sustavima NeuMoDx 288 i
NeuMoDx 96 Molecular System

Rx only

Za uporabu samo uz recept



310100

NeuMoDx Molecular, Inc.
1250 Eisenhower Place
Ann Arbor, MI
48108 USA

Emergo Europe B.V.
Westervoortsedijk 60
6827 AT Arnhem
The Netherlands

40600594-HR_B



Detaljnije upute potražite u *korisničkom priručniku za sustav NeuMoDx 288 Molecular System*; br. dijela 40600108

Detaljnije upute potražite u *korisničkom priručniku za sustav NeuMoDx 96 Molecular System*; br. dijela 40600317

Sadržaj

Namjena	5
Sažetak i objašnjenje.....	5
Načela postupka.....	6
Isporučeni materijal	8
Sadržaj kompleta	8
Potrebni materijali koji se ne isporučuju	9
Reagensi	9
Oprema	9
Upozorenja i mjere opreza	10
Sigurnosne informacije.....	10
Mjere opreza	12
Informacije u slučaju nužde.....	12
Odlaganje.....	12
Pohrana, rukovanje i stabilnost proizvoda	13
Prikupljanje, prijevoz i pohrana ispitaka.....	13
Upute za upotrebu	14
Priprema uzorka.....	14
Definicija testa.....	14
Rad sustava NeuMoDx System	14
Rezultati	17
Nevažeći rezultati.....	18
Ograničenja	19

Kontrola kvalitete	20
Radne značajke	21
Metoda	21
Reference.....	23
Simboli.....	24
Kontaktne informacije	26
Informacije o naručivanju.....	27
Povijest revizije dokumenta	28

Namjena

NeuMoDx LDT Master Mix, RNA je traka sa 16 jažica koja sadržava patentiranu glavnu mješavinu za RT-PCR u stvarnom vremenu stabilnu na sobnoj temperaturi koja, kada se upotrebljava s početnicama i probama specifičnima za ispitivanje, omogućuje laboratoriju brzo razvijanje i izvođenje testova razvijenih u laboratoriju (Laboratory Developed Test, LDT) na sustavima NeuMoDx 288 Molecular System i NeuMoDx 96 Molecular System (sustav(i) NeuMoDx System). Osim početnica i proba specifičnih za LDT, NeuMoDx LDT Master Mix, RNA uključuje sve reagense nužne za RT-PCR u stvarnom vremenu. Kada ga laboratorij korisnika potvrdi kao dijelom LDT-a, ovaj se reagens može upotrebljavati kao glavna komponenta za brzu automatizaciju LDT-a.

Sažetak i objašnjenje

Testovi razvijeni u laboratoriju koji uključuju testne trake NeuMoDx LDT RNA Master Mix Test Strip i koji se izvode na sustavu NeuMoDx System pružaju kliničkim laboratorijima jednostavan, učinkovit i izravan način brze integracije LDT-ova za postupak dobivanja rezultata iz uzorka. Sustav NeuMoDx System obuhvaća ekstrakciju, pročišćavanje, amplifikaciju i tumačenje rezultata. Sustav daje mogućnost kombiniranja univerzalnog postupka izolacije nukleinske kiseline s uporabom glavne mješavine NeuMoDx LDT Master Mix, RNA i reagensima za reverznu transkripciju (RT-PCR) u stvarnom vremenu opće namjene kako bi se iz neobrađenih kliničkih uzorka dobili vrlo točni rezultati za LDT-ove. Korisnik samo osigurava početnice i probe specifične za ispitivanje na odvojenoj traci NeuMoDx LDT Primer/Probe Strip (REF 100400) i određuje željeni termoprofil za RT-PCR u stvarnom vremenu. Kada se klinički ispitci i reagensi specifični za ispitivanje pravilno postave na sustav NeuMoDx System, sustav automatski pokreće obradu uzorka.

Načela postupka

Na sustavima NeuMoDx System upotrebljava se kombinacija topline, litičkih enzima i ekstrakcijskih reagensa za izvođenje lize stanica, ekstrakcije RNK i inaktivacije/uklanjanja inhibitora iz neobrađenih kliničkih ispitaka prije podvrgavanja ekstrahirane RNK detekciji s pomoću RT- PCR-a u stvarnom vremenu. Paramagnetske čestice hvataju oslobođene nukleinske kiseline nakon lize. Čestice s vezanim nukleinskim kiselinama zatim se postavljaju u uložak NeuMoDx Cartridge, gdje se nevezane/nespecifično vezane komponente ispiru s pomoću reagensa NeuMoDx Wash Reagent, a vezana RNK se eluira s pomoću reagensa NeuMoDx Release Reagent. Sustav NeuMoDx System miješa oslobođenu RNK s početnicama i probama koje dobavlja korisnik za LDT i zatim upotrebljava alikvot te otopine za rehidraciju suhih reagensa za RT-PCR u glavnoj mješavini NeuMoDx LDT Master Mix, RNA koja sadržava sve reagense nužne za izvođenje RT-PCR-a u stvarnom vremenu: reverznu transkriptazu, DNK polimerazu Taq, dNTP-ove, MgCl₂, i druga optimizirana pomoćna sredstva i puferirajuće agense. Ti suhi reagensi za ispitivanje također sadržavaju komponente potrebne za amplifikaciju segmenta sekvence kontrole obrade uzorka (Sample Process Control, SPC2), što omogućuje istovremenu amplifikaciju i detekciju ciljnih i kontrolnih sekvenci RNK. Suhi reagensi za RT-PCR u glavnoj mješavini NeuMoDx LDT Master Mix, RNA ne sadržavaju nikakve početnice ili probe specifične za LDT (reagense specifične za ispitivanje) osim početnica i proba za SPC2; reagense specifične za ispitivanje u traku NeuMoDx LDT Primer/Probe Strip mora dodati korisnik. Nakon miješanja s korisnički dobavljenim početnicama i probama i rekonstitucije suhih reagensa za RT-PCR, sustav NeuMoDx System pipetira pripremljenu mješavinu spremnu za RT-PCR u uložak NeuMoDx Cartridge. Amplifikacija i detekcija kontrolnih i ciljnih (ako su prisutne) RNK sekvenci odvija se u PCR komori uloška. Komora i uložak osmišljeni su da zadrže amplikon nakon RT-PCR-a i na taj način praktički uklone rizik od kontaminacije nakon amplifikacije.

Reverzna transkriptaza upotrebljava reverznu početnicu specifičnu za ispitivanje koju korisnik dodaje kako bi se provela reverzna transkripcija RNK u cDNK. Nakon toga u istoj komori dolazi do tradicionalnog PCR-a u stvarnom vremenu. Amplificirane ciljne sekvene detektiraju se u stvarnom vremenu s pomoću kemijskog protokola na temelju proba za hidrolizu (obično se naziva TaqMan® kemijski protokol) u kojem se upotrebljavaju fluorogene oligonukleotidne molekularne probe specifične za amplikone odgovarajućih ciljnih sekvenci. TaqMan probe sastoje se od fluorokroma kovalentno vezanog na 5' kraj oligonukleotidne probe i prigušivača na 3' kraju. Dok je proba netaknuta, fluorokrom i prigušivač nalaze se u blizini, zbog čega molekula prigušivača prigušuje fluorescenciju koju fluorokrom emitira putem FRET-a (Försterov prijenos rezonantne energije).

TaqMan probe osmišljene su za sparivanje unutar regije ciljne sekvene amplificirane određenim kompletom početnica. Kako polimeraza Taq produžuje početnicu i sintetizira novi lanac, 5' do 3' egzonukleazna aktivnost polimeraze Taq degradira probu sparenu s predloškom. Degradacijom probe oslobađa se fluorokrom i prekida se njegova blizina prigušivaču, čime se zbog FRET-a prevladava učinak prigušivanja i omogućuje fluorescencija fluorokroma. Dobiveni signal fluorescencije detektiran u kvantitativnom PCR termocikleru izravno je proporcionalan oslobođenom fluorokromu i može se korelirati s količinom ciljne prisutne RNK.

Za detekciju kontrole obrade uzorka TaqMan proba označena je fluorescentnom bojom (535/556 nm) na 5' kraju i tamnim prigušivačem na 3' kraju. Sustav NeuMoDx System prati fluorescentni signal koji emitiraju TaqMan probe na kraju svakog ciklusa amplifikacije. Nakon završetka amplifikacije softver sustava NeuMoDx System prikazuje amplifikacijske krivulje svakog uzorka za analizu koju će provesti krajnji korisnik.

Isporučeni materijal

Sadržaj kompleta

NeuMoDx LDT Master Mix, RNA REF 310100	Jedinica po pakiranju	Testova po jedinici	Testova po pakiranju
NeuMoDx LDT Master Mix, RNA <i>Suhi reagensi za RT-PCR koji sadržavaju TaqMan probe i početnice specifične za kontrolu obrade uzorka 2.</i>	6	16	96

Potrebni materijali koji se ne isporučuju

REF	Sadržaj
100100	NeuMoDx Cartridge
100200	NeuMoDx Extraction Plate <i>Suhe paramagnetske čestice, litički enzimi i kontrole obrade uzorka</i>
razno	Pufer(i) NeuMoDx Lysis Buffer
400100	NeuMoDx Wash Reagent
400200	NeuMoDx Release Reagent
100400	NeuMoDx LDT Primer/Probe Strip
235903	Vršci s filtrima (300 µl) Hamilton CO-RE / CO-RE II
235905	Vršci s filtrima (1000 µl) Hamilton CO-RE / CO-RE II

Reagensi

- 10 mM Tris-HCl, pH 8,0, voda bez RNaze/DNaze ili TE s malom koncentracijom EDTA (0,1 mM)
- Početnice i probe za LDT

Oprema*

- Sustav NeuMoDx 288 Molecular System [REF 500100] ILI sustav NeuMoDx 96 Molecular System [REF 500200]

* Prije uporabe provjerite jesu li instrumenti pregledani i kalibrirani u skladu s preporukama proizvodača.

Upozorenja i mjere opreza

Sigurnosne informacije

Kada rukujete kemikalijama, uvijek nosite odgovarajuću laboratorijsku kutu, jednokratne rukavice i zaštitne naočale. Više informacija potražite u odgovarajućim sigurnosno-tehničkim listovima (Safety Data Sheets, SDS). Oni su dostupni na internetu u praktičnom i kompaktnom PDF formatu na adresi www.qiagen.com/neumodx-ifu, gdje možete pronaći, pregledati i ispisati SDS za svaki komplet i komponentu kompleta NeuMoDx.

- Samo za *in vitro* dijagnostičku uporabu sa sustavima NeuMoDx System.
- Ne upotrebljavajte reagense nakon navedenog datuma isteka roka trajanja.
- Ne upotrebljavajte ako je pakiranje oštećeno ili je zaštitna folijska vrećica otvorena ili oštećena po dolasku.
- Nemojte ponovno upotrebljavati nijedan potrošni materijal ili reagens NeuMoDx.
- Minimalni volumen ispitka ovisi o volumenu aspirata i veličini epruvete. Za pojedinosti pogledajte korisničke priručnike za sustav NeuMoDx System i dodatak o LDT-u.
Volumen manji od navedenog minimuma može rezultirati greškom „Quantity Not Sufficient“ (Nedovoljna količina).
- Izbjegavajte kontaminaciju svih reagensa i potrošnog materijala mikroorganizmima i ribonukleazama (RNaza). Preporučuje se uporaba sterilnih jednokratnih pipeta za prijenos bez RNaze/DNaze. Za svaki ispitak upotrebljavajte novu pipetu.
- Za pretakanje reagensa za LDT preporučuje se uporaba sterilnih jednokratnih vršaka pipeta s filtrom i bez RNaze/DNaze. Upotrebljavajte novi vršak za svaki komplet početnica i proba.

- Kako biste izbjegli kontaminaciju, ne rukujte uloškom NeuMoDx Cartridge i ne rastavljajte ga nakon amplifikacije. Nemojte vaditi uloške NeuMoDx Cartridge iz spremnika za biološki opasan otpad (NeuMoDx 288 Molecular System) ili koša za biološki otpad (NeuMoDx 96 Molecular System) ni u kojem slučaju. Uložak NeuMoDx Cartridge osmišljen je za sprječavanje kontaminacije.
- U slučajevima kada se u laboratoriju provode PCR testovi na otvorenim epruvetama, potreban je oprez kako ne bi došlo do kontaminacije glavne mješavine NeuMoDx LDT Master Mix, RNA, dodatnog potrošnog materijala i reagensa potrebnih za testiranje, osobne zaštitne opreme poput rukavica i laboratorijskih kuta te sustava NeuMoDx System.
- Pri rukovanju reagensima i potrošnim materijalom NeuMoDx potrebno je nositi čiste nitrilne rukavice bez pudera. Pazite da ne dodirujete gornju površinu uloška NeuMoDx Cartridge, površinu folije glavne mješavine NeuMoDx LDT Master Mix, RNA ili pločice NeuMoDx Extraction Plate te gornju površinu pufera NeuMoDx Lysis Buffer; pri rukovanju proizvodima smiju se dodirivati samo bočne površine.
- Sigurnosno-tehnički listovi (Safety Data Sheets, SDS) dostupni su (prema potrebi) za svaki reagens na www.qiagen.com/neumodx-ifu.
- Uvijek nosite čiste nitrilne rukavice bez pudera kada rukujete ispitcima ili bilo kakvim reagensima ili potrošnim materijalom NeuMoDx.
- Nakon izvođenja testa temeljito operite ruke.
- Ne pipetirajte ustima. Ne pušite, pijte ni ne jedite u područjima u kojima se rukuje ispitcima i reagensima iz kompleta.
- Ispitcima uvijek rukujte kao da su infektivni te u skladu sa sigurnim laboratorijskim postupcima, kao što su oni opisani u *Biosafety in Microbiological and Biomedical Laboratories*¹ te u dokumentu M29-A4 instituta CLSI.²
- Kada rukujete kemikalijama, uvijek nosite odgovarajuću laboratorijsku kutu, jednokratne rukavice i zaštitne naočale. Više informacija potražite u odgovarajućim sigurnosno-tehničkim listovima (Safety Data Sheets, SDS).
- Odložite nekorištene reagense i otpad u skladu s državnim, saveznim, pokrajinskim i lokalnim propisima.

Mjere opreza



Sadržava: borna kiselina. Opasnost! Uzrokuje jako nadraživanje oka.
Može štetno djelovati na plodnost ili naškoditi nerođenom djetetu.
Prije uporabe pribaviti posebne upute. Ne rukovati prije upoznavanja
i razumijevanja svih sigurnosnih mjera preostrožnosti. Nositi
zaštitne rukavice / zaštitno odijelo / zaštitu za oči / zaštitu za lice.
U SLUČAJU izloženosti ili sumnje na izloženost: zatražiti
savjet/pomoć liječnika. Skladištiti pod ključem. Odložiti
sadržaj/spremnik u odobreno postrojenje za odlaganje otpada.

Informacije u slučaju nužde

CHEMTRIC
Izvan SAD-a i Kanade +1 703-527-3887

Odlaganje

Proizvod sadržava etoksilirani nonilfenol, tvar koja ometa rad endokrinog sustava i koja
može imati negativne učinke na okoliš.

Odložite kao opasni otpad u skladu s lokalnim i nacionalnim propisima. To se odnosi i na
neiskorištene proizvode.

Tekući otpad nemojte odlagati u kanalizaciju.

Slijedite preporuke u sigurnosno-tehničkom listu (Safety Data Sheet, SDS).

Pohrana, rukovanje i stabilnost proizvoda

- Mješavina NeuMoDx LDT Master Mix, RNA stabilna je u primarnom pakiraju na temperaturi od 15 do 28 °C do datuma isteka roka trajanja navedenog na oznaci proizvoda.
- Ne upotrebljavajte reagense nakon datuma isteka roka trajanja.
- Ne upotrebljavajte ako su proizvod ili pakiranje vidljivo oštećeni.
- Nakon postavljanja mješavina NeuMoDx LDT Master Mix, RNA može ostati na sustavu NeuMoDx System 23 dana. Softver prati preostali uporabni vijek postavljene glavne mješavine i obavještava korisnika u stvarnom vremenu. Sustav će zatražiti uklanjanje glavne mješavine koja se upotrebljava dulje od dopuštenog razdoblja.
- Laboratorij korisnika mora potvrditi stabilnost na sustavu za početnice i probe za LDT pipetirane u traku NeuMoDx LDT Primer/Probe Strip.

Prikupljanje, prijevoz i pohrana ispitaka

Rukujte svim ispitcima kao da mogu prenijeti infektivne agense.

Korisnički laboratorij trebao bi potvrditi optimalne uvjete isporuke ispitka i stabilnost ispitka za matricu uzorka koja se upotrebljava i za svaku vrstu testa koji se izvodi.

Upute za upotrebu

Priprema uzorka

1. Nalijepite naljepnicu s crtičnim kodom za ispitak na željenu epruvetu za ispitak. Testiranje se može izvršiti na alikvotu u sekundarnoj epruveti ili izravno iz primarne epruvete za ispitak, ako je ona prikladna za ispitivanje i kompatibilna sa sustavom NeuMoDx System. Za dodatne pojedinosti pogledajte *korisničke priručnike za sustav NeuMoDx i dodatak o LDT-u*.
2. Kada ste se uvjerili da su uklonjeni svi čepovi s epruveta za ispitke, postavite epruvete za ispitke s crtičnim kodom na odgovarajući nosač epruveta za ispitke sustava NeuMoDx System.

Definicija testa

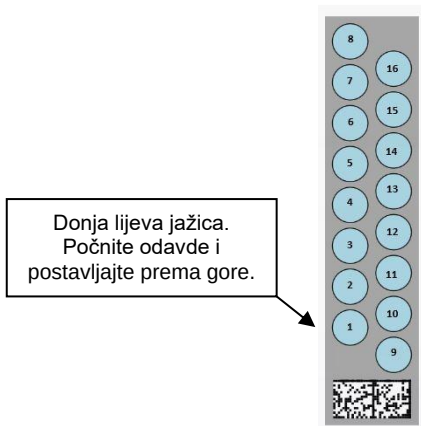
1. U softveru sustava NeuMoDx System otvorite Test Editor Wizard (Čarobnjak za uređivanje testa) na kartici Test u izborniku Tools (Alati).
2. Slijedite upute na zaslonu osjetljivom na dodir za unos svih informacija specifičnih za ispitivanje.

Rad sustava NeuMoDx System

1. U nosače sustava prema potrebi postavite sljedeće potrošne materijale i s pomoću zaslona osjetljivog na dodir postavite nosač(e) u sustav NeuMoDx System:
 - 1a. Vršci CO-RE / CO-RE II od 1000 µl
 - 1b. Vršci CO-RE / CO-RE II od 300 µl
 - 1c. Uložak NeuMoDx Cartridge
 - 1d. Pločica NeuMoDx Extraction Plate

-
- 1e. NeuMoDx LDT Master Mix, RNA
 - 1f. Odgovarajući pufer NeuMoDx Lysis Buffer
- (NAPOMENA: skinite foliju sa spremnika prije postavljanja)
- 2. Zamijenite reagense Wash i Release te po potrebi ispraznite bocu za otpad od ispiranja.
 - 3. Po potrebi ispraznite biološki opasan otpad i promijenite rukavice prije obavljanja sljedećeg koraka.
 - 4. Pripremite mješavinu početnica/proba za LDT:
 - 4a. Razrijedite početnice i probe u vodi, 10 mM Tris pH 8,0 ili 1 X TE s malom koncentracijom EDTA (0,1 mM EDTA). Konačna koncentracija mješavine početnica/proba treba biti 1 X nakon miješanja s 18 µl eluata u traci NeuMoDx LDT Primer/Probe Strip.

Primjer: Dodajte 4 µl 6 X mješavine početnica/proba u jažicu. Nakon što se eluat doda u jažicu i pomiješa s mješavinom početnica/proba za LDT, u njoj će se nalaziti 24 µl 1 X mješavine početnica/proba.
 - 4b. Tvrta NeuMoDx preporučuje dodavanje između 3 µl i 10 µl pripremljene mješavine početnica/proba po jažici trake NeuMoDx LDT Primer/Probe Strip.
 - 5. S pomoću čistog vrška pipete probušite foliju trake NeuMoDx LDT Primer/Probe Strip za onoliko jažica koliko je potrebno za broj testova koji će se izvoditi.
 - 6. Pažljivo pipetirajte mješavinu početnica/proba za LDT na dno jažica za uporabu na traci NeuMoDx LDT Primer/Probe Strip. Nije potrebno napuniti sve jažice, ali punjenje mora započeti od donje lijeve jažice (pogledajte sliku u nastavku). Postavite traku NeuMoDx LDT Primer/Probe Strip na nosač testnih traka. Umjesto toga možete postaviti traku na nosač i zatim je napuniti mješavinom početnica/proba za LDT.



Slika 1. Redoslijed punjenja jažica s mješavinom početnica/proba za LDT

7. Dodirnjite strelicu ispod željenog nosača testnih traka na zaslонu osjetljivom na dodir za postavljanje trake NeuMoDx LDT Primer/Probe Strip u sustav. Jažice se prikazuju u žutoj boji. Dodirnjite jažice kako biste definirali vrstu ispitivanja i označili lokacije na traci NeuMoDx LDT Primer/Probe Strip koje sadržavaju mješavinu početnica/proba za LDT.
8. Umetnjite epruvetu/epruvete s ispitcima u odgovarajući nosač epruveta za ispitke i pobrinite se da uklonite čepove sa svih epruveta za ispitke.
9. Postavite nosač epruveta za ispitke na policu za automatsko postavljanje i s pomoću zaslona osjetljivog na dodir postavite nosač u sustav NeuMoDx System. Time će se pokrenuti obrada testa/testova.

Rezultati

Dostupni rezultati mogu se pregledavati ili ispisivati s kartice „Results” (Rezultati) u prozoru Results (Rezultati) na zaslonu osjetljivom na dodir sustava NeuMoDx System.

Softver sustava NeuMoDx System automatski stvara rezultate testa.

Za kvantitativna ispitivanja ciljana će se koncentracija (\log_{10} IU/ml) prijaviti kada laboratorij na sustavu NeuMoDx System provede valjanu kalibraciju i utvrdi dinamički raspon za LDT.

Za kvalitativna ispitivanja rezultat testa može se prijaviti kao Negative (Negativno), Positive (Pozitivno), Indeterminate (Neodređeno) ili Unresolved (Nerazriješeno) na temelju statusa amplifikacije ciljne sekvence i kontrole obrade uzorka. Amplifikacijski status određuje se na temelju graničnih parametara za analizu krivulje RT-PCR-a u stvarnom vremenu definirane u datoteci definicije ispitivanja (Assay Definition File, ADF) LDT-a. Rezultati se prijavljuju na temelju algoritma odlučivanja u tablici 1.

Tablica 1. Algoritam odlučivanja testa za NeuMoDx LDT RNA MM Test Strip

Rezultat	Ciljna sekvenca	Kontrola obrade uzorka (Sample Process Control, SPC2)	Događaji u sustavu
Positive (Pozitivno)	Amplified (Amplificirana)	N/A (N/P)	No relevant errors (Nema značajnih pogrešaka)
Negative (Negativno)	Not Amplified (Nije amplificirana)	Amplified (Amplificirana)	No relevant errors (Nema značajnih pogrešaka)
Indeterminate (Neodređeno)	Not Amplified (Nije amplificirana)	Not Amplified (Nije amplificirana)	Relevant errors (Ima značajnih pogrešaka)
Unresolved (Nerazriješeno)	Not Amplified (Nije amplificirana)	Not Amplified (Nije amplificirana)	No relevant errors (Nema značajnih pogrešaka)

Nevažeći rezultati

Ako se test koji se izvodi na sustavu NeuMoDx System ne obradi uspješno, prijavljuje se kao Indeterminate (IND) (Neodređeno) ili Unresolved (UNR) (Nerazriješeno) ovisno o vrsti pogreške koja se pojavila.

Rezultat IND (Neodređeno) prijavljuje se ako se tijekom obrade uzorka detektira pogreška sustava/instrumenta. U slučaju da je prijavljen rezultat IND (Neodređeno), potrebno je ponovno testiranje kako bi se dobio valjani rezultat.

Rezultat UNR (Nerazriješeno) prijavljuje se ako nema detektiranih ciljnih sekvenci i ako nema amplifikacije kontrole obrade uzorka, što ukazuje na moguću grešku reagensa ili na prisutnost inhibitora. U slučaju da je prijavljen rezultat UNR (Nerazriješeno), potrebno je ponovno testiranje kako bi se dobio valjani rezultat.

Ograničenja

- Mješavina NeuMoDx LDT Master Mix, RNA može se upotrebljavati samo na sustavu NeuMoDx System i nije kompatibilna ni s jednim drugim automatiziranim sustavom za molekularnu dijagnostiku. Međutim, ove testne trake mogu se upotrebljavati u ručnom postupku na bilo kojoj platformi za RT-PCR u stvarnom vremenu.
- Radne značajke glavne mješavine NeuMoDx LDT Master Mix, RNA potvrđene su **samo** uz primjenu ispitivanja RNK virusa modela NeuMoDx. Radne značajke LDT-ova u kojima se upotrebljava ovaj reagens nisu poznate i mora ih potvrditi korisnički laboratorij kako bi bilo moguće utvrditi dijagnostičku uspješnost.
- Budući da detekcija većine patogena ovisi o broju organizama prisutnih u uzorku, pouzdani rezultati ovise o propisnom prikupljanju, rukovanju i skladištenju ispitaka.
- Pogrešni rezultati testiranja mogu se javiti zbog nepropisnog prikupljanja, rukovanja i skladištenja ispitaka, tehničke pogreške ili zamjene uzorka. Dodatno, lažno negativni rezultati mogu se javiti jer je broj organizama u ispitku ispod analitičke osjetljivosti testa.
- Kontrola obrade uzorka (Sample Process Control, SPC2) može se upotrebljavati kao pokazatelj nepravilnog rada sustava i inhibicije i treba se pratiti kod svakog testa. U suprotnom se mogu dobiti pogrešni rezultati.
- Mogućnost uporabe kontrole SPC2 u praćenju inhibicija laboratorij mora potvrditi za svaki LDT prije nego što se može upotrebljavati kao alat za kontrolu ili praćenje.
- Ako ne dođe do amplifikacije kontrole SPC2, a rezultat ciljne sekvene prijavljen je kao Negative (Negativno), prijavljuje se rezultat Indeterminate (Neodređeno) ili Unresolved (Nerazriješeno) te je potrebno ponoviti test.
- Krajnji korisnik mora definirati i potvrditi odgovarajuće granične kriterije za svako razvijeno ispitivanje kako bi se dobili valjani rezultati.
- Uporaba je ograničena na osoblje obučeno za uporabu sustava NeuMoDx System.
- Preporučuje se dobra laboratorijska praksa, uključujući mijenjanje rukavica između rukovanja ispitcima pacijenata, kako bi se izbjegla kontaminacija ispitaka.

Kontrola kvalitete

U propisima Izmjene i dopune za poboljšanja u kliničkom laboratoriju (Clinical Laboratory Improvement Amendments, CLIA) navodi se da je laboratorij odgovoran za provođenje postupaka kontrole kojima se prati točnost i preciznost cijelog analitičkog postupka te da mora utvrditi broj, vrstu i učestalost primjene materijala za kontrolu testa s pomoću provjerenih specifikacija radnog učinka za nemodificirani sustav testa koji je provjerila ili odobrila FDA (42 CFR dio 493.1256).

1. Laboratorij mora potvrditi vanjski kontrolne materijale za svako ispitivanje koje će se provesti. To uključuje sastav kontrole, vrijeme/frekvenciju obrade i kriterije odlučivanja o poništavanju serije rezultata zbog (ne)valjanosti kontrola. Tvrta NeuMoDx Molecular, Inc. ne isporučuje vanjske kontrole.
2. Početnice i probe za detekciju kontrole obrade uzoraka 2 (Sample Process Control, SPC2) uključene su u glavnu mješavinu NeuMoDx LDT Master Mix, RNA. Praćenje detekcije SPC2 sustavu NeuMoDx System omogućuje praćenje učinkovitosti postupaka ekstrakcije RNK i PCR amplifikacije i odgovarajuće kvalificiranje rezultata.

Radne značajke

Metoda

Radne značajke mješavine NeuMoDx LDT Master Mix, RNA odredila je tvrtka NeuMoDx Molecular, Inc. primjenom modela RNK ispitivanja za dokazivanje izolacije NeuMoDx LDT RNA i kemijskog protokola detekcije iz ispitaka plazme. Interna ispitivanja provedena su na sustavu NeuMoDx 288 Molecular System u svrhu određivanja analitičke osjetljivosti ispitivanja kada ga se upotrebljava zajedno s glavnom mješavinom NeuMoDx LDT Master Mix, RNA, kao i učinkovitosti postupka ekstrakcije ekstrakcijom serijskih razrjeđenja ciljne sekvene virusa radi određivanja linearnosti. Zatim je provedeno dodatno testiranje kako bi se dokazale ekvivalentne radne značajke primjenom istog modela RNK ispitivanja za procjenu izolacije NeuMoDx LDT RNA i kemijskog protokola detekcije iz ispitaka plazme na sustavu NeuMoDx 96 Molecular System.

Dio datoteke definicije ispitivanja (Assay Definition File, ADF) koji se može konfigurirati određuje sve funkcije ispitivanja specifične za test, uključujući volumen uzorka, profil RT-PCR-a u stvarnom vremenu, granične kriterije, algoritme za obradu rezultata i druge funkcije opisane u tablici 2. u nastavku.

Tablica 2. Parametri datoteke definicije ispitivanja za provjeru radnih značajki testne trake NeuMoDx LDT RNA MM Test Strip

Parametri datoteke definicije ispitivanja (Assay Definition File, ADF) za LDT koji se mogu konfigurirati			
Sample Volume (Volumen uzorka)	Ending Fluorescence Start Cycle (Početni ciklus kraja fluorescencije)	Peak Maximum Cycle (Vršna vrijednost maksimalnog ciklusa)	
Lysis Duration (Trajanje lize)	Ending Fluorescence End Cycle (Završni ciklus kraja fluorescencije)	Minimum EP (Minimalni EP)	
Ct Calling Algorithm (Algoritam za dodjeljivanje Ct-a)	Fill Check Reporter (Reporter provjere napunjenošti)		Activation (Aktivacija)
Result Processing Algorithm (Algoritam za obradu rezultata)	Fill Check Threshold (Prag provjere napunjenošti)	Real-time PCR (PCR u stvarnom vremenu)	Cool Down (Hlađenje)
Starting Fluorescence Start Cycle (Početni ciklus početka fluorescencije)	Target Reporter (Ciljni reporter)		Cycling (Ciklus X 45)
Starting Fluorescence End Cycle (Završni ciklus početka fluorescencije)	Peak Minimum Cycle (Vršna vrijednost minimalnog ciklusa)		

Reference

1. Centers for Disease Control and Prevention. Biosafety in Microbiological and Biomedical Laboratories, 5th edition. HHS Publication No. (CDC) 21-1112, Revised December 2009
2. Clinical and Laboratory Standards Institute (CLSI). Protection of Laboratory Workers from Occupationally Acquired Infections; Approved Guideline – Fourth Edition. CLSI document M29-A4; May 2014

Simboli

Simboli u nastavku mogu se pojaviti u uputama za upotrebu ili na pakiranju i oznakama:

Simbol	Definicija simbola
 <N>	Sadržava dovoljno reagensa za <N> reakcija
	Upotrijebiti do
	In vitro dijagnostički medicinski proizvod
	Kataloški broj
	Kôd šarže
	Proizvođač
	Temperaturno ograničenje
Rx only	Za uporabu samo uz recept
 	Ovlašteni predstavnik u Europskoj zajednici

Simbol	Definicija simbola
	Za jednokratnu uporabu
	Oznaka CE
	Pročitajte upute za uporabu
	Upozorenje
	Opasno po zdravlje
	Sadrži
	Sadržava biološki materijal životinjskog podrijetla
	Sadržava biološki materijal humanog podrijetla
	Borna kiselina

Kontaktne informacije

Za tehničku podršku i više informacija obratite se našem Centru za tehničku podršku na support@qiagen.com.

Tehnička podrška / Izvještaj o kontroli sigurnosti: support@qiagen.com

Svaki ozbiljni štetni događaja do kojeg je došlo u vezi s proizvodom potrebno je prijaviti proizvođaču i nadležnom tijelu države članice u kojoj se korisnik i/ili pacijent nalaze.

Informacije o naručivanju

Proizvod	Kat. br.
NeuMoDx LDT Master Mix, RNA	310100
Povezani proizvodi	
NeuMoDx Lysis Buffer 1	400400
NeuMoDx Lysis Buffer 2	400500
NeuMoDx Lysis Buffer 3	400600
NeuMoDx Lysis Buffer 4	400700
NeuMoDx Lysis Buffer 5	400900
NeuMoDx Lysis Buffer 6	401700
NeuMoDx Cartridge	100100
NeuMoDx Extraction Plate	100200
NeuMoDx Wash Reagent	400100
NeuMoDx Release Reagent	400200
NeuMoDx LDT Primer/Probe Strip	100400
Vršci s filtrima (300 µl) Hamilton CO-RE / CO-RE II	235903
Vršci s filtrima (1000 µl) Hamilton CO-RE / CO-RE II	235905

Za najnovije informacije o licenciranju i izjavama o odricanju odgovornosti za određeni proizvod pogledajte odgovarajući priručnik za komplet NeuMoDx ili korisnički priručnik. Priručnici za komplete NeuMoDx dostupni su na stranici www.neumodx.com ili ih možete zatražiti putem support@qiagen.com ili od svojeg lokalnog distributera.

Povijest revizije dokumenta

Revizija	Sažetak izmjena
A, svibanj 2022.	Prvo izdanje Novi broj proizvoda (br. dijela 40600594) izrađen za prijavu reagensa opće namjene za IVDR
B, srpanj 2023.	Ažurirana adresa tvrtke Emergo na Westervoortsedijk 60; 6827 AT Arnhem, Nizozemska. www.neumodx.com/client-resources promijenjeno na www.qiagen.com/neumodx-ifu.

Sporazum o ograničenom licenciranju za mješavinu NeuMoDx LDT Master Mix, RNA

Uporaba ovog proizvoda predstavlja suglasnost bilo kojeg kupca ili korisnika proizvoda sa sljedećim uvjetima:

1. Proizvod se smije upotrebljavati isključivo u skladu s protokolima isporučenima s proizvodom i ovim priručnikom te se smije upotrebljavati samo s komponentama koje se nalaze u ovom panelu. Tvrta NeuMoDx ne daje licenciju na temelju bilo kojeg svojeg intelektualnog vlasništva za uporabu ili ugradnju priloženih komponenti ovog panela s bilo kojim komponentama koje nisu uključene u ovaj panel, osim kako je opisano u protokolima isporučenima s proizvodom, ovom priručniku i dodatnim protokolima dostupnim na web-mjestu www.neumodx.com. Neke od ovih dodatnih protokola pružili su korisnici proizvoda NeuMoDx za korisnike proizvoda NeuMoDx. Te protokole tvrtka NeuMoDx nije temeljito testirala niti optimizirala. Tvrta NeuMoDx ne jamči niti osigurava da ne narušavaju prava trećih strana.
2. Osim za izričito navedene licence, tvrtka NeuMoDx ne jamči da ovaj panel i/ili njegova/e uporaba/e ne narušava(ju) prava trećih strana.
3. Ovaj panel i njegove komponente licencirani su za jednokratnu uporabu i nije ih dopušteno ponovno upotrebljavati, obnavljati ili ponovno prodavati.
4. Tvrta NeuMoDx posebno se održice svih drugih licacija, izričitim ili implicitnim, osim onih izričito navedenih.
5. Kupac i korisnik panela suglasni su da neće poduzeti niti ikome drugome dopustiti da poduzme bilo kakve korake koji bi mogli dovesti do prethodno navedenih zabranjenih radnja ili ih olakšati. Tvrta NeuMoDx može provoditi zabrane iz ovog Sporazuma o ograničenom licenciranju na bilo kojem sudu te će zahtijevati povrat troškova za sve svoje istražne i sudske troškove, uključujući odvjetničke naknade, u bilo kojem postupku za provođenje ovog Sporazuma o ograničenom licenciranju ili bilo kojeg svojeg prava intelektualnog vlasništva u vezi s panelom i/ili njegovim komponentama.

Za ažurirane uvjete licenciranja pogledajte web-mjesto www.neumodx.com.

