


800500 NeuMoDx™ EBV Calibrators
R only

ETTEVAATUST. Ainult USA ekspordiks


 Kasutamiseks *in vitro* diagnostikas koos seadmetega NeuMoDx 288 ja NeuMoDx 96 Molecular System

 Värskenduste sisestamiseks minge aadressile: www.qiagen.com/neumodx-ifu

Üksikasjalike juhiste saamiseks lugege seadme NeuMoDx 288 Molecular System käsiraamatut; tootekood 40600108

Üksikasjalike juhiste saamiseks lugege seadme NeuMoDx 96 Molecular System käsiraamatut; tootekood 40600317

Vt ka testriba NeuMoDx EBV Quant Test Strip kasutusjuhendit (pakendi infoleht); tootekood 40600294

SIHTOTSTARVE

Kalibraatorid NeuMoDx EBV Calibrators on ette nähtud kasutamiseks analüüsiga NeuMoDx EBV Quant Assay, et määrata testribade NeuMoDx EBV Quant Test Strip kindla partiiga seotud kalibreerimiskoeffitsient ja seda kasutatakse koos standardkõveraga, et teha kvantitatiivne *in vitro* diagnostiline analüüs süsteemides NeuMoDx 288 Molecular System või NeuMoDx 96 Molecular System (NeuMoDx System(s)), et kvantifitseerida Epstein-Barri viiruse (EBV) DNA värsketes ja külmutatud inimese plasma proovides. Nende kalibraatorite EBV sihtmärk on kalibreeritud Epstein-Barri viiruse nukleiinhapete amplifitseerimismeetodite WHO 1. rahvusvahelise standardini.

KOKKUVÕTE JA SELGITUSED

Kalibraatorid NeuMoDx EBV Calibrators on komplektis ja koosnevad 3 madalast positiivsest ja 3 kõrgest positiivsest välisest kalibraatorist. Üht madalat positiivset ja ühte kõrget positiivset kalibraatorit (1 komplekt) töödeldakse iga 90 päeva tagant või iga uue testribade NeuMoDx EBV Quant Test Strips partii korral, et saada analüüsi NeuMoDx EBV Quant Assay kehtiv *kalibreering*. Kumbki EBV kalibraator sisaldab kapseldatud EBV sihtnukleiinhapet kontsentratsiooniga 6 log₁₀ IU/ml või 4 log₁₀ IU/ml vastavalt kõrge ja madala kalibraatori jaoks ning kumbki on lahjendatud lahjendiga Basematrix 53 Diluent (Basematrix) (Seracare Life Sciences, Inc., Milford, MA).

Analüüs NeuMoDx EBV Quant Assay ühendab automatiseeritud DNA ekstraheerimise, amplifitseerimise ja tuvastamise reaalka PCR-iga, et tuvastava kvantitatiivselt EBV DNA plasmaproovides.

Kalibraatoreid NeuMoDx EBV Calibrators rakendatakse salvestatud standardkõverale ja kasutatakse, et genereerida kalibreerimiskoeffitsient, mida kasutatakse standardkõvera automaatseks kohandamiseks süsteemide või testriba partii vaheliste väikeste erinevuste järgi. Seejärel on võimalik EBV DNA täpne kvantifitseerimine analüüsitud inimese kliiniliste proovidega kasutades nii standardkõverat kui ka süsteemi/partii põhise kalibreerimiskoeffitsienti.

Lisaks võimaldab nende kalibraatorite jälgitavus WHO 1. HBV rahvusvahelise standardini laboratooriumitel tagada, et testribade NeuMoDx EBV Quant Test Strips kasutamisel saadud analüüsitulemused on järjepidevad reaktiivi partii, süsteemide ja kasutajate lõikes.

PROTSEDUURI PÕHIMÕTTED

Kalibraatorid NeuMoDx EBV Calibrators on valmistatud imiteerima loomulikult esinevaid inimese plasmaproove, mis sisaldavad EBV DNA-d. Lisaks võimaldab nendes kalibraatorites kasutatud kapseldatud materjal kontrollida efektiivset nukleiinhappe ekstraheerimist ning amplifikatsiooni ja ka tuvastamist reaalka PCR-iga, võimaldades seega kalibreerida kogu testimisprotsessi. Ühte nende välise kalibraatorite komplekti, mis koosneb 1 kõrgest kalibraatorist ja 1 madalast kalibraatorist, tuleb töödelda iga 90 päeva tagant või seadme, tarkvara või testribade reaktiivpartii vahetumisel. Seade töötleb iga kalibraatorit automaatselt kolmes korduses. Kalibraatorite NeuMoDx EBV Calibrators selline rutiinne töötlemine võimaldab laboritel tagada analüüsitulemuste efektiivsust inimeste kliinilistes proovides, mida on töödeldud kehtivusperioodi jooksul. Neid kalibraatoreid töödeldakse samamoodi nagu EBV kvantitatiivseks testimiseks mõeldud inimese kliinilisi proovid.

Seadme NeuMoDx System tarkvara hoiatab kasutajat automaatselt, kui kalibreering on vajalik. Töötlemise ajal kontrollib seadme NeuMoDx System tarkvara automaatselt kalibraatori vastuvõtukriteeriume. Kui vähem kui kaks kalibraatori kordust on kehtivad, muudab tarkvara automaatselt testi kehtetuks. Kehtetu testi proovid tuleb uuesti testida, kasutades uusi kalibraatoreid ja kontrolle.

Pärast kalibraatorite NeuMoDx EBV Calibrators õnnestunud töötlemist salvestab süsteemi tarkvara töödeldud kalibraatorite kehtivuse automaatselt 90 päevaks, välja arvatud juhul, kui süsteemis toimub muudatus, mis põhjustab kehtivusperioodi aegumist. Seadme NeuMoDx System tarkvara teavitab kasutajat automaatselt, kui eelnevalt töödeldud kalibraatori kehtivusperiood saab läbi, et töödelda neid väliseid kalibraatoreid.

REAKTIIVID/KULUKAUBAD

Kaasasolevad materjalid

REF	Sisukord	Teste ühik	Testide koguarv komplektis
800500	NeuMoDx EBV Calibrators <i>EBV kõrgete ja madalate kalibraatorite ühekordsed komplektid standardkõvera kehtivuse määramiseks (1 vial 6 log₁₀ IU/ml ja 1 vial 4 log₁₀ IU/ml Basematrixi = 1 komplekt)</i>	1 komplekt	3

Vajalikud, kuid tarnekomplekti mittekuuluvad reaktiivid ja kulukaubad (saadaval eraldi ettevõttelt NeuMoDx)

REF	Sisukord
201500	NeuMoDx EBV Quant Test Strip Kuivatatud PCR-reaktiivid, mis sisaldavad EBV-spetsiifilisi TaqMan [®] -i sonde ja praimereid ning SPC1-spetsiifilisi TaqMani sonde ja praimereid
100200	NeuMoDx Extraction Plate Kuivatatud paramagnetilised osakesed, lüütiline ensüüm ja proovi töötlemise kontrollid
900501	NeuMoDx EBV External Controls Ühekordselt kasutatavad positiivsete ja negatiivsete kontrollproovide komplektid, et määrata analüüsi NeuMoDx EBV Quant Assay päevane kehtivus
400900	NeuMoDx Lysis Buffer 5
400100	NeuMoDx Wash Reagent
400200	NeuMoDx Release Reagent
100100	NeuMoDx Cartridge
235903	Filtriga otsakud Hamilton CO-RE / CO-RE II (300 µl)
235905	Filtriga otsakud Hamilton CO-RE / CO-RE II (1000 µl)

Vajalikud mõõteseadmed

NeuMoDx 288 Molecular System [REF 500100] või NeuMoDx 96 Molecular System [REF 500200]

HOIATUSED JA ETTEVAATUSABINÕUD

- Kalibraatorid NeuMoDx EBV Calibrators on mõeldud kasutamiseks *in vitro* diagnostikas üksnes testribaga NeuMoDx EBV Quant Test Strip seadmes NeuMoDx System.
- Ärge kasutage kalibraatoreid NeuMoDx EBV Calibrators pärast märgitud kõlblikkuskuupäeva lõppu.
- Ärge kasutage kalibraatoreid NeuMoDx EBV Calibrators, kui pakend on kahjustatud või komplekt ei ole saabumisel külmunud.
- Kuna välised kalibraatorid sisaldavad EBV sihtmaterjali, tuleks neid käsitseda ettevaatlikult, kuna analüüsi proovidega ristsaastumine võib anda valepositiivse tulemuse.
- Käideldge proove alati nakkusohuliku ja vastavalt ohutute laboriprotseduuridele, mida on kirjeldatud sellistes väljaannetes nagu Biosafety in Microbiological and Biomedical Laboratories¹ ja CLSI dokumendis M29-A4.²
- Ärge pipeteerige suu abil. Ärge suitsetage, jooge ega sööge kohtades, kus käideldakse proove või reaktiive.
- Utiliseerige kasutamata reaktiivid ja jäätmed vastavalt riigi, föderaal-, provintsi, osariigi ja kohalikele seadustele.
- Kõikide NeuMoDx-i reaktiivide ja kulukaupade käsitsemisel tuleb kanda puhtaid, pulbrivabu nitriilkindaid.
- Pärast testi tegemist peske hoolikalt käsi.
- Ohutuskaardid (Safety Data Sheets, SDS) on saadaval nõudel.

TOOTE SÄILITAMINE, KÄSITSEMIN JA STABIILSUS

- Kalibraatorid NeuMoDx EBV Calibrators tarnitakse külmunud oleku säilitamiseks koos kuivjääga; ärge kasutage, kui komplekti sisu pole saabumisel külmunud.
- Kalibraatoreid NeuMoDx EBV Calibrators on soovitatav stabiilsuse tagamiseks säilitada temperatuuril ≤ -20 °C.
- Kalibraatorite viaalid on ette nähtud ainult ühekordseks kasutuseks. Ülessulatatud kalibraatoreid võib hoiustada temperatuuril 4 °C mitte kauem kui 7 päeva.
- Pärast ülessulamist uuesti külmutada ei ole soovitatav.
- Visake pärast kasutamist kasutamata materjal bioohutlikesse jäätmetesse, kuna materjal sisaldab mittenakkuslikku sihtmärk-DNA-d ja võib põhjustada saastumisohtu.
- Kõrvaldage kõik kalibraatorid, mis on väljanägemiselt hägused või sisaldavad pärast ülessulamist palju sadet.

KASUTUSJUHEND

1. Kalibraatoreid NeuMoDx Calibrators [REF 800500] tuleb töödelda järgmiste olukordade korral.
 - a. Eelmise kalibreerimise kehtivus on aegunud (üle 90 päeva)
 - b. Seadmel NeuMoDx System ei ole kalibreerimise kehtivus kindlaks määratud

- c. Kalibreerimise kehtivus ei ole kindlaks määratud uue testriba NeuMoDx EBV Quant Test Strip partiiga.
- d. Seadme NeuMoDx System tarkvara on muudetud
2. Kui kehtiv kalibreering puudub, nõuab seade NeuMoDx System kasutajalt väliste kalibraatorite (ja väliste kontrollide) töötlemist, et proovitulemusi saaks esitada.
3. Kui kalibraatorid on vajalikud, töödelge kalibraatoreid NeuMoDx EBV Calibrators (1 kõrge kalibraator ja 1 madal kalibraator reaktiivipartii kohta).

NeuMoDx EBV Calibrator	Sildi värviskeem
Kõrge kalibraator (High Calibrator, HC)	Roheline
Madal kalibraator (Low Calibrator, LC)	Sinine

4. Võtke üks komplekt kalibraatoreid NeuMoDx EBV Calibrators külmikust välja ja hoidke viaale toatemperatuuril (15–30 °C), kuni need on täiesti üles sulanud. Kasutades juba ülessulatatud kalibraatorite komplekti, veenduge, et sulatatud kalibraatoreid oleks säilitatud temperatuuril 4 °C ja need ei rohkem kui 7 päeva vanad.
5. Keerutage homogeensuse saamiseks õrnalt lähtemahutis.
6. Laadige kalibraatori viaalid standardsesse 32-kohalisse proovikatsutikandjasse ja veenduge, et kõigilt katsutitelt on korgid eemaldatud.
7. Asetage katsutite kandur automaatlaadija riulile ja kasutage puuetundlikku ekraani kandja laadimiseks seadmesse NeuMoDx System.
8. Seade NeuMoDx System tunneb ära vötkoodid ja alustab proovikatsutite töötlemist, välja arvatud juhul, kui testimiseks vajalikud reaktiivid või kulukaubad pole saadaval.
9. Kehtivate tulemuste genereerimiseks peab vähemalt kaks kolmest kordusest andma tulemuse eelnevalt määratud parameetrite piires. Madala kalibraatori nominaalne sihtmärk on 4,0 log₁₀ IU/ml ja kõrge kalibraatori nominaalne sihtmärk on 6,0 log₁₀ IU/ml.

NeuMoDx EBV Calibrator	EBV tulemus
Kõrge kalibraator (High Calibrator, HC)	2/3 kalibraatorit kehtivad
Madal kalibraator (Low Calibrator, LC)	2/3 kalibraatorit kehtivad

10. Kalibraatorite vastukäivaid tulemusi tuleks käsitleda järgnevalt.
 - a. Kui ühe või mõlema kalibraatori kehtivuse kontroll ebaõnnestub, siis töödelge ebaõnnestunud kalibraatorit/kalibraatoreid uuesti, kasutades uut viaali. Juhul kui ühe kalibraatori kehtivuse kontroll ebaõnnestub, saab korrata ainult ebaõnnestunud kalibraatori kontrolli, kuna süsteem ei nõua kasutajalt mõlema kalibraatori uuesti kasutamist.
 - b. Probleemi kestmisel võtke ühendust ettevõttega NeuMoDx Molecular, Inc.
11. Välistes kontrollid External Controls [REF 900501] tuleb töödelda *pärast* kalibraatori kehtivuse määramist ja enne inimese kliinilistest proovidest testitulemuste saamist.

PIIRANGUD

- Kalibraatoreid NeuMoDx EBV Calibrators saab kasutada ainult koos testribaga NeuMoDx EBV Quant Test Strip seadmes NeuMoDx System.
- Testriba NeuMoDx EBV Quant Test Strip kehtiv kalibreering kalibraatoritega NeuMoDx EBV Calibrators [REF 800500] on vajalik *enne* väliste kontrollide NeuMoDx EBV External Controls [REF 900501] töötlemist.
- Valed tulemused võivad tekkida ebaõige käsitlemise, hoiustamise või muu tehnilise veo tõttu.
- Süsteemi NeuMoDx System tohib kasutada ainult süsteemi NeuMoDx System kasutamise väljaõppe saanud personal.

VIITED

1. 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















KAUBAMÄRGID


NeuMoDx™ on ettevõtte NeuMoDx Molecular, Inc. kaubamärk.

TaqMan® on ettevõtte Roche Molecular Systems, Inc. registreeritud kaubamärk.

Kõik muud tootenimed, kaubamärgid ja registreeritud kaubamärgid, mis võivad esineda selles dokumendis, on nende vastavate omanike omandid.

SÜMBOLID

SÜMBOL	TÄHENDUS
R only	Ainult retsepti alusel
	Tootja
	<i>In vitro</i> diagnostiline meditsiiniseade
	Volitatud esindaja Euroopa Ühenduses
	Katalooginumber
	Partii kood
	Kasutamise lõppkuupäev
	Temperatuuri piir
	Niiskuse piirmäär
	Mitte korduskasutada
	Sisaldab piisavalt <n> testi jaoks
	Vaadake kasutusjuhendit
	Ettevaatust
	Bioloogilised ohud
	CE-märgis

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

Sponsor (AUS):
QIAGEN Pty Ltd
Level 2 Chadstone Place
1341 Dandenong Rd
Chadstone VIC 3148
Australia

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



Tehniline tugi / järelevalve analüüs: support@qiagen.com

Patent: www.neumodx.com/patents