

REF **800202 NeuMoDx™ HCV Calibrators**
R only

ETTEVAATUST. Ainult USA eksportiks

IVD **Kasutamiseks *in vitro* diagnostikas koos seadmetega NeuMoDx 288 ja NeuMoDx 96 Molecular System**
Värskendust sisestamiseks minge aadressile: www.qiagen.com/neumodx-ifu

Üksikasjalike juhiste saamiseks lugege seadme NeuMoDx 288 Molecular System käsiraamatut; tootekood 40600108 [REF 500100]

Üksikasjalike juhiste saamiseks lugege seadme NeuMoDx 96 Molecular System käsiraamatut; tootekood 40600317 [REF 500200] või tootekood 40600655 [REF 500201]

Vt ka testriba NeuMoDx HCV Quant Test Strip kasutusjuhendit; tootekood 40600140

SIHTOTSTARVE

Kalibraatorid NeuMoDx HCV Calibrators on osa analüüsist NeuMoDx HCV Quant Assay, mis on *in vitro* nukleinhappe amplifitseerimise test C-hepatiidi viiruse (HCV) RNA tuvastamiseks inimese plasmas ja seerumis. Kasutatuna täisautomaatsel seadmel NeuMoDx 288 Molecular System või NeuMoDx 96 Molecular System (NeuMoDx System(s)) saab kalibraatoritega NeuMoDx HCV Calibrators määrata testriba NeuMoDx HCV Quant Test Strip kindla partii standardkõveraga seotud kalibreerimiskoeffitsiendi, et kvantifitseerida täpselt HCV RNA-d inimese plasmaproovides. HCV sihtmärk nendes kalibraatorites on jälgitav WHO 5. HCV rahvusvahelise standardini.

KOKKUVÕTE JA SELGITUSED

Kalibraatorid NeuMoDx HCV Calibrators on kolme madala positiivse ja kõrge positiivse kalibraatori paaris komplekti kujul. Üht madalat positiivset ja ühte kõrget positiivset kalibraatorit (1 komplekt) töödeldakse iga 90 päeva tagant või iga uue testribade NeuMoDx HCV Quant Test Strips partii korral, et saada analüüs NeuMoDx HCV Quant Assay kehitiv kalibreering. HCV sihtmärk kalibraatorites asub mittenakkusliku replikatsiooni-defektse imetaja rekombinantses viirusvektoris, mis sisaldab HCV genoomi järjestusi. Rekombinantset viirust lahjendatakse lahjendis Basematrix 53 Diluent (Basematrix) (Seracare Life Sciences, Inc., Milford, MA, USA) lõpliku kontsentratsiooni 3,0 log₁₀ IU/ml ja 5,0 log₁₀ IU/ml juures vastavalt madala ja kõrge kalibraatori puhul.

Analüüs NeuMoDx HCV Quant Assay on kombineeritud automatiseritud RNA-ekstraheerimine, amplifitseerimine ja tuvastamine reaalaja pöördtranskriptsioonilise PCR-iga (RT-PCR), et tuvastava kvantitatiivselt HCV RNA sisaldus inimese plasmaproovides. Kalibraatorite NeuMoDx HCV Calibrators töötlemisel saadud tulemused rakendatakse salvestatud standardkõverale ja kasutatakse kalibreerimiskoeffitsiendi leidmiseks, mida kasutatakse standardkõvera automaatseks hoidamiseks süsteemide või testriba partiide vaheliste väikeste erinevuste korral. Nii standardkõvera kui ka süsteemi-/partiispetsiifilise kalibreerimiskoeffitsiendi kasutamine võimaldab täpselt kvantifitseerida HCV RNA-d inimese kliinilistes proovides.

Lisaks võimaldab nende kalibraatorite jälgitavus WHO 5. HCV rahvusvahelise standardini laboratooriumitel tagada, et analüüsist NeuMoDx HCV Quant Assay saadud tulemused on reaktiivi partiide, süsteemide ja kasutajate lõikes.

PROTSEDUURI PÖHIMÖTTED

Kalibraatorid NeuMoDx HCV Calibrators on valmistatud imiteerima looduslikke inimese plasmaproove, mis sisaldavad HCV RNA-d. Nendes kalibraatorites kasutatud kapseldatud sihtmaterjal võimaldab kontrollida efektiivset nukleinhappe ekstraheerimist ning amplifikatsiooni ja tuvastamist reaalaja RT-PCR-iga, võimaldades kalibreerida kogu testimisprotsessi. Üht kalibraatorite komplekti töödeldakse iga 90 päeva tagant või seadme NeuMoDx System, tarkvara või testriba NeuMoDx HCV Quant Test Strip partii vahetamisel. Seade NeuMoDx System töötleb automaatselt igat kalibraatorit kolmes korduses. Kalibraatorite NeuMoDx HCV Calibrators selline regulaarne töötlemine võimaldab laboritel tagada, et kehtivusperioodi jooksul töödeldud inimese kliiniliste proovide analüüsitolmused on täpsed. Neid kalibraatoreid töödeldakse samamoodi nagu HCV kvantitatiivseks testimiseks mõeldud inimese kliinilisi proove.

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 kehitavad, muudab tarkvara automaatselt testi kehetetuks. Kehetetu testi proovid tuleb uesti testida, kasutades uusi kalibraatoreid ja kontolle.

Pärast kalibraatorite NeuMoDx HCV 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 on vaja uusi kalibraatoreid, ning ei võimalda patsiendi proove enne töödelda, kui uus periood on kindlaks määratud.

REAKTIIVID / KULUKAUBAD
Kaasasolevad materjalid

REF	Sisu	Teste ühikus	Testide koguarv komplektis
800202	NeuMoDx HCV Calibrators HCV kõrgete ja madalate kalibraatorite ühekordsed komplektid, et määrata standardkõvera kehtivus (1 viaal igal tasemel = 1 komplekt)	1 komplekt	3

Vajalikud, kuid tarnekomplekti mittekuuluvad materjalid (saadaval eraldi ettevõttelt NeuMoDx)

REF	Sisu
300300	NeuMoDx HCV Quant Test Strip Kuivatatud PCR-reaktiivid, mis sisaldavad HCV ja SPC2 spetsifilisi TaqMan®-i sonde ja praimereid
100200	NeuMoDx Extraction Plate Kuivatatud paramagnetilised osakesed, lüütiline ensüüm ja proovi töötlemise kontrollid
900202	NeuMoDx HCV External Controls Ühekordsest kasutatavad HCV positiivsete ja negatiivsete väliste kontrollide komplektid, et määrata analüüs NeuMoDx HCV Quant Assay päevane kehtivus
400600	NeuMoDx Lysis Buffer 3
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 mõõtseseadmed

NeuMoDx 288 Molecular System [REF 500100] või NeuMoDx 96 Molecular System [REF 500200 või 500201]



HOIATUSED JA ETTEVAATUSABINÖUD

- Kalibraatorid NeuMoDx HCV Calibrators on mõeldud kasutamiseks *in vitro* diagnostikas üksnes testribaga NeuMoDx HCV Quant Test Strip, kuna analüüs toimub seadme NeuMoDx System abil.
- Ärge kasutage kalibraatoreid NeuMoDx HCV Calibrators pärast märgitud kölblikkusuupäeva ületamist.
- Ärge kasutage kalibraatoreid NeuMoDx HCV Calibrators, kui pakend on kahjustatud või sisu pole saabumisel külmunud.
- Käidelge proove alati nakkusohtlikena ja vastavalt ohututele laboriprotseeduuridele, 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.
- Iga reaktiivi kohta on vastavalt vajadusele esitatud ohutuskaardid (Safety Data Sheets, SDS) aadressil www.qiagen.com/safety
- Mitte korduskasutada.
- Kemikaalidega töötamise korral kandke alati sobivat laborikitlit, ühekordsest kasutatavaid kindaid ja kaitseprille. Lugege lisateavet vastavalt ohutuskaartidel (Safety Data Sheets, SDS).

Hädaolukorra teave

CHEMTREC

Väljaspool USA-d ja Kanadat +1 703-527-3887

Kõrvaldamine

Kõrvaldage ohtlike jäätmetena vastavalt kohalikele ja riiklikele eeskirjadele. See kehtib ka kasutamata toodete kohta.

Järgige ohutuskaardi (Safety Data Sheet, SDS) teavet.



TOOTE SÄILITAMINE, KÄSITSEMINÉ JA STABIILSUS

- Kalibraatorid NeuMoDx HCV Calibrators tarnitakse külmunud oleku säilitamiseks koos kuivjääga; ärge kasutage, kui sisu pole saabumisel külmunud.
- Kalibraatoreid NeuMoDx HCV Calibrators on soovitatav stabiilsuse tagamiseks säilitada temperatuuril –15 °C kuni –20 °C.

- Kalibraatorite vialid on ette nähtud ainult ühekordseks kasutuseks. Ülessulatatud kalibraatoreid võib hoiustada temperatuuril 4 °C mitte kauem kui 24 tundi.
- Pärast ülessulamist uesti külmutada ei ole soovitatav.
- Kuigi kalibraatorid NeuMoDx HCV Calibrators ei ole nakkuslikud, tuleks kogu kasutamata jäänud materjal kõrvaldada bioohtliku jäätmena,, et vähendada sisalduva sihtnukleinhappega saastumise riski.
- Kõrvaldage kõik kalibraatorid, mis on väljanägemiselt hägused või sisaldavad pärast ülessulamist palju sadet.

KASUTUSJUHEND

1. Kalibraatoreid NeuMoDx HCV Calibrators 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 antud testriba NeuMoDx HCV Quant Test Strip partii korral
 - d. Seadme NeuMoDx System tarkvara on muudetud
2. Kui kehtiv kalibreering puudub, nõuab seade NeuMoDx System kasutajalt kalibraatorite (ja välistekontrollide) töötlemist, et tulemusi saaks esitada.
3. Kui kalibraatorid on vajalikud, töödelge kalibraatoreid NeuMoDx HCV Calibrators (1 kõrge kalibraator ja 1 madal kalibraator).

NeuMoDx HCV Calibrator	Sildi värviskeem
Kõrge kalibraator (HCHCV)	Roheline
Madal kalibraator (LCHCV)	Sinine

4. Võtke üks komplekt kalibraatoreid NeuMoDx HCV Calibrators külmkust ja hoidke toatemperatuuril (15–30 °C), kuni need on täies ulatuses sulanud.
5. Keerutage homogeensuse saamiseks õrnalt lähtemahutis.
6. Laadige kalibraatorite vialid standardsesse 32-kohalisesse proovikatsuti kandjasse ja veenduge, et kõigilt katsutitelt on korgid eemaldatud.
7. Asetage proovikatsutite kandja automaatlaadija riilile ja kasutage puutetundlikku ekraani kandja laadimiseks seadme NeuMoDx System töölauale.
8. Seade NeuMoDx System tunneb ära vöötloodid 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 määratletud parameetrite piires. Madala kalibraatori nominaalne sihtmärk on $3,0 \log_{10}$ IU/ml ja kõrge kalibraatori nominaalne sihtmärk on $5,0 \log_{10}$ IU/ml.

NeuMoDx HCV External Calibrator	HCV tulemus
Kõrge kalibraator (HCHCV)	2/3 kalibraatorit kehtivad
Madal kalibraator (LCHCV)	2/3 kalibraatorit kehtivad

10. Välistekontrollide vastukäivaid tulemusi tuleks käsitleda järgnevalt.
 - a. Kui ühe või mõlema kalibraatori kehtivuse kontroll ebaõnnestub, siis töödelge ebaõnnestunud kalibraatori/kalibraatoreid uesti, kasutades uut/uusi viaali/viaale. Juhul kui ühe kalibraatori kehtivuse kontroll ebaõnnestub, saab korrrata ainult ebaõnnestunud kalibraatori kontrolli, kuna seade NeuMoDx System ei nõua kasutajalt mõlema kalibraatori kasutamist.
 - b. Probleemi kestmisel võtke ühendust ettevõttega NeuMoDx Molecular, Inc.
11. Väliseid kontrole tuleb töödelda pärast kalibraatori kehtivuse määramist ja enne proovidest testitulemuste saamist.

PIIRANGUD

1. Kalibraatoreid NeuMoDx HCV Calibrators saab kasutada ainult koos testribaga NeuMoDx HCV Quant Test Strip seadmes NeuMoDx System.
2. Testriba NeuMoDx HCV Quant Test Strip kehtiv kalibreerimine välise kalibraatoritega NeuMoDx HCV Calibrators on vajalik enne välise kontrollide NeuMoDx HCV External Controls töötlemist.
3. Valed tulemused võivad tekkida ebaõige käsitsemise, hoiustamise või muu tehnilise veo töttu.
4. Süsteemi NeuMoDx System tohib kasutada ainult süsteemi NeuMoDx System kasutamise väljaõpppe saanud personal.

VIITED

1. Centers for Disease Control and Prevention Biosafety in Microbiological and Biomedical Laboratories, 6th edition. HHS Publication HHS Publication No. (CDC) 300859, Revised June 2020
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 tootenedimed, kaubamärgid ja registreeritud kaubamärgid, mis võivad esineda selles dokumendis, on nende vastavate omanike omandid.

SÜMBOLITE SELGITUS

Kasutusjuhendis või pakendil ja märgistusel võivad olla järgmised sümbolid.

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

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

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

 2797

Tehniline tugi / järelevalve analüüs: support.qiagen.com

Patent: www.neumodx.com/patents