

REF **800400 NeuMoDx™ CMV Calibrators**
R only

ETTEVAATUST. Ainult USA eksportiks

IVD **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 CMV Quant Test Strip kasutusjuhendit (pakendi infoleht); tootekood 40600165
SIHTOTSTARVE

NeuMoDx CMV Calibrators on ette nähtud kasutamiseks analüüsiga NeuMoDx CMV Quant Assay, et määrata testribade NeuMoDx CMV Quant Test Strip kindla partiiga seotud kalibreerimiskoeffsient ja seda kasutatakse koos standardkõveraga, et teostada kvantitatiivne *in vitro* diagnostiline analüüs süsteemides NeuMoDx 288 Molecular System või NeuMoDx 96 Molecular System (NeuMoDx System(s)), et kvantifitseerida tsütomegaloviiruse (Cytomegalovirus, CMV) DNA värsket ja külmutatud inimese plasmaproovides. Nende kalibraatorite CMV on kalibreeritud vastavalt inimese tsütomegaloviiruse nukleinhappe amplifikatsioonitestide WHO 1. rahvusvahelisele standardile.

KOKKUVÕTE JA SELGITUSED

Kalibraatorid NeuMoDx CMV Calibrators on komplektis ja koosnevad 3 madalast positiivset ja 3 kõrgest positiivset välisest kalibraatorist. Üht madalat positiivset ja ühte kõrget positiivset kalibraatorit (1 komplekt) töödeldakse iga 90 päeva tagant või iga uue testribade NeuMoDx CMV Quant Test Strips partii korral, et saada analüüs NeuMoDx CMV Quant Assay kehtiv *kalibreering*. Kumbki CMV kalibraator sisaldab kapseldatud CMV sihtnukleehapet kontsentratsiooniga $5 \log_{10}$ IU/ml või $3 \log_{10}$ 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 CMV Quant Assay ühendab automatiseritud DNA ekstraheerimise, amplifitseerimise ja tuvastamise reaalaja PCR-iga, et tuvastava kvantitatiivselt CMV DNA plasmaproovides.

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

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

PROTSEDUURI PÖHIMÖTTED

Kalibraatorid NeuMoDx CMV Calibrators on valmistatud imiteerima loomulikult esinevaid inimese plasmaproove, mis sisaldavad CMV DNA-d. Lisaks võimaldab nendes kalibraatorites kasutatud kapseldatud materjal kontrollida efektiivset nukleinhappe ekstraheerimist ning amplifikatsiooni ja ka tuvastamist reaalaja PCR-iga, võimaldades seega kalibreerida kogu testimisprotsessi. Ühte nende väliste kalibraatorite komplekti, mis koosneb 1 kõrgest kalibraatorist ja 1 madalast kalibraatorist, tuleb töödelda iga 90 päeva tagant või seadme, tarkvara või testribade reaktiivipartii vahetumisel. Seade töötleb iga kalibraatorit automaatselt kolmes korduses. Kalibraatorite NeuMoDx CMV Calibrators selline rutiinne töötlemine võimaldab laboritel tagada analüüsitudlemuste efektiivsust inimeste kliinilistes proovides, mida on töödeldud kehtivusperioodi jooksul. Neid kalibraatoreid töödeldakse samamoodi nagu CMV 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 kehtivad, muudab tarkvara automaatselt testi kehtetuks. Kehtetu testi proovid tuleb uuesti testida, kasutades uusi kalibraatoreid ja kontrole.

Pärast kalibraatorite NeuMoDx CMV 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 ühikus	Testide koguarv komplektis
800400	NeuMoDx CMV Calibrators <i>CMV kõrge ja madalate kalibraatorite ühekordsed komplektid standardkõvera kehtivuse määramiseks (1 vial 5 log₁₀ IU/ml ja 1 vial 3 log₁₀ IU/ml Basematrixi = 1 komplekt)</i>	1 komplekt	3

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

REF	Sisukord
201400	NeuMoDx CMV Quant Test Strip Kuivatatud PCR-reaktiivid, mis sisaldavad CMV-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
900401	NeuMoDx CMV External Controls Ühekordsest kasutatavad positiivsete ja negatiivsete kontrollproovide komplektid, et määrata analüüs NeuMoDx CMV Quant Assay päevane kehtivus
400400	NeuMoDx Lysis Buffer 1
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 mõõtseeadmed

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

HOIATUSED JA ETTEVAATUSABINÖUD

- Kalibraatorid NeuMoDx CMV Calibrators on möeldud kasutamiseks *in vitro* diagnostikas üksnes testribaga NeuMoDx CMV Quant Test Strip, kuna analüüs toimub seadmete NeuMoDx Systems abil.
- Ärge kasutage kalibraatoreid NeuMoDx CMV Calibrators pärast märgitud kölblikkusuupäeva lõppu.
- Ärge kasutage kalibraatoreid NeuMoDx CMV Calibrators, kui pakend on kahjustatud või komplekt ei ole saabumisel külmunud.
- Kuna välised kalibraatorid sisaldavad CMV sihtmaterjali, tuleks neid käsitseda ettevaatlikult, kuna analüüs proovidega ristsaastumine võib anda valepositiivse tulemuse.
- Käidelge proove alati nakkusohtlikena ja vastavalt ohututele laboriprotseduuridele, mida on kirjeldatud sellistes väljaannetes nagu Biosafety in Microbiological and Biomedical Laboratories¹ ja CLSI dokumentis 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, KÄSITSEMINA JA STABIILSUS

- Kalibraatorid NeuMoDx CMV Calibrators tarnitakse külmunud oleku säilitamiseks koos kuivjääga; ärge kasutage, kui komplekti sisu pole saabumisel külmunud.
- Kalibraatoreid NeuMoDx CMV 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 uesti külmutada ei ole soovitatav.
- Visake pärast kasutamist kasutamata materjal bioohtlikesse 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

- Kalibraatoreid NeuMoDx Calibrators [REF 800400] tuleb töödelda järgmiste olukordade korral.
 - Eelmise kalibreerimise kehtivus on aegunud (üle 90 päeva)
 - Seadmel NeuMoDx System ei ole kalibreerimise kehtivus kindlaks määratud

- c. Kalibreerimise kehtivus ei ole kindlaks määratud uue testriba NeuMoDx CMV 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 CMV Calibrators (1 kõrge kalibraator ja 1 madal kalibraator reaktiivipartii kohta).

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

- 4. Võtke üks komplekt väliseid kalibraatoreid NeuMoDx CMV External Calibrators külmkust 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 köigilt katsutiteilt on korgid eemaldatud.
- 7. Asetage katsutite kandur automaatlaadija riilulile ja kasutage puitetundlikku ekraani kandja laadimiseks seadmesse NeuMoDx System.
- 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 CMV Calibrator	CMV 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 korrrata ainult ebaõnnestunud kalibraatori kontrolli, kuna süsteem ei nõua kasutajalt mõlema kalibraatori uuesti kasutamist.
 - b. Probleemi kestmisel võtke ühendust ettevõttega NeuMoDx Molecular, Inc.
- 11. Välised kontrollid External Controls [REF 900401] tuleb töödelda pärast kalibraatori kehtivuse määramist ja enne inimese kliinilistest proovidest testimustest saamist.

PIIRANGUD

- Kalibraatoreid NeuMoDx CMV Calibrators saab kasutada ainult koos testribaga NeuMoDx CMV Quant Test Strip seadmes NeuMoDx System.
- Testriba NeuMoDx CMV Quant Test Strip kehtiv kalibreering kalibraatoritega NeuMoDx CMV Calibrators [REF 800400] on vajalik enne väliste kontrollide NeuMoDx CMV External Controls [REF 900401] töötlemist.
- Valed tulemused võivad tekkida ebaõige käsitsemise, 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 tootenedmed, kaubamärgid ja registreeritud kaubamärgid, mis võivad esineda selles dokumendis, on nende vastavate omanike omandid.

SÜMBOLID

SÜMBOL	TÄHENDUS
R only	Ainult retsepti alusel
	Tootja
IVD	In vitro diagnostiline meditsiiniseade
	Volitatud esindaja Euroopa Ühenduses
REF	Katalooginumber
LOT	Partii kood
	Kasutamise lõppkuupäev
	Temperatuuri piir
	Niiskuse piirmääär
	Mitte korduskasutada
	Sisaldab piisavalt <n> testi jaoks
	Vaadake kasutusjuhendit
!	Ettevaatust
	Biooloogilised ohud
CE	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