

REF **900102 NeuMoDx™ HBV External Controls**
R only

UZMANĪBU! Tikai ASV eksportam

IVD Lietošanai *in vitro* diagnostikā ar NeuMoDx 288 un NeuMoDx 96 Molecular System

Lietošanas instrukcijas atjauninājumus skatiet vietnē: www.qiagen.com/neumodx-ifu
Detalizētus norādījumus skatiet NeuMoDx 288 Molecular System operatora rokasgrāmatā; daļas nr. 40600108 [REF 500100]
 *Detalizētus norādījumus skatiet NeuMoDx 96 Molecular System operatora rokasgrāmatā; daļas nr. 40600317 [REF 500200] vai daļas nr. 40600655 [REF 500201]*
Skatiet arī NeuMoDx HBV Quant Test Strip lietošanas instrukciju; daļas nr. 40600136
PAREDZĒTĀ LIETOŠANA

NeuMoDx HBV External Controls ir daļa no NeuMoDx HBV Quant Assay — *in vitro* diagnostikas nukleīnskābes amplifikācijas testa B hepatīta vīrusa (HBV) DNS noteikšanai un kvantitatīvai noteikšanai cilvēka plazmā un serumā. Veicot testēšanu pilnībā automatizētajā sistēmā NeuMoDx 288 Molecular System vai NeuMoDx 96 Molecular System (NeuMoDx System(-s)), kontrolmateriālus NeuMoDx HBV External Controls izmanto, lai noteiku izpildlaika derīgumu, kāds nepieciešams NeuMoDx HBV Quant Assay izpildei, nolūkā precīzi kvantitatīvi noteikt HBV DNS cilvēka plazmas un serumā parauga materiālos.

KOPSAVILKUMS UN SKAIDROJUMS

NeuMoDx HBV External Controls komplektā ir 15 pāri pozitīvu un negatīvu kontrolmateriālu flakonu. Vienu ārējo kontrolmateriālu komplektu apstrādā ik pēc 24 stundām, lai noteiku NeuMoDx HBV Quant Assay izpildlaika derīgumu. Pozitīvais HBV ārējais kontrolmateriāls satur neinfekciju iekapsulētu HBV mērķi, kas ir atšķaidīts atšķaidītajā Basematrix 53 Diluent (Basematrix) (Seracare Life Sciences, Milford, MA, ASV). Negatīvais HBV ārējais kontrolmateriāls sastāv tikai no Basematrix.

NeuMoDx HBV Quant Assay apvieno automatizētu DNS ekstrakciju, amplifikāciju un noteikšanu, izmantojot reāllaika PKR, lai būtu iespējama HBV DNS kvantitatīvā noteikšana cilvēka plazmas un serumā parauga materiālos. NeuMoDx HBV Quant Assay ietver eksogēnu DNS paraugu apstrādes kontrolmateriālu (Sample Process Control, SPC1), lai palīdzētu uzraudzīt iespējamu inhibitorvielu klātbūtni un NeuMoDx System vai reāgentu klūdas, kas var rasties ekstrakcijas un amplifikācijas procesu laikā.

Klīniskajām laboratorijām parasti ir prasība, lai rutīnas testēšanas protokolos būtu iekļauti ārējie kontrolmateriāli, ar ko novērtēt testa darbības efektivitāti un nodrošināt testa procedūru atbilstību vispārātzītām kvalitātes kontroles prasībām. NeuMoDx HBV External Controls izmanto, lai noteiku šādu NeuMoDx HBV Quant Assay rutīnas testēšanas derīgumu. Regulāri izmantojot šos kontrolmateriālus, laboratorijas var uzraudzīt NeuMoDx HBV Quant Assay reāgentu atšķirības ikdienā un dažādu partiju darbības efektivitāti, un tas var palīdzēt laboratorijai identificēt klūdas pirms testu rezultātu ziņošanas.

PROCEDŪRAS PRINCIPI

NeuMoDx HBV External Controls ir neinfekciozi paraugi, kas ir pagatavoti tā, lai tie imitētu dabiskus cilvēka plazmas un serumā parauga materiālus. Šajā pozitīvajā kontrolmateriālā izmantotais iekapsulētais mērķa materiāls dod iespēju pārbaudīt efektīvu nukleīnskābes ekstrahēšanas procedūru. Vienu kontrolmateriālu komplektu apstrādā ik pēc 24 stundām. Pateicoties šādai NeuMoDx HBV External Controls rutīnas apstrādei, laboratorijas var nodrošināt 24 stundu derīguma terminā laiķā apstrādātu cilvēka klinisko parauga materiālu testu rezultātu ticamību. Šie ārējie kontrolmateriāli tiek apstrādāti tādā pašā veidā kā cilvēka kliniskie parauga materiāli, kas paredzēti kvantitatīvai HBV testēšanai.

Abu šo ārējo kontrolmateriālu paredzamie rezultāti ir iekļauti kontrolmateriālu derīguma algoritmā, kas ir ietverts NeuMoDx System programmatūrā. Pēc sekmīgas ārējo kontrolmateriālu apstrādes sistēmas programmatūra automātiski reģistrē derīgumu uz 24 stundām. Kad ir beidzies kontrolmateriālu derīguma termiņš, sistēmas programmatūra automātiski brīdina lietotāju, ka jāapstrādā ārējie kontrolmateriāli.

 **REĀGENTI/PALĪGMATERIĀLI**
Nodrošinātais materiāls

| REF | Saturs | Testu skaits vienībā | Kopējais testu skaits komplektā |
|--------|--|-------------------------|------------------------------------|
| 900102 | NeuMoDx HBV External Controls Vienreizlietojamī HBV pozitīvu un negatīvu kontrolmateriālu komplekti NeuMoDx HBV Quant Assay ikdienas derīguma noteikšanai (1 katra kontrolmateriāla flakons = 1 komplekts) | 1 komplekts | 15 |

Nepieciešamie materiāli, kas nav piegādāti (var atsevišķi iegādāties no NeuMoDx)

| REF | Saturs |
|--------|---|
| 201300 | NeuMoDx HBV Quant Test Strip Sausie PKR reaģenti, kas satur HBV un SPC1 specifiskas TaqMan® zondes un praimerus |
| 100200 | NeuMoDx Extraction Plate Sausas paramagnētiskas daļīnas, lizējošs enzīms un parauga apstrādes kontrolmateriāli |
| 800102 | NeuMoDx HBV Calibrators Vienreizlietojamī HBV augšējo un apakšējo vērtību kalibratoru komplekti standarta līknes derīguma noteikšanai |
| 400400 | NeuMoDx Lysis Buffer 1 |
| 400100 | NeuMoDx Wash Reagent |
| 400200 | NeuMoDx Release Reagent |
| 100100 | NeuMoDx Cartridge |
| 235903 | Hamilton® CO-RE/CO-RE II uzgalī (300 µl) ar filtriem |
| 235905 | Hamilton CO-RE/CO-RE II uzgalī (1000 µl) ar filtriem |

Nepieciešamie piederumi

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



BRĪDINĀJUMI UN PIESARDZĪBAS PASĀKUMI

- Kontrolmateriāli NeuMoDx HBV External Controls ir paredzēti tikai lietošanai *in vitro* diagnostikā kopā ar NeuMoDx HBV Quant Test Strip, veicot testēšanu sistēmā NeuMoDx System.
- NeuMoDx HBV External Controls nedrīkst lietot pēc norādītā derīguma termiņa beigām.
- NeuMoDx HBV External Controls nedrīkst lietot, ja saņemšanas brīdī iepakojums ir bojāts vai satus nav sasalis.
- Ar parauga materiāliem vienmēr jārīkojas kā ar infekciju materiālu un saskaņā ar drošām laboratorijas procedūrām, piemēram, tām, kas aprakstītas dokumentā *Biosafety in Microbiological and Biomedical Laboratories*¹ un CLSI dokumentā M29-A4.²
- Pipetēšanu nedrīkst veikt ar muti. Zonās, kur notiek darbības ar parauga materiāliem vai reaģentiem, nedrīkst smēķēt, dzert vai ēst.
- Neizlietotie reaģenti un atkritumi jālikvidē saskaņā ar valsts, federālajiem, pašvaldības, pavalsts un vietējiem noteikumiem.
- Rīkojoties ar visiem NeuMoDx reaģentiem un palīgmateriāliem, jāvalkā tīri nitrila cimdi bez pulvera.
- Pēc testa veikšanas rūpīgi nomazgājiet rokas.
- Drošības datu lapas (DDL) katram reaģentam (attiecīgā gadījumā) pieejamas tīmekļa vietnē www.qiagen.com/safety.
- Nelietot atkārtoti.
- Strādājot ar kīmiskām vielām, vienmēr valkājiet piemērotu laboratorijas uzsvārci, vienreizlietojamos cimdos un aizsargbrilles. Lai iegūtu papildinformāciju, skatiet atbilstošās drošības datu lapas (DDL).

Ārkārtējas situācijas informācija

CHEMTREC

Ārpus ASV un Kanādas +1 703-527-3887

Utilizācija

Bīstamie atkritumi jālikvidē saskaņā ar valsts un vietējiem noteikumiem. Tas attiecas arī uz nelietotiem produktiem.

Sekojet drošības datu lapās (DDL) izklāstītajiem ieteikumiem.



PRODUKTA UZGLABĀŠANA, LIETOŠANA UN STABILITĀTE

- NeuMoDx HBV External Controls transportē sausajā ledū, lai kontrolmateriālus uzturētu sasalušus; tos nedrīkst lietot, ja saņemšanas brīdī satus nav sasalis.
- NeuMoDx HBV External Controls ir ieteicams glabāt temperatūrā no -15 °C līdz -20 °C, lai saglabātos kontrolmateriālu stabilitāte.
- Kontrolmateriālu flakoni paredzēti lietošanai tikai vienu reizi. Atkausētus ārējos kontrolmateriālus var glabāt 4 °C temperatūrā ne ilgāk par 24 stundām.
- Atkārtota sasaldēšana pēc pirmās atkausēšanas reizes nav ieteicama.

- Lai gan NeuMoDx HBV External Controls nav infekcīzi, visi neizlietotie materiāli pēc lietošanas jāizmet kā bioloģiski bīstamie atkritumi, lai mazinātu piesārņošanas ar mērķa nukleīnskābi risku.
- Jāizmet visi kontrolmateriāli, kas pēc atkausēšanas ir duļķaini vai satur daudz nogulšņu.

LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

- Viens ārējo kontrolmateriālu kompleks jāapstrādā ik pēc 24 stundām visu testēšanas laiku ar NeuMoDx HBV Quant Assay. Ja nav derīgu testa kontrolmateriālu komplekta, NeuMoDx System programmatūra parāda uzaicinājumu lietotājam apstrādāt šos kontrolmateriālus, lai varētu ziņot paraugu rezultātus.
- Ja tiek pieprasīti ārējie kontrolmateriāli, apstrādājiet kontrolmateriālus (1 pozitīvo kontrolmateriālu un 1 negatīvo kontrolmateriālu).

| NeuMoDx HBV External Control | Uzlīmju krāsu shēma |
|-----------------------------------|---------------------|
| Pozitīvs kontrolmateriāls (HBVPC) | Sarkans |
| Negatīvs kontrolmateriāls (HBVNC) | Melns |

- NeuMoDx HBV External Controls komplektu izņemiet no saldētavas un nogaidiet, lai flakoni nostāvas istabas temperatūrā (15–30 °C), līdz kontrolmateriāli pilnībā atkūst.
- Uzmanīgi maisiet virpujmikserī, lai materiāls būtu viendabīgs.
- Kontrolmateriālu flakonus ievietojiet standarta 32 parauga materiālu stobriņu turētājā un visiem stobriņiem noteikti noņemiet vāciņus.
- Parauga materiālu stobriņu turētāju ievietojiet automātiskās ievietošanas ierīces plauktā un izmantojet skārienekrānu, lai turētāju ielādētu sistēmā NeuMoDx System.
- NeuMoDx System atpazist svītrkodu un sāk parauga materiālu stobriņu apstrādi, ja ir pieejami testēšanai nepieciešamie reaģenti vai palīgmateriāli.
- Šo ārējo kontrolmateriālu derīgumu NeuMoDx System novērtē, nemot vērā paredzamos rezultātus.

| NeuMoDx HBV External Control | HBV rezultāts | SPC2 rezultāts |
|-----------------------------------|---------------|-----------------|
| Pozitīvs kontrolmateriāls (HBVPC) | HBV POZITĪVS | Nav attiecināms |
| Negatīvs kontrolmateriāls (HBVNC) | HBV NEGATĪVS | SPC2 pozitīvs |

- Tālāk aprakstīts, kā jārīkojas, ja ārējo kontrolmateriālu rezultāti nav atbilstoši.
 - Pozitīvs testa rezultāts, kas ziņots negatīvam kontrolmateriāla paraugam, liecina par parauga materiāla kontaminācijas problēmu.
 - Negatīvs rezultāts, kas ziņots pozitīvam kontrolmateriāla paraugam, var liecināt par problēmu, kas ir saistīta ar reaģentu vai iekārtu.
 - Abos iepriekš minētajos gadījumos vai ja rezultāts ir Indeterminate (Nenoteikts) (IND), nesekmīgā rezultāta kontrolmateriāls jāapstrādā atkārtoti, izmantojot svaigi atkausētus to kontrolmateriālu flakonus, kuru derīguma pārbaude bijusi nesekmīga.
 - Ja pozitīvā ārējā kontrolmateriāla rezultāts aizvien ir negatīvs, sazinieties ar NeuMoDx tehniskā atbalsta dienestu.
 - Ja negatīvā ārējā kontrolmateriāla rezultāts aizvien ir pozitīvs, mēģiniet novērst visus iespējamas kontaminācijas avotus, tostarp nomainiet visus reaģentus, un atkārtojiet testēšanu, tikai pēc tam sazinieties ar NeuMoDx klientu apkalpošanas dienestu.

IEROBEŽOJUMI

- Kontrolmateriālus NeuMoDx HBV External Controls var izmantot tikai kopā ar NeuMoDx HBV Quant Test Strip sistēmās NeuMoDx Systems.
- Nepieciešama NeuMoDx HBV Quant Test Strip derīga kalibrācija, ko iegūst, izmantojot NeuMoDx HBV External Calibrators, tikai pēc tam var apstrādāt NeuMoDx HBV External Controls.
- Klūdainus rezultātus var radīt nepareiza rīkošanās ar materiāliem, nepareiza uzglabāšana vai cita tehniska klūme.
- NeuMoDx System sistēmu drīkst lietot tikai darbinieki, kas apguvuši NeuMoDx System lietošanu.

ATSAUCES

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.

PREČU ZĪMES

NeuMoDx™ ir NeuMoDx Molecular, Inc. preču zīme.

TaqMan® ir Roche Molecular Systems, Inc. reģistrēta preču zīme.

Visi citi produktu nosaukumi, preču zīmes un reģistrētās preču zīmes, kas redzamas šajā dokumentā, pieder to attiecīgajiem īpašniekiem.

SIMBOLU SKAIDROJUMS

Lietošanas instrukcijā vai uz iepakojuma un marķējuma var būt šādi simboli:

R only Lietošanai tikai pēc ārsta norādījuma



IVD Medicīniska ierīce *in vitro* diagnostikai



Pilnvarotais pārstāvis Eiropas Kopienā



Kataloga numurs



Partijas kods



Derīguma termiņš

 Temperatūras ierobežojums

 Nelietot atkārtoti

 Satur pietiekami daudz materiāla
<n> testiem

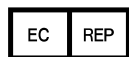
 Skatīt lietošanas instrukciju

 Uzmanību!

 Bioloģiskie riski

 CE zīme

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

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

Tehniskais atbalsts/uzraudzības ziņojumiem: support.qiagen.com

Patenti: www.neumodx.com/patents