

REF 900202 NeuMoDx™ HCV External Controls**R only**

ВНИМАНИЕ: Само за износ в САЩ

IVD За инвивто диагностика със системи NeuMoDx 288 и NeuMoDx 96 Molecular SystemЗа актуализации на листовката посетете: www.qiagen.com/neumodx-ifu

Подробни указания ще намерите в Ръководството за оператора на NeuMoDx 288 Molecular System; ном. № 40600108 [№ 500100]

Подробни указания ще намерите в Ръководството за оператора на NeuMoDx 96 Molecular System; ном. № 40600317

[№ 500200] или ном. № 40600655 [№ 500201]

Вижте също Инструкциите за употреба на NeuMoDx HCV Quant Test Strip; ном. № 40600140

ПРЕДВИДЕНА УПОТРЕБА

Външните контроли NeuMoDx HCV External Control са компонент на NeuMoDx HCV Quant Assay, тест за *инвивто* диагностика с амплификация на нуклеинови киселини, предназначен за откриване и количествено определяне на РНК на вирус на хепатит C (Hepatitis C Virus, HCV) в човешка плазма. Включени в изцяло автоматизираната NeuMoDx 288 Molecular System или NeuMoDx 96 Molecular System (системи NeuMoDx System), външните контроли NeuMoDx HCV External Control се използват за установяване на валидността по време на работа, необходима за изпълнение на NeuMoDx HCV Quant Assay за точно количествено определяне на РНК на HCV в проби от човешка плазма.

РЕЗЮМЕ И ОПИСАНИЕ

Външните контроли NeuMoDx HCV External Control се доставят в 15 набора с двойки шишета с положителни и отрицателни контроли. По един набор външни контроли се обработва на всеки 24 часа за установяване на валидността по време на работа на NeuMoDx HCV Quant Assay. Прицелната нуклеинова киселина на HCV в положителния контрол е неинфекциозен рекомбинантен вирус от бозайници с дефект в репликацията, съдържащ секвенции на генома на HCV и разреден в Basematrix 53 Diluent (Basematrix) (Seracare Life Sciences, Milford, MA, USA). Отрицателната контрола HCV съдържа само Basematrix.

NeuMoDx HCV Quant Assay съчетава автоматично извлечане, амплификация и откриване на РНК с полимеразна верижна реакция с обратна транскриптаза (Reverse Transcriptase Polymerase Chain Reaction, RT-PCR) в реално време, за да се позволи количествено откриване на РНК на HCV в проби от човешка плазма. NeuMoDx HCV Quant Assay включва езогенен контрол за обработка на аликовтни части от РНК преби (Sample Process Control, SPC2), който помага при следенето за наличие на потенциално инхибиторни вещества и евентуални проблеми в NeuMoDx System или реактивите, които могат да възникнат по време на процедурите за извлечане и амплификация.

Клиничните лаборатории обикновено изискват и външни контроли да бъдат включени в протоколите за рутинно тестване за оценка на работните характеристики на тестовете и потвърждаване, че тестовите процедури отговарят на изискванията за вътрешен качествен контрол. Външните контроли NeuMoDx HCV External Control се използват за установяването на валидността на такива рутинни серии от NeuMoDx HCV Quant Assay. Рутинната употреба на тези контроли позволява на лабораториите да следят вариациите между различните дни и работните характеристики на различни партиди на реактивите за NeuMoDx HCV Quant Assay и може да помогне на лабораторията за установяване на евентуални грешки преди съобщаването на резултати от тестовете.

ПРИНЦИПИ НА ПРОЦЕДУРАТА

Външните контроли NeuMoDx HCV External Control са неинфекциозни аликовтни части, които са формулирани така, че да имитират обичайно срещани преби от човешка плазма. Капсулираният материал от прицелни нуклеинови киселини, използван в положителната контрола, позволява да се провери ефективността на процедурата за извлечение на нуклеинови киселини. Един набор контроли се обработва на всеки 24 часа. Тази рутинна обработка на външни контроли NeuMoDx HCV External Control позволява на лабораториите да осигурят надеждност на резултатите от тестовете на човешки клинични преби, обработени в 24-часовия срок на валидност. Тези външни контроли се обработват по същия начин като човешките клинични преби, предназначени за количествено тестване за HCV.

Очакваните резултати и за двете външни контроли са включени в алгоритъма за валидност на контроли, включен в софтуера на NeuMoDx System. При успешна обработка на външните контроли софтуерът на системата автоматично регистрира валидността за период от 24 часа. Софтуерът на системата автоматично предупреждава потребителя да обработи външните контроли, когато изтеке срокът на валидността им.

Σ РЕАКТИВИ/КОНСУМАТИВИ**Доставени материали**

№	Съдържание	Теста на единица	Общ брой тестове в един комплект
900202	NeuMoDx HCV External Controls Набори за еднократна употреба от HCV-положителни и отрицателни контроли за всекидневно установяване на валидността на NeuMoDx HCV Quant Assay (по 1 шице от всяка контрола = 1 набор)	1 набор	15

Необходими, но непредоставени материали (предлагат се отделно от NeuMoDx)

№	Съдържание
300300	NeuMoDx HCV Quant Test Strip Сухи реактиви за PCR, съдържащи специфични за HCV и SPC2 сонди TaqMan® и праймери
100200	NeuMoDx Extraction Plate Сухи параметрични частици, липазен ензим и контроли за обработка на аликовотни части
800202	NeuMoDx HCV Calibrators Набори за еднократна употреба от високи и ниски калибратори за HCV за установяване на валидността на стандартната крива
400600	NeuMoDx Lysis Buffer 3
400100	NeuMoDx Wash Reagent
400200	NeuMoDx Release Reagent
100100	NeuMoDx Cartridge
235903	Hamilton® CO-RE/CO-RE II връхчета (300 µL) с филтри
235905	Hamilton CO-RE/CO-RE II връхчета (1000 µL) с филтри

Необходима апаратура

NeuMoDx 288 Molecular System [№ 500100] или NeuMoDx 96 Molecular System [№ 500200 или 500201]



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ И ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ

- Външните контроли NeuMoDx HCV External Control са само за *инвивто* диагностика с NeuMoDx HCV Quant Test Strip, извършвана на NeuMoDx System.
- Не използвайте външни контроли NeuMoDx HCV External Control след посочения срок на годност.
- Не използвайте външни контроли NeuMoDx HCV External Control, ако опаковката еувредена или съдържанието не е замразено при получаването.
- С пробите винаги трябва да се борави като с инфекциозни и в съответствие с процедурите за безопасност в лабораторията като описаните в *Biosafety in Microbiological and Biomedical Laboratories*¹ и в документ M29-A4 на CLSI.²
- Не слагайте пипети в устата си. Не пушете, не пийте и не се хранете на места, на които се борави с преби или реактиви.
- Изхвърляйте неизползваните реактиви и отпадъците в съответствие с националните, федералните, регионалните, държавните и местните разпоредби.
- Чисти ръкавици от нитрилен каучук без талк трябва да се носят при боравенето с всички реактиви и консумативи за NeuMoDx.
- След извършване на теста измивайте грижливо ръцете си.
- Информационни листове за безопасност (Safety Data Sheets, SDS) са предоставени за всеки съответен реактив (ако е необходимо) на www.qiagen.com/safety.
- Само за еднократна употреба.
- При работа с химикали винаги носете подходяща лабораторна престилка, ръкавици за еднократна употреба и защитни очила. За повече информация, моля, прегледайте съответните информационни листове за безопасност (Safety Data Sheets, SDS).

Информация за специни случаи

CHEMTREC

Извън САЩ и Канада +1 703-527-3887

Изхвърляне

Да се депонира като опасен отпадък в съответствие с местните и националните разпоредби. Това важи и за неизползваните продукти.

Следвайте препоръките в информационния лист за безопасност (Safety Data Sheet, SDS).

☒ СЪХРАНЕНИЕ, БОРАВЕНЕ И СТАБИЛНОСТ НА ПРОДУКТИТЕ

- Външните контроли NeuMoDx HCV External Control се доставят със сух лед, за да се поддържат в замразено състояние; не използвайте, ако съдържанието не е замразено при получаване.
- Препоръчва се външните контроли NeuMoDx HCV External Control да се съхраняват при -15 °C до -20 °C, за да се осигури стабилност.
- Шишетата с контроли са само за еднократна употреба. Размразените външни контроли могат да се съхраняват при 4 °C не повече от 24 часа.
- Повторно замразяване след първо размразяване не е препоръчително.
- Въпреки че външните контроли NeuMoDx HCV External Control са неинфекциозни, всички неизползвани материали трябва да се изхвърлят след употреба като биорискови отпадъци, за да се намали рисък от контаминация със съдържаната прицелна нуклеинова киселина.
- Изхвърляйте всички контроли, които изглеждат мътни или съдържат големи утайки след размразяване.

ИНСТРУКЦИИ ЗА УПОТРЕБА

1. Един набор от външни контроли трябва да се обработва на всеки 24 часа по време на тестването с NeuMoDx HCV Quant Assay. Ако няма набор валидни контроли за теста, софтуерът на NeuMoDx System ще уведоми потребителя, че тези контроли трябва да се обработят, преди да могат да се съобщават резултати за аликовтните части.
2. Ако са необходими външни контроли, обработете контролите (1 положителна контрола и 1 отрицателна контрола):

NeuMoDx HCV External Control	Цвят на етикета
Положителна контрола (HCV-Positive Control, HCVPC)	Червен
Отрицателна контрола (HCV-Negative Control, HCVNC)	Черен

3. Вземете набора външни контроли NeuMoDx HCV External Control от фризера и оставете шишетата да се темперират при стайна температура (15 – 30 °C), докато се размразят напълно.
4. Развъртете внимателно, за да осигурите хомогенност.
5. Заредете шишетата с контролите в стандартен носач за 32 епруветки с преби и извадете запушалките от всички епруветки.
6. Поставете носача за епруветки с преби върху полицата на автоматично зареждащото устройство и използвайте сензорния екран, за да заредите носача в NeuMoDx System.
7. NeuMoDx System ще разпознае баркода и ще започне обработката на епруветките за преби, освен ако липсва съответното количество реактиви или консумативи, необходимо за тестването.
8. Валидността на тези външни контроли ще бъде оценена от NeuMoDx System според очакваните резултати.

NeuMoDx HCV External Control	Резултат за HCV	Резултат за SPC2
Положителна контрола (HCV-Positive Control, HCVPC)	HCV-ПОЛОЖИТЕЛНИ	N/A (Не е приложимо)
Отрицателна контрола (HCV-Negative Control, HCVNC)	HCV-ОТРИЦАТЕЛНИ	SPC2 Positive (SPC2-положителни)

9. Обработката на несъответстващи резултати за външни контроли трябва да се извърши по следния начин:
 - a) Positive (Положителен) резултат от теста, съобщен за аликовтна част с отрицателна контрола, означава проблем с контаминация на пробата.
 - b) Negative (отрицателен) резултат от теста, съобщен за аликовтна част с положителна контрола, може да означава проблем с реактив или апарат.
 - c) Във всеки от описаните по-горе случаи или ако резултатът е Indeterminate (Неопределен) (IND), обработката на неиздържалата проверка контрола трябва да се повтори с прясно размразени шишета от същата контрола.
 - d) Ако положителната външна контрола продължава да дава Negative (отрицателен) резултат, се обрнете към отдела за техническо обслужване на NeuMoDx.
 - e) Ако отрицателна външна контрола продължава да дава Positive (положителен) резултат, се опитайте да отстраните всички потенциални източници на замърсяване, включително като смените всички реактиви и повторите серията, преди да се обрнете към отдела за обслужване на клиенти на NeuMoDx.

ОГРАНИЧЕНИЯ

1. Външните контроли NeuMoDx HCV External Control могат да се използват само заедно с NeuMoDx HCV Quant Test Strip на системи NeuMoDx System.
2. Трябва да има валидна калибрация на NeuMoDx HCV Quant Test Strip с външни калибратори NeuMoDx HCV External Calibrator, преди да могат да се обработват външни контроли NeuMoDx HCV External Control.
3. Грешни резултати могат да се появят поради неправилно боравене, съхранение или друга техническа грешка.
4. С NeuMoDx System може да работи само персонал, обучен в употребата на NeuMoDx System.

ЦИТИРАНИ ИЗТОЧНИЦИ

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.

ТЪРГОВСКИ МАРКИ

NeuMoDx™ е търговска марка на NeuMoDx Molecular, Inc.

TaqMan® е регистрирана търговска марка на Roche Molecular Systems, Inc.

Всички останали наименования на продукти, търговски марки и регистрирани търговски марки, фигуриращи в настоящия документ, са собственост на съответните им притежатели.

СИМВОЛ

В инструкциите за употреба или върху опаковката и етикета могат да се срещнат следните символи:

R only	За употреба само по лекарско предписание		Ограничение за температура
 Производител			Само за едночленна употреба
 Медицинско изделие за <i>инвивто</i> диагностика			Съдържанието е достатъчно за <n> теста
 Уполномощен представител в Европейската общност			Вижте инструкциите за употреба
 Каталожен номер			Внимание
 Код на партида			Биологични рискове
 Срок на годност			Маркировка CE



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



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



2797

Техническа поддръжка/Докладване на бдителност: support.qiagen.com

Патент: www.neumodx.com/patents