

Lipiec 2023 r.

# NeuMoDx™ LDT Master Mix, DNA — Instrukcja użycia



Wersja 1



Do diagnostyki in vitro z wykorzystaniem systemów NeuMoDx 288  
i NeuMoDx 96 Molecular System

R only

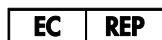
Wyłącznie na zlecenie



210100



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



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

40600593-PL\_B



Szczegółowe instrukcje zawiera dokument *NeuMoDx 288 Molecular System* —  
*Podręcznik użytkownika*; nr części: 40600108

Szczegółowe instrukcje zawiera dokument *NeuMoDx 96 Molecular System* —  
*Podręcznik użytkownika*; nr części: 40600317

# Zawartość

Przeznaczenie.....	5
Podsumowanie i objaśnienie .....	5
Zasady procedury.....	6
Dostarczone materiały.....	8
<b>Zawartość zestawu .....</b>	<b>8</b>
Materiały wymagane, ale niedostarczone.....	9
Odczynniki.....	9
Wyposażenie.....	9
Ostrzeżenia i środki ostrożności.....	10
Informacje dotyczące bezpieczeństwa .....	10
Środki ostrożności.....	12
Informacje dotyczące nagłych przypadków .....	12
Usuwanie .....	12
Przechowywanie, stabilność i sposób postępowania z produktem.....	13
Pobieranie, transport i przechowywanie próbek .....	13
Instrukcja użycia.....	14
Przygotowanie próbki.....	14
Definiowanie testu.....	14
Obsługa systemu NeuMoDx System.....	14
Wyniki.....	17
Kontrola jakości.....	18
Wyniki nieważne .....	18

---

Ograniczenia .....	20
Kontrola jakości .....	21
Parametry skuteczności .....	22
<b>Metoda</b> .....	<b>22</b>
Literatura .....	24
Symbole .....	25
Dane kontaktowe.....	27
Dane do zamówień.....	28
Historia zmian dokumentu .....	29

# Przeznaczenie

Pasek NeuMoDx LDT Master Mix, DNA to 16-dołkowy pasek zawierający zastrzeżoną mieszaninę Master Mix do reakcji PCR w czasie rzeczywistym, która pozostaje stabilna w temperaturze pokojowej. Używany w połączeniu ze starterami i sondami swoistymi dla danego oznaczenia umożliwia laboratoriom szybkie opracowanie i wdrożenie testów opracowanych w laboratorium (Laboratory Developed Test, LDT) przeznaczonych do wykonywania w systemach NeuMoDx 288 Molecular System i NeuMoDx 96 Molecular System (system(y) NeuMoDx System). Pasek NeuMoDx LDT Master Mix, DNA zawiera wszystkie odczynniki niezbędne do przeprowadzenia reakcji PCR w czasie rzeczywistym z wyjątkiem starterów i sond swoistych dla testu LDT. Jeśli działanie tego produktu z testem LDT zostanie zwalidowane przez laboratorium użytkownika, produkt ten może być używany jako kluczowy element w szybkiej automatyzacji testów LDT.

## Podsumowanie i objaśnienie

Testy opracowane w laboratorium wykonywane przy użyciu paska NeuMoDx LDT Master Mix, DNA w systemie NeuMoDx System oferują laboratoriom klinicznym prosty, skuteczny i bezpośredni sposób na szybkie wdrożenie testów LDT na potrzeby procesów „sample-to-result” (od próbki do wyniku). W systemie NeuMoDx System wykonywane są izolacja, oczyszczanie, amplifikacja i interpretacja wyników. W celu uzyskania bardzo dokładnych wyników dla nieprzetworzonych próbek klinicznych analizowanych przy użyciu testów LDT system umożliwia zastosowanie dostępnych w nim uniwersalnych procesów izolacji kwasów nukleinowych z wykorzystaniem paska NeuMoDx LDT Master Mix, DNA i odczynników ogólnego użytku do reakcji PCR w czasie rzeczywistym. Użytkownik musi jedynie dostarczyć startery i sondy swoiste dla oznaczenia zawarte w odrębnym pasku NeuMoDx LDT Primer/Probe Strip [NR REF. 100400] i zdefiniować profil termiczny żądanej reakcji PCR w czasie rzeczywistym. Gdy próbki kliniczne i odczynniki swoiste dla oznaczenia będą prawidłowo załadowane do systemu, system NeuMoDx System automatycznie rozpocznie analizę próbek.

# Zasady procedury

W celu przeprowadzenia lizy komórek, izolacji DNA oraz inaktywacji/usunięcia inhibitorów z nieprzetworzonych próbek klinicznych przed przekazaniem wyizolowanego DNA do detekcji w reakcji PCR w czasie rzeczywistym w systemach NeuMoDx System stosowane są wysoka temperatura, enzymy lityczne i odczynniki do izolacji. Po przeprowadzeniu lizy uwolnione kwasy nukleinowe są wychwytywane przez cząstki paramagnetyczne. Cząstki te, wraz ze związanymi kwasami nukleinowymi, są następnie ładowane do kasety NeuMoDx Cartridge, w której składniki niezwiązane / nieswoiście związane są wmywane przy użyciu odczynnika NeuMoDx Wash Reagent. Związane DNA jest eluowane przy użyciu odczynnika NeuMoDx Release Reagent. System NeuMoDx System NeuMoDx System miesza uwolniony DNA ze starterami i sondami swoistymi dla testu LDT dostarczonymi przez użytkownika, a następnie porcję tego roztworu wykorzystuje do nawodnienia wysuszonych odczynników do oznaczeń zawartych w pasku NeuMoDx LDT Master Mix, DNA, który zawiera wszystkie odczynniki niezbędne do przeprowadzenia reakcji PCR w czasie rzeczywistym, takie jak: polimeraza DNA Taq, deoksynukleotydy (dNTP),  $MgCl_2$  oraz inne zoptymalizowane substancje pomocnicze i środki buforowe. Wysuszone odczynniki do oznaczeń zawierają również składniki wymagane do amplifikacji regionu sekwencji kontroli przetwarzania próbki (SPC1), co umożliwia równoczesną amplifikację i detekcję sekwencji DNA docelowego patogenu i kontroli wewnętrznej. Wysuszone odczynniki do oznaczeń zawarte w pasku NeuMoDx LDT Master Mix, DNA, oprócz starterów i sondy swoistych dla kontroli SPC1, nie zawierają żadnych starterów i sond swoistych dla testu LDT (odczynników swoistych dla oznaczenia); odczynniki swoiste dla oznaczenia powinny zostać dodane przez użytkownika do paska NeuMoDx LDT Primer/Probe Strip. Po zakończeniu mieszania z dostarczonymi przez użytkownika starterami i sondami i rekonstrukcji suchych odczynników do reakcji PCR system NeuMoDx System podaje przygotowaną mieszaninę gotową do użycia w reakcji PCR do kasety NeuMoDx Cartridge. W komorze do reakcji PCR kasety zachodzi amplifikacja i detekcja sekwencji docelowych DNA patogenów (jeśli są obecne) i DNA kontroli. Komorę i kasetę zaprojektowano w taki sposób, aby po reakcji PCR w czasie rzeczywistym amplikony pozostawały w ich wnętrzu, co w zasadzie eliminuje ryzyko zanieczyszczenia po amplifikacji.

Reakcja PCR w czasie rzeczywistym zachodzi w komorze do reakcji PCR, gdy system NeuMoDx System załaduje do niej odczynnik. Detekcja zamplifikowanych sekwencji docelowych przebiega w czasie rzeczywistym przy użyciu sond hydrolitycznych (nazywanych zbiorczo odczynnikami TaqMan®), cząsteczek oligonukleotydowych sond fluorogenicznych swoistych względem amplikonów odpowiednich sekwencji docelowych. Sondy TaqMan składają się z fluoroforu kowalencyjnie związanego z końcem 5' oligonukleotydowej sondy oraz wygaszacza związanego z końcem 3'. Jeśli sonda jest nienaruszona, bliskość fluoroforu i wygaszacza powoduje, że wygaszcz tłumi emitowaną przez fluorofor fluorescencję poprzez Försterowskie rezonansowe przeniesienie energii (Förster Resonance Energy Transfer, FRET).

Sondy TaqMan hybrydują do regionu docelowego amplifikowanego przez swoisty zestaw starterów. Podczas gdy polimeraza Taq wydłuża starter i syntezuje nową nić, aktywność egzonukleazy 5'–3' polimerazy Taq powoduje rozkład sondy zhybrydowanej z matrycą. Rozkład sondy prowadzi do uwolnienia fluoroforu i oddalenia go od wygaszacza, znosząc tym samym efekt wytlumienia spowodowany przez FRET i umożliwiając detekcję fluorescencji fluoroforu. Siła otrzymanego w ten sposób sygnału fluorescencyjnego wykrywanego w termocyklerze podczas ilościowej reakcji PCR jest wprost proporcjonalna do ilości uwolnionego fluoroforu i można ją skorelować z ilością obecnej sekwencji docelowej DNA.

Sonda TaqMan przeznaczona do detekcji kontroli przetwarzania próbki jest znakowana barwnikiem fluorescencyjnym (535/556 nm) na końcu 5' i ciemnym wygaszczem na końcu 3'. System NeuMoDx System monitoruje sygnał fluorescencyjny emitowany przez sondy TaqMan pod koniec każdego cyklu amplifikacji. Po zakończeniu amplifikacji oprogramowanie systemu NeuMoDx System wyświetla krzywe amplifikacji dla poszczególnych próbek przeznaczone do analizy przez użytkownika końcowego.

# Dostarczone materiały

## Zawartość zestawu

NeuMoDx LDT Master Mix, DNA REF 210100	Liczba opakowań jednostkowych na opakowanie zbiorcze	Liczba testów na opakowanie jednostkowe	Liczba testów na opakowanie zbiorcze
NeuMoDx LDT Master Mix, DNA <i>Suche odczynniki do reakcji RT-PCR zawierające sondę TaqMan i startery swoiste dla kontroli przetwarzania próbki 1.</i>	6	16	96



## Materiały wymagane, ale niedostarczone

NR REF.	Zawartość
100100	NeuMoDx Cartridge
100200	NeuMoDx Extraction Plate <i>Suche cząstki paramagnetyczne, enzymy lityczne i kontrole przetwarzania próbek</i>
różne	NeuMoDx Lysis Buffer(s)
400100	NeuMoDx Wash Reagent
400200	NeuMoDx Release Reagent
100400	NeuMoDx LDT Primer/Probe Strip
235903	Końcówki Hamilton CO-RE / CO-RE II (300 µl) z filtrami
235905	Końcówki Hamilton CO-RE / CO-RE II (1000 µl) z filtrami

## Odczynniki

- Bufor Tris-HCl 10 mM, pH 8,0, woda wolna od RNaz/DNaz lub bufor TE Low EDTA (z niską zawartością EDTA) (0,1 mM)
- Startery i sonda/sondy swoiste dla testu LDT

## Wyposażenie\*

- System NeuMoDx 288 Molecular System [NR REF. 500100] LUB system NeuMoDx 96 Molecular System [NR REF. 500200]

\* Przed użyciem upewnić się, że aparaty zostały sprawdzone i skalibrowane zgodnie z zaleceniami producenta.

# Ostrzeżenia i środki ostrożności

## Informacje dotyczące bezpieczeństwa


Podczas pracy z substancjami chemicznymi zawsze należy nosić odpowiedni fartuch laboratoryjny, jednorazowe rękawiczki i okulary ochronne. W celu uzyskania dodatkowych informacji należy zapoznać się z odpowiednimi kartami charakterystyki (Safety Data Sheet, SDS). Są one dostępne online w wygodnym i kompaktowym formacie PDF pod adresem **[www.qiagen.com/neumodx-ifu](http://www.qiagen.com/neumodx-ifu)**. Na tej stronie można wyszukiwać, wyświetlać i drukować karty charakterystyki dla poszczególnych zestawów i składników zestawów firmy NeuMoDx.

- Wyłącznie do diagnostyki *in vitro* z wykorzystaniem systemów NeuMoDx System.
- Nie używać odczynników po upływie wskazanej daty ważności.
- Nie używać, jeśli po dostarczeniu opakowanie lub foliowa torebka są uszkodzone lub jeśli torebka jest otwarta.
- Nie używać ponownie żadnego materiału eksploatacyjnego ani odczynnika NeuMoDx.
- Minimalna objętość próbki jest zależna od zasysanej objętości próbki i rozmiaru probówki. Szczegółowe informacje przedstawiono w podręcznikach użytkownika systemów NeuMoDx System i dodatku dotyczącym testów LDT. Objętość mniejsza niż określona objętość minimalna może doprowadzić do wygenerowania błędu „Quantity Not Sufficient” (Niewystarczająca objętość).
- Należy unikać zanieczyszczenia odczynników i materiałów eksploatacyjnych drobnoustrojami i deoksyrybonukleazą (DNaza). Zalecane jest stosowanie sterylnych, jednorazowych pipet transferowych wolnych od RNaz/DNaz. Dla każdej próbki należy używać nowej pipety.
- Podczas dozowania odczynników do testu LDT zalecane jest używanie sterylnych, jednorazowych, wolnych od RNaz/DNaz końcówek do pipet z filtrami. Do każdego zestawu starterów i sond należy używać nowych końcówek.

- Aby uniknąć zanieczyszczenia, po amplifikacji nie należy przenosić kaset NeuMoDx Cartridge ani rozkładać ich na części. Pod żadnym pozorem nie należy wyjmować kaset NeuMoDx Cartridge z pojemnika na odpady stwarzające zagrożenie biologiczne (NeuMoDx 288 Molecular System) ani z kosza na odpady stwarzające zagrożenie biologiczne (NeuMoDx 96 Molecular System). Konstrukcja kasety NeuMoDx Cartridge minimalizuje ryzyko zanieczyszczenia.
- Jeśli w laboratorium wykonywane są również testy PCR w otwartych probówkach, należy zachować ostrożność, aby nie dopuścić do zanieczyszczenia paska NeuMoDx LDT Master Mix, DNA, dodatkowych materiałów eksploatacyjnych i odczynników wymaganych do przeprowadzenia testu, środków ochrony indywidualnej, takich jak rękawiczki i fartuchy laboratoryjne, oraz systemu NeuMoDx System.
- Podczas pracy z odczynnikami i materiałami eksploatacyjnymi NeuMoDx należy nosić czyste, bezpyłowe rękawiczki nitrylowe. Należy unikać dotykania górnej powierzchni kasety NeuMoDx Cartridge, powierzchni paska NeuMoDx LDT Master Mix, DNA i płytki NeuMoDx Extraction Plate pokrytych folią uszczelniającą oraz górnej powierzchni pojemnika z buforem NeuMoDx Lysis Buffer; podczas pracy należy dotykać wyłącznie bocznych powierzchni produktów lub pojemników z produktami.
- Dla każdego odczynnika (w stosownych przypadkach) dostępne są odpowiednie karty charakterystyki (Safety Data Sheet, SDS) — można je znaleźć pod adresem [www.qiagen.com/neumodx-ifu](http://www.qiagen.com/neumodx-ifu).
- Podczas pracy z próbkami oraz odczynnikami i materiałami eksploatacyjnymi NeuMoDx zawsze należy nosić czyste bezpyłowe rękawiczki nitrylowe.
- Po wykonaniu testu dokładnie umyć ręce.
- Nie pipetować ustami. Nie palić, nie spożywać pokarmów ani płynów w miejscach przeznaczonych do pracy z próbkami lub odczynnikami zestawu.

- Z próbkami zawsze należy postępować w taki sposób, jak z materiałami potencjalnie zakaźnymi, zgodnie z procedurami bezpieczeństwa laboratoryjnego, które opisano w publikacjach takich jak *Biosafety in Microbiological and Biomedical Laboratories (Bezpieczeństwo w laboratoriach mikrobiologicznych i biomedycznych)*<sup>1</sup> i w dokumencie M29-A4 instytutu CLSI<sup>2</sup>.
- Usuwać nieużyte odczynniki i odpady zgodnie z przepisami federalnymi i stanowymi lub krajowymi, wojewódzkimi i lokalnymi.

## Środki ostrożności

	<p>Zawiera: kwas borowy. Niebezpieczeństwo! Powoduje poważne podrażnienie oczu. Może działać szkodliwie na płodność lub na dziecko w łonie matki. Przed użyciem zapoznać się ze specjalnymi instrukcjami. Nie używać przed przeczytaniem ze zrozumieniem wszystkich środków ostrożności w zakresie bezpieczeństwa. Stosować rękawice ochronne / odzież ochronną / ochronę oczu / ochronę twarzy. W PRZYPADKU narażenia lub styczności: Zasięgnąć porady / zgłosić się pod opiekę lekarza. Przechowywać w zamkniętym miejscu. Zawartość/pojemnik należy utylizować w zatwierdzonym zakładzie przetwarzania odpadów.</p>
--	--

## Informacje dotyczące nagłych przypadków

CHEMTREC

Poza Stanami Zjednoczonymi i Kanadą: +1 703-527-3887

## Usuwanie

Odpady należy usuwać jako odpady stwarzające zagrożenie biologiczne, zgodnie z przepisami lokalnymi i krajowymi. Dotyczy to również produktów nieużytych.

Należy postępować zgodnie z zaleceniami podanymi w kartach charakterystyki (Safety Data Sheet, SDS).

---

## Przechowywanie, stabilność i sposób postępowania z produktem

- Pasek NeuMoDx LDT Master Mix, DNA zachowuje stabilność w oryginalnym opakowaniu w temperaturze od 15 do 28°C do daty ważności podanej na etykiecie produktu.
- Nie używać odczynników po upływie podanej daty ważności.
- Nie używać, jeśli produkt lub opakowanie produktu są wyraźnie uszkodzone.
- Pasek NeuMoDx LDT Master Mix, DNA załadowany do systemu NeuMoDx System może być przechowywany w systemie przez 62 dni. Pozostały okres magazynowania paska Master Mix jest śledzony przez oprogramowanie i zgłaszany użytkownikowi w czasie rzeczywistym. Po upływie dopuszczalnego okresu magazynowania paska Master Mix system wyświetli monit o wyjęcie produktu.
- Stabilność starterów i sond w pasku NeuMoDx LDT Primer/Probe Strip musi zostać zwalidowana przez laboratorium użytkownika.

## Pobieranie, transport i przechowywanie próbek

*Z próbkami należy postępować tak, jak z materiałami potencjalnie zakaźnymi.* Personel laboratorium powinien przeprowadzić walidację optymalnych warunków transportu próbek i stabilności próbek, na przykład dla stosowanej matrycy próbki oraz dla każdego typu wykonywanego testu.

# Instrukcja użycia

## Przygotowanie próbki

1. Na żądaną próbkę nakleić etykietę z kodem kreskowym. Testy można przeprowadzić na porcji próbki w probówce wtórnej lub bezpośrednio na próbce w probówce pierwotnej, o ile jest to odpowiednie dla wykonywanego oznaczenia i zgodne z używanym systemem NeuMoDx System. Szczegółowe informacje zawierają *podręczniki użytkownika systemów NeuMoDx i dodatek dotyczący testów LDT*.
2. Upewnić się, że zdjęto zatyczki ze wszystkich probówek, i załadować próbki oznaczone kodami kreskowymi do odpowiedniego nośnika probówek w systemie NeuMoDx System.

## Definiowanie testu

1. W oprogramowaniu systemu NeuMoDx System, na karcie Test w menu Tools (Narzędzia) uruchomić narzędzie Test Editor Wizard (Kreator edytora testów).
2. Postępować zgodnie z instrukcjami wyświetlanymi na ekranie dotykowym, aby wprowadzić wszystkie informacje specyficzne dla oznaczenia.

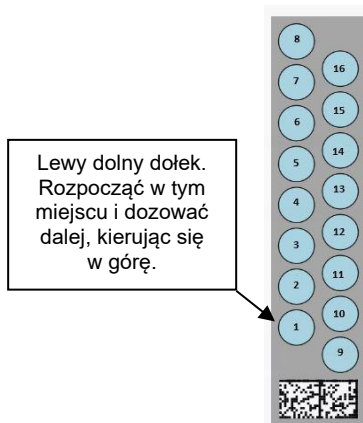
## Obsługa systemu NeuMoDx System

1. Włożyć określone poniżej materiały eksploatacyjne do nośników systemu i załadować je do systemu NeuMoDx System, korzystając z ekranu dotykowego:
  - 1a. Końcówki CO-RE / CO-RE II, 1000 µl
  - 1b. Końcówki CO-RE / CO-RE II, 300 µl
  - 1c. NeuMoDx Cartridge
  - 1d. NeuMoDx Extraction Plate
  - 1e. NeuMoDx LDT Master Mix, DNA

- 1f. Odpowiedni bufor NeuMoDx Lysis Buffer

**UWAGA:** *przed załadowaniem pojemników zdjąć folię uszczelniającą*
2. W razie potrzeby wymienić odczynnik Wash Reagent i odczynnik Release Reagent oraz opróżnić butelkę na odpady płynne.
3. W razie potrzeby opróżnić pojemnik na odpady stwarzające zagrożenie biologiczne. Przed przejściem do kolejnego kroku należy zmienić rękawiczki.
4. Przygotować mieszaninę starterów/sond swoistych dla testu LDT:
  - 4a. Rozcieńczyć startery i sondę(-y) w wodzie, buforze Tris 10 mM, pH 8,0, lub roztworze 1X buforu TE z niską zawartością EDTA (0,1 mM EDTA). Po wymieszaniu mieszaniny starterów/sond z 18  $\mu$ l eluatu w pasku NeuMoDx LDT Primer/Probe Strip jej końcowe stężenie powinno być równe 1X.

**Przykład:** Dodać 4  $\mu$ l mieszaniny starterów/sond w stężeniu 6X do dołka. Po dodaniu eluatu do dołka i wymieszaniu go z mieszaniną starterów/sond swoistych dla testu LDT otrzymana zostanie objętość 24  $\mu$ l mieszaniny starterów/sond w stężeniu 1X.
  - 4b. Firma NeuMoDx zaleca dodanie od 3  $\mu$ l do 10  $\mu$ l przygotowanej mieszaniny starterów/sond na każdy dołek paska NeuMoDx LDT Primer/Probe Strip.
5. Przy użyciu czystej końcówki pipety przebić folię, którą pokryty jest pasek NeuMoDx LDT Primer/Probe Strip, nad tyłoma dołkami, ile jest wymaganych do przeprowadzenia określonej liczby testów.
6. Mieszaninę starterów/sond swoistych dla testu LDT ostrożnie nanieść do dołków w pasku NeuMoDx LDT Primer/Probe Strip, które będą używane (mieszaninę należy umieścić na dnie dołka). Nie ma potrzeby wypełniania wszystkich dołków. Dozowanie mieszaniny należy jednak rozpocząć od lewego dolnego dołka (patrz ryc. poniżej). Pasek NeuMoDx LDT Primer/Probe Strip umieścić w nośniku pasków testowych. Alternatywnie, można najpierw zatrzasać pasek w nośniku i dopiero wtedy dozować do niego mieszaninę starterów/sond swoistych dla testu LDT.



**Ryc. 1. Kolejność wypełniania dołków mieszaniną starterów/sond swoistych dla testu LDT**

7. Na ekranie dotykowym dotknąć strzałki poniżej żądanego nośnika pasek testowych, aby załadować pasek NeuMoDx LDT Primer/Probe Strip do systemu. Dołki będą wyświetlane w kolorze żółtym. Aby zdefiniować typ oznaczenia i przyporządkować dołki w pasku NeuMoDx LDT Primer/Probe Strip, które zawierają mieszaninę starterów/sond swoistych dla testu LDT, należy dotknąć odpowiednich dołków.
8. Załadować próbki z próbkami do odpowiedniego nośnika próbek i upewnić się, że zdjęto zatyczki ze wszystkich próbek.
9. Umieścić nośnik próbek w szufladzie podajnika automatycznego, a następnie załadować go do systemu NeuMoDx System, korzystając z ekranu dotykowego. Spowoduje to rozpoczęcie testów.



# Wyniki

Dostępne wyniki można przeglądać i drukować z karty **Results** (Wyniki) w oknie Results (Wyniki) na ekranie dotykowym systemu NeuMoDx System.

Wyniki testu są automatycznie generowane przez oprogramowanie systemu NeuMoDx System.

W przypadku oznaczeń ilościowych stężenie cząstek docelowych ( $\log_{10}$  IU/ml) zostanie zgłoszone przez system po ustaleniu ważności kalibracji i określeniu zakresu dynamicznego w systemie NeuMoDx System dla testu LDT przez laboratorium.

W przypadku oznaczeń jakościowych oprogramowanie może zgłosić następujące wyniki testu: Negative (Negatywny), Positive (Pozytywny), Indeterminate (Nieokreślony) lub Unresolved (Nierozstrzygnięty); są one ustalane na podstawie statusu amplifikacji sekwencji docelowej i sekwencji kontroli przetwarzania próbki. Status amplifikacji jest określany na podstawie analizy parametrów punktu odcięcia dla krzywej reakcji PCR w czasie rzeczywistym zdefiniowanych w pliku ADF testu LDT. Wyniki są zgłaszane na podstawie algorytmu decyzyjnego przedstawionego w Tabeli 1.

**Tabela 1. Algorytm decyzyjny testu wykonywanego przy użyciu paska NeuMoDx LDT DNA MM Test Strip**

Wynik	Cząsteczka docelowa	Kontrola przetwarzania próbki (SPC1)	Zdarzenia systemowe
Positive (Pozytywny)	Amplified (Amplifikacja)	ND.	No relevant errors (Brak istotnych błędów)
Negative (Negatywny)	Not Amplified (Brak amplifikacji)	Amplified (Amplifikacja)	No relevant errors (Brak istotnych błędów)
Indeterminate (Nieokreślony)	Not Amplified (Brak amplifikacji)	Not Amplified (Brak amplifikacji)	Relevant errors (Istotne błędy)
Unresolved (Nierozstrzygnięty)	Not Amplified (Brak amplifikacji)	Not Amplified (Brak amplifikacji)	No relevant errors (Brak istotnych błędów)

## Kontrola jakości

Regulacje CLIA (Clinical Laboratory Improvement Amendments) określają, że laboratorium jest odpowiedzialne za wdrożenie procedur kontrolnych przeznaczonych do monitorowania dokładności i precyzji całego procesu analitycznego oraz ustalenie liczby, rodzaju i częstotliwości badań materiałów kontrolnych na podstawie zweryfikowanych specyfikacji dotyczących skuteczności dla niezmodyfikowanego, dopuszczonego przez agencję FDA lub zatwierzonego do użytku systemu do wykonywania testów (42 CFR, część 493.1256).

1. Laboratorium jest zobowiązane do walidacji zewnętrznych materiałów kontrolnych dla każdego wykonywanego oznaczenia. Obejmuje to dobór kontroli, ustalenie czasu/częstotliwości analizy kontroli oraz określenie kryteriów dotyczących klasyfikacji wyników jako ważne lub nieważne na podstawie (nie)ważności kontroli. Kontrole zewnętrzne nie są dostarczane przez firmę NeuMoDx Molecular, Inc.
2. W każdym pasku NeuMoDx LDT Master Mix, DNA zawarte są startery i sonda do detekcji kontroli przetwarzania próbki 1 (Sample Process Control 1, SPC1). Monitorowanie detekcji kontroli SPC1 umożliwia kontrolowanie skuteczności procesów izolacji DNA i amplifikacji kwasów nukleinowych w reakcji PCR oraz odpowiednią kwalifikację wyników przez system NeuMoDx System.

## Wyniki nieważne

Jeśli analiza w ramach testu wykonywanego w systemie NeuMoDx System nie przebiegnie pomyślnie, wynik zostanie zgłoszony jako Indeterminate (Nieokreślony, IND) lub Unresolved (Nierozstrzygnięty, UNR), odpowiednio do typu napotkanego błędu.

Wynik IND zostanie zgłoszony, jeśli podczas analizy próbki zostanie wykryty błąd aparatu/systemu. W przypadku zgłoszenia wyniku Indeterminate (Nieokreślony, IND) wymagane jest powtórzenie testu w celu otrzymania ważnego wyniku.

---

Wynik UNR zostanie zgłoszony, jeśli nie zostanie wykryta żadna sekwencja docelowa i nie dojdzie do amplifikacji sekwencji kontroli przetwarzania próbki, co wskazuje na prawdopodobne nieprawidłowe działanie odczynników lub obecność inhibitorów. W przypadku zgłoszenia wyniku UNR zalecane jest powtórzenie testu w celu otrzymania ważnego wyniku.

# Ograniczenia

1. Pasek NeuMoDx LDT Master Mix, DNA może być używany wyłącznie w systemie NeuMoDx System; pasek ten nie jest zgodny z żadnym innym zautomatyzowanym systemem do diagnostyki molekularnej. Niniejszych pasków testowych można jednak używać podczas przeprowadzania analizy ręcznej na dowolnej platformie przeznaczonej do reakcji PCR w czasie rzeczywistym.
2. Skuteczność paska NeuMoDx LDT Master Mix, DNA zwalidowano **wyłącznie** przy użyciu modelowych oznaczeń NeuMoDx przeznaczonych do detekcji bakteryjnego DNA w próbkach moczu oraz detekcji wirusowego DNA w próbkach osocza. Parametry skuteczności testów LDT przeprowadzanych przy użyciu tego produktu nie są znane. Przed zgłoszeniem wyników diagnostycznych należy zwalidować te parametry w danym laboratorium.
3. Z uwagi na to, że detekcja większości patogenów zależy od ilości mikroorganizmów/wirusów obecnych w próbce, wiarygodność wyników zależy od prawidłowego pobrania próbki, postępowania z próbką i przechowywania próbki.
4. Nieprawidłowe pobranie próbki, postępowanie z próbką, przechowywanie próbki, błąd techniczny lub pomylenie próbek może spowodować otrzymanie błędnych wyników testu. Jeśli liczba organizmów w próbce jest niższa niż wartość czułości analitycznej testu, może dojść do wygenerowania fałszywie negatywnych wyników.
5. Kontrola przetwarzania próbki (SPC1) może pełnić rolę wskaźnika awarii systemu lub inhibicji, a jej działanie powinno być monitorowane podczas przeprowadzania każdego testu. Niezastosowanie się do tego zalecenia może doprowadzić do otrzymania błędnych wyników.
6. Przed użyciem kontroli SPC1 w celu monitorowania inhibicji laboratorium musi zwalidować jej działanie jako kontroli lub narzędzia do monitorowania dla każdego przeprowadzanego testu LDT.

7. Jeśli sekwencje kontroli SPC1 nie zostaną zamplifikowane, a wynik dla sekwencji docelowej będzie negatywny, zostanie zgłoszony wynik Indeterminate (Nieokreślony) lub Unresolved (Nierozstrzygnięty) i konieczne będzie powtórzenie testu.
8. W celu otrzymania ważnych wyników użytkownik końcowy musi zdefiniować i zwalidować odpowiednie kryteria doboru punktu odcięcia dla każdego opracowanego oznaczenia.
9. Ten produkt może być używany wyłącznie przez personel przeszkolony z obsługi systemu NeuMoDx System.
10. Aby uniknąć zanieczyszczenia próbek, należy przestrzegać zasad dobrej praktyki laboratoryjnej, w tym zmieniać rękawiczki między próbkami pacjentów.

## Kontrola jakości

Regulacje CLIA (Clinical Laboratory Improvement Amendments) określają, że laboratorium jest odpowiedzialne za wdrożenie procedur kontrolnych przeznaczonych do monitorowania dokładności i precyzji całego procesu analitycznego oraz ustalenie liczby, rodzaju i częstotliwości badań materiałów kontrolnych na podstawie zweryfikowanych specyfikacji dotyczących skuteczności dla niezmodyfikowanego, dopuszczonego przez agencję FDA lub zatwierzonego do użytku systemu do wykonywania testów (42 CFR, część 493.1256).

1. Laboratorium jest zobowiązane do walidacji zewnętrznych materiałów kontrolnych dla każdego wykonywanego oznaczenia. Obejmuje to dobór kontroli, ustalenie czasu/częstotliwości analizy kontroli oraz określenie kryteriów dotyczących klasyfikacji wyników jako ważne lub nieważne na podstawie (nie)ważności kontroli. Kontrole zewnętrzne nie są dostarczane przez firmę NeuMoDx Molecular, Inc.
2. W każdym pasku NeuMoDx LDT Master Mix, DNA zawarte są startery i sonda do detekcji kontroli przetwarzania próbki 1 (Sample Process Control 1, SPC1). Monitorowanie detekcji kontroli SPC1 umożliwia kontrolowanie skuteczności procesów izolacji DNA i amplifikacji kwasów nukleinowych w reakcji PCR oraz odpowiednią kwalifikację wyników przez system NeuMoDx System.

---

# Parametry skuteczności

## Metoda

Parametry skuteczności paska NeuMoDx LDT Master Mix, DNA zostały określone przez firmę NeuMoDx Molecular, Inc. przy użyciu modelowego oznaczenia DNA w celu wykazania działania odczynników do izolacji i detekcji DNA w próbkach osocza i moczu analizowanych przy użyciu testów LDT NeuMoDx. Przeprowadzono badania wewnętrzne z wykorzystaniem systemu NeuMoDx 288 Molecular System w celu określenia czułości analitycznej oznaczenia używanego w połączeniu z paskiem NeuMoDx LDT Master Mix, DNA. Zbadano również skuteczność procesu izolacji poprzez izolację wirusowych cząstek docelowych w przypadku obu macierzy z seryjnych rozcieńczeń próbek w celu scharakteryzowania liniowości oznaczenia. Przeprowadzono dodatkowe testy przy użyciu tego samego modelowego oznaczenia DNA, w których oceniono działanie odczynników do izolacji i detekcji DNA w próbkach osocza i moczu analizowanych przy użyciu testu LDT NeuMoDx z wykorzystaniem systemu NeuMoDx 96 Molecular System w celu wykazania równoważnej skuteczności obu systemów.

Część pliku definicji oznaczenia (Assay Definition File, ADF), którą można konfigurować, określa wszystkie funkcje specyficzne dla oznaczenia, takie jak objętość próbki, profil reakcji PCR w czasie rzeczywistym, kryteria doboru punktu odcięcia, algorytmy analizy wyników i pozostałe funkcje opisane w poniższej Tabeli 2.

**Tabela 2. Parametry pliku definicji oznaczenia testu NeuMoDx LDT, które można konfigurować**

<b>Parametry pliku ADF testu LDT, które można konfigurować</b>			
Sample Volume (Objętość próbki)	Ending Fluorescence Start Cycle (Cykl początkowy fluorescencji końcowej)	Peak Maximum Cycle (Maksymalny cykl piku)	
Lysis Duration (Czas trwania lizy)	Ending Fluorescence End Cycle (Cykl końcowy fluorescencji końcowej)	Minimum EP (Minimalna EP)	
Ct Calling Algorithm (Algorytm wywoływania wartości Ct)	Fill Check Reporter (Barwnik reporterowy kontroli napełnienia)		Activation (Aktywacja)
Result Processing Algorithm (Algorytm przetwarzania wyników)	Fill Check Threshold (Próg kontroli napełnienia)	Real-time PCR (Reakcja PCR w czasie rzeczywistym)	Cool Down (Chłodzenie)
Starting Fluorescence Start Cycle (Cykl początkowy fluorescencji początkowej)	Target Reporter (Reporter docelowy)		Cycling (Cykl) (X45)
Starting Fluorescence End Cycle (Cykl końcowy fluorescencji początkowej)	Peak Minimum Cycle (Minimalny cykl piku)		

---










# Literatura

1. Centers for Disease Control and Prevention. Biosafety in Microbiological and Biomedical Laboratories, 5<sup>th</sup> 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



# Symbole

Poniższe symbole mogą znajdować się w instrukcji użycia lub na opakowaniu i etykietach:

Symbol	Definicja symbolu
	Zawiera odczynniki wystarczające do wykonania <N> reakcji
	Data ważności
	Wyrób medyczny do diagnostyki in vitro
	Numer katalogowy
	Kod partii
	Producent
	Zakres temperatur
	Wyłącznie na zlecenie
	Upoważniony przedstawiciel na terytorium Unii Europejskiej

Symbol	Definicja symbolu
	Nie używać ponownie
	Oznaczenie CE
	Zapoznać się z instrukcją użycia
	Ostrzeżenie
	Zagrożenie dla zdrowia
	Zawiera
	Zawiera materiał biologiczny pochodzenia zwierzęcego
	Zawiera materiał biologiczny pochodzenia ludzkiego
	Kwas borowy

---

## Dane kontaktowe

W celu uzyskania wsparcia technicznego oraz dalszych informacji prosimy o kontakt z centrum wsparcia technicznego pod adresem **support@qiagen.com**.

Wsparcie techniczne/zgłaszanie danych dotyczących nadzoru nad produktem (vigilance):  
**support@qiagen.com**

Wszelkie poważne incydenty, które wystąpiły w związku z wyrobem, należy zgłaszać producentowi i organowi państwa członkowskiego właściwemu dla miejsca zamieszkania użytkownika i/lub pacjenta.

# Dane do zamówień

<b>Produkt</b>	<b>Nr kat.</b>
NeuMoDx LDT Master Mix, DNA	100200
<b>Produkty pokrewne</b>	
NeuMoDx Lysis Buffer 1	400400
NeuMoDx Lysis Buffer 2	400500
NeuMoDx Lysis Buffer3	400600
NeuMoDx Lysis Buffer 4	400700
NeuMoDx Lysis Buffer 5	400900
NeuMoDx Lysis Buffer 6	401700
NeuMoDx Cartridge	100100
NeuMoDx Extraction Plate	100200
NeuMoDx Wash Reagent	400100
NeuMoDx Release Reagent	400200
NeuMoDx LDT Primer/Probe Strip	100400
Końcówki Hamilton CO-RE / CO-RE II (300 µl) z filtrami	235903
Końcówki Hamilton CO-RE / CO-RE II (1000 µl) z filtrami	235905

Aktualne informacje licencyjne oraz dotyczące wyłączenia odpowiedzialności dla poszczególnych produktów znajdują się w odpowiedniej instrukcji obsługi lub podręczniku użytkownika zastawu NeuMoDx. Instrukcje obsługi zestawów NeuMoDx są dostępne pod adresem [www.neumodx.com](http://www.neumodx.com). Można je także zamówić, wysyłając wiadomość na adres [support@qiagen.com](mailto:support@qiagen.com) lub kontaktując się z lokalnym dystrybutorem.

## Historia zmian dokumentu

Wersja	Podsumowanie zmian
A, 05/2022	Pierwsze wydanie Utworzono nowy numer produktu (nr części: 40600593) na potrzeby przedłożenia dokumentów dla odczynników ogólnego użytku zgodnych z rozporządzeniem IVDR.
B, 07/2023	Zaktualizowano adres firmy Emergo na Westervoortsedijk 60; 6827 AT Arnhem Holandia. Adres <a href="http://www.neumodx.com/client-resources">www.neumodx.com/client-resources</a> zastąpiono adresem <a href="http://www.qiagen.com/neumodx-ifu">www.qiagen.com/neumodx-ifu</a> .

#### Umowa ograniczonej licencji dla produktu NeuMoDx LDT Master Mix, DNA

Korzystanie z tego produktu oznacza zgodę nabywcy lub użytkownika produktu na następujące warunki:

1. Niniejszy produkt może być użytkowany wyłącznie zgodnie z protokołami dołączonymi do produktu oraz niniejszą instrukcją obsługi i wyłącznie ze składnikami wchodzącymi w skład tego panelu. Firma NeuMoDx nie udziela żadnej licencji w zakresie praw własności intelektualnej do użytkowania niniejszego zestawu ze składnikami nienależącymi do zestawu, z wyjątkiem przypadków opisanych w protokołach dołączonych do produktu, niniejszej instrukcji obsługi oraz dodatkowych protokołach dostępnych na stronie [www.neumodx.com](http://www.neumodx.com). Niektóre dodatkowe protokoły zostały sformułowane przez użytkowników rozwiązań NeuMoDx z myślą o innych użytkownikach rozwiązań NeuMoDx. Takie protokoły nie zostały dokładnie przetestowane ani poddane procesowi optymalizacji przez firmę NeuMoDx. Firma NeuMoDx nie gwarantuje ani nie zapewnia, że nie naruszają one praw osób trzecich.
2. Firma NeuMoDx nie gwarantuje, że niniejszy zestaw i/lub jego użytkowanie nie naruszają praw osób trzecich. Wyjątek stanowią jedynie wyraźnie określone licencje.
3. Panel oraz jego składniki są na mocy licencji przeznaczone wyłącznie do jednorazowego użytku i nie można ich ponownie używać, regenerować lub odsprzedawać.
4. Firma NeuMoDx podkreśla, że nie udziela żadnych innych licencji, wyrażonych lub dorozumianych, poza tymi, które są wyraźnie określone.
5. Nabywca i użytkownik panelu zobowiązują się nie podejmować działań ani nie zezwalać innym osobom na podejmowanie działań, które mogą doprowadzić do wykonania lub umożliwić wykonanie zabronionych czynności wymienionych powyżej. Firma NeuMoDx może wyegzekwować przestrzeganie zakazów niniejszej Umowy ograniczonej licencji i wnieść sprawę do dowolnego sądu. Ma także prawo zażądać zwrotu kosztów wszelkich postępowań i kosztów sądowych, w tym wynagrodzeń prawników, związanych z egzekwowaniem postanowień Umowy ograniczonej licencji lub wszelkich praw własności intelektualnej w odniesieniu do zestawu i/lub jego składników.

Aktualne warunki licencji są dostępne na stronie [www.neumodx.com](http://www.neumodx.com).

