

ИНСТРУКЦИЯ

по применению медицинского изделия для диагностики in vitro «Материал контрольный для количественного определения содержания Д-димеров в плазме крови человека (РеДимер-контроль) по ТУ 21.20.23-064-05595541-2018»

НАЗНАЧЕНИЕ

Предназначенное применение. Медицинское изделие для диагностики in vitro «Материал контрольный для количественного определения содержания Д-димеров в плазме крови человека (РеДимер-контроль) по ТУ 21.20.23-064-05595541-2018» (сокращенное наименование – «РеДимер-контроль») предназначено для использования в качестве контрольного материала с целью оценки правильности и воспроизводимости количественного определения Д-димеров в плазме крови человека.

Предназначенный пользователь. Определение Д-димеров с помощью набора РеДимер-контроль может проводить врач-лаборант или фельдшер-лаборант. Набор предназначен только для профессионального применения в клинической лабораторной лиагностике

Диагностическая роль. Поддержка диагностики нарушений свертываемости крови и мониторинг состояния гемостаза. Повышенное содержание Д-димеров указывает на реактивный фибринолиз и позволяет предположить возможность тромбоза глубоких вен, тромбоэмболии легочной артерии (ТЭЛА), диссеминированного внутрисосудистого свертывания (ДВС) и других серьезных нарушений свертывания крови. [1-4].

Область применения. Область применения набора - клиническая медицина, клиническая лабораторная диагностика.

ХАРАКТЕРИСТИКА МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Состав изделия

В состав набора входят:

РеДимер-контроль уровень 1, лиофильно высушенный - объем после восстановления 1 мл/флакон – 3 шт.;

РеДимер-контроль уровень 2, лиофильно высушенный - объем после восстановления 1 мл/флакон – 3 шт.

Компоненты набора РеДимер-контроль уровень 1 и 2 представляют собой лиофильно высушенные частично очищенные Д-димеры, выделенные из донорской плазмы, с добавлением бычьего сывороточного альбумина, HEPES-буфера и консерванта азида натрия в концентрации 0,05 г/л.

РеДимер-контроль уровень 1 содержит Д-димеры в пределах нормы. В РеДимерконтроле уровень 2 содержание Д-димеров повышено по сравнению с нормальным.

Число определений

Один набор РеДимер-контроль предназначен для проведения 300 определений при расходе 20 мкл на одно определение.

Принцип лействия

РеЛимер-контроль анализируется в одной серии измерений с исследуемыми плазмами при выполнении количественных тестов определения Д-Димеров по инструкциям, прилагаемым к соответствующим наборам реагентов. Анализируемые параметры контрольного материала должны укладываться в диапазон значений, указанных в

МЕТРОЛОГИЧЕСКАЯ ПРОСЛЕЖИВАЕМОСТЬ ЗНАЧЕНИЙ, ПРИПИСАННЫХ КОНТРОЛЬНОМУ МАТЕРИАЛУ

Каждая серия наборов РеДимер-контроль аттестована против внутреннего стандарта, который в свою очередь был аттестован набором для количественного определения Ддимеров, зарегистрированным в РФ. Метрологическая прослеживаемость выполнена в соответствии с ГОСТ ISO 17511-2011.

АНАЛИТИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ

Аналитическая специфичность

Д-димеры, содержащиеся в РеДимер-контроле, получены при расщеплении человеческого фибрина плазмином, очищены гель-хроматографией и специфически реагируют с мышиными моноклональными антителами к человеческим Д-Димерам.

диапазон определяемых концентрации		
	Содержание Д-димеров в РеДимер-контроле уровень 1, нг/мл,	200 - 400
	в диапазоне	
	Содержание Д-димеров в РеДимер-контроле уровень 2, нг/мл,	500 - 1000
	в диапазоне	

Точность

Аттестованные значения содержания Д-димеров в нормальной и патологической областях с учетом неопределенности измерения \pm 2S* (ГОСТ ISO 17511-2011) указаны в паспорте на каждую серию РеДимер-контроля. Допустимое отклонение от аттестованного значения содержания Д-димеров в нормальной и патологической областях не должно превышать 10%.

*S – среднее квадратичное отклонение.

Значения, соответствующие нормальным

Содержание Д-димеров в плазме крови здоровых доноров составляют 110-300 нг/мл [1]. Референтные интервалы для теста окончательно не определены. Рекомендуется уточнение пределов обнаружения в каждой лаборатории путем количественного определения уровня Д-димеров [5].

от 11.01.2011).

Отклонение от указанных в инструкции по применению значений содержания Ддимеров и показателей воспроизводимости указывает на возможные проблемы в работе контролируемой тест-системы.

МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

Набор реагентов РеДимер-латекс тест предназначен только для диагностики in vitro.

Класс потенциального риска применения медицинского изделия - 2а.

РеДимер-контроль не является источником опасных излучений и выделений в окружающую среду и не представляет рисков, связанных с возможностью возгорания. При работе с образцами крови следует соблюдать правила, описанные в следующих документах: «Санитарно-эпидемиологические требования к организациям, осуществляющим медицинскую деятельность» (СанПиН 2.1.3. 2630-10 от 30.09.2010); Санитарно-эпидемиологические правила «Профилактика ВИЧ-инфекции» (СП 3.1.5. 2826-10 При работе с набором следует надевать защитную одежду (халат), а также медицинские диагностические одноразовые перчатки, так как образцы плазмы крови человека следует рассматривать как потенциально инфицированные, способные длительное время сохранять и передавать вирусы иммунодефицита человека ВИЧ1 и ВИЧ2, вирусы гепатита В и гепатита С или любой другой возбудитель вирусной инфекции.

В Компоненты набора РеДимер-контроль получены из плазмы крови человека, карантинизированной и проверенной на отсутствие антител к ВИЧ 1,2, вирусу гепатита С и HBsAg. Тем не менее, не следует исключать остаточного минимального риска при работе с набором, поскольку плазма крови человека является потенциально опасным биологическим материалом.

ФРеДимер-контроль содержит консервант азид натрия, который может вступать в реакцию со свинцом и медью водопроводной системы с образованием потенциально взрывоопасных азидов металлов.

ОБОРУДОВАНИЕ И МАТЕРИАЛЫ

- Автоматический анализатор;
- секундомер:
- пипетки полуавтоматические одноканальные переменного объема, от 20 до 200 мкл и от 200 до 1000 мкл;
- пробирки центрифужные пластиковые вместимостью 10 мл и 3,8% 3-х замещенный цитрат натрия 5,5-водный (0,109 М) или
- вакуумные системы для взятия крови с 3,2% трехзамещенным цитратом натрия двух водным (0,109 моль/л);
- вола листиллированная:
- перчатки медицинские диагностические одноразовые.

Примечание - РеДимер-контроль совместим со всеми типами автоматических коагулологических, анализаторов, предназначенных для иммунохимических исследований параметров гемостаза.

АНАЛИЗИРУЕМЫЕ ОБРАЗЦЫ

Вид анализируемого биологического материала

РеДимер-контроль предназначен для оценки правильности и воспроизводимости количественного определения Д-димеров в плазме крови человека. Образцы плазмы крови для анализа не должны иметь признаков гемолиза, содержать сгустки, примесь эритроцитов, не должны контактировать со стеклянной поверхностью.

Процедура получения биологического материала

Венозную кровь отобрать в пластиковую пробирку с 3,8% (0,109 моль/л) цитратом натрия в соотношении 9:1 или в вакуумные системы для взятия крови с 3,2% (0,109 моль/л) цитратом натрия, центрифугировать при комнатной температуре от плюс 18 до плюс 25° С в течение 15 минут при 3000 оборотов/мин (1200 g).

Плазму крови непосредственно после получения или анализируют сразу, или помещают во флаконы с плотно закрывающимися крышками и замораживают

Условия хранения биологического материала

Время хранения исследуемой плазмы до анализа - не более 4 ч при комнатной температуре и не более 8 ч при температуре от плюс 2 до плюс 8°C. Допускается однократное замораживание плазмы при температуре от минус 18 до минус 20° С и хранение при этой температуре не более 2 месяцев.

Ограничения по использованию биологического материала

При работе с кровью общим правилом является немедленное отделение плазмы от форменных элементов, так как некоторые вещества могут поглощаться и инактивироваться эритроцитами и лейкоцитами.

Повторное замораживание образцов исследуемой плазмы не допускается, т.к. при повторном замораживании и оттаивании происходит частичная деградация белковых веществ

ПОДГОТОВКА РЕАГЕНТОВ ДЛЯ ИССЛЕДОВАНИЯ

Во флаконы с компонентами набора РеДимер-контроль внести с помощью дозатора по 1 мл дистиллированной воды. Растворить содержимое при комнатной температуре (от плюс 18 до плюс 25°C) и осторожном покачивании. Время растворения компонентов набора при указанной температуре должно составлять не более 3 минут. Реагенты готовы к использованию через 30 мин после растворения.

ПРОВЕДЕНИЕ ИССЛЕДОВАНИЙ

Анализ РеДимер-контроля на содержание Д-димеров провести непосредственно перед и сразу после анализа плазм пациентов в тесте определения содержания Д-Димеров по инструкциям, прилагаемым к соответствующим наборам реагентов. Кроме того, анализ контрольного материала следует провести при замене реагентов, используемых для анализа.

РЕГИСТРАЦИЯ РЕЗУЛЬТАТОВ

Регистрацию результатов тестов в нормальной и патологической областях с использованием РеДимер-контроля провести согласно инструкциям по применению соответствующих тестов с учетом рекомендаций производителей соответствующих анализаторов. Полученное содержание Д-димеров в исследуемом материале должно находиться в диапазоне значений, указанных в паспорте на данную серию РеДимер-контроля. При невозможности получить правильные результаты анализа следует проверить все компоненты тест-системы и работу анализатора.

УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ И ТРАНСПОРТИРОВАНИЯ

Срок годности набора РеДимер-контроль – 24 месяца. Не использовать реагент после истечения срока годности!

Компоненты набора стабильны в течение всего срока годности при условии хранения в укупоренном виде в холодильнике при температуре от плюс 2 до плюс 8°C. Допускается хранение РеДимер-контроля при температуре до плюс 25°C не более 10 суток. Замораживание допускается. Изделия, хранившиеся с нарушением регламентированного режима, применению не подлежат!

Растворенные компоненты набора РеЛимер-контроль после первого вскрытия флакона следует хранить в плотно укупоренном состоянии:

- не более 8 часов при температуре плюс от плюс 2 до плюс 8°С;
- не более 4 часов при комнатной температуре от плюс 18 до плюс 25°С;
- не более 2 месяцев при температуре от минус 18 до минус 20°C

Допускается дробное использование компонентов набора РеДимер-контроль путем розлива растворенных компонентов по аликвотам в пластиковые пробирки, однократного замораживания аликвот при температуре от минус 18 до минус 20 °C и хранение при этой температуре не более 2 месяцев.

Оттаивать замороженные компоненты следует при температуре плюс 37 °C и использовать в течение 2 ч после оттаивания. Повторное замораживание не допускается.

Транспортирование набора РеДимер-контроль должно осуществляться при температуре от плюс 2 до плюс 8°С в термоконтейнерах, содержащих хладоэлементы, или в авторефрижераторах с использованием термоиндикаторов в соответствии с правилами перевозок, действующими на данном виде транспорта. Допускается транспортирование РеДимер-контроля при температуре до плюс 25°С не более 10 суток. Замораживание РеДимер-контроля при транспортировании допускается.

ГАРАНТИИ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

Предприятие-изготовитель гарантирует соответствие набора РеДимер-контроль требованиям Технических условий (ТУ) при соблюдении условий транспортирования, хранения и применения, установленных ТУ.

МЕРЫ ПО БЕЗОПАСНОЙ УТИЛИЗАЦИИ ОТХОДОВ

В соответствии с «Санитарно-эпидемиологическими требованиями к обращению с медицинскими отходами» (СанПиН 2.1.7.2790-10 от 12.12.2010) отходы от работы с набором РеДимер-контроль с использованием образцов плазмы крови пациентов относятся к классу опасности Б.

Отходы собирают в одноразовые пакеты желтого цвета, пакеты заполняют на три четверти, завязывают, маркируют надписью: «Отходы. Класс Б», наносят на бирку название организации, дату и ФИО исполнителя и помещают на участок временного хранения до вывоза транспортом специального подразделения к месту обеззараживания и утилизации.

В соответствии с СанПиН 2.1.7.2790-10 от 12.12.2010 наборы РеДимер-контроль, не подлежащие использованию, и с истекшим сроком годности, относятся к отходам класса Г. Сбор и временное хранение отходов класса Г осуществляется в маркированные емкости («Отходы. Класс Г») Диагностические средства собираются в одноразовую маркированную упаковку любого цвета (кроме желтого и красного) в соответствии с требованиями нормативных документов в зависимости от класса опасности отходов. Вывоз отходов класса Г для обезвреживания или утилизации осуществляется специализированными организациями, имеющими лицензию на данный вид деятельности. Транспортирование, обезвреживание и захоронение отходов класса Г осуществляется в соответствии с гигиеническими требованиями, предъявляемыми к порядку накопления, транспортирования, обезвреживания и захоронения токсичных промышленных отходов.

ЛИТЕРАТУРА

- 1. Гильманов, А.Ж. Д-димер. Что? Как? У кого? С какой целью? /А.Ж. Гильманов // Клинико-лабораторный консилиум. 2009 № 6 (31) с. 38-46.
- Зубаиров, Д.М. Молекулярные основы свертывания крови и тромбообразования / Д.М. Зубаиров. - Казань: ФЭН, 2000 -364 с.
- Папаян, Л.П. Д-димер в клинической практике: Пособие для врачей / Л.П. Папаян, Е.С. Князева - М.: ООО "Инсайтполиграфик", 2002 - 20 с.
- 4. Amiral, J. Molecular markers in thrombosis and hemostasis / J. Amiral // Clin Appl Thrombosis/Hemostasis. 1997. Ne3 P.71-81.
- Reber, G. Standardization of D-dimer testing. Quality in Laboratory Hemostasis and Thrombosis. Second Edition / G. Reber, P. de Moerloose. - John Wiley & Sons - 2013 - P. 136-146.

ПЕРЕЧЕНЬ НАЦИОНАЛЬНЫХ СТАНДАРТОВ, ПРИМЕНЯЕМЫХ ПРОИЗВОДИТЕЛЕМ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

- ГОСТ Р 51088-2013. Медицинские изделия для диагностики ин витро. Реагенты, наборы реагентов, тест-системы, контрольные материалы, питательные среды. Требования к изделиям и поддерживающей документации.
- ГОСТ Р 53133.3-2008 Технологии лабораторные клинические. Контроль качества клинических лабораторных исследований. Часть 3. Описание материалов для контроля качества клинических лабораторных исследований.
- ГОСТ ISO 17511-2011 Изделия медицинские для диагностики in vitro. Измерение величин в биологических пробах. Метрологическая прослеживаемость значений, приписанных калибраторам и контрольным материалам.
- ГОСТ Р 51352-2013 Медицинские изделия для диагностики in vitro. Методы
- ГОСТ Р ИСО 23640-2015 Изделия медицинские для диагностики in vitro. Оценка стабильности реагентов для диагностики in vitro.
- ГОСТ Р ЕН 13612-2010 Оценка функциональных характеристик медицинских изделий для диагностики in vitro.
- ГОСТ Р ЕН 13641-2010 Устранение или снижение риска инфицирования, связанного с реагентами для диагностики in vitro.
- ГОСТ Р ИСО 18113-1-2015 Медицинские изделия для диагностики in vitro.
 Информация, предоставляемая изготовителем (маркировка). Часть 1. Термины, определения и общие требования.
- ГОСТ Р ИСО18113-2-2015 Медицинские изделия для диагностики in vitro.
 Информация. Предоставляемая изготовителем (маркировка). Часть 2. Реагенты для диагностики in vitro для профессионального применения.
- ГОСТ Р ИСО 15223-1-2014 Изделия медицинские. Символы, применяемые при маркировании на медицинских изделиях, этикетках и в сопроводительной документации. Часть 1. Основные требования.
- Приказ Минздрава России от 19.01.2017 г №11н «Об утверждении требований к содержанию технической и эксплуатационной документации производителя (изготовителя) медицинских изделий».

СИМВОЛЫ, ПРИМЕНЯЕМЫЕ ПРИ МАРКИРОВКЕ НАБОРА

Символ	Наименование символа	
REF	Номер по каталогу	
IVD	Медицинское изделие для диагностики in vitro	
€	Биологический риск	
\triangle	Осторожно! Обратитесь к инструкции по применению	
X	Температурный диапазон	
(II	Обратитесь к инструкции по применению	
***	Изготовитель	

Дата утверждения инструкции 21 мая 2018 г.

По вопросам, касающимся качества набора, следует обращаться в НПО «РЕНАМ» МБООН «Общество больных гемофилией» по адресу:

125212, г. Москва, ул. Адмирала Макарова, д. 4, стр. 2. тел/факс (499)707-76-30, (495) 225-12-61, e-mail: info@renam.ru