

Дата утверждения инструкции по применению: **16.02.2023**

1 Название изделия

Реагент лизирующий для анализаторов автоматических гематологических 5-Diff для диагностики in vitro (Hematology analyzer lyse (LYC-1/LYD-1)).

Варианты исполнения:

1. Реагент лизирующий LYD-1, 100 мл, в составе:
- Реагент лизирующий LYD-1- 100 мл.
- Инструкция по применению – 1 шт.
2. Реагент лизирующий LYD-1, 200 мл, в составе:
- Реагент лизирующий LYD-1- 200 мл.
- Инструкция по применению – 1 шт.
3. Реагент лизирующий LYC-1, 100 мл, в составе:
- Реагент лизирующий LYC-1- 100 мл.
- Инструкция по применению – 1 шт.
4. Реагент лизирующий LYC-1, 200 мл, в составе:
- Реагент лизирующий LYC-1- 200 мл.
- Инструкция по применению – 1 шт.

Далее сокращённое наименование - изделие или реагент лизирующий, LYD-1, LYC-1.

2 Производитель изделия

Производитель:

Shenzhen Dymind Biotechnology Co., Ltd., («Шэньчжэнь Дайминд Биотекнолоджи Ко., Лтд.»), Китай.

Адрес производителя:

10th Floor, Building B, High-tech Park, Guangqiao Road, Tianliao Community, Yutang Street, Guangming District, Shenzhen, China (10 Флоор, Билдинг Б, Хигх-теч Парк, Гуангкюиао Род, Тианлиао Цоммуниты, Ютанг Стреет, Гуангминг Дистрикт, Шэньчжэнь, Китай).

Место производства:

Shenzhen Dymind Biotechnology Co., Ltd.
Floor 1 & 4, Area A, Building B, Yeming mold industrial park, Genyu Road, Tianliao Community, Yutang subdistrict office, Guangming New District, Shenzhen 518132, P.R. China (Шэньчжэнь Дайминд Биотекнолоджи Ко., Лтд., КНР, 518132, Шэньчжэнь, новый район Гуанмин, офис подрайона Юйтан, микрорайон Тяньляо, улица Гэньюй, Промышленный парк моделей Ехуа, корпус Б, секция А, этажи 1 и 4).

3 Назначение изделия

Изделие предназначено для лизиса (разрушения) эритроцитов для определения гемоглобина или помощи в подсчете лейкоцитов (включая определение субпопуляции лейкоцитов: нейтрофилы, лимфоциты, моноциты, эозинофилы и базофилы) в клинических образцах цельной венозной или капиллярной (антикоагулянт К2ЭДТА) крови человека для совместного применения с автоматическими гематологическими анализаторами 5-Diff для диагностики in vitro. Изделие является вспомогательным средством в диагностике. Медицинское изделие может применяться без ограничений по популяционным и демографическим аспектам (мужчин и женщин).

Область применения

Клиническая лабораторная диагностика.

Показания к применению

Изделие используется в качестве вспомогательного средства для анализа клеток крови и выявления пациентов с различными заболеваниями: простуда, лихорадка, анемия, бактериальная инфекция и вирусная инфекция.

Противопоказания

Не применимо для данного МИ.

Возможные побочные действия при использовании медицинского изделия

Не применимо для данного МИ.

Требования к оператору (пользователю)

Медицинское изделие предназначено для профессионального применения и может использоваться только квалифицированным персоналом в области клинической лабораторной диагностики (медицинским лабораторным техником или врачом клинической лабораторной диагностики).

4 Описание изделия

4.1 Описание изделия

Изделие имеет варианты исполнения из двух видов реагентов лизирующих (Реагент лизирующий LYD-1 и Реагент лизирующий LYC-1), которые отличаются процентным содержанием компонентов состава и находятся в белых флаконах с зеленой крышечкой. Также реагенты лизирующие имеют различные объемы- 100 мл и 200 мл.

На флаконе с изделием имеется RF карта, которая представляет собой пластиковую карту, внутрь которой внедрен специальный микрочип (транспондер). RF-карта производит установку настроек с помощью внесённой в неё информации (название изделия, срок годности в невскрытом состоянии, срок годности после вскрытия, объем изделия, агент(код)) в случае, если на анализаторе отображается ошибка «Недопустимый реагент». RF карта поддерживает следующие модели анализаторов

Реагент лизирующий LYD-1: DF50CRP, DF52CRP, DF53CRP,

Реагент лизирующий LYC-1: DF50, DF51, DF53, DF55, DF56 производства Shenzhen Dymind Biotechnology Co., Ltd., («Шэньчжэнь Дайминд Биотехнологджи Ко., Лтд.»), Китай.

4.2 Компоненты состава изделия

Реагент лизирующий LYD-1 состоит из следующих компонентов: Вода (H₂O), Додецил триметиламмония бромид (C₁₅H₃₄BrN), Натрий фосфорнокислый двузамещенный (Na₂HPO₄), Проклин-300.

Реагент лизирующий LYC-1 состоит из следующих компонентов: Вода (H₂O), Додецил триметиламмония бромид (C₁₅H₃₄BrN), Натрий фосфорнокислый двузамещенный (Na₂HPO₄), Проклин-300.

4.3 Принцип действия

Лизирующий раствор оказывает гемолитическое действие: при добавлении к суспензии разведенной крови вызывает лизис (разрушение) эритроцитов – распад цитоплазматической мембраны и сжатие ее фрагментов в небольшие плотные частицы, не препятствующие подсчету других параметров и перевод различных форм гемоглобина в единую форму. Под действием поверхностно-активных соединений лизирующего раствора лейкоциты в разной степени претерпевают изменения своих размеров («сжимаются»), что позволяет прибору определить их количество и субпопуляции (нейтрофилы, лимфоциты, моноциты, эозинофилы и базофилы).

4.4 Теоретическое обоснование

Общий анализ крови — это совокупность наиболее часто необходимых клинических исследований для оценки проявлений патологических состояний в крови.

Изменения количества лейкоцитов и эритроцитов имеют решающее значение в распознавании определенных заболеваний крови.^[1]

В основном клетки подсчитывают и определяют их размер путем измерения электрического сопротивления, создаваемого частицей, взвешенной в проводящем разбавителе, когда клетка пересекает маленькое отверстие. По мере того, как разбавленная суспензия клеток втягивается через отверстие, прохождение каждой отдельной клетки на мгновение увеличивает сопротивление электрического пути между погруженными электродами, расположенными с каждой стороны отверстия. Импульс изменения напряжения указывает количество клеток, а высота каждого импульса пропорциональна объему вытесненного разбавителя или размеру клетки. Таким образом, можно подсчитать и определить размеры эритроцитов и лейкоцитов.^[2]

Так же метод все чаще используется для определения концентрации гемоглобина в крови.^[3]

Реагент для анализа клеток крови, как обычный элемент клинического скрининга, подходит для анализа клеток крови и выявления пациентов с различными заболеваниями: простуда, лихорадка, анемия, бактериальная инфекция и вирусная инфекция.

5 Характеристики изделия

5.1 Технические характеристики изделия

Таблица 5.1 Технические характеристики Реагента лизирующего LYD-1

Характеристика	Реагент лизирующий LYD-1, 100	Реагент лизирующий LYD-1, 200
	мл	мл
Объем, мл, ±10%	100	200
pH	2.20±0.20	
Масса, г	169,0 ±1,51	258,16 ±3,02
Габариты с крышкой (длина x ширина x высота), мм, ±10%	75 x 40 x 138	75 x 40 x 138
Внешний вид	Бесцветная жидкость без запаха, без частиц, осадка или хлопьев	

Таблица 5.2 Технические характеристики Реагента лизирующего LYC-1

Характеристика	Реагент лизирующий LYC-1, 100	Реагент лизирующий LYC-1, 200
	мл	мл
Объем, мл, ±10%	100	200
pH	2.20±0.20	
Масса, г	169,0 ±1,51	258,16 ±3,02
Габариты с крышкой (длина x ширина x высота), мм, ±10%	75 x 40 x 138	75 x 40 x 138
Внешний вид	Бесцветная жидкость без запаха, без частиц, осадка или хлопьев	

5.2 Функциональные характеристики изделия

5.2.1 Фоновое значение

Фоновое значение: WBC≤0.2×10⁹/л, HGB≤1 г/л.

5.2.2 Точность

Относительное отклонение не превышает: WBC ±5,0%, HGB ±2,5%.

5.2.3 Внутрисерийная прецизионность (повторяемость)

Изделие	Наименование параметра	Диапазон определения	Повторяемость (КВ)
---------	------------------------	----------------------	--------------------

Реагент лизирующий LYD-1	WBC	$(4.0\sim 15.0)\times 10^9/\text{л}$	$\leq 2.0\%$
	HGB	(110–180) г/л	$\leq 1.0\%$
Реагент лизирующий LYC-1	WBC	$(4.0\sim 15.0)\times 10^9/\text{л}$	$\leq 2.0\%$
	HGB	(110–180) г/л	$\leq 1.5\%$

5.2.4 Межсерийная прецизионность (воспроизводимость)

	Наименование параметра	Диапазон определения	КВ
Реагент лизирующий LYD-1	WBC	$(4.0\sim 15.0)\times 10^9/\text{л}$	$\leq 7,5\%$
	HGB	(110–180) г/л	$\leq 1.0\%$
Реагент лизирующий LYC-1	WBC	$(4.0\sim 15.0)\times 10^9/\text{л}$	$\leq 7,5\%$
	HGB	(110–180) г/л	$\leq 1.5\%$

5.2.5 Коэффициент переноса

Коэффициент переноса: $\leq 0.5\%$.

5.2.6 Линейность

Изделие	Наименование параметра	Ед.	Нижний предел	Верхний предел	Критерий соответствия	
					Абсолютное отклонение	Относительное отклонение %
Реагент лизирующий LYD-1	WBC	$10^9/\text{л}$	0.00	100.00	$\leq 0.30\times 10^9/\text{л}$	$\pm 5\%$
			100.01	500.00	/	$\pm 10\%$
	HGB	г/л	0	250	≤ 2 г/л	$\pm 2\%$
Реагент лизирующий LYC-1	WBC	$10^9/\text{л}$	0.00	100.00	$\leq 0.30\times 10^9/\text{л}$	$\pm 5\%$
			100.01	300.00	/	$\pm 10\%$
	HGB	г/л	0	250	≤ 2 г/л	$\pm 2\%$

5.2.7 Сравнение методов

Коэффициент корреляции WBC (лейкоциты) и HGB (гемоглобин) $\geq 0,975$.

Субпопуляции лейкоцитов	Коэффициент корреляции (r)
Neu% Процент нейтрофилов	≥ 0.90
Lym% Процент лимфоцитов	≥ 0.90
Mon% Процент моноцитов	≥ 0.75
Eos% Процент эозинофилов	≥ 0.80
Bas% Процент базофилов	≥ 0.50

5.2.8 Интерференция

Не было выявлено значимой интерференции от билирубина ≤ 433.1 мкмоль/л, триглицеридов ≤ 15.39 ммоль/л. При наличии этих веществ в указанных концентрациях, относительное отклонение в пределах:

WBC	$\pm 15\%$
HGB	$\pm 7.0\%$

6 Комплект поставки

Изделие поставляется в следующей комплектации:

Реагент лизирующий для анализаторов автоматических гематологических 5-Diff для диагностики in vitro (Hematology analyzer lyse (LYC-1/LYD-1)).

Варианты исполнения:

- Реагент лизирующий LYD-1, 100 мл, в составе:
 - Реагент лизирующий LYD-1- 100 мл.
 - Инструкция по применению – 1 шт.
- Реагент лизирующий LYD-1, 200 мл, в составе:
 - Реагент лизирующий LYD-1- 200 мл.
 - Инструкция по применению – 1 шт.
- Реагент лизирующий LYC-1, 100 мл, в составе:
 - Реагент лизирующий LYC-1- 100 мл.
 - Инструкция по применению – 1 шт.
- Реагент лизирующий LYC-1, 200 мл, в составе:
 - Реагент лизирующий LYC-1- 200 мл.
 - Инструкция по применению – 1 шт.

7 Упаковка и маркировка изделия

7.1 Упаковка изделия










Реагент лизирующий во флаконе (флакон является индивидуальной и потребительской упаковкой) в количестве, определяемым договором поставки и инструкция по применению (1шт/трансп.уп) упаковываются в транспортную упаковку, которая представляет собой картонную коробку (из гофрированного картона).

7.2 Маркировка изделия

Оригинальная маркировка флакона с реагентами

Оригинальная маркировка флакона с реагентами содержит следующую информацию и символы:

- Логотип изготовителя;
- Сокращённое наименование изделия;
- Объём реагентов в мл (mL);
- Предупреждения;
- Информацию о компонентах состава;
- Qr код;
- Надпись Made in China;
- Условия хранения и стабильности.

Символ	Наименование символа
	Медицинское изделие для диагностики in vitro
	Использовать до
	Код партии
	Маркировка знаком CE
	Изготовитель
	Уполномоченный представитель в Европейском сообществе
	Обратитесь к инструкции по применению
	Температурный диапазон
	Дата изготовления

RF карта флакона с реагентами содержит следующую информацию:


- Логотип изготовителя;
- Наименование изготовителя;
- Наименование варианта исполнения;
- Наименование «RF Card» RF карта.


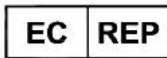

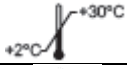



Сертификат на крышке флакона с реагентами содержит следующую информацию:

- Логотип изготовителя;
- Надпись «Certificate of Approval» Сертификат об утверждении;
- Надпись «Quality Inspector: ___» Инспектор качества: ___.

Оригинальная маркировка транспортной упаковки содержит следующую информацию и символы:

- Логотип изготовителя;
- Сокращённое наименование изделия;
- Вариант исполнения;
- Код партии;
- Даты производства и сроки годности;
- Количество потребительских упаковок в транспортной упаковке;
- Надпись «Made in China» (Сделано в Китае).



Символ	Наименование символа
	Маркировка знаком CE

	Изготовитель
	Уполномоченный представитель в Европейском сообществе
	Обратитесь к инструкции по применению
	Температурный диапазон
	Вверх
	Изделие для in vitro диагностики
	Осторожно. Хрупкое

На флакон с реагентами нанесен стикер на русском языке

Стикер содержит следующую информацию и символы:


- Полное и сокращённое наименование изделия;
- Вариант исполнения;
- Состав изделия;
- Надпись «Информацию на стикере считать приоритетной»;
- Надпись «Код партии, срок годности, условия хранения и остальные графические символы указаны на оригинальной маркировке»;
- Надпись «Только для диагностики in vitro»;
- Надпись «Для профессионального применения»;
- Номер регистрационного удостоверения;
- Информацию об уполномоченном представителе производителя.

Символ	Наименование символов
	Обратитесь к инструкции по применению
	Изготовитель

На транспортную упаковку нанесен стикер на русском языке

Стикер содержит следующую информацию и символы:

- полное и сокращённое наименование изделия;
- информация о массе нетто и брутто;
- информация о массе нетто потребительской упаковки (в зависимости от варианта исполнения);
- информацию о габаритных размерах транспортной упаковки (длина, ширина, высота);
- Надпись «Код партии, срок годности, условия хранения, информацию о числе единиц потребительских упаковок в транспортной упаковке и остальные графические символы указаны на оригинальной маркировке».

Символ	Наименование символов
	Изготовитель

8. Условия транспортирования, хранения, эксплуатации, стабильность

Заявленный срок годности – 24 месяца.

Условия хранения и эксплуатации

После истечения срока годности изделие использовать запрещено.

Изделие стабильно до истечения срока годности, указанного на этикетке, при хранении в невскрытом виде, вдали от прямого солнечного света при температуре от 2 °С до 30 °С. Срок хранения невскрытого изделия 24 месяца.

После вскрытия хранить при температуре 15–30 °С не более 60 дней.

Изделия, хранившиеся с нарушением регламентированного режима, применению не подлежат.

Условия транспортирования

Изделие может транспортироваться всеми видами крытого транспорта при обеспечении температуры транспортирования от 2 до 30 °С в течение 15 дней.

Изделия, транспортированные с нарушением температурного режима, применению не подлежат.

9. Использование изделия

9.1 Необходимые материалы для проведения анализа

Реагент лизирующий LYD-1:

- Анализатор 5-Diff автоматический гематологический для диагностики in vitro, варианты исполнения **DF50CRP, DF52CRP, DF53CRP**, производства Shenzhen Dymind Biotechnology Co., Ltd., («Шэньчжэнь Дайминд Биотекнолоджи Ко., Лтд.»), Китай;

- Реагент лизирующий для анализатора автоматического гематологического 5-Diff для диагностики in vitro (Hematology analyzer lyse (LYC-2/ LYD-2)), вариант исполнения **LYD-2**, производства Shenzhen Dymind Biotechnology Co., Ltd., («Шэньчжэнь Дайминд Биотекнолоджи Ко., Лтд.»), Китай;

- Разбавитель изотонический для анализаторов автоматических гематологических 3-Diff /5-Diff для диагностики in vitro (Hematology Analyzer Diluent), вариант исполнения **DIL-C**, производства Shenzhen Dymind Biotechnology Co., Ltd., («Шэньчжэнь Дайминд Биотекнолоджи Ко., Лтд.»), Китай;

- Реагент промывочный (CLE-P Cleanser) для автоматических гематологических анализаторов 3-Diff и 5-Diff для диагностики in vitro, производства Shenzhen Dymind Biotechnology Co., Ltd., («Шэньчжэнь Дайминд Биотекнолоджи Ко., Лтд.»), Китай.

Реагент лизирующий LYC-1:

- Анализатор 5-Diff автоматический гематологический для диагностики in vitro, варианты исполнения **DF50, DF51, DF53, DF55, DF56**, производства Shenzhen Dymind Biotechnology Co., Ltd., («Шэньчжэнь Дайминд Биотекнолоджи Ко., Лтд.»), Китай;

- Реагент лизирующий для анализатора автоматического гематологического 5-Diff для диагностики in vitro (Hematology analyzer lyse (LYC-2/ LYD-2)), вариант исполнения **LYC-2**, производства Shenzhen Dymind Biotechnology Co., Ltd., («Шэньчжэнь Дайминд Биотекнолоджи Ко., Лтд.»), Китай;

- Разбавитель изотонический для анализаторов автоматических гематологических 3-Diff /5-Diff для диагностики in vitro (Hematology Analyzer Diluent), вариант исполнения **DIL-C**, производства Shenzhen Dymind Biotechnology Co., Ltd., («Шэньчжэнь Дайминд Биотекнолоджи Ко., Лтд.»), Китай.

- Реагент промывочный (CLE-P Cleanser) для автоматических гематологических анализаторов 3-Diff и 5-Diff для диагностики in vitro, производства Shenzhen Dymind Biotechnology Co., Ltd., («Шэньчжэнь Дайминд Биотекнолоджи Ко., Лтд.»), Китай.

Также вместе с изделиями используются:

- Контроль гематологический (Hematology Control) для контроля качества количественного определения параметров клеток крови в клиническом образце на автоматических гематологических анализаторах 5-Diff для диагностики in vitro, варианты исполнения: Н (1×3,0 мл), Н (2×3,0 мл), Н (3×3,0 мл), N (1×3,0 мл), N (2×3,0 мл), N (3×3,0 мл), L (1×3,0 мл), L (2×3,0 мл), L (3×3,0 мл), производства Shenzhen Dymind Biotechnology Co., Ltd., («Шэньчжэнь Дайминд Биотекнолоджи Ко., Лтд.»), Китай;

- Калибратор гематологический (Hematology Calibrator) для количественного определения параметров клеток крови в клиническом образце на автоматических гематологических анализаторах 5-Diff для диагностики in vitro, варианты исполнения: 1×3,0 мл, 2×3,0 мл, 3×3,0 мл, производства Shenzhen Dymind Biotechnology Co., Ltd., («Шэньчжэнь Дайминд Биотекнолоджи Ко., Лтд.»), Китай.

Примечание: для более подробной информации касательно дополнительных необходимых материалов обращайтесь к соответствующим инструкциям по применению и руководствам по эксплуатации изделий, используемых в работе.

9.2 Сбор и подготовка материалов для исследования

Для данного теста рекомендуется использовать образцы цельной венозной или капиллярной крови, собранные в пробирки с К2ЭДТА.

Для классификации лейкоцитов, хранить используемые образцы цельной крови необходимо при комнатной температуре и анализировать их в течение 8-ми часов после сбора. Если отсутствует необходимость в анализе лейкоцитов и среднего объема эритроцитов, хранить образцы можно в холодильнике (2°C - 8°C) в течение 24-х часов. Перед анализом образцы следует довести до комнатной температуры в течении, по меньшей мере, 30-ти минут и хорошо встряхнуть для равномерного перемешивания.

Пробирка с собранным образцом капиллярной крови должна быть помещена строго вертикально (не под углом или вверх дном). Иначе, внутренняя стенка пробирки может окраситься избыточным количеством образца, который станет непригодным для анализа. Кроме того, это может вызвать неравномерное смешение образцов и недостоверные результаты анализов. Анализировать образцы капиллярной цельной крови желательно в период от 3-х минут до 2-х часов после их сбора.

Чтобы гарантировать точность анализа, убедитесь, что взято не менее 100 мкл капиллярной крови и не менее 0,5 мл венозной крови (не включая мёртвый объём пробирок).

9.3 Последовательность этапов проведения анализа

1. Перед началом работы следует ознакомиться с руководством по эксплуатации используемого анализатора, а также с инструкциями изделий, используемых в работе.

2. Выдержите изделие до достижения комнатной температуры 15 °C ~ 30 °C.

3. Снимите оригинальную крышку с флакона, вставьте соответствующую трубку анализатора во флакон с реагентом согласно цветовому соответствию между крышкой флакона с реагентом и сборочным стыком крышки флакона анализатора.

4. Проведите испытание фонового значения, чтобы убедиться, что измеренное значение находится в границах фонового значения.

5. Выполните анализ образца в соответствии с процедурой анализа образца, описанной в руководстве по эксплуатации используемого анализатора.

Расходуемый объем образца для проведения одного анализа составляет 50 мкл (не включая мёртвый объём пробирок).

9.4 Калибровка

1. Извлеките калибратор из холодильника и выдержите до достижения комнатной температуры 15 °С ~ 30 °С (не менее 15 минут).

2. Перемешайте калибратор вручную (не перемешивайте на механической лабораторной мешалке):

а) держите пробирку горизонтально между ладонями рук. Покатайте пробирку вперед-назад в течение 20~30 секунд; периодически переворачивайте пробирку. Тщательно перемешайте, но не взбалтывайте.

б) Повторяйте шаг а) до тех пор, пока эритроциты не будут полностью размешаны.

ПРИМЕЧАНИЯ:

- Для пробирок, хранящихся в течение длительного времени, может потребоваться дополнительное перемешивание;

- Перемешайте аккуратно, чтобы избежать разрыва клеток и / или образования пузырьков.

в) Непосредственно перед отбором калибратора осторожно переверните пробирку 8~10 раз.

3. Проведите калибровку в соответствии с процедурой калибровки, описанной в руководстве по эксплуатации используемого анализатора.

4. Сравните среднее значение для каждого параметра с присвоенным значением.

> Если разница находится в пределах допустимого отклонения, калибровка не требуется.

Завершение испытания.

> Если разница находится за пределами допустимого отклонения, может потребоваться калибровка.

Выполните калибровку, а затем перейдите к следующему шагу.

5. Проверьте результаты калибровки.

Проведите анализ калибровки 5 раз в главном интерфейсе анализатора. Средние значения должны находиться в пределах допустимого отклонения.

6. После отбора калибратора тщательно протрите ободок пробирки и внутреннюю часть крышки безворсовой тканью. Закрутите крышку на пробирку, убедившись, что она плотно прилегает. Поместите пробирку обратно в холодильник.

Калибровку необходимо выполнять только в следующих случаях:

- При первом использовании анализатора.

- При возобновлении использования анализатора после длительного хранения.

- Результаты контроля качества указывают на наличие возможной неполадки.

ПРИМЕЧАНИЕ:

- Перед использованием полученных результатов в качестве достоверных, необходимо выполнить калибровку 5 главных параметров клеток крови.

- В лабораториях, проводящих стандартные исследования, калибровка должна выполняться не реже одного раза в шесть месяцев.

9.5 Контроль качества

1. Извлеките контроль из холодильника и выдержите до достижения комнатной температуры 15~30°C (не менее 15 минут).

2. Перемешайте контроль вручную (не перемешивайте на механической лабораторной мешалке, весь процесс перемешивания должен занимать 30–60 секунд):

а) держите пробирку горизонтально между ладонями рук. Покатайте пробирку вперед-назад в течение 20~30 секунд; периодически переворачивайте пробирку. Тщательно перемешайте, но не взбалтывайте.

б) Повторяйте шаг а) до тех пор, пока эритроциты не будут полностью размешаны.

ПРИМЕЧАНИЕ:

- Для пробирок, хранящихся в течение длительного времени, может потребоваться дополнительное перемешивание;

- Перемешайте аккуратно, чтобы избежать разрыва клеток и / или образования пузырьков.

в) Непосредственно перед отбором контроля осторожно переверните пробирку 8~10 раз.

3. Проведите контроль качества в соответствии с процедурой контроля качества, описанной в руководстве по эксплуатации используемого анализатора.

4. После отбора контроля тщательно протрите ободок пробирки и внутреннюю часть крышки безворсовой тканью. Закрутите крышку на пробирку, убедившись, что она плотно прилегает. Поместите пробирку обратно в холодильник.

Контроль качества проводится:

Рекомендуется ежедневно запускать процедуру КК (Контроля Качества) с контролями низкого, среднего и высокого уровня. Новая партия контроля подлежит анализу параллельно с текущей партией до истечения срока годности. Для этого на протяжении пяти дней дважды в день выполняйте обработку новой партии контроля при помощи любого пустого файла КК. Файлы КК позволяют вычислять среднее, стандартное отклонение и коэффициент вариации для каждого выбранного параметра. Вычисляемые анализатором результаты должны быть в пределах ожидаемых диапазонов, рекомендованных изготовителем.

9.6 Вычисление результатов

Анализатор автоматически рассчитывает количество лейкоцитов (WBC) и гемоглобина (HGB) с использованием определенного алгоритма, и единица измерения результата: WBC - $10^9/л$; HGB - г/л.

9.7 Ожидаемые значения

Параметр	Ед.	Общее	Муж	Жен	Дети	Новорожденные
----------	-----	-------	-----	-----	------	---------------

WBC	10 ⁹ /л	3.50	9.50	3.50	9.50	3.50	9.50	4.00	12.00	4.00	20.00
HGB	г/л	115	175	130	175	115	150	120	160	170	200

Примечание: Рекомендовано, чтобы каждая лаборатория формулировала свой собственный диапазон измерений в соответствии с текущей ситуацией.

9.8 Интерпретация результатов

При интерпретации результатов следует учитывать общую клиническую ситуацию пациента, включая симптомы, историю болезни и другие соответствующие данные и информацию.

9.9 Ограничения

- Результаты тестирования используются только для клинической справки и не могут использоваться как основание для диагностики или исключения заболевания.

9.10 Предупреждения и меры предосторожности

- 1) Использовать изделие только для диагностики in vitro.
- 2) Только для профессионального применения.
- 3) Использовать строго в соответствии с инструкцией по применению.
- 4) Не используйте изделие с истекшим сроком годности или поврежденной упаковкой.
- 5) Необходимо соблюдать правила обращения с реагентами и правила техники безопасности.
- 6) Результаты испытания могут быть сомнительными, если: срок годности реагента истек или реагент непригоден; реагент загрязнен пылью, находящейся в воздухе; обработка образца проходила не в стерильных условиях; реагент смешивался или применялся со сторонними реагентами.

7) После доставки проверьте внешнюю упаковку. Если она повреждена, и жидкость протекла, не используйте такой реагент. При отсутствии протекания проведите тест на контроль качества перед применением анализатора, чтобы убедиться, что система детекции работает нормально.

8) Использованные компоненты изделия следует утилизировать в соответствии с правилами безопасности, установленными СанПином.

9) Не вдыхать. В случае вдыхания немедленно проконсультируйтесь с врачом. Избегайте попадания на кожу или в глаза. В случае контакта с кожей, немедленно промойте пораженный участок большим количеством воды. В случае попадания в глаза, немедленно промойте пораженный участок большим количеством воды и обратитесь за медицинской помощью.

9.11 Диапазон отображения измерений

WBC - (0,00–999,99)×10⁹/л

HGB - (0–999) г/л

9.12 Ограничения, связанные с пробой

Непригодными для исследования являются образцы биоматериала:

- немаркированные или несущие неверную (нечитаемую) маркировку;
- с не указанными датой и временем получения материала;
- хранившиеся и транспортировавшиеся с нарушением требований, установленных для данного типа биологического материала;
- с нарушенной целостностью и/или герметичностью пробирок;
- содержащие микросгустки;
- имеющие следы гемолиза;
- имеющие пузырьки или пену;
- содержащие слишком малый объем.

10. Сведения об утилизации изделия

Чтобы избежать возможного загрязнения окружающей среды, изделие с истекшим сроком годности, отходы использованных реагентов, а также в случае видимых повреждений индивидуальной упаковки, изделие должно утилизироваться в соответствии с СанПиН 2.1.3684-21 для отходов класса Б (эпидемиологически опасные отходы).

11. Претензии по качеству

Адрес для приема рекламаций:

Общество с ограниченной ответственностью «Компания «БиВи»;

Адрес: 129085, г. Москва, Проспект Мира, дом 101, стр 1, пом 17;

Телефон: +7(499)2816768

Адрес электронной почты: info@beawire.com

12. Соответствие стандартам Российской Федерации

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 ИСО 18113-2–2015 «Медицинские изделия для диагностики in vitro. Информация, предоставляемая изготовителем (маркировка). Часть 2. Реагенты для диагностики in vitro для профессионального применения»;

ГОСТ Р ИСО 15223-1–2020 «Изделия медицинские. Символы, применяемые при маркировании на медицинских изделиях, этикетках и в сопроводительной документации. Часть 1. Основные требования»;

ГОСТ Р ИСО 23640–2015 «Изделия медицинские для диагностики in vitro. Оценка стабильности реагентов для диагностики in vitro».

ГОСТ ISO 14971-2021 «Изделия медицинские. Применение менеджмента риска к медицинским изделиям»;
ГОСТ Р 51352–2013 «Медицинские изделия для диагностики ин витро. Методы испытаний».

Список литературы

1. Александр Крац, Шу-хи Ли, Джина Зини, Юрген А. Ридл, Мина Хур. Анализаторы цифровой морфологии в гематологии: обзор и рекомендации ICSH. Int J Lab Гематол. 2019;41:437–447.
2. Роберт А. Шёнтаг, доктор медицины. Гематологические анализаторы. Клиники лабораторной медицины- Vol. 8, № 4, 1988: 653-673.
3. Ван Кампен Э.Дж., Зейлстра В.Г. Спектрофотометрия гемоглобина и производных гемоглобина. Adv Clin Chem 1983; 23:199–257.