РФМК-ТЕСТ

Код ПГ-12, ПГ-12/1, ПГ-12/2



ИНСТРУКЦИЯ

по применению медицинского изделия для диагностики in vitro «Набор реагентов для экспресс-определения растворимых фибрин-мономерных комплексов в плазме крови о-фенантролиновым методом (РФМК-тест) по ТУ 21.20.23-067-05595541-2020»

НАЗНАЧЕНИЕ

Предназначенное применение. Медицинское изделие для диагностики in vitro «Набор реагентов для экспресс-определения растворимых фибрин-мономерных плазме крови о-фенантролиновым методом (РФМК-тест) по ТУ 21.20.23-067-05595541-2020» (сокращенное наименование – «РФМК-тест») предназначено для качественного экспресс-определения растворимых фибрин-мономерных комплексов (РФМК) в плазме крови методом агглютинации под действием о-фенантролина [1,2].

Предназначенный пользователь. Определение РФМК фенантролиновым методом с помощью набора РФМК-тест может проводить врач-лаборант или фельдшер-лаборант. Набор предназначен только для профессионального прим в клинической лабораторной диагностике.

Диагностическая роль. Поддержка диагностики нарушений свертываемости крови и состояния гемостаза. О-фенантролиновый метод диагностическое значение, так как РФМК являются маркерами тромбинемии как одного из основных признаков диссеминированного внутрисосудистого свертывания (ДВС-синдрома), а также тромбозов и эмболий. Метод позволяет проводить динамический контроль содержания РФМК в плазме крови пациентов, в том числе при проведении антикоагулянтной терапии [2].

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

НАУЧНАЯ ОБОСНОВАННОСТЬ АНАЛИТА

Конечным результатом свертывания крови является вызываемая тромбином трансформация фибриногена в фибрин, происходящая в несколько этапов. При внутрисосудистом свертывании крови процесс трансформации фибриногена в фибрин ограничивается на промежуточном этапе, а в кровотоке начинают циркулировать продукты деградации фибрина. Соединяясь с мономерами фибрина, фибриногеном, они образуют растворимые комплексы РФМК. Обнаружение в сосудистом русле РФМК указывает на присутствии в кровотоке активных белков – тромбина и плазмина, что свидетельствует о нарушении свертывания крови.

ХАРАКТЕРИСТИКА НАБОРА

Состав набора

Набор РМФК-тест поставляется в трех вариантах исполнения

Вариант исполнения 1:

- О-фенантролин, сухой 100 мг/флакон 4 флакона;
- Положительный контроль, лиофильно высушенный объем после восстановления 1,0 мл/флакон – 1 флакон;
- Отрицательный контроль, лиофильно высушенный объем после восстановления 1,0 мл/флакон 1 флакон.

Номер по каталогу производителя - ПГ-12.

Вариант исполнения 2:

- О-фенантролин, лиофильно высушенный объем после восстановления 5,0 мл/флакон 4 флакона;
- Положительный контроль, лиофильно высушенный объем после восстановления 1,0 мл/флакон – 1 флакон;
- Отрицательный контроль, лиофильно высушенный объем после восстановления 1,0 мл/флакон 1 флакон.

Номер по каталогу производителя - $\Pi\Gamma$ -12/1.

Вариант исполнения 3:

- О-фенантролин, лиофильно высушенный объем после восстановления 3,0 мл/флакон 4 флакона;
- Положительный контроль, лиофильно высушенный объем после восстановления 1,0 мл/флакон - 1 флакон;
- Отрицательный контроль, лиофильно высушенный объем после восстановления 1,0 мл/флакон - 1 флакон.

Номер по каталогу производителя - ПГ-12/2

В варианте исполнения 1 все компоненты набора РФМК-тест расфасованы в стеклянные флаконы, укупоренные резиновыми пробками и обжатые алюминиевыми колпачками.

В вариантах исполнения 2 и 3 все компоненты набора РФМК-тест расфасованы в стеклянные флаконы, укупоренные резиновыми пробками, пластмассовыми крышками. с завинчивающимися

Положительный контроль представляет собой лиофильно высушенную плазму человека, полученную пулированием донорской плазмы, с добавлением РФМК, стабилизированную HEPES-буфером. Отрицательный контроль лиофильно высушенную плазму крови человека, полученную пулированием донорской плазмы, стабилизированную HEPES-буфером.

Комплект поставки

РФМК-тест, в вариантах исполнения;

инструкция по применению;

паспорт медицинского изделия

Число анализируемых проб биологического материала

Набор РФМК-тест предназначен для проведения 400 определений РФМК (вариант исполнения 1); 200 определений РФМК (вариант исполнения 2); 120 определений РФМК (вариант исполнения 3) при расходе 100 мкл раствора о-фенантролина на один анализ.

Принцип метода

Метод основан на оценке времени появления в исследуемой плазме хлопьев фибрина после добавления в нее о-фенантролина. Время их образования зависит от концентрации

АНАЛИТИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ

Время появления хлопьев фибрина

После добавления о-фенантролина к положительному контролю время образования хлопьев фибрина составляет не более 10 секунд. После добавления о-фенантролина к отрицательному контролю хлопья отсутствуют в течение не менее 120 секунд.

Чувствительность

Минимальная концентрация РФМК, определяемая набором РФМК-тест, составляет $3.5 \cdot 10^{-2}$ г/л [2].

Диапазон определяемых концентраций РФМК

С помощью набора РФМК-тест можно определить концентрацию РМФК в диапазоне от 3,5 до 28·10-2 г/л [2]. Таблица перевода результатов определения времени образования хлопьев в концентрацию РМФК в плазме крови приведена в разделе «Интерпретация

Значения концентраций РФМК, соответствующие нормальным В нормальной плазме крови концентрация РМФК составляет от $3 \cdot 10^{-2}$ до $4 \cdot 10^{-2}$ г/л [2].

Влияние потенциально интерферирующих веществ

Следующие вещества не влияют на правильность определения РФМК: триглицериды в концентрации до 6 г/л. При превышении указанной концентрации возможно получение ложно завышенных результатов определения РФМК.

Ограничения метода

Клиническая диагностика не должна основываться только на результатах, полученных с помощью набора РФМК-тест. При постановке диагноза должны быть рассмотрены клинические симптомы и другая значимая тестовая информация.

МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

РФМК-тест предназначен только для диагностики in vitro.

Класс потенциального риска применения набора - 2а.

Набор РФМК-тест не является источником опасных излучений и не представляет рисков, связанных с возможностью взрыва и возгорания.

При работе с набором и образцами крови следует соблюдать правила, описанные в следующих документах: «Санитарно-эпидемиологические требования к организациям, осуществляющим медицинскую деятельность» (СанПиН 2.1.3. 2630-10 от Санитарно-эпидемиологические правила «Профилактика ВИЧ-инфекции» (СП 3.1.5. 2826 от 11.01.2011).

🕏 В состав набора РФМК-тест входят отрицательный и положительный контроли, полученные 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.

При работе с набором РФМК-тест следует надевать защитную одежду (халат) и перчатки медицинские диагностические одноразовые, так как реагент используют при работе с образцами крови человека, которые следует рассматривать как потенциально инфицированные, способные длительное время сохранять и передавать ВИЧ, вирусы гепатита или любой другой возбудитель вирусных инфекций.

 ${ ilde{\mathbb A}}$ О-фенантролин, входящий в состав набора РФМК-тест, токсичен при проглатыва Не принимать пищу, не пить и не курить в процессе работы с реагентом. При случайном проглатывании следует прополоскать рот и немедленно обратиться в токсикологический центр или к врачу. О-фенантролин является токсичным для водной флоры и фауны с долговременными последствиями. Не сливать раствор о-фенантролина в водопроводные

ОБОРУДОВАНИЕ И МАТЕРИАЛЫ

- Центрифуга лабораторная;весы аналитические;
- секундомер;
- лампа с направленным лучом света;
- лупа с увеличением до 5 раз;
- дозатор одноканальный переменного объема вместимостью от 100 до 1000 мкл:
- наконечники для дозатора объемом от 100 до 1000 мкл;
- пробирки пластиковые;
- пробирки стеклянные вместимостью 10 мл;
- вакуумные системы для взятия крови с 3,2% 3-х замещенным цитратом натрия 2водным (0.109 моль/л):
- вода дистиллированная
- перчатки медицинские диагностические одноразовые.

АНАЛИЗИРУЕМЫЕ ОБРАЗЦЫ

Вид анализируемого биологического материала

Набор РФМК-тест предназначен для определения концентрации РФМК в плазме крови человека. Образцы плазмы крови для анализа не должны быть гемолизированы, содержать сгустки, примесь эритроцитов, не должны контактировать со стеклянной

Процедура получения биологического материала

Венозную кровь отобрать в пластиковую пробирку с 3,8% (0,109 моль/л) 5,5-водным цитратом натрия в соотношении 9:1 или в вакуумные системы для взятия крови с 3,2% (0,109 моль/л) 2-водным цитратом натрия, центрифугировать при комнатной температуре от плюс 18 до плюс 25°C в течение 15 мин при 3000 об/мин (1200 q).

Условия хранения биологического материала

Время хранения исследуемой плазмы до анализа - не более 2 ч при комнатной температуре от плюс 18 до плюс 25° С и не более 4 часов при температуре от плюс 2 до плюс 8°С. Замораживание плазмы не допускается.

Ограничения по использованию биологического материала

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

ПОДГОТОВКА РЕАГЕНТОВ ДЛЯ ИССЛЕДОВАНИЯ

Раствор о-фенантролина

Для варианта исполнения 1 взвесить на аналитических весах 78 мг порошкообразного офенантролина и растворить в 10 мл дистиллированной воды при комнатной температуре и осторожном покачивании. Для вариантов исполнения 2 и 3 растворить при комнатной температуре содержимое флакона в 5,0 или 3,0 мл дистиллированной воды, соответственно. Время растворения о-фенантролина во всех случаях должно составлять не более 3 минут. Перед использованием раствор о-фенантролина нужно выдержать при комнатной температуре в течение 20 минут.

Положительный контроль

Внести во флакон 1,0 мл дистиллированной воды и растворить при комнатной температуре и осторожном покачивании. Время растворения лиофильно высушенного реагента в дистиллированной воде при комнатной температуре – не более 3 минут. Раствор готов к проведению анализа через 15 минут после приготовления.

Отрицательный контроль

Внести во флакон 1,0 мл дистиллированной воды и растворить при комнатной температуре и осторожном покачивании. Время растворения лиофильно высушенного реагента в дистиллированной воде при комнатной температуре - не более 3 минут. Раствор готов к проведению анализа через 15 минут после приготовления.

ПРОВЕДЕНИЕ ИССЛЕДОВАНИЯ

Для проведения анализа необходимо использовать стеклянные пробирки.

Внести в пробирку	Объем, мкл
Раствор одного из контролей или исследуемая плазма	100
Рабочий раствор о-фенантролина	100

После внесения немедленно включить секундомер.

РЕГИСТРАЦИЯ РЕЗУЛЬТАТОВ

В проходящем свете на темном фоне при непрерывном покачивании пробирки регистрируют время от момента добавления о-фенантролина до начала появления первых хлопьев фибрина (для удобства наблюдения можно воспользоваться лупой).

ИНТЕРПРЕТАЦИЯ РЕЗУЛЬТАТОВ

Качественная оценка

В положительном контроле регистрируют появление «снежной бури» в течение первых 10 секунд после добавления о-фенантролина. В отрицательном контроле не должно наблюдаться появление хлопьев в течение первых 120 секунд после добавления о-

Появление в исследуемой плазме хорошо видимых хлопьев в течение первых 120 секунд свидетельствует о наличии в ней РМФК.

Количественная оценка

При анализе исследуемой плазмы регистрируют время от момента добавления офенантролина до начала появления первых хлопьев фибрина.

Количество РФМК может быть оценено по таблице перевода результатов времени появления хлопьев (c) в концентрацию РФМК ($\Gamma/\Lambda \cdot 10^{-2}$) [2].

HONDSTORINST SOTOTIBOD (C) b kongempagino i wi ik	(1//1 10) [2].	
Время, с	Концентрация РФМК, г/л·10 ⁻²	Время, с	Концентрация РФМК, г/л·10 ⁻²
5-6	28,0	21-23	10,0
7	26,0	24-25	9,0
8	24,0	26	8,5
9	22,0	27-28	8,0
10	21,0	29-31	7,5
11	19,0	32-33	7,0
12	17,0	34-36	6,5
13	16,0	37-40	6,0
14	15,0	41-45	5,5
15	14,0	46-54	5,0
16	13,0	55-69	4,5
17-18	12,0	70-87	4,0
19-20	11,0	88-120	3,5

Повышение концентрации РФМК характерно для активации свертывания крови. Чем выше концентрация РФМК, тем выше риск внутрисосудистого тромбообразования.

КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА

При проведении каждой серии анализов необходимо использовать положительный и отрицательный контроли, которые должны быть исследованы по той же схеме, что и плазма пациентов.

Наличие агглютинации с отрицательным контролем и отсутствие агглютинации с положительным контролем указывает на непригодность набора РФМК-тест.

ТРАНСПОРТИРОВАНИЕ И ХРАНЕНИЕ

Срок годности набора РФМК-тест - 24 месяца. Не использовать набор после истечения

РФМК-тест стабилен в течение всего срока годности при условии хранения в укупоренном виде в холодильнике при температуре от плюс 2 до плюс 8°C. Допускается хранение набора при температуре до 25°C не более 10 суток. Замораживание допускается.

Изделия, хранившиеся с нарушением регламентированного режима, применению не

Растворенные компоненты набора следует хранить в плотно укупоренном состоянии.

СТАБИЛЬНОСТЬ ПРИГОТОВЛЕННЫХ РЕАГЕНТОВ

Реагент	Температура хранение, °С, в диапазоне			
	плюс 2 - плюс 8	плюс 18 - плюс 25	минус 18 - минус 20	
О-фенантролин	30 суток	30 суток	-	
Положительный	4 часа	2 часа	2 месяца	
контроль				
Отрицательный	4 часа	2 часа	2 месяца	
контроль				

Раствор о-фенантролина, изменивший окраску на розовый цвет, применению не

Допускается дробное использование положительного и отрицательного контролей из набора РФМК-тест 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 наборов должно осуществляться при температуре от плюс 2 до плюс

8°C в термоконтейнерах, содержащих хладоэлементы, или в авторефрижераторах с использованием термоиндикаторов в соответствии с правилами перевозок, действующими на данном виде транспорта. Допускается транспортирование наборов при температуре до плюс 25°C не более 10 суток. Замораживание допускается.

ГАРАНТИИ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

Предприятие-изготовитель гарантирует соответствие набора РФМК-тест требованиям ТУ при соблюдении условий транспортирования, хранения и применения, установленных настоящими ТУ.

УТИЛИЗАЦИЯ 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 РФМК-тест с использованием образцов плазмы крови пациентов относятся к

соответствии с СанПиН 2.1.7.2790-10 наборы РФМК-тест, не подлежащие использованию, и с истекшим сроком годности относятся к отходам класса Б.

Отходы класса Б 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 тилизации.

Вывоз отходов осуществляется специализированными организациями для дальнейшей передачи в организации, имеющие соответствующую лицензию, с целью последующего уничтожения на специально оборудованных площадках в соответствии с требованиями, предусмотренными существующими Федеральными законами и с соблюдением обязательных требований по охране окружающей среды.

ЛИТЕРАТУРА

Алан, Г.Б. Клиническое руководство Тица по лабораторным тестам / Г.Б. Алан. – М.: Лабора, 2013. – 1280 с.

Баркаган, З.С. Диагностика и контролируемая терапия нарушения гемостаза / З.С. Баркаган, А.П. Момот. - М.: Ньюдиамед, 2008. - 292 с.

ПЕРЕЧЕНЬ НАЦИОНАЛЬНЫХ СТАНДАРТОВ, ПРИМЕНЯЕМЫХ ПРОИЗВОДИТЕЛЕМ медицинского изделия

- ГОСТ Р 51088-2013. Медицинские изделия для диагностики in vitro. Реагенты, наборы реагентов, тест-системы, контрольные материалы, питательные среды. Требования к
- изделиям и поддерживающей документации. ГОСТ Р ИСО 15223-1-2014 Изделия медицинские. Символы, применяемые при маркировании на медицинских изделиях, этикетках и в сопроводительной документации. Часть 1. Основные требования.
- ГОСТ Р ИСО 18113-1-2015 Медицинские изделия для диагностики in vitro. Информация, предоставляемая изготовителем (маркировка). Часть 1. Термины, определения и общие
- 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 51352-2013 Медицинские изделия для диагностики іп vitro. Методы испытаний.
- ГОСТ Р ИСО 23640-2015 Изделия медицинские для диагностики in vitro. Оценка стабильности реагентов для диагностики in vitro.
- ГОСТ 15.309-98 Система разработки и постановки продукции на производство. Испытания и приемка выпускаемой продукции. Основные положения. – ГОСТ Р 15.013-2016 Система разработки и постановки продукции на производство.
- ГОСТ Р EH 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.
- 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 Осторожно! Обратитесь к инструкции по применению Температурный диапазон Обратитесь к инструкции по применению Содержимого достаточно для проведения n-количества тестов Изготовитель

Дата утверждения инструкции 04 сентября 2020 г.

По вопросам, касающимся качества набора, спелует обращаться в НПО «РЕНАМ» МБООИ «Общество больных гемофилией» по адресу: 125212, г. Москва, ул. Адмирала Макарова, д. 4, стр. 2. Тел (804)333-22-61, (495) 225-12-61, e-mail: <u>info@renam.ru</u>, сайт <u>www.renam.ru</u>