

MAGLUMI™ 2019-nCoV IgG (CLIA)

НАЗНАЧЕНИЕ

Данный набор предназначен для качественного определения IgM к новой коронавирусной инфекции (2019-nCoV IgM) в сыворотке и плазме крови человека методом иммунохемилюминесцентного анализа in vitro с использованием полностью автоматического иммунохемилюминесцентного анализатора серии MAGLUMI (в т. ч. Maglumi 600/800/1000/1000 Plus/2000/2000 Plus/4000/4000 Plus).

КРАТКОЕ ОПИСАНИЕ И ПОЯСНЕНИЕ ПРИНЦИПА АНАЛИЗА

Новый коронавирус (2019-nCoV), относящийся к роду бетакоронавирусов, вызвал эпидемию острого респираторного синдрома у населения Ухани¹. У него имеется оболочка, частицы круглые или овальные, часто полиморфные, диаметром 60 ~ 140 нм. Его генетические характеристики значительно отличаются от SARS-CoV и MERS-CoV. Текущие исследования показывают, что он более чем на 85% гомологичен SARS-подобному коронавирусу летучих мышей (bat-SL-CoVZC45)².

2019-nCoV в основном передается воздушно-капельным и контактным путем. Главными источниками заражения являются пациенты с пневмонией, вызванной новой коронавирусной инфекцией².

Исследования показали, что в сыворотке крови обнаруживаются IgM и IgG к вирусу³. После инфицирования 2019-nCoV, его антиген стимулирует появление соответствующих антител в крови. Из них IgM к 2019-nCoV появляется раньше, в большинстве случаев через 3-5 дней после появления симптомов², после чего титр IgM к 2019-nCoV снижается, а IgG к 2019-nCoV стремительно растет. Титр IgG во время фазы выздоровления возрастает в 4 и более раз по сравнению с острой фазой².

Этот набор предназначен для вспомогательной диагностики инфекции 2019-nCoV.

7 января 2020 ВОЗ назвала вирус 2019-nCoV, официальное название было озвучено Международным комитетом по таксономии вирусов (ICTV) 11 февраля 2020: Коронавирус 2, вызывающий тяжелый острый респираторный синдром (SARS-CoV-2). В этот же день генеральный директор ВОЗ Тедрос Адханом Гебрейесус объявил, что пневмония, вызванная SARS-CoV-2, официально будет называться "COVID-19".

ПРИНЦИП ПРОВЕДЕНИЯ АНАЛИЗА

Тест MAGLUMI 2019-nCoV IgG (CLIA) представляет собой непрямой хемилюминесцентный иммуноанализ.

Разведенный образец, буфер и магнитные микрочастицы, покрытые рекомбинантным антигеном 2019-nCoV тщательно смешиваются и инкубируются, формируя иммунокомплексы. После преципитации в магнитном поле супернатант удаляется, и проводится цикл промывки. Затем добавляется метка ABEI, меченная антителами к человеческому IgG, и инкубируется для формирования иммунокомплексов. После преципитации в магнитном поле супернатант удаляется, и проводится еще один цикл промывки. Далее добавляется Starter 1+2 для инициации реакции хемилюминесценции. Световой сигнал измеряется фотомножителем в виде относительных световых единиц (RLUs), количество которых пропорционально концентрации IgG к 2019-nCoV в образце.

СОСТАВ НАБОРА

Поставляемый материал

Компонент	Состав	100 тестов (REF: 130219015M)
Магнитные микрочастицы	Магнитные микрочастицы, покрытые рекомбинантным антигеном 2019-nCoV, PBS буфер, BSA, NaN ₃ (<0.1%).	2.5 мл
Низкий калибратор	2019-nCoV IgG, PBS буфер, BSA, NaN ₃ (<0.1%).	1.0 мл
Высокий калибратор	2019-nCoV IgG, PBS буфер, BSA, NaN ₃ (<0.1%).	1.0 мл
Буфер	NaCl, BSA, NaN ₃ (<0.1%).	23.5 мл
Метка ABEI	Антитела к человеческому IgG, меченные ABEI, Tris-HCl буфер, мышиные IgG, козы IgG, BSA, NaN ₃ (<0.1%).	23.5 мл
Дилуэнт	PBS буфер, BSA, NaN ₃ (<0.1%).	23.5 мл
Отрицательный контроль	PBS буфер, BSA, NaN ₃ (<0.1%).	1.0 мл
Положительный контроль	2019-nCoV IgG, PBS буфер, BSA, NaN ₃ (<0.1%).	1.0 мл

Все реагенты готовы к использованию.

Необходимые материалы, не входящие в комплект поставки

Серия MAGLUMI:

Reaction Module	REF: 630003
Starter 1+2	REF: 130299004M; 130299012M; 130299027M
Wash Concentrate	REF: 130299005M
Light Check	REF: 130299006M
Reaction Cup	REF: 130105000101
Maglumi 600	REF: 23020018
Maglumi 800	REF: 23020003
Maglumi 1000	REF: 23020009
Maglumi 2000	REF: 23020006
Maglumi 2000 Plus	REF: 23020007
Maglumi 4000	REF: 23020014
Maglumi 4000 Plus	REF: 23020037
MAGLUMI X8	REF: 010101008801
Biolumi 8000	REF: 23010001

Доступно для заказа у Shenzhen New Industries Biomedical Engineering Co., Ltd. (SNIBE) или уполномоченного представителя.

КАЛИБРОВКА

Прослеживаемость: данный метод стандартизирован по внутренней референсной субстанции SNIBE.

Тестирование специальных калибраторов позволяет подстроить заданную мастер-кривую по полученным значениям RLU. Результаты определяются с помощью специфичной для прибора калибровочной кривой, для создания которой используется двухточечная процедура калибровки и мастер-кривая набора (10 точек), считываемая из RFID-метки на реагенте.

Перекалибровка рекомендуется в следующих случаях:

- После смены лота реагента или Starter 1+2.
- Ежедневно и/или при использовании нового набора.
- После сервисного обслуживания.
- В случае, если контроли выходят за пределы ожидаемого диапазона.

КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА

Соблюдайте требования государственных нормативных документов или аккредитационные требования к частоте проведения контроля. Внутренний контроль предназначен для использования только с системой MAGLUMI. Инструкцию по использованию и целевые значения см. в **2019-nCoV IgG Quality Control Information**. Результаты оцениваются исходя из используемых стандартов и персональных знаний. Детальную информацию по вводу данных контроля качества см. в руководстве по эксплуатации полностью автоматизированных иммунохемилюминесцентных анализаторов серии MAGLUMI.

Для контроля эффективности системы необходимо использовать материалы для контроля качества (положительный и отрицательный контроли). При работе со всеми образцами, используемыми для контроля качества, необходимо соблюдать те же меры предосторожности, что и для проб, полученных у пациентов. Удовлетворительный уровень эффективности достигается, когда полученные значения концентрации вещества, определяемого при анализе, находятся в допустимом диапазоне контроля прибора или пределах диапазона, установленного в лаборатории в соответствии с внутренней процедурой контроля качества. Если результат контроля качества не соответствует ожидаемым значениям или значениям, установленным в лаборатории, не сообщайте о результатах В этом случае выполните указанные ниже действия:

- Убедитесь, что срок годности материалов не истек.
- Убедитесь, что выполнялись необходимые процедуры техобслуживания.
- Убедитесь, что анализ выполнялся в соответствии с инструкцией по использованию.
- Повторите анализ со свежими образцами для контроля качества.
- При необходимости обратитесь за помощью к местному провайдеру технической поддержки или дистрибьюторам.

ОТБОР ПРОБ И ПРОБОПОДГОТОВКА

- Для анализа 2019-nCoV IgG (CLIA) используются сыворотка или плазма. Сыворотка включает образцы, собранные в стандартные пробоотборные пробирки, пробирки с разделяющим гелем и пробирки с прокоагулянтом для инертного разделения. Для образцов плазмы могут использоваться пробирки с K2-EDTA, K3-EDTA, Na2 -EDTA.
- Пожалуйста, учитывайте риск заражения при пробоотборе и пробоподготовке. В соответствии с "Руководством по диагностике и лечению новой коронавирусной инфекции", выпущенным в Китае, перед анализом должна проводиться тепловая инактивация образцов в течение 30 минут при 56°C, либо по местным государственным требованиям.
- Не используйте образцы с сильным гемолизом.
- Проверьте наличие пузырей в образцах. Удаляйте пузыри перед анализом. Используйте новый инструмент для удаления пузырей на каждом образце для предотвращения кросс-контаминации.
- Образцы без разделяющего геля, клеток и сгустка хранятся 3 дня при 2-8°C.
- Для длительного хранения заморозьте образцы при -20°C или ниже⁴. Избегайте многократной заморозки и оттаивания. После разморозки образцы необходимо тщательно перемешать.
- Для оптимального результата в образцах должны отсутствовать фибрин, эритроциты и другие частицы. Такие образцы могут давать сомнительный результат, их следует отцентрифугировать при ≥ 10,000RCF 10 минут. Перенесите очищенный образец в чашечку для образца или вторичную пробирку для анализа. Не используйте образцы с липемическим материалом.
- Перед отправкой проб рекомендуется удалить из них сепаратор сыворотки, эритроциты или сгусток свернувшейся крови.
- Пересылаемые пробы должны быть упакованы и маркированы этикетками в соответствии с действующими государственными федеральными и международными нормативными актами, регуливающими транспортировку клинических образцов и инфекционных материалов. Пробы должны пересылаться в замороженном состоянии.
- Объем образца для одного анализа составляет 10 мкл.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ И МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

- **IVD** Для диагностики in vitro.
- Следуйте указаниям в инструкции. При любом отклонении от требований инструкции надежность результатов не гарантируется.
- **Меры безопасности**
- **ВНИМАНИЕ:** Этот продукт требует обращения с человеческими образцами. Рекомендуется рассматривать весь биологический материал, полученный от пациентов, потенциально заразным, и обращаться с ним в соответствии с 29 CFR 1910.1030 Профессиональный контакт (патогенами, передающимися через кровь). При работе с фактически или предположительно инфицированными материалами, необходимо соблюдать требования 2-го уровня биологической безопасности или других соответствующих практичных методов биологической защиты.
- Все образцы, реагенты и материалы, используемые при анализе, считаются потенциально контаминированными и должны утилизироваться в соответствии с местными требованиями безопасности.
- Продукт содержит азид натрия. Утилизируйте упаковку и содержимое в соответствии с местными требованиями.
- Паспорт безопасности доступен по запросу.

Меры предосторожности при обращении с материалами

- Не используйте набор реагентов после истечения срока годности
- Не смешивайте компоненты разных наборов и разных лотов.
- Перед установкой набора реагента на борт прибора следует ресуспензировать магнитные микрочастицы, осевшие в ходе транспортировки.
- Рекомендации по перемешиванию частиц см. в разделе ПОДГОТОВКА РЕАГЕНТОВ этой инструкции.
- Чтобы избежать контаминации, используйте чистые перчатки при работе с набором реагентов.
- Со временем капли жидкости могут высохнуть на поверхности мембраны. Образовавшиеся солевые остатки не влияют на ход анализа.
- Чтобы избежать испарения жидкости из вскрытых наборов в холодильнике, рекомендуется заклеивать наборы специальными наклейками из набора. Наклейки являются одноразовыми, в случае необходимости их можно заказать у Shenzhen New Industries Biomedical Engineering Co., Ltd. (SNIBE) или авторизованного представителя.
- Более подробно меры предосторожности при работе с данным изделием описаны в технической информации компании SNIBE.

ХРАНЕНИЕ И СТАБИЛЬНОСТЬ

- Хранить при 2-8°C. Не замораживать.
- Хранить вертикально для обеспечения правильного перемешивания магнитных микрочастиц.
- Беречь от солнца.
- Изучение срока стабильности продолжается, следующие данные основаны на аналогичных продуктах:

Стабильность реагента	
Закрытый при 2-8°C	До истечения срока годности
Открытый при 2-8°C	6 недель
На борту	4 недели

• Для обеспечения максимального качества рекомендуется помещать открытые наборы в холодильник в конце рабочего дня.

ПОРЯДОК ПРОВЕДЕНИЯ АНАЛИЗА

- **Подготовка реагентов**
- Достаньте набор из коробки и исследуйте на наличие протечек. В случае обнаружения протечки немедленно свяжитесь с местным дистрибьютором. Аккуратно вскройте набор.
- Откройте дверцу зоны реагентов; за ручку поднесите набор RFID-меткой к RFID-сканеру (на 2с); раздастся сигнал; один звуковой сигнал означает успешное считывание метки.
- Держа набор вертикально, поместите его в свободную позицию для реагентов.
- Проверьте, отобразилась ли информация о наборе в программном обеспечении, если нет, повторите предыдущие шаги.
- Перемешивание магнитных частиц происходит автоматически при успешной установке набора на борт, гарантируя равномерное ресуспензирование частиц перед анализом.

Калибровка

- Нажмите кнопку <Calibration> или <Batch Calibration>, чтобы провести калибровку; дополнительную информацию см. в руководстве пользователя в разделе Калибровка.
- Проведите рекалибровку согласно рекомендациям в данной инструкции.

Контроль качества

- Для устранения ручных ошибок при вводе данных контроля можно использовать штрих-коды контролей из набора, наклеив их на пробирки для тестирования.
- Тщательно следуйте процедуре проведения внутреннего контроля.
- В случае, если пользователь не использует предлагаемые наклейки со штрих-кодами для положительного и отрицательного контроля, контроли нужно назначить вручную.
- Информацию о назначении контролей см. в руководстве пользователя в разделе Внутренний контроль качества.

Из образца
 значьте образцы зоне образцов программно обеспечения и нажмите кнопку <Start> для выполнения тестирования.
 информацию о назначении образцов см. в руководстве пользователя в разделе Меню назначения образцов.
 обеспечения качества исследований строго следуйте руководству пользователя полностью автоматических
 унохемилюминесцентных анализаторов серии MAGLUMI.

ПРИМЕЧАНИЯ

Этот тест предназначен для исследования единичных образцов, не для пулированных образцов.
 микробная контаминация и многократные заморозка-оттаивание могут повлиять на результат.
 результаты теста нужно использовать в комбинации с другими клиническими и лабораторными методами для постановки диагноза
 конкретному пациенту.
 результаты теста не должны рассматриваться как основание постановки или исключения диагноза пневмонии, вызванной новой
 коронавирусной инфекцией, но только как дополнение к анализам на нуклеиновые кислоты вируса.
 для повышения чувствительности анализа рекомендуется тестирование в комбинации с IgM к 2019-nCoV.
 если результаты теста на IgG к 2019-nCoV не соответствуют клинической картине, следует провести дополнительное тестирование.
 титры антител человека могут влиять на результат иммуноанализа.

РЕЗУЛЬТАТЫ

Интерпретация результатов
 Анализатор автоматически рассчитывает концентрацию в каждом образце с помощью кривой, полученной путем 2-точечной калибровки
 сер-кривой. Результаты выражаются в AU/mL. См. Руководство пользователя полностью автоматического иммунохемилюминесцентного
 анализатора серии MAGLUMI.

Интерпретация результатов
 Результаты расчета референсного диапазона с использованием теста на IgM к 2019-nCoV в Китае:
 отрицательный: результат менее 1.00 AU/mL (<1.00 AU/mL) считается отрицательным.
 положительный: результат равный или более 1.00 AU/mL (≥1.00 AU/mL) считается положительным.
 результаты могут отличаться в разных лабораториях из-за популяционной вариабельности. Каждой лаборатории
 рекомендуется установить свой референсный диапазон.

ТЕХНИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ

Точность
 Точность теста на IgG к 2019-nCoV определялась в соответствии с CLSI EP5-A3. 2 контроля и 3 пула сывороток с разной концентрацией
 были анализировались в дубли на трех приборах в течение 5 дней, 3 запуска в день, один лот для каждого запуска и 2 повтора в запуске.
 Результаты представлены в таблице ниже:

Образец	Ср.знач. (AU/mL)	N	Сходимость		Между лотами		Между днями		Между приборами		Воспроизвод.	
			SD (AU/mL)	%CV	SD (AU/mL)	%CV	SD (AU/mL)	%CV	SD (AU/mL)	%CV	SD (AU/mL)	%CV
NQC	0.293	90	0.024	NA	0.005	NA	0.008	NA	0.023	NA	0.035	NA
PQC	3.915	90	0.199	5.08	0.069	1.76	0.032	0.82	0.265	6.77	0.340	8.68
S1	0.491	90	0.043	NA	0.015	NA	0.004	NA	0.013	NA	0.047	NA
S2	3.486	90	0.212	6.08	0.060	1.72	0.050	1.43	0.071	2.04	0.237	6.80
S3	9.807	90	0.159	1.62	0.122	1.24	0.082	0.84	0.639	6.52	0.675	6.88

Интерференция
 Образцы сыворотки (положительный и отрицательный) были протестированы с эндогенными и экзогенными интерферирующими
 веществами. Результаты представлены в таблице ниже:

Интерферирующее вещество	Нет интерференции до
Билирубин	40 mg/dL
Триглицериды	1000 mg/dL
Гемоглобин	2000 mg/dL
Ревматоидный фактор	1500 IU/mL
АМА	1:64(titer)
НАМА	30 ng/mL
Общий IgG	1600 mg/dL
Общий IgM	280 mg/dL
Интерферон α	1500 U/mL
Рибавирин	90 mg/dL
Осельтамивир	1.0 mg/dL
Левифлоксацин	1.776 mg/dL
Азитромицин	1.201 mg/dL
Цефтриаксон натрия	81.03 mg/dL
Меропенем	80.15 mg/dL
Тобрамицин	2.4 mg/dL
Дифенгидрамина гидрохлорид	4.5 mg/dL
Оксиметазолин	2.5 mg/dL
Хлорид натрия	45 mg/dL
Беклометазон	2.5 mg/dL
Дексаметазон	18 mg/dL
Триамцинолона ацетамид	5.5 mg/dL
Будесонид	3.2 mg/dL
Мометазон	2.5 mg/dL
Флутиказона пропионат	2.5 mg/dL

Специфичность
 Для выявления потенциальных перекрестных реакций было проведено исследование кросс-реактивности теста 2019-nCoV IgG (CLIA).
 Результаты представлены в таблице ниже.

Кросс-реактант	Ожидаемое число отриц. образцов	Положит. результаты 2019-nCoV IgG (CLIA)
2019-nCoV IgG-en-EU, V2.0, 2020-03		

