

ИНСТРУКЦИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ

Экспресс-тест для качественного иммунохроматографического определения антигенов возбудителей острых респираторных вирусных инфекций SARS-CoV-2, гриппа A, гриппа B, респираторно-синцитиального вируса (RSV) и аденовируса в мазках из носоглотки «ОРВИ-ИМБИАН-ИХА» по ТУ 21.20.23-025-39271034-2022







Комплекты для 1 и 25 определений





ООО «ИМБИАН», 630554, Новосибирская область, м.р-н Новосибирский, с.п. Барышевский сельсовет, с Барышево, ул Ленина, зд. 247, к. 4, помещ. 1 +7 (383) 209-34-54

info@imbian.ru www.imbian.ru

Назначение

Экспресс-тест предназначен для качественного определения антигенов возбудителей острых респираторных вирусных инфекций в мазках из носоглотки человека методом иммунохроматографического анализа (ИХА).

Предназначен для диагностики in vitro при профессиональном применении как вспомогательное средство для первичной диагностики ОРВИ.

Сокращенное наименование

«ОРВИ-ИМБИАН-ИХА»

Функциональное назначение

Экспресс-тест является вспомогательным методом диагностики острых респираторно-вирусных инфекций (ОРВИ).

Показания

Экспресс-тест рекомендуется применять в качестве вспомогательного средства для острых респираторно-вирусных инфекций (ОРВИ).

Противопоказания

Отсутствуют.

Побочные эффекты

Отсутствуют.

Потенциальные потребители изделия

Экспресс-тест предназначен для использования персоналом не моложе 18 лет с высшим и средним медицинским, биологическим образованием, прошедшим соответствующую профессиональную подготовку. Лабораторные подразделения лечебнопрофилактических учреждений.

Профессиональный уровень

Врач клинической лабораторной диагностики, медицинский лабораторный техник, лаборант.

Область применения

Клиническая лабораторная диагностика in vitro.

Перечень и описание материалов медицинского изделия, вступающих в непосредственный или опосредованный контакт с организмом пациента (телом человека)

Медицинское изделие не имеет контакта с организмом пациента и персонала.

В контакт с пациентом вступает вложенные в комплект зарегистрированные медицинские изделия, не требующие повторного подтверждения качества эффективности и безопасности:

«Тампон-зонд МиниМед стерильный ТУ 32.50.50-034-29508133-2020: зонд пластиковый (полипропилен), тампон хлопковый, длина: 150 мм (РУ № РЗН 2021/15079)», производства ООО «МиниМед», Россия. 1

Перечень материалов животного и (или) человеческого происхождения, лекарственные средства и фармацевтические субстанции

В составе изделия отсутствуют материалы человеческого происхождения, лекарственные средства и фармацевтические субстанции.

Методы стерилизации изделия и дезинфекции изделия

Изделие нестерильное, не требует стерилизации и дезинфекции изделия.

Кратность применения медицинского изделия

-

¹ Далее зонд-тампон

Изделие однократного применения.

Программное обеспечение работы изделия

Отсутствует.

Техническое обслуживание и ремонт изделия

Изделие не требует технического обслуживания и не подлежит ремонту.

Описание целевого аналита, сведения о его научной обоснованности

Острые респираторные вирусные инфекции (ОРВИ) — группа инфекционных болезней, вызываемых вирусами, предающимися воздушно-капельным путем и характеризующимися поражением различных отделов верхних дыхательных путей. Клинически все ОРВИ проявляются различной степенью интоксикации, лихорадкой и катаром дыхательных путей (так как вирусы обладают тропизмом к цилиндрическому эпителию дыхательных путей и приводят к дегенерации клеток, отмиранию, десквамации).

Вирусы SARS-CoV-2, гриппа A, гриппа B, респираторно-синцитиального вируса (RSV) и аденовируса являются наиболее частой причиной острых респираторных заболеваний, протекающих с явлениями общей интоксикации. Понятие «острая респираторная вирусная инфекция» включает в себя следующие нозологические: острый назофарингит, острый фарингит, острый ларингит, острый трахеит, острый ларинготрахеит, острая инфекция верхних дыхательных путей неуточненная.

Источником инфекции являются больные с клинически выраженными, стертыми формами болезни и вирусоносители, не имеющие симптомов заболевания. Распространение вирусов происходит воздушно-капельным путем – попадание частичек аэрозоля, содержащего вирус на эпителий слизистых оболочек или путем само инокуляции на слизистую оболочку носа или конъюнктиву с рук, контаминированных вирусом, при общении с больным или с контаминированными вирусом поверхностями (контактный путь передачи), в некоторых случаях возможен фекально-оральный путь передачи.

Заболеваемость наиболее высока в период сентябрь-апрель, пик заболеваемости приходится на февраль-март. Инкубационный период большинства ОРВИ от 2-х до 7-ми дней, выделение вирусов больным максимально на 3-4-е сутки заболевания, снижается к 5-6 дню, неинтенсивное выделение вируса у ряда ОРВИ может сохранять до 2 недель. При течении ОРВИ высокая лихорадка, слабость встречаются редко. При этом при гриппе и ОРВИ одышка и затрудненное дыхание отмечаются значительно реже, чем при СОVID-19.

СОСТАВ И КОМПЛЕКТАЦИЯ НАБОРА

Экспресс-тест выпускается в двух базовых вариантах исполнения и рассчитан на 1 определение (комплект №1) и 25 определений (комплект №2).

Комплект №1

- Тест-кассета 1 шт.
- Буферный раствор, 1,0 мл 1 пр.
- Тампон-зонд МиниМед стерильный ТУ 32.50.50-034-29508133-2020: зонд пластиковый (полипропилен), тампон хлопковый, длина: 150 мм (РУ № РЗН 2021/15079)- 1 шт.
- Инструкция по применению 1 шт.

Комплект №2

- Тест-кассета 25 шт.
- Буферный раствор, 1,0 мл 25 пр.
- Тампон-зонд МиниМед стерильный ТУ 32.50.50-034-29508133-2020: зонд пластиковый (полипропилен), тампон хлопковый, длина: 150 мм (РУ № РЗН

2021/15079)- 25 шт.

Инструкция по применению- 1 шт.

В поставку должен входить паспорт качества в одном экземпляре независимо от количества медицинских изделий в поставке.

Компоненты набора упакованы в пачку/коробку, в которую вложена инструкция по применению.

ОСНОВНЫЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

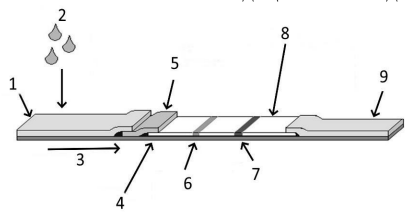


Рисунок 1. Схема тест-полоски

Условные обозначения: 1- мембрана для образца; 2- образец; 3- ток жидкости; 4- клейкая пластиковая подложка; 5- подложка с конъюгатами с коллоидным золотом; 6- тестовая линия (моноклональные антитела к вирусам: SARS-CoV-2, гриппа А, гриппа В, респираторно-синцитиального вируса (RSV) и аденовируса, раздельно в соответствии с тестовой полосой); 7-контрольная линия (аффинноочищенные антитела козы к IgG мыши); 8-нитроцеллюлозная мембрана; 9- впитывающая мембрана

Тестовая полоска - многослойная полоска, состоящая из: клейкой пластиковой подложки для экспресс-теста, на которой с сохранением капиллярной проводимости внахлестку располагаются подложка с конъюгатами с коллоидным золотом, мембрана с моноклональными мышиными антителами к вирусам: SARS-CoV-2, гриппа А, гриппа В, респираторно-синцитиального вируса (RSV) и аденовируса раздельно в соответствии с расположенными пятью тестовыми полосками, мембрана для образца и нитроцеллюлозная мембрана для экспресс-тестов

Тест-кассета - Контейнер из пластика с отверстиями для внесения образца и для аналитической зоны, содержащий 5 тестовых полосок (габаритные размеры: длина (l_1) 68 мм $\pm 5\%$, ширина (b_1) 63 мм $\pm 5\%$)

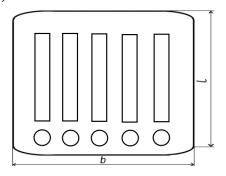


Рисунок 2. Схема тест-кассеты

Буферный раствор, 1,0 мл - одноразовая пластиковая пробирка-капельница с отвинчивающейся крышкой для разведения образцов с буферным раствором (прозрачная,

бесцветная жидкость) 1,0 мл (габаритные размеры пробирки-капельницы: h=80 мм $\pm 5\%$, d=9 мм $\pm 5\%$) Буфер для анализа — фосфатно-солевой раствор 0.1 М, приготовленный в воде очищенной; $pH = 7,3\pm 0,1$

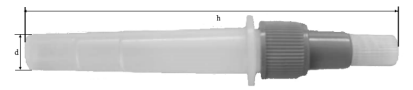


Рисунок 3. Схема пробирки-капельницы

Тампон-зонд МиниМед стерильный ТУ 32.50.50-034-29508133-2020: зонд пластиковый (полипропилен), тампон хлопковый, длина: 150 мм (РУ № РЗН 2021/15079) - Тампон-зонд МиниМед стерильный ТУ 32.50.50-034-29508133-2020: зонд пластиковый (полипропилен), тампон хлопковый, длина: 150 мм, РУ № РЗН 2021/15079 от 26.10.2021 г., производитель ООО «МиниМед», Россия

Принцип действия

Экспресс-тест основан на принципе иммунохроматографического Испытуемый образец всасывается впитывающим участком иммунохроматографической полоски, встроенной в тест-кассету. Тест-кассета содержит 5 тестовых полосок для определения антигенов SARS-CoV-2, гриппа A, гриппа B, респираторно-синцитиального вируса (RSV) и аденовируса, каждая полоска имеет контрольную (С) и тестовую (Т) линии с соответствующими специфическими антителами к целевому аналиту. Во время проведения теста анализируемый образец движется по мембране, покрытой захватывающим реагентом. При наличии антигена SARS-CoV-2, гриппа A, гриппа B, респираторно-синцитиального вируса (RSV) и аденовируса в анализируемом образце он связывается с мышиными моноклональными антителами на соответствующей полоске, связанными с частицами коллоидного золота, образуя комплекс «антиген-антитело», который мигрирует по поверхности мембраны до тестовой зоны «Т», где захватывается соответствующими специфичными антителами. При этом в тестовой зоне «Т» проявляется видимая окрашенная линия.

В случае отсутствия или наличия в анализируемом образце вышеперечисленных вирусов в концентрации ниже предела обнаружения экспресс-теста, окрашенные линии в соответствующих зонах «Т» не проявляются.

Вне зависимости от наличия вирусов в контрольных зонах «С» окрашенные линии должны проявляться всегда, что что является показателем того, что процедура тестирования выполнена правильно.

Аналитические и диагностические характеристики

Чувствительность набора (определяется по положительным образцам Контрольной панели «СОП-ОРВИ-100» как процентное содержание образцов, определенных набором как положительные) - 100%.

Специфичность набора (определяется по отрицательным образцам Контрольной панели «СОП-ОРВИ-100» как процентное содержание образцов, определенных набором как отрицательные) - 100%.

Аналитическая чувствительность (предел обнаружения) составляет:

- 25 нг/мл для SARS-CoV-2;
- 0,44 мкг/мл для RSV;
- 20 пг/мл для Гриппа А;
- 20 пг/мл для Гриппа В;
- 2 нг/мл для Аденовируса

Хук-эффект отсутствует при исследовании образцов, содержащих аналит в концентрации 25 мкг/мл для SARS-CoV-2; 0,44 мг/мл для RSV; 20 нг/мл для гриппа A; 20 нг/мл для гриппа B; 2 мкг/мл для Аденовируса

Время достижения устойчивых результатов – 5-10 минут.

Аналитическая специфичность.

516 образцов полученных от 340 человек, из которых содержали только один из антигенов SARS-CoV-2, гриппа A, гриппа B, респираторно-синцитиального вируса (RSV) и аденовируса или в сочетании нескольких антигенов между собой или не содержали ни один из перечисленных вирусов, в их числе образцы с повышенным содержанием следующих интерферентов: цельная кровь (≤ 2 %); муцин; осельтамивир (≤ 20 мг/мл); арбидол (≤ 2 мг/мл); ибупрофен (≤ 2 мг/мл); цефтриаксон (≤ 25 мг/мл); меропинем (≤ 5 мг/мл); тобрамицин (≤ 5 мг/мл); флутиказон (≤ 15 мг/мл); оксиметазолин (≤ 15 мг/мл); Staphylococcus aureus (1,0 х 10^8 орг/мл); Streptococcus agalactiae (1,0 х 10^8 орг/мл); Streptococcus pyogenes (1,0 х 10^8 орг/мл); Streptococcus pneumoniae (1,0 х 10^8 орг/мл); Haemophilus influenza (1,0 х 10^8 орг/мл); Moraxella catarrhalis (1,0 х 10^8 орг/мл); Candida albicans (1,0 х 10^8 орг/мл); Pseudomonas aeruginosa (1,0 х 10^8 орг/мл)

В сравнении с методом ПЦР-анализа диагностические характеристики составили:

Диагностическая чувствительность для мазков из носоглотки составила 100%, (ДИ: 95,70% - 100%, с ДВ 95%) при 84 положительных образцах - SARS-CoV-2;

Диагностическая чувствительность для мазков из носоглотки составила 100%, (ДИ: 95,70% - 100%, с ДВ 95%) при 84 положительных образцах - гриппа A;

Диагностическая чувствительность для мазков из носоглотки составила 100%, (ДИ: 96,15% - 100%, с ДВ 95%) при 94 положительных образцах - гриппа В

Диагностическая чувствительность для мазков из носоглотки составила 100%, (ДИ: 96,52% - 100%, с ДВ 95%) при 104 положительных образцах - респираторносинцитиального вируса (RSV)

Диагностическая чувствительность для мазков из носоглотки составила 100%, (ДИ: 96,52% - 100%, с ДВ 95%) при 104 положительных образцах - аденовируса

Диагностическая специфичность для мазков из носоглотки составила 100%, (ДИ: 99,02% - 100%, с ДВ 95%) при 376 отрицательных образцах - SARS-CoV-2;

Диагностическая специфичность для мазков из носоглотки составила 100%, (ДИ: 99,02% - 100%, с ДВ 95%) при 376 отрицательных образцах - гриппа A;

Диагностическая специфичность для мазков из носоглотки составила 100%, (ДИ: 99,00% - 100%, с ДВ 95%) при 366 отрицательных образцах - гриппа В

Диагностическая специфичность для мазков из носоглотки составила 100%, (ДИ: 98,97% - 100%, с ДВ 95%) при 356 отрицательных образцах - респираторно-синцитиального вируса (RSV)

Диагностическая специфичность для мазков из носоглотки составила 100%, (ДИ: 98,97% - 100%, с ДВ 95%) при 356 отрицательных образцах - аденовируса

Интерференция и перекрестная реактивность

Интерференция и перекрестная реактивность не наблюдались при исследовании образцов из носоглотки, содержащих вещества/патогены, указанные в таблице:

Интерферирующее вещество/патоген	Концентрация	
цельная кровь	≤ 2 %	
муцин	наличие	
осельтамивир	\leq 20 мг/мл	
арбидол	≤ 2 мг/мл	
ибупрофен	≤ 2 мг/мл	
цефтриаксон	≤ 25 мг/мл	
меропинем	≤ 5 мг/мл	
тобрамицин	≤ 5 мг/мл	
флутиказон	≤ 15 мг/мл	
оксиметазолин	≤ 15 мг/мл	
Staphylococcus aureus	1,0 х 10 ⁸ орг/мл	
Streptococcus agalactiae	1,0 х 10 ⁸ орг/мл	
Streptococcus pyogenes	1,0 х 10 ⁸ орг/мл	
Streptococcus pneumoniae	1,0 х 10 ⁸ орг/мл	
Haemophilus influenza	1,0 х 10 ⁸ орг/мл	
Moraxella catarrhalis	1,0 х 10 ⁸ орг/мл	
Candida albicans	1,0 х 10 ⁸ орг/мл	
Pseudomonas aeruginosa	1,0 х 10 ⁸ орг/мл	

МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

Потенциальный риск применения набора – класс 3 (Приказ МЗ РФ №4н от 6 июня 2012 г.).

Меры предосторожности при работе с набором – соблюдение правил "Инструкции по мерам профилактики распространения инфекционных заболеваний при работе в клинико-диагностических лабораториях лечебно-профилактических учреждений" (Утв. Минздравом СССР 17 января 1991 г.), ГОСТ Р 52905–2007 (ИСО 15190:2003) и СанПиН 3.3686-21.

Не допускается использование экспресс-теста и его компонентов после истечения срока годности или при наличии видимых дефектов.

Не использовать тест-кассету из поврежденной упаковки.

При работе с набором следует использовать средства индивидуальной защиты (СИЗ) в соответствие с б утверждении санитарных правил и норм СанПиН 3.3686-21 "Санитарно-эпидемиологические требования по профилактике инфекционных болезней", а также руководствоваться внутренними правилами по использованию СИЗ медицинского учреждения, так как исследуемые образцы следует рассматривать как потенциально инфицированные, способные содержать любые возбудители инфекции.

Буферный раствор содержит бензоат натрия в конечной концентрации, не превышающей 1 %. Данная концентрация является безопасной.

Указание на необходимость специальных мер предосторожности при утилизации или уничтожении

Изделия, пришедшие в непригодность, в том числе в связи с истечением срока годности, подлежат утилизации

В процессе использования и утилизации наборов реагентов токсичных отходов не образуется. Образуются отходы классов А и Б, которые необходимо обеззараживать и утилизировать в соответствии с требованиями СанПиН 2.1.3684.

Накопление и утилизация производственных отходов осуществляется в соответствии с требованиями СанПиН 2.1.3684.

Отходы утилизируют через организации, имеющие лицензию на этот вид деятельности. Утилизации должна подлежать вся упаковка, в том числе и транспортная. Персонал, осуществляющий уничтожение изделий, должен соблюдать правила безопасности проведения того или иного способа уничтожения.

Экологические и физические риски

При соблюдении методов утилизации отсутствуют.

СПОСОБ ПРИМЕНЕНИЯ

Материалы, требующиеся для проведения анализа, но не содержащиеся в комплекте

- холодильник бытовой;
- таймер;
- средства индивидуальной защиты: маски, респираторы, одноразовые латексные (резиновые) перчатки, халат, защитный экран для лица или очки;
 - контейнер для биологических отходов;
 - дезинфицирующие средства, кроме хлорсодержащих.

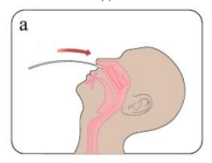
При заборе диагностического материала медицинский работник должен соблюдать правила техники безопасности, включая использование средств индивидуальной защиты.

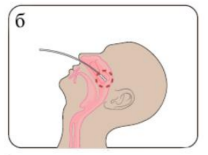
Исследуемые образцы

В качестве анализируемого образца на наличие инфекции при респираторных вирусных инфекциях (ОРВИ) используются мазок носоглотки.

Рекомендуемый способ получения мазков из носоглотки:

- 1. Извлечь зонд-тампон из упаковки.
- 2. Пациенту следует слегка наклонить голову назад под углом 70⁰. Ввести зондтампон вдоль наружной стенки носового хода, а не носовой перегородки (см. рис 1а). Одновременно совершайте легкие вращательные движения. Всего выполните 3-5 движений зонд-тампоном. Задержите зонд-тампон на несколько секунд для впитывания выделений (см рис 1б).
 - 3. Медленно извлечь зонд-тампон вдоль наружной стенки носа (см. рис 1в).





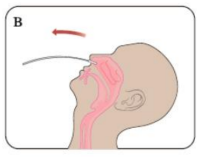


Рисунок 4. Процедура взятия мазка из носоглотки.

4. Поместить в подготовленную пробирку с буферным раствором рабочую часть зонд-тампона, вращать в течение 10-15 секунд, избегая разбрызгивания жидкости, растворить биоматериал в буферном растворе. После, удалить зонд-тампон из пробирки с буферным раствором предварительно отжав зонд-тампон (вращая и одновременно сдавливая его о внутренние стенки пробирки с буферным раствором) (см. рис 2).



Рисунок 5. Процедура растворения образца в буферном растворе.

5. Утилизировать зонд-тампон в специальный контейнер для биологически опасных отходов.

Образцы из носоглотки до проведения анализа можно хранить при температуре 2-8°C не более 8 часов; при необходимости более длительного хранения (до 1 года) — при температуре –20°C и ниже. Перед анализом образцы должны быть полностью разморожены и доведены до комнатной температуры. Повторное замораживание и оттаивание биоматериала не допускается!

Проведение анализа

- 1. Перед проведением анализа компоненты набора и исследуемые образцы следует выдержать при комнатной температуре (+18-25° C) в течение 15-30 мин.
- 2. Извлечь тест-кассету из индивидуальной упаковки. Поместить тест-кассету на горизонтальную ровную чистую сухую поверхность тестовой зоной вверх.
- 3. Отломить или открутить кончик крышки с пробирки с буферным раствором с биоматериалом и внести по 2-3 капли жидкого образца в каждое из пяти круглых окошек тест-кассеты. Запустить таймер.
 - 4. Через 5-10 минут визуально оценить результат реакции, но не позднее 30 минут.

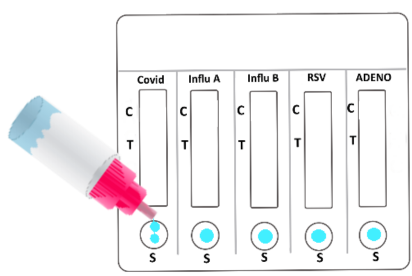


Рисунок 6. Проведение анализа

Учет и интерпретация результатов

Недействительный Отрицательный результат: Положительный результат: результат: Выявление в тестовой зоне Т Отсутствие в контрольной Выявление двух полос в тестовой Т и контрольной С только одной полосы на зоне линии на уровне зонах любой интенсивности маркировки С (контроль) у уровне маркировки С для одной или нескольких любой из имеюшихся (контрольная зона) свидетельствует о том, что в тестовых областей тестовых линийанализируемом образце (обозначенных в соответствии свидетельствует об ошибке антигены Sars-CoV-2/ гриппа с выявляемыми тестирования. Следует А/ гриппа В/ респираторновозбудителями), провести повторное синцитиального вируса (RSV) свидетельствует о том, что определение с и аденовируса не обнаружены концентрация Sars-CoV-2/ использованием другой тестили их концентрация ниже гриппа А/ гриппа В/ кассеты (рис.10). порогового значения (рис. 7). респираторно-синцитиального вируса (RSV)/ аденовируса одного и/или нескольких одновременно выявленных вирусов в анализируемом образце равна или выше порогового значения (рис.8, рис. 9) ADENO ADENO ADENO c c C Рисунок 8. Положительный Рисунок 7. Отрицательный результат результат (как один из возможных вариантов) ADENO Covid c c ADENO Influ A Influ B Рисунок 10. Недействительный результат Рисунок 9. Положительный результат (как один из возможных вариантов)

Примечание:

Условные обозначения тестовых зон экспресс-теста в соответствии выявляемыми возбудителями *OPBU*:

Covid – для выявления антигенов коронавируса Sars-Cov-2;

Influ $A - \partial$ ля выявления антигенов гриппа A;

Influ $B - \partial$ ля выявления антигенов гриппа B;

RSV – для выявления антигенов респираторно-синцитиального вируса;

Adeno – для выявления антигенов аденовируса.

Недостаточный объем образца или неверная процедура проведения теста являются наиболее вероятными причинами отсутствия контрольной линии. В этом случае еще раз изучите процедуру и повторите анализ с новым экспресс-тестом.

По результатам тестирования необходимо проконсультироваться с врачом.

Ограничения и возможные риски

Только для диагностики in vitro.

Экспресс-тест «ОРВИ-ИМБИАН-ИХА» предназначен только для исследования мазка из носоглотки.

Экспресс-тест «ОРВИ-ИМБИАН-ИХА» обеспечивает только качественное выявление SARS-CoV-2, гриппа A, гриппа B, респираторно-синцитиального вируса (RSV) и аденовируса в мазке из носоглотки.

Не использовать изделие с видимыми дефектами.

Результат анализа предварителен и не должен рассматриваться как единственное основание для постановки диагноза и лечения.

Результаты подлежат истолкованию только в сочетании с другими клиническими данными, имеющимися у врача.

Внимание!

Данный экспресс-тест обеспечит правильный результат только в случае неукоснительного соблюдения инструкции по применению.

СРОК ГОДНОСТИ

Срок годности набора — 24 месяца со дня выпуска предприятием-изготовителем. Экспресс-тест следует использовать до истечения срока годности.

ХРАНЕНИЕ И ТРАНСПОРТИРОВАНИЕ

Замораживание не допускается!

Хранение

Хранение тест-кассет, буферного раствора и других компонентов, входящих в состав, в упаковке предприятия-изготовителя при температуре от +2 °C до +30°C в течение всего срока годности. Допускается хранение изделий при температуре от +2 °C до +8 °C в холодильных камерах или в холодильниках, обеспечивающих регламентированный температурный режим с ежедневной регистрацией температуры.

Складирование экспресс-тестов в упаковке предприятия-изготовителя должно осуществляться в крытых естественных вентилируемых помещениях при относительной влажности 45-80 % и температуре от +2 до +30°C. При хранении медицинских изделиях в транспортных коробках, должна быть исключена возможность опрокидывания или скольжения верхних ярусов коробок. Допускается укладка транспортных коробок друг на друга не более 3 штук, в целях избежания деформации медицинского изделия

После вскрытия индивидуальной фольгированной упаковки неиспользованные тест-кассеты допускается хранить при температуре от +2 до $+30^{\circ}$ С не более 4 часов. Буферный раствор для разведения образцов после вскрытия пробирки допускается хранить при температуре от +2 до $+30^{\circ}$ С до истечения срока годности. Повышенные влажность и температура могут неблагоприятно сказаться на результате тестирования.

Транспортирование

Транспортирование экспресс-тестов - при температуре от +2 °C до +30 °C, транспортом всех видов в крытых транспортных средствах в соответствии с правилами перевозок, действующими на транспорте данного вида. Допускается транспортировка изделий при температуре от +2 °C до +8 °C в холодильных камерах или в холодильниках,

обеспечивающих регламентированный температурный режим с ежедневной регистрацией температуры.

Экспресс-тесты хранившиеся и транспортировавшиеся с нарушением регламентируемого режима, применению не подлежат.

ИНФОРМАЦИЮ О ПЕРВОНАЧАЛЬНОМ ВЫПУСКЕ ЭКСПЛУАТАЦИОННОЙ ДОКУМЕНТАЦИИ

Введено впервые.

ГАРАНТИИ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

Предприятие-изготовитель гарантирует соответствие экспресс-теста требованиям данной инструкции при соблюдении условий транспортирования, хранения и применения, установленных настоящей инструкцией по применению.

По вопросам, касающимся качества и обращения экспресс-теста «ОРВИ-ИМБИАН-ИХА», следует обратиться по адресу в Общество с ограниченной ответственностью «ИМБИАН» (ООО «ИМБИАН»), 630554, Новосибирская область, м.р-н Новосибирский, с.п. Барышевский сельсовет, с Барышево, ул Ленина, зд. 247, к. 4, помещ. 1, тел. 8 (800) 600-90-77, 8 (383) 209-34-54, адрес электронной почты: info@imbian.ru.

УСЛОВИЯ ОТПУСКА

Отпуск медицинского изделия производится без рецепта.

БИБЛИОГРАФИЧЕСКИЕ ССЫЛКИ

- 1. Клинические рекомендации Острые респираторные вирусные инфекции (ОРВИ) у взрослых. Некоммерческое партнерство «Национальное научное общество инфекционистов» Российское научное медицинское общество терапевтов- 2021, 64 с.
- 2. Временные методические рекомендации «Профилактика, диагностика и лечение новой коронавирусной инфекции (COVID-19)» Версия 17 (14.12.2022)
- 3. Медицинская вирусология. Учебное пособие под ред. Д.м.н., профессора Генералова И.И., 2017- 307 с.

СИМВОЛЫ, ИСПОЛЬЗУЕМЫЕ НА УПАКОВКЕ И ЭТИКЕТКАХ

IVD	Медицинское изделие для диагностики in vitro	\sum	Содержимого достаточно для проведения n тестов
(4)	Бережное отношение	[ji	Обратитесь к инструкции по применению
	Предел температуры	8	Не использовать при повреждении упаковки
\mathbf{Z}	Использовать до	8	Повторно использовать запрещено
•••	Производитель		Беречь от влаги
\sim	Дата изготовления	<u> 11</u>	Вверх
LOT	Номер серии	Ţ	Хрупкое, обращаться осторожно
REF	Номер по каталогу		

ШТРИХКОД. Экспресс-тест для качественного иммунохроматографического определения антигенов возбудителей острых респираторных вирусных инфекций SARS-CoV-2, гриппа А, гриппа В, респираторно-синцитиального вируса (RSV) и аденовируса в мазках из носоглотки «ОРВИ-ИМБИАН-ИХА» по ТУ 21.20.23-025-39271034-2022

Комплект №1 4610240911453

Комплект №2 4610240911620