

In vitro диагностикасына арналған медициналық бұйымдарды медицинада қолдану жөніндегі нұсқаулық

1. IN VITRO ДИАГНОСТИКАСЫНА АРНАЛҒАН МЕДИЦИНАЛЫҚ БҰЙЫМНЫҢ АТАУЫ

«Агглютинация реакциясына арналған О-монавалентті-плюс сальмонеллез сінірілген диагностикалық сарысулары» реагенттер жинағы

2. БҰЙЫМНЫҢ ҚҰРАМЫ МЕН СИПАТТАМАСЫ

2.1. Құрамы

№1 жиынтық

Сальмонеллез моновалентті сарысуы, O-1; O-3,10; O-6/2; O-6/2,7; O-12; O-13,22; O-14,24 жинақ:

№1/1 жиынтық үй қоянының немесе қойдың қанының сінірілген құрғақ иммундық сарысуы, құрамында 1; 3,10; 6/2; 6/2,7; 12; 13,22; 14,24 антигендеріне қарсы O-агглютининдер бар; белсенділігі жойылған; ақ немесе сарғыш түсті аморфты масса

- орындалуы – 7 құты (2,0 мл-ден)

№1/2 жиынтық үй қоянының немесе қойдың қанының сінірілген сұйық иммундық сарысуы, құрамында 1; 3,10; 6/2; 6/2,7; 12; 13,22; 14,24 антигендеріне қарсы O-агглютининдер бар; белсенділігі жойылған; түссіз немесе қызығылттау-сары түсті сұйықтық:

- орындалуы – 7 құты (2,0 мл-ден)

№2 жиынтық

Сальмонеллез моновалентті сарысуы, O-1 жинағы:

№2/1 жиынтық үй қоянының немесе қойдың қанының сінірілген сұйық иммундық сарысуы, құрамында 1 антигендеріне қарсы O-агглютининдер бар; ақ немесе сарғыш түсті аморфты масса:

- орындалуы – 1 құты (2,0 мл-ден)

№2/2 жиынтық үй қоянының немесе қойдың қанының сінірілген сұйық иммундық сарысуы, құрамында 1 антигендеріне қарсы O-агглютининдер бар; түссіз немесе қызығылттау-сары түсті сұйықтық:

- 2 орындалымы - 1 құты (2,0 мл-ден)

№3 жиынтық

Сальмонеллез моновалентті сарысуы, O-3,10 жинағы:

№3/1 жиынтық үй қоянының немесе қойдың қанының сінірілген құрғақ иммундық сарысуы, құрамында 3,10 антигендеріне қарсы O-агглютининдер бар; ақ немесе сарғыш түсті аморфты масса:

- орындалуы – 1 құты (2,0 мл-ден)

№3/2 жиынтық үй қоянының немесе қойдың қанының сінірілген сұйық иммундық сарысуы, құрамында 3,10 антигендеріне қарсы O-агглютининдер бар; түссіз немесе қызығылттау-сары түсті сұйықтық:

- орындалуы – 1 құты (2,0 мл-ден)

№4 жиынтық

Сальмонеллез моновалентті сарысуы, O-6/2 жинағы:

№4/1 жиынтық үй қоянының немесе қойдың қанының сінірілген сұйық иммундық сарысуы, құрамында 6/2 антигендеріне қарсы O-агглютининдер бар; ақ немесе сарғыш түсті аморфты масса:

- орындалуы – 1 құты (2,0 мл-ден)

№4/2 жиынтық үй қоянының немесе қойдың қанының сінірілген сұйық иммундық сарысуы, құрамында 6/2 антигендеріне қарсы O-агглютининдер бар; түссіз немесе қызығылттау-сары түсті сұйықтық:

- орындалуы – 1 құты (2,0 мл-ден)

№5 жиынтық

Сальмонеллез моновалентті сарысуы, O-6/2,7 жинағы:

№5/1 жиынтық үй қоянының немесе қойдың қанының сінірілген сұйық иммундық сарысуы, құрамында 6/2,7 антигендеріне қарсы O-агглютининдер бар; ақ немесе сарғыш түсті аморфты масса:

- орындалуы – 1 құты (2,0 мл-ден)

№5/2 жиынтық үй қоянының немесе қойдың қанының сінірілген сұйық иммундық сарысуы, құрамында 6/2,7 антигендеріне қарсы O-агглютининдер бар; түссіз немесе қызығылттау-сары түсті сұйықтық:

- орындалуы – 1 құты (2,0 мл-ден)

№6 жиынтық

Сальмонеллез моновалентті сарысуы, O-12 жинағы:

№6/1 жиынтық үй қоянының немесе қойдың қанының сінірілген сұйық иммундық сарысуы, құрамында 12 антигендеріне қарсы O-агглютининдер бар; ақ немесе сарғыш түсті аморфты масса:

- орындалуы – 1 құты (2,0 мл-ден)

№6/2 жиынтық үй қоянының немесе қойдың қанының сінірілген сұйық иммундық сарысуы, құрамында 12 антигендеріне қарсы O-агглютининдер бар; түссіз немесе қызығылттау-сары түсті сұйықтық:

- орындалуы – 1 құты (2,0 мл-ден)

№7 жиынтық

Сальмонеллез моновалентті сарысуы, O-13,22 жинағы:

№7/1 жиынтық үй қоянының немесе қойдың қанының сінірлген сұйық иммундық сарысыу, құрамында 13,22 антигендеріне қарсы O-агглютининдер бар; ақ немесе сарғыш түсті аморфты масса:

- орындалуы – 1 құты (2,0 мл-ден)

№7/2 жиынтық үй қоянының немесе қойдың қанының сінірлген сұйық иммундық сарысыу, құрамында 13,22 антигендеріне қарсы O-агглютининдер бар; түссіз немесе қызғылттау-сары түсті сұйықтық:

- орындалуы – 1 құты (2,0 мл-ден)

№8 жиынтық

Сальмонеллез моновалентті сарысыу, О-14,24 жинағы:

№8/1 жиынтық үй қоянының немесе қойдың қанының сінірлген сұйық иммундық сарысыу, құрамында 14,24 антигендеріне қарсы O-агглютининдер бар; ақ немесе сарғыш түсті аморфты масса:

- орындалуы – 1 құты (2,0 мл-ден)

№8/2 жиынтық үй қоянының немесе қойдың қанының сінірлген сұйық иммундық сарысыу, құрамында 14,24 антигендеріне қарсы O-агглютининдер бар; түссіз немесе қызғылттау-сары түсті сұйықтық:

- орындалуы – 1 құты (2,0 мл-ден)

2.2. Тағайындалуы

Заттық шыныда, адамнан алғынған биологиялық материалдан (несеп, нәжіс, асқазанды шайған су, құсық массалары) бөліп алғынған *Salmonella* текстес бактериялардың O-1; O-3,10; O-6/2; O-6/2,7; O-12; O-13,22; O-14,24 антигендерін агглютинация реакциясының (AP) көмегімен сапалы анықтауга арналған.

«Агглютинация реакциясына арналған диагностикалық O-моновалентті-плюс сінірлген сальмонеллез сарысулары» реагенттер жинағы ауруларды диагностикалау және сальмонелла тасығыштықты анықтау кезінде *Salmonella* текстес бактериялардың серологиялық идентификациялауға және тиістілігін растау арналған.

Salmonella O-моновалентті-плюс текстес бактериялардың серологиялық жіктелуіне сәйкес сарысуларда 1; 3,10; 6/2; 6/2,7; 12; 13,22; 14,24 тиісті антигендерге қарсы O-агглютининдер болады.

«Агглютинация реакциясына арналған диагностикалық O-поливалентті сінірлген сальмонеллез сарысулары» реагенттер жинағы науқасқа дұрыс емдеуді тағайындау мақсатында осындай бактерияларды идентификациялауға арналған.

Жинақ 8 жиынтықталым нұсқасымен шығарылады, 2 түрі (құргақ және сұйық), құтыдағы сарысу 2,0 мл-ден; 1 құты бір атаумен.

№1 жиынтық Сальмонеллез моновалентті сарысыу, жинақ O-1; O-3,10; O-6/2; O-6/2,7; O-12; O-13,22; O-14,24 (құргақ)

Жиынтық №1/1 жиынтық Сальмонеллез моновалентті сарысыу, жинақ O-1; O-3,10; O-6/2; O-6/2,7; O-12;

O-13,22; O-14,24 (құргақ)

Жиынтық №1/2 жиынтық Сальмонеллез моновалентті сарысыу, жинақ O-1; O-3,10; O-6/2; O-6/2,7; O-12; O-13,22; O-14,24 (сұйық)

№2 жиынтық Сальмонеллез моновалентті сарысыу О-1

№ 2/1 жиынтық Сальмонеллез моновалентті сарысыу **O-1** (құргақ)

№ 2/2 жиынтық Сальмонеллез моновалентті сарысыу **O-1** (сұйық)

№ 3 жиынтық Сальмонеллез моновалентті сарысыу О-3,10

№3/1 жиынтық Сальмонеллез моновалентті сарысыу **O-3,10** (құргақ)

№3/2 жиынтық Сальмонеллез моновалентті сарысыу **O-3,10** (сұйық)

№ 4 жиынтық Сальмонеллез моновалентті сарысыу О-6/2

№4/1 жиынтық Сальмонеллез моновалентті сарысыу **O-6/2** (құргақ)

№4/2 жиынтық Сальмонеллез моновалентті сарысыу **O-6/2** (сұйық)

№ 5 жиынтық Сальмонеллез моновалентті сарысыу О-6/2,7

№5/1 жиынтық Сальмонеллез моновалентті сарысыу **O-6/2,7** (құргақ)

№5/2 жиынтық Сальмонеллез моновалентті сарысыу **O-6/2,7** (сұйық)

№ 6 жиынтық Сальмонеллез моновалентті сарысыу О-12

6/1 жиынтық Сальмонеллез моновалентті сарысыу **O-12** (құргақ)

№6/2 жиынтық Сальмонеллез моновалентті сарысыу **O-12** (сұйық)

№ 7 жиынтық Сальмонеллез моновалентті сарысыу О-13,22

№7/1 жиынтық Сальмонеллез моновалентті сарысыу **O-13,22** (құргақ)

№7/2 жиынтық Сальмонеллез моновалентті сарысыу **O-13,22** (сұйық)

№8 жиынтық Сальмонеллез моновалентті сарысыу О-14,24

№8/1 жиынтық Сальмонеллез моновалентті сарысыу **O-14,24** (құргақ)

№8/2 жиынтық Сальмонеллез моновалентті сарысыу **O-14,24** (сұйық)

2.3. Сипаттамасы

Сальмонелләс – АІЖ басым закымдануымен, интоксикация мен сузыздандылуың дамуымен сипатталатын қоздырыштың фекальді-оральді берілу механизмі бар жедел зоонозды инфекциялық ауру.

Сальмонеллалар – *Enterobacteriaceae* тұқымдастырылған *Salmonella* текстес грамтеріс таяқшалары.

Сальмонелланың екі түрі бар – *S. enterica* және *S. bongori* (адамдар үшін патогендік емес).

Сальмонеллаларды серологиялық идентификациялау үшін практикалық жұмыста O, H - және Vi-антигендері бойынша зерттеу жүргізіледі. Кауфман-Уайттың O-антигені бойынша жіктелуіне сәйкес A, B, C, D

және т.б. әріптерімен белгіленетін сальмонеллалардың серологиялық О-топтары анықталады, Н - антигені бойынша қоздырғыштардың сероварлары идентификацияланады. Қазіргі уақытта сальмонеллалардың 67 О-тобы және Н-антигені бойынша 2,5 мыңдан астам серовар бөлінді. Сальмонеллез инфекциясының көптеген жағдайларында (85-91%) enterica кіші түрлерінің сероварлары: S. typhimurium, S. enteritidis, S. panama, S. infantis, S. newport, S. agona, S. derby, S. london және т.б. адамдардан оқшауланған.

Сальмонеллалардың әртүрлі серотиптерінен туындаған клиникалық көріністер бір-бірінен айтарлықтай ерекшеленбейді, сондықтан қазіргі уақытта "D тобының сальмонеллезі" немесе "С сальмонеллезі" диагнозда белгіленбейді, тек аурудың клиникалық түрін және инфекция көзін анықтау үшін маңызы бар бөлінген сальмонелланың серотипін көрсетеді.

Сальмонеллалардың болуын растаудың негізгі әдісі бактериологиялық болып табылады (қоздырғыштың қоректік орта, биохимиялық тесттер, серологиялық зерттеулер арқылы бөлу және идентификациялау). Зерттеуге арналған материал нәжіс, құсық массалары, асқазанды шайған су, қажет болған жағдайда несеп, кан, өт және науқастардың зақымданған мүшелерінен басқа да бөлінділер болуы мүмкін. Ерекше жағдайларда (сальмонеллездің өршуі) диагнозды серологиялық (ТГАР, ИФТ, ТЕГАР) және молекулярлық-генетикалық (ПТР) зерттеулердің қосымша оң нәтижелері бар клиникалық-эпидемиологиялық деректер негізінде қоюға болады.

Сальмонеллаларды серологиялық идентификациялауды оларды агглютинациялайтын сінірлген поливалентті сарысуы бар шыныда (A, B, C, D, E) топтарының сальмонеллаларына, ал агглютинациялайтын сінірлген поливалентті сарысуы бар теріс нәтиже алған жағдайда сирек топтағы сальмонеллаларға агглютинациялау реакциясында (AP) сынаудан бастайды. О-сарысулары қоспасы бар агглютинацияның оң нәтижелерін алған кезде, өсіріндін қоспаға кіретін әрбір О-сарысуымен сынайды. Өсіріндінің О-топтарының біріне жататындығын анықтағаннан кейін, атаптап топ өкілдеріне тән қосымша О-антигендерінің болуы анықталады. Осыдан кейін Н-сарысуымен агглютинация реакциясы жүргізіледі. Бұл жағдайда алдымен 1 фазаның Н-антигендеріне, содан кейін 2 фазаның Н-антигендеріне сәйкес келетін Н-сарысулар пайдаланылады. Осы топтың кең таралған сероварларына сәйкес келетін Н-сарысулардан бастайды.

Жинақтың жиынтықтарының базалық нұсқалары 40 үлгіні зерттеуге есептелген.

Жинақтың аналитикалық және диагностикалық сипаттамалары

Аналитикалық сезімталдығы құрамында гомологиялық О-антигені бар қәсіпорынның стандартты үлгілерімен KCY-253-мен анықталады және 100% құрайды.

Аналитикалық спецификалығы құрамында гетерологиялық О-антигені бар қәсіпорынның стандартты үлгілерімен KCY-253-мен анықталады және 100% құрайды.

Диагностикалық сезімталдығы (95% сенімді ықтималдылықпен) төмендегідей құрайды:

Сирек кездесетін Salmonella тест-штамдары - 98,48%-100%;

Пациенттердің клиникалық материалынан бөліп алынған Salmonella өсірінділері - 98,30%-100%.

Диагностикалық спецификалығы (95% сенімді ықтималдылықпен) төмендегідей құрайды:

Сирек кездесетін Salmonella тест-штамдары - 98,0%-100%;

Пациенттердің клиникалық материалынан бөліп алынған Salmonella өсірінділері - 97,96%-100%.

Жинақтың спецификалық белсенділігі

1. Гомологиялық О-антигені бар үлгілерімен шыныдағы AP кемінде үш крестке бағалана отырып, 2-3 минуттан кешіктірмей басталуы тиіс.

2. Пробиркалардағы жайылған AP:

Моновалентті О-сарысулары кемінде үш крестке бағалана отырып, 1:80-нен төмен емес сұйылтқанда гомологиялық О-антигені агглютинациялануы керек.

Сарысуларды гетерологиялық О-антигені бар үлгілерді агглютинациялауға болмайды.

Нәтижелердің жаңаңтылуы 100% құрайды.

3. ӨНДІРУШ ҰЙЫМНЫҢ АТАУЫ ЖӘНЕ (НЕМЕСЕ) ТАУАРЛЫҚ БЕЛГІСІ «ЭКОлаб», ЖАҚ, Ресей

4. ҚОЛДАНЫЛУ САЛАСЫ

Клиникалық зертханалық *in vitro* диагностикалау
«Тек клиникалық сынақтар үшін»

5. ҚОЛДАНУ ТӘСІЛІ

Жабдықтар мен материалар («қолмен» қою үшін)

Секундөлшеуіш;

2-8 °C температуралық режимдегі тоңазытқыш камера;

Жартылай автоматты пипеткалар, жұмыс ауқымдары: 5-50 мкл, 20-200 мкл;

Атаптап пипеткаларға арналған бір реттік ұштықтар;

Сұйық және қатты қалдықтарға арналған контейнерлер;

Резенке немесе латекс қолғаптар, дезинфекциялау құралдары;
Бактериологиялық ілмек;
Заттық шынылар;
(2x) үлкейткіш шыны (2x);
Хлорлы натрийдің 0,9% ерітіндісі;
 37 ± 1 °C температуралы ұстап тұратын құргақ аяу термостаты;
Этил спиртінің 70% ерітіндісі және сутегінің асқын тотығының 6% ерітіндісі (дез. ерітінділер) немесе
СЕ 1.32322-08 бойынша қолдануға рұқсат берілген басқа да дезинфектанттардың ерітінділері.

Зерттелетін үлгілер

Бактериологиялық зерттеулер кезінде биологиялық материалдан (несеп, нәжіс, асқазанды шайған су, құсық массалары) бөліп алынған және пробиркаларда қиып алынған қоректік агарда 37 °C температурада $18\text{-}20$ сағат бойы өсірілген өсірінді зерттеледі.

Бөліп алынған өсіріндіні қоректік агарда $+2 - +8$ С температурада 2 тәулік бойы сақтауға жол беріледі.

Адамнан алынатын биологиялық материалды алу, сақтау және дайындау Р МемСТ 53079.4-2008 «Клиникалық зертханалық зерттеулердің сапасын қамтамасыз ету», МШ 4.2.2723-10 «Сальмонеллездердің зертханалық диагностикасы, тағам өнімдері мен қоршаған орта нысандарында сальмонеллаларды анықтауға» сәйкес жүргізілуі тиіс.

АР шыныда қою

Жұмысты бастамас бұрын 18 °C-ден 25 °C-ге дейінгі температурада талдау жасамас бұрын барлық реагенттерге ұстау керек.

Сальмонеллездің O-моновалентті сарысуы

Құргақ сарысуды хлорлы натрийдің 0,9% сулы ерітіндісінің 2 мл-сінде ерітеді.

Заттық шыныға сарысадың бір тамшысы (50 мкл жуық) және хлорлы натрийдің 0,9% сулы ерітіндісінің бір тамшысы жағылады. Идентификацияланатын, құрамында пробиркаларда қиып алынған қоректік агарда 37 °C температурада $18\text{-}20$ сағат бойы өсірілген антиген бар үлгіні агардың төменгі бөлігінен ілмекпен шешіп алыш, заттық шыныға хлорлы натрийдің 0,9% сулы ерітіндісі тамшысының жаңына жағылады және эмульгацияланады (өздігінен пайда болған агглютинацияның жоқтығын бақылау). Агглютинация өздігінен пайда болмаса, манипуляция біркелкі, мөлдір емес сусpenзия тузе отырып, О-сарысу тамшысында қайталанады. Нәтижелерді есепке алу 1-2 минут ішінде, шыныны жайлап шайқай отырып жүргізіледі. Гомогенді сусpenзия теріс нәтижені білдіреді. Сарысу тамшысында зерттеліп отырган штамға агглютининдер болған жағдайда, 1-2 минут ішінде үлпек тәрізді агглютинат пайда болады.

Нәтижелерді есепке алу

АР нәтижелерін есепке алу төрт кресті жүйе бойынша (2x) үлкейткіш шынының көмегімен қарап тексеру арқылы жүргізіледі.

АР нәтижелері келесі тәртіппен есепке алынады және бағаланады:

- ++++ - тамшыдағы сұйықтық толық ағарған кезде анық агглютинат (100%);
- +++ - бұлдыңғырау сұйықтықтың бетіндегі анық агглютинат (75%);
- ++ - бұлдыңғыр сұйықтықтың бетіндегі болмашы агглютинат (50%);
- + - агглютинат іздері, тамшыдағы сұйықтық бұлдыңғыр (25%);
- (-) - теріс нәтиже, тамшыдағы гомогенді бұлдыңғыр сұйықтық (0%).

Диагностикалық сарысумен қойылған АР өздігінен пайда болған агглютинацияны бақылау нәтижесі теріс болған жағдайдағы есепке алынады.

Аталған реагенттер жинағы құрамында мәлімделген антигендері бар *Salmonella* штаммдарымен ғана реакция береді. Оң реакция (++) төмен емес деп саналады. *Salmonella* тегіне жататындығын растау үшін Кауфман-Уайт сызбасына сәйкес О-моновалентті, Н-поливалентті, Н-пулды, Н-моновалентті диагностикалық сарысуларды пайдалана отырып, биохимиялық зерттеулер мен серологиялық дифференциациялау жүргізу қосымша талап етіледі.

6. ПАЙДАЛАНУШЫҒА МЕДИЦИНАЛЫҚ МАҚСАТТАҒЫ БҮЙІМДЫ ИДЕНТИФИКАЦИЯЛАУ ҮШІН ҚАЖЕТТІ МӘЛІМЕТТЕР

Техникалық шарттар - ТШ 21.20.23.110-253-70423725-2017

7. ЖИНАҚТЫҢ «ЖИЫНТЫҚТАЛЫМ» ЖИЫНТЫҒЫ

Орындалуы		
№1 жиынтық Сальмонеллез моновалентті сарысуы, О-1; О-3,10; О-6/2; О-6/2,7; О-12; О-13,22; О-14,24 жинақтары		
№1/1 жиынтық	үй қоянының немесе қойдың қанының сіңірлген сұйық иммундық сарысуы, құрамында 1; 3,10; 6/2; 6/2,7; 12; 13,22; 14,24 антигендеріне қарсы О-агглютининдер бар; ак немесе	7 құты (2,0 мл-ден)

О-агглютининдер бар; түссіз немесе қызылттау-сары түсті сұйықтық	
--	--

Ескерте: бұйымның құрамында пайдалану құжаттамасының (қолдану жөніндегі нұсқаулықтың) талаптарын орындау кезінде пациенттің және бұйымды пайдаланатын персоналдың организмімен тікелей немесе жанама жанасатын материалдар жоқ.

Бұйымның құрамында дәрілік заттар мен фармацевтикалық субстанциялар жоқ.

Жинақтың компоненттері қораппен қапталған, қорапқа қолдану жөніндегі нұсқаулық, сальмонеллез тобы бактерияларының антигендік құрылымының қысқартылған сызбасы салынған.

8. САҚТАУ ШАРТТАРЫ

Сақтау

Жинақтарды сақтау дайындаушы кәсіпорынның қаптамасында регламенттелетін температуралық режимді қамтамасыз ететін тоңазытқыш камераларда немесе тоңазытқыштарда бүкіл жарамдылық мерзімі бойы 2 °C-ден 8 °C-ге дейінгі температурада жүзеге асырылуы керек. Мұздатып қатыруға жол берілмейді. Қаптамаларын ашқаннан кейін пайдаланылмаған реагенттерді тығыз жабылған қаптамаларында регламенттелетін температуралық режимді қамтамасыз ететін тоңазытқыш камераларда немесе тоңазытқыштарда 2 °C-ден 8 °C-ге дейінгі температурада 1 ай бойы сақтауға жол беріледі.

Тасымалдау

2 °C-ден 8 °C-ге дейінгі температурада, жабық көлік құралдарының барлық түрлерімен, көліктің аталған түріне қолданылатын тасымалдау ережелеріне сәйкес тасымалданады. Мұздатып қатыруға жол берілмейді. 9 °C-ден 25 °C-ге дейінгі температурада 14 тәулік ішінде тасымалдауға жол беріледі.

9. ЖАРАМДЫЛЫҚ МЕРЗІМІ

Сақтау мерзімі - Сальмонеллездің О-монавалентті сарысуы, құргақ – дайындаушы кәсіпорынның БТҚБ қабылдан алған күннен бастап 5 жыл.

Сақтау мерзімі - Сальмонеллездің О-монавалентті сарысуы, сұйық - дайындаушы кәсіпорынның БТҚБ қабылдан алған күннен бастап 1 жыл.

«Жарамдылық мерзімі өткеннен кейін қолдануға болмайды».

10. ӨНДІРУШІ ҰЙЫМ

«Агглютинация реакциясына арналған диагностикалық О-монавалентті-плюс сінірілген сальмонеллез сарысулары» реагенттер жинағы:

Өндіруші: Ресей Федерациясы, «ЭКОлаб» ЖАҚ, заңды мекенжайы: 142530, Мәскеу обл., Электрогорск қ-сы, Буденный к-сі, 1-үй, тел. (49643) 3-23-11- өткізу бөлімі, 3-30-93- БТҚБ, факс 3-31-43, өндірістің мекенжайы: 142530, , Мәскеу обл., Электрогорск қ-сы, Буденный к-сі, 1-үй, интернеттегі ресми беті: www.ekolab.ru

Қазақстан Республикасы аумағында тұтынушылардан медициналық мақсаттағы бұйым жөніндегі шағымдарды (ұсыныстарды) қабылдайтын ұйымның атавы мен мекенжайы:

«ЭКОлаб KZ (ЭКОлаб КЗ)» ЖШС Қазақстан Республикасындағы дистрибуторы, мекенжайы: 070019, Өскемен қ-сы, Кожедуб қ-сі, 34-үй, тел. 21-56-24, тел. 21-23-52.

11. ОСЫҒАН СӘЙКЕС МЕДИЦИНАЛЫҚ МАҚСАТТАҒЫ БҰЙЫМ ӨНДІРІЛГЕН НОРМАТИВТІК ҚҰЖАТ

«Агглютинация реакциясына арналған диагностикалық О-монавалентті-плюс сінірілген сальмонеллез сарысулары» реагенттер жинағына арналған техникалық шарттар ТШ 21.20.23.110-253-70423725-2017 «шектеусізге» дейін.

12. ҚОСЫМША АҚПАРАТ

Жағымсыз әсері (әсер етуі, жеке көтере алмаушылық)

Жинақ тек клиникалық сынақтар үшін пайдаланылатындықтан, жағымсыз әсерлері анықталған жоқ.

Қолдануға болмайтын жағдайлар

Карсы көрсетілімдері анықталған жоқ.

Сақтық (қауіпсіздік) шаралары

Жинақты қолданудың ықтимал қаупі – 2б класы (РФ ДСМ 2012ж 06 маусымдағы №4н бұйрығы).

Жинақ биологиялық түрғыдан қауіпсіз, алайда, зерттелетін үлгілермен инфекция жүктырылған болуы ықтимал материал ретінде жұмыс істеу кажет.

Жинақпен жұмыс жасау кезіндегі сақтық шаралары – санитариялық-эпидемиологиялық мекемелердің зертханаларында (бөлімшелерінде, бөлімдерінде) жұмыс жасаған кезде қауіпсіздік техникасы, өндірістік санитария ережелерін сақтау, эпидемияға қарсы режим мен жеке бас гигиенасын сақтау.

Жинақпен жұмыс істеген кезде бір реттік резенке немесе пластик қолғаптарды киу керек.

Реагенттер жинақтарын утилизациялауды немесе жоюды, дезинфекциялауды Қазақстан Республикасында утилизациялауды немесе жоюды регламенттейтін ережелер мен нормаларға сәйкес жүргізу керек.

Стерилизациялау әдістері жөніндегі нұсқаулар; стерильді қантамасы бұлінген жағдайда, сәйкесінше нұсқаулар және, қажет болған жағдайда, тиісінше қайта стерилизациялау тәсілі туралы деректер

Бұл жинаққа стерилизациялау қолданылмайды.

Дұрыс пайдаланылмаған немесе жағымсыз әсер еткен жағдайдағы алғашқы медициналық көмек көрсету шаралары

Онымен жұмыс жасаған кезде сақтық таныту және тері мен шырышты қабықтарға тиуіне жол бермеу керек; тиіп кеткен жағдайда, дереу көп мөлшердегі ағынды сумен жуып тастау қажет. Жұтып қойған жағдайда 0,5 л су ішкізу және құстыру керек.