

In vitro диагностикасына арналған медициналық бұйымдарды медицинада қолдану жөніндегі нұсқаулық

1. IN VITRO ДИАГНОСТИКАСЫНА АРНАЛҒАН МЕДИЦИНАЛЫҚ БҰЙЫМНЫҢ АТАУЫ
«Агглютинация реакциясына арналған О-моновалентті-плюс сальмонеллез сіңірілген диагностикалық сарысулары» реагенттер жинағы

2. БҰЙЫМНЫҢ ҚҰРАМЫ МЕН СИПАТТАМАСЫ

2.1. Құрамы

№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 жинақ:

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

- орындалуы – 7 құты (2,0 мл-ден)

№2 жиынтық

Сальмонеллез моновалентті сарысуы, О-1 жинағы:

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

- орындалуы – 1 құты (2,0 мл-ден)

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

- 2 орындалымы - 1 құты (2,0 мл-ден)

№3 жиынтық

Сальмонеллез моновалентті сарысуы, О-3,10 жинағы:

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

- орындалуы – 1 құты (2,0 мл-ден)

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

- орындалуы – 1 құты (2,0 мл-ден)

№4 жиынтық

Сальмонеллез моновалентті сарысуы, О-6/2 жинағы:

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

- орындалуы – 1 құты (2,0 мл-ден)

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

- орындалуы – 1 құты (2,0 мл-ден)

№5 жиынтық

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

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

- орындалуы – 1 құты (2,0 мл-ден)

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

- орындалуы – 1 құты (2,0 мл-ден)

№6 жиынтық

Сальмонеллез моновалентті сарысуы, О-12 жинағы:

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

- орындалуы – 1 құты (2,0 мл-ден)

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

- орындалуы – 1 құты (2,0 мл-ден)

№7 жиынтық

Сальмонеллез моновалентті сарысуы, О-13,22 жинағы:

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

- орындалуы – 1 құты (2,0 мл-ден)

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

- орындалуы – 1 құты (2,0 мл-ден)

№8 жиынтық

Сальмонеллез моновалентті сарысуы, О-14,24 жинағы:

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

- орындалуы – 1 құты (2,0 мл-ден)

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

- орындалуы – 1 құты (2,0 мл-ден)

2.2. Тағайындалуы

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

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

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

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

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

№1 жиынтық Сальмонеллез моновалентті сарысуы, жинақ О-1; О-3,10; О-6/2; О-6/2,7; О-12; О-13,22; О-14,24

Жиынтық №1/1 жиынтық Сальмонеллез моновалентті сарысуы, жинақ О-1; О-3,10; О-6/2; О-6/2,7; О-12; О-13,22; О-14,24 (кұрғақ)

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

№2 жиынтық Сальмонеллез моновалентті сарысуы О-1

№ 2/1 жиынтық Сальмонеллез моновалентті сарысуы О-1 (кұрғақ)

№ 2/2 жиынтық Сальмонеллез моновалентті сарысуы О-1 (сұйық)

№ 3 жиынтық Сальмонеллез моновалентті сарысуы О-3,10

№3/1 жиынтық Сальмонеллез моновалентті сарысуы О-3,10 (кұрғақ)

№3/2 жиынтық Сальмонеллез моновалентті сарысуы О-3,10 (сұйық)

№ 4 жиынтық Сальмонеллез моновалентті сарысуы О-6/2

№4/1 жиынтық Сальмонеллез моновалентті сарысуы О-6/2 (кұрғақ)

№4/2 жиынтық Сальмонеллез моновалентті сарысуы О-6/2 (сұйық)

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

№5/1 жиынтық Сальмонеллез моновалентті сарысуы О-6/2,7 (кұрғақ)

№5/2 жиынтық Сальмонеллез моновалентті сарысуы О-6/2,7 (сұйық)

№ 6 жиынтық Сальмонеллез моновалентті сарысуы О-12

6/1 жиынтық Сальмонеллез моновалентті сарысуы О-12 (кұрғақ)

№6/2 жиынтық Сальмонеллез моновалентті сарысуы О-12 (сұйық)

№ 7 жиынтық Сальмонеллез моновалентті сарысуы О-13,22

№7/1 жиынтық Сальмонеллез моновалентті сарысуы О-13,22 (кұрғақ)

№7/2 жиынтық Сальмонеллез моновалентті сарысуы О-13,22 (сұйық)

№8 жиынтық Сальмонеллез моновалентті сарысуы О-14,24

№8/1 жиынтық Сальмонеллез моновалентті сарысуы О-14,24 (кұрғақ)

№8/2 жиынтық Сальмонеллез моновалентті сарысуы О-14,24 (сұйық)

2.3. Сипаттамасы

Сальмонеллез – АІЖ басым зақымдануымен, интоксикация мен сусызданудың дамуымен сипатталатын қоздырғыштың фекальді-оральді берілу механизмі бар жедел зоонозды инфекциялық ауру.

Сальмонеллалар – *Enterobacteriaceae* тұқымдасының *Salmonella* тектес грамтеріс таяқшалары. Сальмонелланың екі түрі бар – *S. enterica* және *S. bongori* (адамдар үшін патогендік емес).

Сальмонеллаларды серологиялық идентификациялау үшін практикалық жұмыста О, Н - және Vi-антигендері бойынша зерттеу жүргізіледі. Кауфман-Уайттың О-антигені бойынша жіктелуіне сәйкес А, В, С, 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 мыңнан 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 (қоздырғышты қоректік орта, биохимиялық тесттер, серологиялық зерттеулер арқылы бөлу және идентификациялау). Зерттеуге арналған материал нәжіс, құсық массалары, асқазанды шайған су, қажет болған жағдайда несеп, қан, 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 сіңірілген поливалентті сарысуы бар шыныда (А, В, С, Д, Е) топтарының сальмонеллаларына, ал агглютинациялайтын сіңірілген поливалентті сарысуы бар теріс нәтиже алған жағдайда сирек топтағы сальмонеллаларға агглютинациялау реакциясында (АР) сынаудан бастайды. О-сарысулары қоспасы бар агглютинацияның оң нәтижелерін алған кезде, өсіріндіні қоспаға кіретін әрбір О-сарысуымен сынайды. Өсіріндінің О-топтарының біріне жататындығын анықтағаннан кейін, аталған 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 кәсіпорынның стандартты үлгілерімен КСҮ-253-мен анықталады және 100% құрайды.

Аналитикалық спецификалылығы құрамында гетерологиялық О-антигені бар кәсіпорынның стандартты үлгілерімен КСҮ-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 спецификалылығы (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 АР кемінде үш крестке бағалана отырып, 2-3 минуттан кешіктірмей басталуы тиіс.

2. Пробиркалардағы жайылған АР:

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

Сарысуларды гетерологиялық О-антигені бар үлгілерді агглютинациялауға болмайды.

Нәтижелердің жаңартылуы 100% құрайды.

3. ӨНДІРУШІ 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 °С температуралық режимдегі тоңазытқыш камера;

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

Аталған пипеткаларға арналған бір реттік ұштықтар;

Сұйық және қатты қалдықтарға арналған контейнерлер;

Резеңке немесе латекс қолғаптар, дезинфекциялау құралдары;
 Бактериологиялық ілмек;
 Заттық шынылар;
 (2х) үлкейткіш шыны (2х);
 Хлорлы натрийдің 0,9% ерітіндісі;
 37 ±1) °С температураны ұстап тұратын құрғақ ауа 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 коректік агарда 37 °С температурада 18-20 сағат бойы өсірілген өсірінді зерттеледі.

Бөліп алынған өсіріндіні коректік 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 °С-ден 25 °С-ге дейінгі температурада талдау жасамас бұрын барлық реагенттерге ұстау керек.

Сальмонеллездің О-моновалентті сарысуы

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

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

Нәтижелерді есепке алу

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

АР нәтижелері келесі тәртіппен есепке алынады және бағаланады:

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

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

Аталған реагенттер жинағы құрамында мәлімделген антигендері бар Salmonella штамдарымен 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 БҰЙЫМДЫ 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 сіңірілген сұйық иммундық сарысуы, құрамында 1; 3,10; 6/2; 6/2,7; 12; 13,22; 14,24 антигендеріне қарсы О-агглютининдер бар; ақ немесе	7 құты (2,0 мл-ден)

[illegible]

	О-агглютини́ндер бар; түссіз немесе қызғылттау-сары түсті сұйықтық	
--	--	--

Ескертпе: 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-моновалентті сарысуы, құрғақ – дайындаушы кәсіпорынның БТҚБ қабылдап алған күннен бастап 5 жыл.

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

«Жарамдылық мерзімі өткеннен кейін қолдануға болмайды».

10. ӨНДІРУШІ ҰЙЫМ

«Агглютинация реакциясына арналған диагностикалық О-моновалентті-плюс сіңірілген сальмонеллез сарысулары» реагенттер жинағы:

Өндіруші: Ресей Федерациясы, «ЭКОлаб» ЖАҚ, занды 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 атауы мен мекенжайы:

«ЭКОлаб КЗ (ЭКОлаб КЗ)» ЖШС Қазақстан Республикасындағы дистрибьюторы, мекенжайы: 070019, Өскемен қ-сы, Кожедуб к-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-моновалентті-плюс сіңірілген 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

Қарсы көрсетілімдері анықталған жоқ.

Сақтық (қауіпсіздік) шаралары

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

Жинақ биологиялық тұрғыдан қауіпсіз, алайда, зерттелетін үлгілермен инфекция жұқтырылған болуы ықтимал материал ретінде жұмыс істеу қажет.

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 резеңке немесе пластик қолғаптарды кию керек.

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

Стерилизациялау әдістері жөніндегі нұсқаулар; стерильді қаптамасы бүлінген 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 тиюіне 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.