

<p>Kat.číslo: MKM 05022 MKM X5022</p>	<p>LJ s antituberkulotikami – I (0,2 mg/l) In vitro diagnostická zdravotnícka pomôcka Len na profesionálne použitie</p>	
--	--	--

Návod na použitie

Účel určenia: Kultivačné médium na testovanie citlivosti *Mycobacterium spp.* na izoniazid (I).

LJ s antituberkulotikami - I (0,2 mg/l) je kvalitatívna in vitro diagnostická zdravotnícka pomôcka, určená na pomoc pri diagnostike infekčných ochorení. Len na profesionálne použitie.

Skupina: Médium kultivačné – izolácia mykobaktérií.

Princíp: Dihydrogénfosforečnan draselný a síran horečnatý zvyšujú rast mykobaktérií a pôsobia ako pufre. Citrát sodný svojou premenou na kyselinu citrónovú slúži na udržanie určitých anorganických katiónov. Asparagín je zdrojom dusíka a vitamínov, glycerol zdrojom uhlíka a energie. Vajcia poskytujú mastné kyseliny a proteíny nevyhnutné pre metabolizmus mykobaktérií. Čiastočná selektivita je spôsobená prítomnosťou malachitovej zelene. Isoniazid pre stanovenie citlivosti izolovaného kmeňa je obsiahnutý v kritickej koncentrácií.

Očakávané výsledky: *Mycobacterium tuberculosis* - rezistentné na I : dobrý rast
Mycobacterium smegmatis : dobrý rast

Zloženie (v gramoch na 600 ml deionizovanej vody):	Dihydrogénfosforečnan draselný	2,4
Škrob		20
Síran horečnatý		0,24
Citrát sodný		0,68
Asparagín monohydrát		4,1
Glycerol		12ml
2%malachit.zelen		20ml
Vajíčka		1000 ml
Isoniazid		0,32 mg

*Konečná koncentrácia izoniazidu 0,2 mg na liter konečného média

pH: 7,2 ±0,2

Farba: Svetlo zelená

Poskytovaný materiál: LJ s antituberkulotikami – I (0,2 mg/l) – ready-to-use-medium, plnené v šíkmej polohe, vyhotovenie a počet kusov v závislosti od katalógového čísla (Pozrite Dostupné vyhotovenia).

Požadovaný, ale neposkytovaný materiál: Sterilné kľučky, pomocné kultivačné média a činidlá na úplnú identifikáciu kolónii, organizmy pre kontrolu kvality a ďalšie laboratórne vybavenie podľa potreby

Typy vzoriek: Čistá, rastovo bohatá kultúra izolovaného kmeňa *Mycobacterium spp.*

Pracovný postup: 1 až 2 bakteriologické kľučky izolovanej kultúry preniesť do sterilnej nádoby so sklenenými guličkami a pridať 1 ml sterilnej deionizovanej vody. Suspenziu homogenizovať na trepačke 20 minút. Potom upraviť zákal suspenzie sterilnou destilovanou vodou na 1.stupeň MacFarlandovej stupnice. Zo suspenzie pripraviť riedenia 10^1 až 10^4 . Na médium s antituberkulotikom (I) a tiež na médium bez antituberkulotika (pre kontrolu) očkovať 0,1 ml z riedenia, kde je možné očakávať rast v počítateľných kolóniach. Inkubovať za podmienok viď. Podmienky kultivácie.

<p>Kat.číslo: MKM 05022 MKM X5022</p>	<p>LJ s antituberkulotikami – I (0,2 mg/l) In vitro diagnostická zdravotnícka pomôcka Len na profesionálne použitie</p>	
--	--	--

Podmienky kultivácie: obvykle 3 týždne pri 37°C, aeróbne, v prípade nedostatočného rastu kontroly ďalší 1 až 2 týždne

Kontrola kvality:

Mikroorganizmus	Rast	Vzhľad kolónii
<i>Mycobacterium smegmatis</i> CCM 2300	+	nažltlé kolónie
Nenaočkované médium	-	

Podľa viacerých vedeckých zdrojov je možné pre účely laboratórnych experimentov a testov týkajúcich sa *Mycobacterium tuberculosis* použiť menej patogénny kmeň *Mycobacterium smegmatis* (mimo testu patogenity). (8,9,10)

Mikrobiologický stav:

Kultivačné médiá spoločnosti MkB Test a.s. sú naplnené asepticky (najprv prebehne sterilizácia a až následné plnenie do obalov). Pri médiach pripravených týmto spôsobom povoluje norma STN EN 12322, a následne podľa nej vypracovaný interný Štandardný pracovný postup č.4 na hodnotenie sterility, rozsah kontaminácie ≤ 5%.

Dodatočná kontrola kvality používateľom:

Všetky vyrobené šarže produktu LJ s antituberkulotikami – I (0,2 mg/l) sú uvoľnené do predaja až po vykonaní kontroly kvality v akreditovanom laboratóriu, kde je overená zhoda so špecifikáciami (viď Charakteristika výkonu) a následne je vystavený certifikát kvality – Protokol o skúškach živných pôd.

Je však zodpovednosťou koncového používateľa vykonať test kontroly kvality v súlade s platnými predpismi, v súlade s akreditačnými požiadavkami a skúsenosťami laboratória.

Charakteristika výkonu:

Pred uvoľnením do predaja je hotové kultivačné médium LJ s antituberkulotikami - I (0,2 mg/l) testované na produktivitu porovnaním výsledkov s predtým schválenou referenčnou šaržou.

Produktivita (Pr) je testovaná kvalitatívne, naočkovaním šíknej plochy média LJ s antituberkulotikami - I (0,2 mg/l) referenčným kmeňom cieľového mikroorganizmu - *Mycobacterium smegmatis* CCM 2300 a následnou inkubáciou pri 37 °C v aeróbnej atmosfére. Rozsah rastu a charakteristika kolónii sú zaznamenané po 5, 14, 21 dňoch. Kmeň rastie s typickými kolóniami pred 21. dňom inkubácie.

Ak referenčný kmeň vykazuje po inkubácii pri 37 °C počas 5, 14, 21 dňoch v aeróbnej atmosfére dobrý rast, farbu a morfológiu podľa špecifikácie pre obe testované šarže, produkt splňa deklarovaný výkon.

Obmedzenia testu:

Na získanie interpretovateľných výsledkov je nutné použiť vždy čisté, čerstvé kultúry.

Výsledky môžu ovplyvniť celý rad faktorov (veľkosť inokula, dĺžka inkubácie, atď.).

Príprava inokula podlieha subjektívnym aj objektívnym faktorom, preto je potrebné zvoliť také množstvo očkovaného inokula a jeho riedení, ktoré zaručí u väčšiny vyšetrovaných kmeňov rast v počítateľných kolóniach aspoň na kontrolných pôdach v najvyššom očkovanom riedení. Preto je nutné dodržiavať doporučené štandardné metódy v mikrobiológii mykobakteriálnych infekcií.

Médium je určené na pomoc pri diagnostike infekčných ochorení, preto je nevyhnutné pri interpretácii výsledkov testu brať do úvahy klinickú anamnézu pacienta, pôvod vzorky, ako aj výsledky ďalších diagnostických testov.

<p>Kat.číslo: MKM 05022 MKM X5022</p>	<p>LJ s antituberkulotikami – I (0,2 mg/l) In vitro diagnostická zdravotnícka pomôcka Len na profesionálne použitie</p>	
--	--	--

Stabilita: Kultivačné médium je pri dodržaní odporúčaných skladovacích podmienok stabilné 3 mesiace odo dňa výroby.

Dátum exspirácie je uvedený na štítku výrobku a vo výstupnom certifikáte výrobku.

Po otvorení originálneho obalu spotrebovať do 24 hod.

Skladovanie: pri +2 až +8 °C, v tme, v originálnom balení.

Zabrániť prehriatiu alebo premrznutiu výrobku. Zmrazenie môže poškodiť gélovú konzistenciu tuhých médií a dlhodobejšie skladovanie pri vyššej ako odporúčanej teplote môže znehodnotiť zložky kultivačného média, čo ovplyvní výkon média.

Zabrániť extrémnym a/ alebo opakovaným výkyvom teploty, čo má za následok vznik prílišnej vlhkosti v skúmavkách.

Zabezpečiť uloženie a skladovanie v smere šípky ↑ na vonkajšom obale, v opačnom prípade môže nastáť znehodnotenie výrobku.

V prípade vystavenia kultivačných médií umelému osvetleniu, slnečnému žiareniu alebo UV žiareniu počas dlhšej doby, môže sa znížiť ich výkonnosť.

Likvidácia: Použité a nepoužité, či kontaminované produkty likvidovať ako NEBEZPEČNÝ odpad v zmysle platných legislatívnych predpisov a interných postupov.

Bezpečnostné upozornenia a varovania: LJ s antituberkulotikami – I (0,2 mg/l) je in vitro diagnostická zdravotnícka pomôcka určená na kvalitatívnu diagnostiku. Nie je automatizovaná a nie je určená na sprievodnú diagnostiku.

Len na profesionálne použitie, a to primerane vyškoleným a kvalifikovaným laboratórnym personálom, ktorý dodržiava schválené preventívne opatrenia pre biologické nebezpečenstvo a aseptické techniky práce.

Pri manipulácii so vzorkami a výrobkami postupovať asepticke, za použitia primeraných ochranných prostriedkov v súlade s určeným účelom použitia. Dodržiavať zásady bezpečnosti práce a hygieny.

Všetky vzorky a výrobky po inokulácii sú považované za potenciálne INFEKČNÉ.

Médium nie je klasifikované ako nebezpečné podľa smernice (ES) č.1272/2008.

Kultivačné média spoločnosti Mkb Test a.s. sa nepovažujú za sterilný produkt, ale za produkt s kontrolovanou biologickou kontamináciou v medziach určených normou STN EN 12322 a štandardným pracovným postupom (ŠPP) č.4.

IVD diagnostická zdravotnícka pomôcka **len na jedno použitie**.

Akákoľvek zmena alebo úprava odporúčaných podmienok kultivácie, pracovného postupu, typu vzoriek, počtu použití či počtu testov, ako udáva výrobca môže ovplyvniť výkon tejto in vitro diagnostickej zdravotníckej pomôcky.

Nepoužívať výrobky po uplynutí doby exspirácie.

Nepoužívať výrobky, ktoré vykazujú známky mikrobiálnej kontaminácie, vysušenia, mechanického poškodenia (poškodený vrchný obal alebo ochranné fólie, prasknutie atď), zmeny farby, nadbytočnú vlhkosť alebo preukazujú iné nedostatky.

<p>Kat.číslo: MKM 05022 MKM X5022</p>	<p>LJ s antituberkulotikami – I (0,2 mg/l) In vitro diagnostická zdravotnícka pomôcka Len na profesionálne použitie</p>	
--	--	--

Informácie použité v tomto dokumente boli definované podľa našich najlepších vedomostí a schopností, a predstavujú návod na použitie produktu. Nami uvedené informácie neznamenajú koncového používateľa zodpovednosť za kontrolu vhodnosti produktu LJ s antituberkulotikami – I (0,2 mg/l) na zamýšľaný účel. Vždy musia byť sledované a dodržiavané platné zákony, nariadenia a štandardné postupy pri manipulácii so vzorkami.

V prípade zistenia poškodenia, nezhody s deklarovaným výkonom a iných nedostatkov tejto in vitro diagnostickej zdravotníckej pomôcky hlásiť okamžite po zistení výrobcovi na e-mailovú adresu obchod@mkbtest.sk. v prípade závažnej

Dostupné vyhotovenia:

Kat. č.	Vyhotovenie, Objem	Doplňujúce označenie	Balenie
MKM 05022-010	Skúmovka, 5 ml	(5 ml)	10 ks

Použité symboly na vonkajšom obale:

REF Katalógové číslo	LOT Číslo šarže	IVD In vitro diagnostická pomôcka			 Európska zhoda
 Teplotný limit	 Obsah postačuje na <n> testov	 Pozri Návod na použitie	 Len na jedno použitie	 Uchovávajte mimo slnečného svetla	 Týmto nahor smerom

Použitá literatúra:

- 1.<https://microbiologyinfo.com/lowenstein-jensen-lj-medium-composition-principle-uses-preparation-and-colony-morphology/> [21.09.2021]
- 2.<https://www.standardnepostupy.sk/standardy-pneumologia-ftizeologija/> [21.09.2021]

Výrobca:

MkB Test a.s.
Rosina 169
013 22 Rosina
Slovenská republika
Tel: (+421) 41 500 3555
www.mkbtest.sk

Kat.číslo: MKM 05022 MKM X5022	LJ s antituberkulotikami – I (0,2 mg/l) In vitro diagnostická zdravotnícka pomôcka Len na profesionálne použitie	CE
--	---	-----------

Revízie:

Verzia	Revízia č.	Zmena	Dátum
2	1	Kontrola pred hlásením IVD ZP na ŠÚKL	18.07.2018
	2	Aktualizácia a doplnenie obsahu v súlade s IVDR 2017/746	21.09.2021
	3	Aktualizácia a doplnenie údajov v časti: Účel určenia, Charakteristika výkonu Bezpečnostné upozornenia a varovania	18.11.2021