

«СОГЛАСОВАНО»

Директор  
ФГБНУ НИИВС  
им. И.И. Мечникова

О.А. Свитич  
« 03 » 2020 г.



«УТВЕРЖДАЮ»

Начальник Управления регистрации  
и медицинских исследований  
АО «НПО «Микроген»

А.Е. Ершов  
« 03 » 2020 г.



## ИНСТРУКЦИЯ

по применению медицинского изделия

**Питательная среда для выделения и культивирования бруцелл  
сухая (Эритрит агар) по ТУ 20.59.52-046-20401675-2019**

*Регистрационное удостоверение № ФСР 2008/02098*

## 1. НАЗНАЧЕНИЕ

Питательная среда предназначена для выделения бруцелл из инфицированного материала (кровь, моча, мокрота и др.) и культивирования штаммов бруцеллезного микроба. Изделие для диагностики *in vitro*.

Функциональное назначение - вспомогательное средство в диагностике бруцеллеза.

Показания к применению изделия в соответствии с его назначением. Противопоказания при применении изделия согласно инструкции – отсутствуют.

## 2. ХАРАКТЕРИСТИКА ИЗДЕЛИЯ

### 2.1. Состав медицинского изделия.

Питательная среда представляет собой смесь сухих компонентов из расчета (г/л):

питательный агар сухой (СПА)	35,0
тиамин	0,005
D(+)-глюкоза	1,0
эритрит	0,0122

Питательная среда гигроскопична, светочувствительна.

### 2.2. Принцип метода и принцип действия.

Принцип метода - визуальное обнаружение роста культур в виде соответствующих колоний на поверхности плотной питательной среды.

Питательный агар является источником азотистых органических соединений.

D(+)-глюкоза играет роль источника энергии, тиамин служит витаминной добавкой. Среду можно обогатить путем добавления стерильной дефибрированной лошадиной крови (до 5 % об/об). Эритрит служит фактором роста.

### 2.3. Основные потребительские характеристики.

Питательная после приготовления в соответствии с настоящей инструкцией предназначена для однократного применения по назначению для лабораторной диагностики, подлежит стерилизации в процессе приготовления перед использованием. Ремонту и обслуживанию не подлежит. Монтаж, наладка, калибровка и прочие операции, необходимые для ввода МИ в эксплуатацию и его правильной эксплуатации не требуются.

От 150 до 250 г в банках полимерных с винтовой горловиной в комплекте с крышкой в сборе с вкладышем с инструкцией по применению, паспорт (в комплекте поставки).

Для проведения 1000 исследований необходимо 1,2 кг сухой питательной среды.

Целевой анализ - бруцеллы. Вид анализа - качественный.

Пользователями изделия могут быть медицинские специалисты бактериологических лабораторий с высшим и средним специальным образованием, прошедшие специальную подготовку и допущенные к работе с патогенными микроорганизмами в соответствии с СП 1.3.3118-13 «Безопасность работы с микроорганизмами I-II групп патогенности (опасности)».

## 3. ФУНКЦИОНАЛЬНЫЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ

Питательная среда должна обеспечивать рост тест-штаммов *Brucella abortus 19ВА* и *Brucella melitensis 16М* при посеве по 0,1 мл микробной взвеси каждого штамма из разведения  $10^{-6}$  и  $10^{-7}$  на всех засеянных чашках Петри через 72 ч инкубации при температуре  $(37 \pm 1)^\circ\text{C}$  в виде бесцветных, прозрачных, круглых колоний диаметром 1,0-1,5 мм.

## 4. МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ ПРИ РАБОТЕ С ИЗДЕЛИЕМ

Класс потенциального риска применения – 2а.

Изделие не приносит вреда окружающей природной среде и здоровью человека при транспортировании, хранении, применении при соблюдении настоящей инструкции.

Изделие содержит материалы животного происхождения в составе питательного агара сухого, безопасность которых подтверждена.

Исследуемые образцы, оборудование и материалы, находящиеся в контакте с образцами представляют собой потенциально инфекционный материал и обращаться с ним следует осторожно:

- работать в одноразовых резиновых хирургических нестерильных перчатках;
- не пипетировать ртом;
- в случае загрязнения материалами, которые могут содержать патогенные микроорганизмы рабочих поверхностей, необходимо проводить дезинфекцию 70 % этиловым спиртом или другими разрешенными к применению в Российской Федерации дезинфицирующими средствами, эффективность которых в отношении соответствующих микроорганизмов подтверждена;

- руки персонала в перчатках после работы, оборудование, находившееся в контакте с биологическими образцами и реагентами, после работы следует обработать 70 % этиловым спиртом или другими разрешенными к применению в Российской Федерации дезинфицирующими средствами, эффективность которых в отношении грамотрицательных микроорганизмов подтверждена;

- все сточные растворы, как потенциально инфицированный материал, перед утилизацией следует обеззараживать в соответствии с СП 1.3.3118-13, например, автоклавированием при (0,11 МПа), (120 + 2) °С 30 мин.

При работе с исследуемыми образцами необходимо соблюдать правила техники безопасности в соответствии:

- ГОСТ Р 52905-2007 (ИСО 15190:2003) «Лаборатории медицинские. Требования безопасности»;

- СП 1.3.3118-13 «Безопасность работы с микроорганизмами I-II групп патогенности (опасности)».

Утилизация изделий, пришедших в негодность и с истекшим сроком годности в соответствии с требованиями СанПиН 2.1.7.2790-10 «Санитарно-эпидемиологические требования к обращению с медицинскими отходами» как эпидемиологически безопасных отходов Класса А. Изделия после контакта с биологическими образцами утилизируют в соответствии СанПиН 2.1.7.2790-10 как эпидемиологически опасные отходы класса Б.

## 5. СПОСОБ ПРИМЕНЕНИЯ

5.1. Меры по снижению идентифицированных рисков при применении изделия.

Объективные результаты анализа гарантируются при выполнении следующих условий:

- строгое соблюдение настоящей инструкции по применению;
- соблюдение правил асептики при работе;
- соблюдение температурного режима термостата и режима обработки используемой посуды;

- соблюдение условий хранения и транспортирования (изделия, транспортированные и хранившиеся с нарушением температурного режима, а также с нарушенной при транспортировании и хранении упаковкой, применению не подлежат);

- не использовать изделие при отсутствии на его упаковке соответствующей маркировки.

5.2. Оборудование и материалы, необходимые для проведения анализа.

- Термостат, обеспечивающий температуру (37±1) °С;
- Автоклав;
- Флаконы стеклянные;
- Чашки Петри;
- Вода дистиллированная;
- Спиртовка;
- 0,9 % раствор натрия хлорида;

- Вата медицинская гигроскопическая;
- Марля медицинская

### 5.3. Анализируемые образцы

Тип анализируемого образца - биологический материал, который может содержать бруцеллы. Объекты исследования - кровь, моча, мокрота и др. объекты исследований в клинической микробиологии.

Все работы по взятию, транспортированию и подготовке проб клинического материала осуществляют в строгом соответствии с требованиями СП 1.3.3118-13, МУ 4.2.2039-05 «Методы контроля. Биологические и микробиологические факторы Техника сбора и транспортирования биоматериалов в микробиологические лаборатории. Методические указания».

Для получения достоверных результатов рекомендуется исследовать материал непосредственно же после забора. Все исследуемые образцы должны быть промаркированы (идентифицированы).

### 5.4. Проведение исследования (анализа).

5.4.1. Подготовка питательной среды. Питательную среду в количестве, указанном на этикетке, размешивают в 1 л дистиллированной воды, доводят до кипения при перемешивании, кипятят 2-3 мин до полного расплавления агара, фильтруют через ватно-марлевый фильтр, разливают в стерильные флаконы, закрывают ватно-марлевыми пробками и стерилизуют автоклавированием в течение 20 мин при температуре  $(121 \pm 1)$  °С. Готовую стерильную среду допускается хранить не более 14 сут при температуре от 2 до 8 °С. Перед использованием стерильную среду во флаконах растапливают до полного расплавления агара, охлаждают до температуры 45-50 °С, тщательно перемешивают, разливают в стерильные чашки Петри, подсушивают в открытом виде дном вверх 1-2 ч при температуре 18-22 °С, соблюдая правила асептики.

5.4.2. Посев исследуемого материала проводят в соответствии с «Методическими указаниями по профилактике и лабораторной диагностике бруцеллеза людей» М., 1980 г.

5.4.3. Учет результатов проводят в соответствии с «Методическими указаниями по профилактике и лабораторной диагностике бруцеллеза людей» М., 1980 г.

## 6. УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ, ТРАНСПОРТИРОВАНИЯ И ЭКСПЛУАТАЦИИ ИЗДЕЛИЯ.

Транспортирование должно проводиться всеми видами крытого транспорта при температуре от 2 до 25 °С.

Хранение в герметично закрытой упаковке в сухом, защищенном от света месте при температуре от 2 до 25 °С.

Хранение после вскрытия упаковки в сухом, защищенном от света месте при температуре от 2 до 25 °С в герметично закрытом виде.

Срок годности – 2 года со дня приемки. Питательная среда с истекшим сроком годности использованию не подлежит.

## 7. ГАРАНТИИ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

Для получения надежных результатов необходимо строгое соблюдение настоящей инструкции по применению.

Рекламации по вопросам, касающимся качества и обращения медицинского изделия в течение срока годности с обязательным указанием серии и даты изготовления следует направлять в адрес Акционерного общества «Научно-производственное объединение по медицинским иммунобиологическим препаратам «Микроген» (АО «НПО «Микроген»): Россия, 115088, г. Москва, 1-я Дубровская ул., д. 15, строение 2, тел. (495) 710-37-87, e-mail: info@microgen.ru и в адрес производства: Россия, 367915, Республика Дагестан, г. Махачкала, п. Новый Кяхулай, ул. Декоративная, д. 89, строение 1, тел. (8722) 55-82-32.