

## ИНСТРУКЦИЯ

по применению медицинского изделия для диагностики *in vitro*

Набор красителей «Медикс» для проведения гистологических и цитологических исследований образцов из тканей человека по ТУ 21.20.23-001-05776076-2020, вариант исполнения 4: Набор для окраски ШИК «Медикс» с гематоксилином регрессивным

Производитель: ООО «Медикс»

Юридический адрес: Россия, 347913, Ростовская область, г.о. город Таганрог, г. Таганрог, ул Николаевское шоссе, зд. 16-12, стр. 2

**Адрес производства:** Россия, 347913, Ростовская область, г.о. город Таганрог, г. Таганрог, ул Николаевское шоссе, зд. 16-12, стр. 2.

Тел.: +7(8634)431-355 E-mail: [as@medixlab.ru](mailto:as@medixlab.ru) Сайт: [medixlab.ru](http://medixlab.ru)

**1. Назначение.** МИ ИВД «Красители «Медикс» предназначены для проведения гистологических и цитологических исследований образцов из тканей человека и представляет собой линейку реагентов, самостоятельное или последовательное использование которых предназначено для фиксации, архивирования, гистологической пропаровки, обзорных и широкого спектра гистохимических окрасок гистологических и цитологических препаратов. **Функциональное назначение.** Набор для окраски гистологических срезов ШИК «Медикс» с гематоксилином регрессивным предназначен для окраски нейтральных мукополисахаридов в срезах тканей, фиксированных формалином и заливших в парафин, замороженных срезов фиксированных и нефиксированных тканей. **Полное наименование:** Медицинское изделие для диагностики *in vitro* набор красителей «Медикс» для проведения гистологических и цитологических исследований образцов из тканей человека по ТУ 21.20.23-001-05776076-2020, вариант исполнения 4: **Набор для окраски ШИК «Медикс» с гематоксилином регрессивным в составе:** Йодная кислота «Медикс» - 1 фл 17 (или 34, 50, 100, 200, 500, 1000) мл; Реактив Шиффа «Медикс» - 1 фл 17 (или 34, 50, 100, 200, 500, 1000) мл; Гематоксилин регрессивный «Медикс» - 1 фл 17 (или 34, 50, 100, 200, 500, 1000) мл; Дифференирующий раствор «Медикс» - 1 фл 17 (или 34, 50, 100, 200, 500, 1000) мл; Подснижающий раствор «Медикс» - 1 фл 17 (или 34, 50, 100, 200, 500, 1000) мл.

**Сокращенное наименование:** Набор для окраски ШИК «Медикс» с гематоксилином регрессивным. **Показания к применению.** Набор используется для окрашивания микропрепарата для проведения последующей диагностики в световом микроскопе в соответствии с назначением и тканеспецифичностью красителя. Приготовление гистологических и цитологических препаратов с диагностической и исследовательской целью. **Описание целевого анализа:** набор красителей и вспомогательных веществ. Качественный анализ. **Тип анализируемого образца:** гистологические срезы тканей. **Предназначение:** патологоанатомическая диагностика, гистологическая диагностика. **Противопоказания:** нет. **Возможные побочные эффекты при использовании медицинского изделия:** Изменения функциональных свойств красителей могут приводить к недооценке патологических проявлений и необходимости повторной гистологической диагностики микропрепарата. **Потенциальные потребители:** диагностические лаборатории медицинских центров, клиник и поликлиник; лаборатории судебэкспертизы. Исследование проводят лаборанты. **Ограничения по применению:** нет. **2. Характеристика реагента. 2.1 Состав:** Выпускается в следующем варианте исполнения:

## Вариант 2.1 Состав. Выпускается в следующем варианте исполнения:

Вариант исполнения	Подгруппа кислоты «Медикс»	Реактив Шиффа «Медикс»	Гематоксилин-ретрогианный «Медикс»	Дифференцирующий раствор «Медикс»	Подгруппа кислоты «Медикс»
7	17, 34, 50, 100, 250, 500, 1000мл	17, 34, 50, 100, 250, 500, 1000мл	17, 34, 50, 100, 250, 500, 1000мл	17, 34, 50, 100, 250, 500, 1000мл	17, 34, 50, 100, 250, 500, 1000мл
15	17, 34, 50, 100, 250, 500, 1000мл	17, 34, 50, 100, 250, 500, 1000мл	17, 34, 50, 100, 250, 500, 1000мл	17, 34, 50, 100, 250, 500, 1000мл	17, 34, 50, 100, 250, 500, 1000мл

Количество тестов в зависимости от объема фланколов в наборе: 17 мл – 50 тестов, 34 мл – 100 тестов, 50 мл – 150 тестов, 1000 мл – 3000 тестов. Иодная кислота «Медикс» – однородная бесцветная прозрачная жидкость без запаха, используется для окисления некоторых углеводов тканей (содержащих 1,2 гликоли) в альдегиды. Реактив Шиффа «Медикс» – это однородная прозрачная светло-желтая жидкость с запахом сернистой кислоты. Раствор, который химически соединяется с альдегидами, формирует ярко красный продукт при соединении с альдегидами. Гематоксилин регрессивный «Медикс» – гистологический краситель, однородная непрозрачная жидкость вишнево-красного цвета со слабым запахом уксусной кислоты, используется для окраски ядер клеток с целью ориентировки в структурах среза. Избыточно окрашивает все компоненты тканей, требует применения дифференцирующего раствора «Медикс», извлекающего лишний краситель из тканей. Этап подснивания обязательный. Дифференцирующий раствор «Медикс», однородная прозрачная бесцветная жидкость без запаха, представляет собой водный раствор соляной кислоты (не менее 10%), используется для удаления избытка регрессивного гематоксилина «Медикс» из среза. Подснивающий раствор для гематоксилина «Медикс», однородная прозрачная бесцветная жидкость без запаха, представляет собой водный раствор нескольких солей (сернокислый магний, не менее 20%, утексиловый калий, не менее 2%), переводящих комплекс краситель-протрава-ткань в нерастворимое состояние, что облегчает визуализацию окрашенных гематоксилином регрессивным «Медикс» структур. **2.2 Принцип действия.** Окраска ШИК – это неспецифическая гистохимическая реакция окисления углерод-углеродных связей йодной кислотой или ее солями, в ходе которой образуются связи альдегидов с фуксинсернистой кислотой красного цвета. Обработка йодной кислотой окисляет некоторые из углеводов в тканях в альдегиды. Вовлеченные углеводы – 1-2 гликоли. Так как не все углеводы включают эту структуру, ШИК – не метод для углеводов вообще, а только для тех, которые содержат 1-2 гликоли или близко связанные структуры, типа того, в котором аминогруппа заменяет одну из гидроксильных групп. Углеводы, которые окрашиваются этим методом, включают полисахариды, мукополисахариды, гликопротеины и гликопептиды. Основной смысл состоит в том, что в результате обработки должен образоваться альдегид на углеводном компоненте. Реактив Шиффа – это раствор, который химически соединяется с альдегидами, формируя ярко красный продукт. Многие компоненты тканей могут быть окрашены этим путем. Реактив Шиффа сделан из парарозанилина, обработанного сернистой кислотой ( $H_2SO_3$ ). Это причина разрушения хромофора дополнением сульфонильной кислотной группы к центральному углероду. Реактив Шиффа не имеет в оригиналце цвета парарозанилина. Скорее, новый цветной состав производится химической комбинацией с альдегидом. По этой причине этот состав обычно именуется это как реактив Шиффа или фуксинсернистая кислота. Реактив Шиффа комбинируется с альдегидами, производя ярко красный продукт. Альдегид конденсируется с реагентом Шиффа, чтобы образовать новое соединение, присоединяясь к тканям. В процессе преобразуется хромофор, и этот состав производит цвет. Критерии, необходимые для веществ тканей, дающие положительную реакцию ШИК, следующие: Оно должно содержать 1-2 гликолевые группировки, эквивалентные амино- или группировке алкиламино-, или продукт окисления СНОН-СО. Оно не должно диффундировать во время фиксации. Оно должно давать окисленный не диффундирующий продукт. Оно должно присутствовать в достаточной концентрации, чтобы произвести обнаруживаемый заключительный цвет. Гематоксилин связывается тканями посредством водородных и координационных связей. Краситель связывается ядрами главным образом ионными связями. Кислота добавляется в раствор гематоксилина, помогая конкурировать комплекс протрава-краситель за участки связывания с ионами металлов. Когда срезы дифференцируют раствором кислот, протоны атакуют связь металла-гематенин. Этот разрыв симметрии вызывает гипсохромный сдвиг (синий хелат гематенин: металлы 1:1 становится красноватым). При дифференцировке в растворах кислот протоны конкурируют с металлом за электронодонорные участки в тканях и красителях. Поэтому алюминий с готовностью высвобождает свои лиганда и может быть легко удален из большинства элементов тканей. Прекращение процесса извлечения красителя выполняется переносом срезов в проточную воду и слабощелочной раствор. Во время промывки срезов в проточной воде или в щелочных растворах протоны удаляются, симметрическое связывание гемалуана восстанавливается, и краска вновь приобретает синий цвет. Докрашивание гематоксилином в этом наборе имеет целью показать общую структуру изучаемого среза. **3. Аналитические и диагностические характеристики.** Предварительно окисленные периодной кислотой ШИК-положительные вещества окрашиваются в ярко-малиновый цвет в промежутке от 1 до 10 минут. Ядра клеток, кислая слизь, отложения кальция, основное вещество хряща и некоторые другие структуры окрашиваются гематоксилином в сине-черный цвет за период от 3 до 10 минут. Избыток окраски гематоксилином удаляется в кислых растворах (рекомендуется использовать дифференцирующий раствор «Медикс»). После этого синюю окраску необходимо восстановить в подснивающем растворе «Медикс». После окраски срезы переносят в водный раствор с водородным показателем pH 7-8, где окрашенные структуры становятся темно-синими. Оценка конечной точки окраски производится лабораторным под микроскопом. Время окраски и дифференцировки может и должно быть скорректировано по указанию исследователя. **4. Меры предосторожности.** Нежелательно попадание йодной кислоты на кожу и слизистые – следует использовать резиновые или пластиковые перчатки, защищающие от проникновения водных слабых растворов кислот. В случае попадания – промыть большим количеством проточной воды. Нежелательно попадание реактива Шиффа «Медикс» на кожу и слизистые – следует использовать резиновые или пластиковые перчатки, защищающие от проникновения водных слабых растворов кислот. При попадании на кожу и слизистые промыть проточной водой. Ярко-малиновое окрашивание исчезнет через 1-2 дня, по мере слущивания поверхностных слоев эпидермиса. Нежелательно попадание гематоксилина регрессивного «Медикс» на кожу – следует использовать резиновые или пластиковые перчатки, защищающие от проникновения водных слабых растворов кислот. При попадании на кожу промыть проточной водой, обработать неповрежденную кожу слабым, до 1% водным или водно-спиртовым (любой концентрацией спирта) раствором соляной кислоты. Синяя окраска кожи исчезает через 1-2 дня, по мере слущивания ороговевшего эпидермиса. При попадании на слизистые обычно промыть проточной водой. При работе с гематоксилином регрессивным «Медикс» избегать использования контактных линз (глаза защищают очками). При попадании в глаза вызывает раздражение. Промыть проточной водой 3-5 минут, при необходимости

обратить за медицинской помощью. Дифференцирующий раствор «Медикс» не оказывает заметного отрицательного влияния при случайном попадании на кожу и/или слизистые оболочки. В случае попадания реагента на кожу и/или слизистые оболочки обычно промыть проточной водой. Подсинающий раствор «Медикс» не оказывает заметного отрицательного влияния при случайном попадании на кожу. Достаточно кожу обильно промыть проточной водой. Допускается использование продукта исключительно квалифицированным и подготовленным персоналом. **5. Оборудование и материалы (не входит в набор):** Лабораторные стаканы для окрашивания стекол, дистиллированная или дезинфицированная вода, реагенты для депарафинирования, регистрация, дегидратации, просветления, среда для заключения, покровные стекла с площадью больше среза. **5.1. Взаимодействие с другими медицинскими изделиями.** Красители в зависимости от их состава благоприятно взаимодействуют с ароматическими и неароматическими органическими растворителями, такими как ксиол, этиленбензол, изопарфены; водорастворимые красители благоприятно взаимодействуют с дистиллированной водой. **6. Анализируемые образцы.** Парафиновые срезы тканей, фиксированные формалином или другими фиксаторами, а также замороженные (криостатные) срезы, монтированные на предметных стеклах. Ткани, полученные из организма человека при хирургических вмешательствах, диагностических биопсиях и аутопсиях. Толщина объектов для исследования не более 3 мм. Размеры не более 2х2 см. Фиксация 10% нейтральным забуференным формалином 24-72 часа. Объекты, фиксированные в формалине, необходимо сразу же подвернуть парафиновой проводке и не хранить. Парафиновая проводка осуществляется через серию дегидратантов, промежуточные смеси 1 и 2, минеральное масло и серию расплавленных парафинов. Эта часть работы может быть осуществлена вручной или автоматизированной платформах (в процессорах любого типа). Резать парафиновые срезы толщиной от 2 до 10 микрон (по указанию исследователя/патолога, назначающего исследование. Монтировать парафиновые срезы на предметные стекла с использованием адгезивов различных типов. Высушить срезы вертикально в терmostате 60°C в течение 1 часа. Предметные стекла, на основании которых был поставлен онкологический диагноз, хранятся пожизненно (ранее, взятые до 1999 г. и при ССР блоки хранились 25 лет). Блоки, на основании которых был поставлен доброкачественный диагноз, хранятся в течение 5 лет. Они хранятся при температуре от +10 до +25°C вне холодильника в сухом помещении, в тёплом месте (коробке, футляре). Материал после фиксации и парафиновой проводки не представляет собой никакой химической или инфекционной опасности. Также возможно использование для окраски замороженных (криостатных) срезов, монтированных на предметных стеклах с использованием адгезивов различных типов. **6.1. Информация о предполагаемом пользователе:** Согласно ГОСТ ISO 14971-2011 данное медицинское изделие для диагностики in vitro, предназначено для лабораторных исследований или исследований на месте проведения лечения, предназначены для двух пользователей: медицинского работника, проводящего исследование, и медицинского работника, получающего результаты, интерпретирующего их и действующего на их основании. **7. Проведение анализа.** Окрашивание проводить согласно рекомендуемому методу. 7.1. Депарафинировать и довести до дезинфицированной или дистиллированной воды способом и реактивами, принятыми к использованию в лаборатории. При использовании криостатных срезов эти этапы пропустить. 7.2. Нанести юдочную кислоту «Медикс» на срезы и выдержать в течение 5-6 минут, если нет специальных указаний от патолога или исследователя. Промыть в 2 сменах дезинфицированной или дистиллированной водой по 1 минуте в каждой. 7.3. Дать стечь избытку воды со среза, положить стекла срезами вверх, нанести на срезы реакцию Шиффа «Медикс» и выдержать до порозования срезов (примерно 1-2 минуты или контролировать этот этап под микроскопом). Промыть в 2 сменах проточной воды по 3 минуты в каждой. Проверить под микроскопом наличие ярко-малиновых структур в срезе. 7.4. Дать стечь избытку воды со среза, положить стекла срезами вверх, нанести на срезы гематоксилин гребешковый «Медикс» так, чтобы краситель выходил за пределы среза (обычно достаточно 3-5 капель для одного среза). Выдержать течение 3-10 минут. Смыть избыток красителя в 2 сменах дезинфицированной или дистиллированной воды по 1 минуте в каждой. 7.5. Приготовить рабочий раствор из дифференцирующего раствора «Медикс»: смешать 2 мл концентрата и 38 мл дистиллированной воды. Окунать стекло в раствор от 3-20 раз (необходимо количество определить опытным путем). Промыть предметное стекло в водопроводной воде несколько секунд. Проверить адекватность окраски исследуемых структур под малым увеличением микроскопа. При недостаточной дифференцировке повторить этап дифференцировки. При избыточной дифференцировке срезы вернуть в раствор гематоксилина гребешкового «Медикс» и позже снова провести этап дифференцировки меньшее время. 7.6. Приготовить рабочий раствор из подсинающего раствора «Медикс» (2 мл концентрата + 38 мл дистиллированной воды). Поместить стекло в рабочий раствор на 3 минуты. Промыть водопроводной воде несколько секунд. Проверить адекватность окраски исследуемых структур под малым увеличением микроскопа. В срезе не должно оставаться структур, окрашенных гематоксилином в красный цвет. Далее стекла поместить в дезинфицированную

структур под малым увеличением микроскопа. В среде не должно оставаться структур, окрашенных гематоксилином в красный цвет. Далее стекла поместить в денитрированную или дистилированную воду на 1-3 минуты. 7.7. Обезвредить, просветлить и заключить препарат способом, принятным в лаборатории. **8. Регистрация результатов.** Результаты реакции регистрируются наблюдателем световым микроскопом, светлом поле, проходящем свете. **9. Учет результатов реакции.** Результаты измеряются качественно наблюдателем. Желаемая интенсивность окраски устанавливается опытным путем. Внешний контроль качества проведенной окраски осуществляют патологи или исследователи, назначившие выполнение окраски. Определяется соответствие исследуемых структур ожидаемым результатам окраски в каждом конкретном случае. Результаты зависят от конкретного вида исследуемой патологии и типа ткани. Для контроля качества продукции образцы биоматериалов (неокрашенные парафиновые блоки и предметные стекла со срезами) окрашиваются в соответствии с протоколом окрашивания и сравниваются с эталонными окрашенными образцами, имеющимися в патолого-анатомической лаборатории. Результат окрашивания должен быть идентичным. **10. Диагностическое значение.** Дифференциально-диагностическая окраска. **11. Методы контроля (методы испытаний).** Испытания проводят в соответствии с настоящими техническими условиями, согласно ГОСТ Р 51352-2013 «Медицинские изделия для диагностики *in vitro*. Методы испытаний», ГОСТ Р ЕН 13612 «Оценка функциональных характеристик медицинских изделий для диагностики *in vitro*» и ГОСТ 23640 ГОСТ Р ИСО 23640-2015 «Изделия медицинские для диагностики *in vitro*. Оценка стабильности реагентов для диагностики *in vitro*. Образцы тканей (депаренифицированных (обезжизненных) данных пациентов и доступ к результатам лабораторной диагностики их биоматериала (парафиновыми блоками и предметным стеклами со срезами эталонных процессов (окрашенным и неокрашенным) для проверки аналитических и диагностических характеристик предстаются патолого-анатомическими бюро. Испытания должны проводиться в нормальных климатических условиях: температура окружающего воздуха плюс 20±5,0°C; относительная влажность воздуха, % от 40 до 80; атмосферное давление, мм рт ст от 630 до 800. Методом контроля для всех реагентов является исполнение инструкции по пользованию. Должен быть достигнут ожидаемый результат. Если нет нарушений ни на одном из предшествующих этапов, результат достоверен в 100% случаев. **11.1. Проверка комплектности, маркировки, упаковки.** Проверку соответствия комплектности, упаковки и маркировки контролируют визуально. **11.2. Проверку соответствия изделия комплекту технологической документации проводят визуально, сличением с технологической документацией и сопроводительной документацией на покупные комплектующие.** **11.3. Внешний вид, цвет и запах (органолептические показатели) компонентов наборов (варианты исполнения I-III) контролируют визуально (органолептически). **11.4. Расчет массовой доли:** Расчет массовой доли осуществляется по формуле: Формула для массовой доли:  $m_1 - m_2 / m_1 \times 100\%$  (г-запас) / (г-запас) + (г-на) × 100%. Массовая доля**

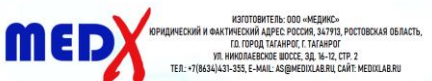
выражается в долях единицы (изменяется от 0 до 1) или в процентах (изменяется от 0 до 100%). Формула для вычисления массовой доли в процентах:  $w/(w-b)=m/(b-a)(p-p_a)-100\%$ .

**11.5. Проверка аналитических и диагностических характеристик.** Проверку аналитических и диагностических показателей проводят в соответствии с ГОСТ Р 51352-2013. Проводится оценка качества микропрепараторов, изготовленных из зафиксированных в формалине и залищих в парафин или изготовленных на замораживающем микротоме и окрашенных красителями тканей человека. Качество окрашивания микропрепараторов рассматривается как показатель функциональной эффективности медицинских изделий. Функциональная эффективность красителей оценивается в виде трех показателей: специфичности, чувствительности и воспроизведимости окрашивания. Специфичность оценивается по результатам окрашивания микропрепараторов свежевыпущенными красителями по наличию ложноположительных и ложнонегативных результатов окрашивания испытуемым красителем на основе данных о свойствах красителей. Чувствительность оценивается путем сравнения результатов испытаний специфичности красителя, полученных при окрашивании испытуемым красителем в соответствии с рекомендованным протоколом и результатов, полученных при сокращении времени экспозиции в 2 раза по сравнению с рекомендованным. Воспроизводимость оценивается путем сравнения результатов изучения специфичности окрашивания, полученных при тестировании свеже-выпущенной продукции и полученных через 3 месяца с момента выпуска партии красителя. Сохранность морфологической структуры тканей как основы патоморфологической диагностики заболеваний человека оценивается как показатель функциональной безопасности данных медицинских изделий. Оценивается наличие возможных отложений препараторов красителя, деформации или утраты фрагментов тканей за счет протеолиза и агрессивного воздействия компонентов красителя. Данный метод испытания медицинских изделий адаптирован производителем и основан на обобщенных требованиях ГОСТ Р 51352-2013 методах испытаний медицинских изделий для диагностики «ин vitro». **Материалы и методы:** Для оценки функциональных эффективности и безопасности набора проводится гистологическое изучение серии готовых микропрепараторов. Испытания проводятся при выпуске каждой новой партии продукции. **Проведение испытаний.** Для испытания изделий торговой марки берется по 1 срезу с 5 парафиновых блоков зафиксированных в формалине кусочков трех паренхиматозных органов (печени, почек и селезенки), для испытания жиростворимых красителей берут 5 замороженных срезов с 5 кусочками трех паренхиматозных органов (печени, почек и селезенки) и окрашивают испытуемым красителем. В каждом срезе исследуется 5 зон: 1 - в центре среза и 4 - по краям в проекции 14, 16, 20 и 22 циферблата часов, в одном поле зрения при увеличении  $\times 10$  окуляр и  $\times 40$  объектив (общее увеличение  $\times 400$ ). Для оценки специфичности красителя изучают наличие ложноположительного окрашивания, когда краситель взаимодействует с клеточными элементами и структурами и ложнонегативного окрашивания, когда краситель не взаимодействует с элементами и структурами тканей, с которыми должен взаимодействовать. **Обработка результатов.** Высчитывается общая интегральная оценка по 5 разным полям зрения в 1 срезе с 5 разных блоков с 3 разных паренхиматозных органов или по 5 разным полям зрения в 1 замороженном срезе с 5 разных кусочков при испытании жиростворимых красителей. Максимальная оценка может составлять 225 баллов, что составляет 110% от теоретически ожидаемого среднего показателя для данного количества срезов согласно формуле расчета «линейности», т.е. отклонения значений, определяемых при испытании, от теоретических значений согласно ГОСТ Р 51352-2013:  $L = C \text{ пр} / C' \text{ пр} \times 100$ , где  $C \text{ пр}$  - значение, полученное в ходе испытаний,  $C'$  - значение, рассчитанное теоретически. Значение «линейности» должно находиться в пределах 90% - 110%. Чувствительность красителя оценивается путем сравнения специфичности красителя при стандартном протоколе окрашивания и вдвое укороченном времени экспозиции. Оценка специфичности при укороченном времени экспозиции красителя не должна отличаться более, чем на 15% от оценки специфичности при проведении стандартного протокола окрашивания. Воспроизводимость красителя оценивается путем сравнения специфичности свежевыпущенного красителя и специфичности красителя через 3 месяца после выпуска продукции. Оценка специфичности через 3 месяца после выпуска продукции не должна отличаться более, чем на 10% от оценки специфичности сразу после выпуска продукции. Сохранность морфологической структуры тканей, служащей основой патоморфологической диагностики заболеваний человека, как показатель функциональной безопасности изделия в части наличия возможных отложений препараторов красителя, деформации или утраты фрагментов тканей за счет протеолиза и агрессивного воздействия компонентов красителя оценивается по 3-балльной системе. 3 балла присваивается при полном сохранении морфологической структуры тканей или незначительно выраженных изменениях, 2 балла соответствуют умеренно выраженным изменениям и 1 балл устанавливается при выраженных изменениях тканевой структуры, утрате и значительном повреждении тканей. Высчитывается общая интегральная оценка по 5 разным полям зрения в 1 срезе с 5 разных блоков с 3 разных паренхиматозных органов или по 5 разным полям зрения в 1 замороженном срезе с 5 разных кусочков при испытании жиростворимых красителей. **12. Условия хранения и эксплуатации реагентов.** Иодная кислота «Медикс» должен храниться при температуре  $+18^{\circ}\text{C} - +25^{\circ}\text{C}$  в течение одного года. По истечении данного периода возможно сохранение красящих свойств, если при перевозке и работе не нарушился температурный режим. При использовании емкостей для окраски необходимо ежедневное фильтрование рабочего раствора. До необходимого уровня доливать свежим раствором. Перед окраской стекла должны быть промыты чистой дистилированной водой в течение 1 минуты и более. Это продлевает срок эксплуатации раствора в емкости для окраски (таким образом, раствор может работать неограниченное время). Емкость для окраски вне рабочего времени необходимо предохранять от попадания пыли. Заключение о пригодности реагента делается патологом, исследующим материал. Реактив Шиффа «Медикс» после вскрытия должен храниться при температуре  $+2^{\circ}\text{C} - +8^{\circ}\text{C}$  в течение одного года. По истечении данного периода возможно сохранение красящих свойств, если при перевозке и работе не нарушился температурный режим. При порозовании раствора не пригоден к использованию. Желательно наносить раствор на срезы из капельницы или пипетки так, чтобы раствор выходил за пределы среза. Перед окраской стекла должны быть промыты чистой дистилированной водой в течение 2 минут и более. Заключение о пригодности реагента делается патологом, исследующим материал. Подснивающий раствор «Медикс» должен храниться при температуре  $+18^{\circ}\text{C} - +25^{\circ}\text{C}$  в течение одного года. По истечении данного периода возможно сохранение красящих свойств, если при перевозке и работе не нарушился температурный режим. Заключение о пригодности реагента делается патологом, исследующим материал. Гематоксилины регрессивный «Медикс» должны храниться при температуре  $+18^{\circ}\text{C} - +25^{\circ}\text{C}$  в течение одного года. По истечении данного периода возможно сохранение красящих свойств, если при перевозке и работе не нарушился температурный режим. При использовании емкостей для окраски необходимо ежедневное фильтрование рабочего раствора. До необходимого уровня доливать свежим раствором. Перед окраской стекла должны быть промыты чистой дистилированной водой в течение 1 минуты и более. Это продлевает срок эксплуатации раствора в емкости для окраски (таким образом, раствор может работать неограниченное время). Емкость для окраски вне рабочего времени необходимо предохранять от попадания пыли. Заключение о пригодности реагента делается патологом, исследующим материал. Дифференцирующий раствор «Медикс» должен храниться при температуре  $+18^{\circ}\text{C} - +25^{\circ}\text{C}$  в течение одного года. По истечении данного периода возможно сохранение его свойств, если при перевозке и работе не нарушился температурный режим. Заключение о пригодности реагента делается патологом, исследующим материал. Подснивающий раствор «Медикс» должен храниться при температуре  $+18^{\circ}\text{C} - +25^{\circ}\text{C}$  в течение одного года. По истечении данного периода возможно сохранение его свойств, если при перевозке и работе не нарушился температурный режим. Заключение о пригодности реагента делается патологом, исследующим материал. Срок годности - 12 месяцев. Набор хранят в упаковке изготовителя в закрытых отапливаемых складских помещениях с обеспечением защиты от атмосферных осадков, вдали от прямого солнечного света. Набор транспортируют всеми видами транспорта в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими на данном виде транспорта. Набор должен храниться при комнатной температуре ( $18^{\circ}\text{C} - 25^{\circ}\text{C}$ ), если не указано иное, в течение периода, указанного на индивидуальной упаковке. Заключение о пригодности реагента делается патологом, исследующим материал. Условия хранения после вскрытия флакона: Каждый компонент набора стабилен после вскрытия флакона при температуре от  $+18^{\circ}\text{C} - +25^{\circ}\text{C}$  в месте, защищенном от огня и воздействия солнечных лучей, в течение всего срока годности при условии достаточной герметизации флакона. Реагенты нельзя использовать после окончания срока годности.

**13. Утилизация.** Иодная кислота «Медикс», реактив Шиффа «Медикс», гематоксилин регрессивный «Медикс», дифференцирующий раствор «Медикс» утилизируются в соответствии с требованиями СанПин 2.1.3684-21 «Санитарно-эпидемиологические требования к содержанию территорий городских и сельских поселений, к видовым объектам, питьевой воде и питьевому водоснабжению населения, атмосферному воздуху, почвам, животным помещениям, эксплуатации производственных, общественных помещений, организации и проведению санитарно-противоэпидемических (профилактических) мероприятий». В случае, если исходное сырье не отвечает требованиям нормативной технической документации, то оно либо возвращается производителю, при не истекшем гарантинном сроке, либо, после истечения гарантинного срока, отправляется на утилизацию. Красители, входящие в состав набора (4 класса опасности отходов), с истекшим гарантинным сроком хранения и не отвечающие требованиям ТУ, согласно договора между производителем и заказчиком либо возвращаются производителю, либо отправляется на утилизацию по договору со специальными организациями, имеющими лицензию на обращение с промышленными отходами. в места, согласованные с Роспотребнадзором. Не допускается загрязнение отходами производства почвы и водоемов.

**13.1. Требования к техническому обслуживанию и ремонту медицинского изделия.** К данному виду изделия это не применимо.

**14. Гарантинные обязательства.** Производитель гарантирует соответствие выпускаемых изделий требованиям нормативной и технической документации. Безопасность и качество изделия гарантируются в течение всего срока годности. Производитель отвечает за недостатки изделия, за исключением дефектов, возникших вследствие нарушения правил пользования, условий транспортирования и хранения, либо действия третьих лиц, либо непреодолимой силы. Производитель обязуется за свой счет заменить изделие, технические и функциональные характеристики (потребительские свойства) которого не соответствуют нормативной и технической документации, если указанные недостатки явились следствием скрытого дефекта материалов или некачественного изготовления изделия производителем. По вопросам, касающимся качества набора для окраски ШИК «Медикс» с гематоксилином регрессивным, следует обращаться в ООО «Медикс» по адресу: 347913, Ростовская область, г.о. город Таганрог, г. Таганрог, ул Николаевское шоссе, зд. 16-12, стр. 2. Тел.: 8-903-48-54-262. Инструкция выпущена впервые. Дата выпуска: ноябрь 2018. Актуальная версия инструкции по применению размещена в сети интернет по адресу: [www.medixlab.ru](http://www.medixlab.ru) в разделе «инструкции по применению». **14.1. Рекламация.** В случае обнаружения дефектов изделия в период действия гарантинных обязательств, а также при первичной приемке, владелец изделия должен направить рекламации в адрес производителя ОOO «Медикс» по адресу: 347913, Ростовская область, г.о. город Таганрог, г. Таганрог, ул Николаевское шоссе, зд. 16-12, стр. 2. Тел.: +7(8634)431-355. E-mail: [as@medixlab.ru](mailto:as@medixlab.ru). **15. Сведения о маркировке, упаковке.** **15.1. Маркировка индивидуальной упаковки.** Маркировка флаконов, наименование предприятия-изготовителя и его товарного знака; сокращенного названия набора; наименования компонента; объема компонента; знак «Только для диагностики *in vitro*»; надпись «Для профессионального применения»; надпись «Осторожно! Обратитесь к инструкции по применению»; номера серии; условий хранения; срока годности; номер технических условий; номер и дата регистрационного удостоверения; Макет маркировки флакона и упаковки:



НАБОР ДЛЯ ОКРАСКИ ШИК «МЕДИКС™» С ГЕМАТОКСИЛИНОМ РЕГРЕССИВНЫМ

17 мл.



РУ РЗН № 2022/177265 от 19.05.2022 г. ТУ: 21.20.23-001-05774674-2020 АРТИКЛ №: F07/50 ДЛЯ ПРОФЕССИОНАЛЬНОГО ПРИМЕНЕНИЯ ОСТОРОЖНО! ОБРАТИТЕСЬ К ИНСТРУКЦИИ ПО ПРИМЕНЕНИЮ



НАБОР КРАСИТЕЛЕЙ «МЕДИКС™» ДЛЯ ПРОДВЕДЕНИЯ ГИСТОПАТОЛОГИЧЕСКИХ И ЦИТОЛОГИЧЕСКИХ ИССЛЕДОВАНИЙ ОТ ТКАНЕЙ ЧЕЛОВЕКА ПО ТУ 21.20.23-001-05774674-2020, ВАРЫАНТ ИСПОЛЬЗОВАНИЯ 4

НАБОР ДЛЯ ОКРАСКИ ШИК «МЕДИКС™» С ГЕМАТОКСИЛИНОМ РЕГРЕССИВНЫМ

50 ТЕСТОВ



РУ РЗН № 2022/177265 от 19.05.2022 г. ТУ: 21.20.23-001-05774674-2020 АРТИКЛ №: F07/50 ДЛЯ ПРОФЕССИОНАЛЬНОГО ПРИМЕНЕНИЯ ОСТОРОЖНО! ОБРАТИТЕСЬ К ИНСТРУКЦИИ ПО ПРИМЕНЕНИЮ

СОСТАВ НАБОРА:

1. Йодная кислота «Медикс» - 7 мл.
2. Реактив винно-красный - 7 мл.
3. Гематоксилин регрессивный «Медикс» - 7 мл.
4. Дифференцирующий раствор «Медикс» - 374 мл.
5. Подснивающий раствор «Медикс» - 7 мл.

Маркировка упаковки: наименование продукции; наименование и местонахождение изготовителя [юридический адрес, включая страну, и, при несовпадении с юридическим адресом, адрес(а) производства] и организаций в Российской Федерации, уполномоченной изготовителем на принятие претензий от потребителей на ее территории (при наличии); товарный знак изготовителя (при наличии); состав; объем; количество тестов, для которых предназначен набор; дата изготовления (месяц и год изготовления); условия хранения; срок годности; знак «Только для диагностики *in vitro*»; надпись «Осторожно! Обратитесь к инструкции по применению»; обозначение настоящих технических условий; номер и дата регистрационного удостоверения. **15.2. Маркировка транспортной упаковки:** наименование продукции; наименование и местонахождение изготовителя [юридический адрес, включая страну, и, при несовпадении с юридическим адресом, адрес(а) производства]; товарный знак изготовителя (при наличии); состав; масса нетто; количество единиц потребительской тары; номер партии; дата изготовления (месяц и год изготовления); условия хранения; срок годности; обозначение настоящих технических условий. Допускается наносить другие манипуляционные знаки и информационные надписи, обеспечивающие сохранность изделия при погрузочно-разгрузочных работах, транспортировании и хранении. **Упаковка.** Флаконы пластиковые с дозатором-капельницей, резьбовым колпачком с контролем первого вскрытия отечественного производства по технической документации или поставляемые по импорту объемом от 50 мл до 1 л упаковываются в картонные коробки отечественного производства по технической документации. Реагенты объемом 17 мл, 34 мл и 50 мл помещаются во флаконы объемом 50 мл. Реагенты объемом 100 мл помещаются во флаконы объемом 100 мл. Реагенты объемом 200 мл помещаются во флаконы объемом 200 мл. Реагенты объемом 500 мл помещаются во флаконы объемом 500 мл. Реагенты объемом 1000 мл помещаются во флаконы объемом 1000 мл. Количество тестов в зависимости от объема реагентов в наборе: 17 мл – 50 тестов, 34 мл – 100 тестов, 50 мл – 150 тестов, 100 мл – 300 тестов, 200 мл – 600 тестов, 500 мл – 1500 тестов, 1000 мл – 3000 тестов. Компоненты набора варианты исполнения в индивидуальной упаковке, инструкция по применению помещены в коробку из гофрированного картона (ГОСТ Р 52901-2007) размером 115,5x65x65 мм ± 10%, 117x93x93 мм ± 10%, 117x93x139 мм ± 10%, 117x93x185 мм ± 10%, 117x93x230 мм ± 10% для флаконов 100мл 134,5x123x123 мм ± 10%, 134,5x123x184 мм ± 10%, 134,5x123x245 мм ± 10%, 134,5x123x306 мм ± 10% для флаконов 200мл 180,5x143x143 мм ± 10%, 180,5x143x214 мм ± 10%, 180,5x143x285 мм ± 10%, 180,5x143x356 мм ± 10% для флаконов 500мл 229,5x178x178 мм ± 10%, 229,5x178x266,5 мм ± 10%, 229,5x178x355 мм ± 10%, 229,5x178x442,5 мм ± 10% для флаконов 1000мл со вкладышем из полизиэтилентерефталата (ГОСТ Р 50962-96) или пенополиуретана эластичного на основе полиэфира (ГОСТ 6-55-43-90) или двухслойного кашнированного микрографкортона (ГОСТ 52901-2007). Паспорт на медицинское изделие предоставляется по запросу. Набор одной даты изготовления, упакованный в потребительскую тару одного вида, упаковывают в коробки из гофрированного картона по ГОСТ 13841. Размер коробки зависит от количества поставляемых наборов. Применяемый упаковочный материал не является источником выделения вредных веществ в окружающую среду.