

Този документ е средство за документиране и не обвързва институциите

► B

РЕШЕНИЕ НА КОМИСИЯТА

от 7 май 2002 година

относно общите технически спецификации на медицинската апаратура за диагностика *in vitro*

(нотифицирано под номер C(2002) 1344)

(текст от значение за ЕИП)

(2002/364/EO)

(OB L 131, 16.5.2002 г., стр. 17)

Изменено със:

Официален вестник

		№	страница	дата
► <u>M1</u>	Решение 2009/108/EO на Комисията от 3 февруари 2009 година	L 39	34	10.2.2009 г.
► <u>M2</u>	Решение 2009/886/EO на Комисията от 27 ноември 2009 година	L 318	25	4.12.2009 г.

▼B**РЕШЕНИЕ НА КОМИСИЯТА****от 7 май 2002 година**

относно общите технически спецификации на медицинската апаратура за диагностика *in vitro*

(нотифицирано под номер C(2002) 1344)

(текст от значение за ЕИП)

(2002/364/EO)

КОМИСИЯТА НА ЕВРОПЕЙСКИТЕ ОБЩНОСТИ,

като взе предвид Договора за създаване на Европейската общност,

като взе предвид Директива 98/79/EO на Европейския парламент и Съвета от 27 октомври 1998 г. относно медицинската апаратура за диагностика *in vitro* (¹), и по-специално член 5, параграф 3, втора алинея от нея,

като има предвид, че:

- (1) Директива 98/79/EO определя основните изисквания, на които трябва да отговарят медицинската апаратура за диагностика *in vitro*, пуснати на пазара и разпорежда, че ако отговарят на съответните хармонизирани стандарти, може да се счита, че отговарят на съответните съществени изисквания.
- (2) Като изключение от тези общи положения, определянето на общите технически спецификации взема под внимание досегашната практика на някои държави-членки, в които за някои апаратури, предназначени главно за оценка на безопасността при кръводаряване и дарение на органи, тези спецификации са приети от публичните власти. Тези общи технически спецификации могат да бъдат използвани за оценка и преоценка на характеристиките.
- (3) Научни експерти, представители на различни заинтересовани страни бяха привлечени за изработването на общите технически спецификации.
- (4) Директива 98/79/EO разпорежда на държавите-членки да приемат за отговаряща на основните изисквания апаратурата, която е разработена и произведена в съответствие с общите технически спецификации, изработени за някои апаратури, които принадлежат към най-високорисковата категория. Тези спецификации трябва да определят по подходящ начин критериите за оценка и преоценка на характеристиките, критериите за освобождаване на партидите, референтните методи и референтните материали.
- (5) Производителите по принцип трябва да са задължени да спазват общите технически спецификации. Ако по надлежно мотивирани причини, те не се придържат към тези спецификации, те трябва да приемат решения на ниво, което да е най-малкото еквивалентно на тях.
- (6) Предвидените в настоящата директива мерки са съобразени със становището на комитета, създаден по силата на член 6, параграф 2 от Директива 90/385/EИО на Съвета (²),

ПРИЕ НАСТОЯЩОТО РЕШЕНИЕ:

(¹) OB L 331 от 7.12.1998 г., стр. 1.
 (²) OB L 189 от 20.7.1990 г., стр. 17.

▼B

Член 1

Техническите спецификации, определени в приложението към настоящата директива, са приети в качеството им на общи технически спецификации на медицинска апаратура за диагностика *in vitro* от приложение II, списък А от Директива 98/79/EO.

Член 2

Адресати на настоящото решение са държавите-членки.

▼M2**ПРИЛОЖЕНИЕ****ОБЩИ ТЕХНИЧЕСКИ СПЕЦИФИКАЦИИ (ОТС) НА МЕДИЦИНСКАТА АПАРАТУРА ЗА ДИАГНОСТИКА *IN VITRO*****1. ОБХВАТ**

Общите технически спецификации, определени в настоящото приложение, се прилагат за целите на приложение II, списък A от Директива 98/79/EO.

2. ОПРЕДЕЛЕНИЯ И ТЕРМИНИ**Чувствителност (диагностична)**

Вероятност определена апаратура да даде положителен резултат при наличие на белязан (таргетен) маркер.

Действително положителна

Проба, за която се знае, че е положителна спрямо белязания маркер и е определена правилно от апаратурата.

Погрешно отрицателна

Проба, за която се знае, че е положителна спрямо белязания маркер и е определена погрешно за отрицателна от апаратурата.

Специфичност (диагностична)

Вероятност определена апаратура да даде отрицателен резултат при отсъствие на белязания маркер.

Погрешно положителна

Проба, за която се знае, че е отрицателна спрямо белязания маркер и е определена погрешно за положителна от апаратурата.

Действително отрицателна

Проба, за която се знае, че е отрицателна спрямо белязания маркер и е определена правилно от апаратурата.

Аналитична чувствителност

Под „аналитична чувствителност“ се разбира границата на определяне, тоест най-малкото количество от белязания маркер, което може да бъде определено с точност.

Аналитична специфичност

Под „аналитична специфичност“ се разбира възможност на метода за определяне единствено на белязания маркер.

Техники за усилване на нуклеиновите киселини (NAT)

Терминът „NAT“ се използва за тестове за откриване и/или количествено определяне на нуклеинови киселини или чрез усилване на белязаната последователност, или на сигнал, или чрез хибридизация.

Бърз тест

Под „бърз тест“ се разбира апаратура за качествена или полукачествена медицинска диагностика *in vitro*, използвана единствено отделно или за една ограничена серия, която включва неавтоматизирани процедури и е разработена за даване на бърз резултат.

Устойчивост

Под „устойчивост“ на техниката на провеждане на анализ се разбира нейната способност да не бъде повлияна от слаби, но преднамерени промени на параметрите на метода, и която при нормални условия на употреба е показателна за нейната надеждност.

▼M2**Общ процент на грешки**

Под „общ процент на грешки“ се разбира честотата на поява на грешки, когато цялата процедура се извършва в съответствие с предписанията на производителя.

Тест за потвърждение

Под „тест за потвърждение“ се разбира тест, използван за потвърждаване на положителен резултат от тест за откриване.

Тест за вирусна типизация

Под „тест за вирусна типизация“ се разбира тест, използван за типизация посредством вече известни положителни преби, а не за първична диагностика на инфекция или за откриване.

HIV преби за сероконверсия

Под „HIV преби за сероконверсия“ се разбират преби, които са:

- положителни за наличие на p24 антигени и/или на HIV РНК;
- разпознати от всички тестове за откриване на антитела; и
- дали положителен или неопределен резултат при тестовете за потвърждение.

HIV преби за ранна сероконверсия

Под „HIV преби за ранна сероконверсия“ се разбират преби:

- които са положителни за наличие на p24 антигени и/или на HIV РНК;
- които не са разпознати от всички тестове за откриване на антитела; и
- които са дали неопределен или отрицателен резултат при тестовете за потвърждение.

3. ОБЩИ ТЕХНИЧЕСКИ СПЕЦИФИКАЦИИ (OTC) ЗА ПРОДУКТИТЕ, ПОСОЧЕНИ В ПРИЛОЖЕНИЕ II, СПИСЪК А ОТ ДИРЕКТИВА 98/79/EO

3.1. ОТС за оценка на характеристиките на реактивите и реактивните продукти за откриване, потвърждаване и количествено определяне в преби на хора с маркери за HIV инфекция (HIV 1 и 2), HTLV I и II и хепатит B, C и D

Общи принципи

3.1.1. Апаратурата за откриване на вирусни инфекции, която е пусната на пазара за извършване на тестове за откриване или за диагностика, трябва да отговаря на изискванията за чувствителност и за специфичност, определени в таблица 1. Вж. също принцип 3.1.11 по отношение на тестовете за откриване.

3.1.2. Апаратурата, предназначена от производителя за извършване на тестове върху телесни течности, различни от serum и плазма (например урина, слюнка), трябва да отговаря на същите изисквания по отношение на OTC за чувствителност и специфичност, като тестовете върху serum или плазма. Оценката на характеристиките на тези тестове върху тези флуиди трябва да се проведе в съпоставителен план с проведен върху същия пациент тестове върху serum или плазма, също както тестовете върху съответния serum или плазма.

3.1.3. Апаратурата, която производителят е предназначил за извършване на самодиагностика, като например при използване в домашни условия, трябва да отговаря на същите изисквания по отношение на OTC за чувствителност и специфичност, като подобната апаратура за професионално използване. Елементите, които имат значение за оценката на характеристиките, трябва да бъдат изпълнени (или повторени) от подходящи непрофесионални потребители, за да бъдат одобрени действието на апаратурата и упътването ѝ за употреба.

3.1.4. Всички оценки за характеристиките са основани върху пряко сравнение с одобрена апаратура, която има характеристики, отговарящи на нивото на развитие на техниката. Апаратурата, която

▼M2

се използва за сравнението, трябва да има маркировка за съответствие CE, ако се намира на пазара към момента на оценяването на характеристиките.

- 3.1.5. Ако оценяването дава резултати, които не си съответстват, тези несъответствия трябва да бъдат решени в рамките на възможното, например:
- чрез оценка на несъответстващата проба посредством извършване на допълнителни тестове;
 - чрез използване на други методи или маркери;
 - чрез изследване на клиничното състояние и диагностиката на пациента; и
 - чрез тестове на проби, получени чрез последователно вземане.
- 3.1.6. Оценките на характеристиките се извършват върху популация, която е съпоставима с тази на Европа.
- 3.1.7. Използваните положителни преби за оценка на характеристиките трябва да бъдат подбрани по такъв начин, че да са представителни за различните стадии на инфекция, различните профили на антитела, различните генотипове, различните подтипове, мутанти и т.н.
- 3.1.8. Чувствителността с действително положителни преби и преби за сероконверсия се оценява, както следва:
- 3.1.8.1. Чувствителността на теста за диагностика по време на сероконверсия трябва да отговаря на нивото на развитие на техниката. Допълнителните проверки на същия панел или на други панели на сероконверсия, без значение дали са извършени от нотифицирания орган или от производителя, трябва да потвърдят първоначалните данни от оценката на характеристиките (вж. таблица 1). Панелите на сероконверсия би трябвало да започнат с отрицателен кръвен тест, с кратки интервали между кръвните тестове.
- 3.1.8.2. Що се отнася до кръвните тестове за откриване (с изключение на HBsAg и anti-HBc тестовете), всички действително положителни преби трябва да бъдат идентифицирани като положителни от апаратурата, която трябва да получи маркировка за съответствие CE (таблица 1). Що се отнася до HBsAg и anti-HBc тестовете, общите характеристики на новата апаратура трябва да са най-малкото равностойни на тези на одобрената апаратура (вж. точка 3.1.4).
- 3.1.8.3. Що се отнася до HIV тестовете:
- всички HIV преби за сероконверсия трябва да бъдат идентифицирани като положителни; и
 - трябва да бъдат тествани най-малко 40 HIV преби на ранна сероконверсия. Резултатите трябва да съответстват на нивото на развитие на техниката.
- 3.1.9. Оценката на показателите на тестовете за откриване трябва да включва 25 положителни преби (доколкото са налични в случай на редки инфекции) от пресен серум и/или плазма, взети в един и същи ден (≤ 1 ден след вземането).
- 3.1.10. Използваните отрицателни преби по време на извършването на оценка на характеристиките трябва да бъдат представителни за определената група, изследвана за целите на теста (като например кръводарители, хоспитализирани пациенти, бременни жени и др.).
- 3.1.11. За оценките на показателите на тестовете за откриване (таблица 1) групите на изследваните кръводарители трябва да бъдат най-малко от два центъра за кръводаряване и трябва да представляват последователни кръводарявания, които не са избрани по начин, който да изключва дарилите кръв за първи път.
- 3.1.12. Апаратурата трябва да има специфичност, не по-ниска от 99,5 % за кръводаряването, освен ако в приложените таблици не е предписано друго. Специфичността се изчислява въз основа на честотата на положителните повторяеми резултати (погрешно

▼M2

положителни) сред кръводарителите, които са отрицателни спрямо белязания маркер.

3.1.13. Апаратурата се оценява с цел определяне на ефекта от евентуални интерферентни субстанции в рамките на оценката на характеристиките. Евентуалните интерферентни субстанции, чийто ефект следва да се определи, зависят в известна степен от състава на реактива и от конфигурацията на теста. Потенциалните интерферентни субстанции се идентифицират в рамките на анализ на риска, наложен от съществените изисквания, които се прилагат за всяка нова апаратура, но могат да включват например:

- преби, представляващи „сродни“ инфекции;
- преби от многодетни жени (т.е. от жени, които са раждали повече от един път) или от пациенти, които са положителни спрямо ревматологичния фактор;
- за рекомбинантните антигени, човешки антитела срещу компонентите на системата за генна експресия (например anti-E.coli, противогъбични).

3.1.14. Що се отнася до апаратура, която производителят е пред назначил за използване със серум и плазма, оценяването на характеристиките трябва да докаже еквивалентността спрямо серума и плазмата. Това доказване трябва да се извърши въз основа на минимум 50 кръводарявания (25 положителни и 25 отрицателни).

3.1.15. Що се отнася до апаратура, която производителят е пред назначил за използване с плазма, оценяването на характеристиките се определя от характеристиките на апаратурата, която използва всички антикоагуланти, посочени от производителя за използване с тази апаратура. Това доказване трябва да се извърши въз основа на минимум 50 кръводарявания (25 положителни и 25 отрицателни).

3.1.16. В рамките на наложениния анализ на риска, общият процент на грешки, който дава погрешно отрицателни резултати, се определя от повторни тестове върху слабо положителни преби.

3.1.17. Ако нова апаратура за медицинска диагностика *in vitro*, спадаща към приложение II, списък А, не е конкретно обхваната от общите технически спецификации, следва да се вземат предвид техническите спецификации за сродна апаратура. Сродната апаратура може да бъде идентифицирана въз основа на различни характеристики, например еднакво или сходно предназначение или сходни рискове.

3.2. Допълнителни изисквания към комбинираните тестове за HIV антитела/антигени

3.2.1. Комбинираните тестове за HIV антитела/антигени, предназначени за откриване на anti-HIV и p24 антиген, които са предназначени и за откриване само на p24 антиген, трябва да съответстват на таблици 1 и 5, включително и на критериите за аналитична чувствителност спрямо p24 антиген.

3.2.2. Комбинираните тестове за HIV антитела/антигени, предназначени за откриване на anti-HIV и p24 антиген, които не са предназначени и за откриване само на p24 антиген, трябва да съответстват на таблици 1 и 5, с изключение на критериите за аналитична чувствителност спрямо p24 антиген.

3.3. Допълнителни изисквания, приложими към техниките за усилване на нуклеинови киселини (NAT)

В таблица 2 са представени критериите за оценка на характеристиките на NAT.

3.3.1. Що се отнася до тестовете за усилване на белязаната преба, контролът за функционалност за всяка тестова преба (вътрешен контрол) трябва да отговаря на нивото, достигнато от технологиите. Този контрол трябва да се използва по възможност в продължение на целия процес: екстракция, усилване/-хибридиация, откриване.

▼M2

- 3.3.2. Аналитичната чувствителност или граница на откриване на NAT трябва да бъде изразена чрез гранична стойност, която е положителна при 95 %. Това е концентрацията на анализа, при която 95 % от резултатите от тестовете са положителни след каскадна дилиюция на международен референтен материал, като например стандарт на Световната здравна организация (СЗО) или еталонирани референтни материали.
- 3.3.3. Откриването на генотипа трябва да се докаже чрез подходящо удостоверяване на валидността на концепцията за начало на реакцията или за сондата и трябва също така да бъде призната за валидна чрез тестване на преби на характерни генотипове.
- 3.3.4. Количество НАТ-тестове трябва да следват международните стандарти или еталонирани референтни материали, в зависимост от наличностите, и да бъдат изразени в международни единици, използвани във въпросната област на приложение.
- 3.3.5. NAT-тестовете могат да се използват за откриване на вируси в отрицателни преби за антитела, т.е. преби за предварителна сероконверсия. Поведението на вирусите в имунокомплекси може да се различава от това на свободните вируси, например по време на етап на центрофугиране. Следователно е важно изследванията за устойчивост да включат преби, които са отрицателни относно антитела (предварителна сероконверсия).
- 3.3.6. Що се отнася до научните изследвания на явленията, за които се смята, че е възможно да се проявят по-късно, е необходимо да бъдат проведени минимум пет серии по време на изследванията за устойчивост, като се редуват силноположителни и сънноотрицателни преби. Силноположителните преби трябва да съдържат преби, показващи високи вирални стойности, появяващи се спонтанно.
- 3.3.7. Общий процент на грешки на нивото на погрешно отрицателните резултати трябва да се определи чрез тестване на слабоположителни преби. Слабоположителните преби трябва да съдържат вирусна концентрация, която е еквивалентна на трикратната вирусна концентрация, положителна при 95 %.
- 3.4. **ОСТ за проверяване на освобождаването от производителя на реактиви и реактивни продукти за откриване, потвърждаване и количествено определяне на преби на хора с маркери за HIV инфекция (HIV 1 и 2), HTLV I и II и хепатит B, C и D (единствено имунологични тестове)**
- 3.4.1. Критериите за контрол на освобождаването от производителя осигуряват възможност всяка партида да идентифицира по единозначен начин съответните антигени, епитопи и антитела.
- 3.4.2. Проверката за освобождаването от производителя за тестове за откриване трябва да се извърши върху минимум 100 преби, които са отрицателни за наличие на въпросния аналит.
- 3.5. **ОСТ за оценка на характеристиките на реактивите и реактивните продукти за определяне на следните антигени на кръвна група: кръвни групи по системата ABO: ABO1 (A), ABO2 (B), ABO3 (A,B); резус-фактор по системата: RH1 (D), RH2 (C), RH3 (E), RH4 (c), RH5 (e); кръвни групи по системата Kell: KEL1 (K)**
- В таблица 9 са представени критериите за оценка на характеристиките на реактивите и реактивните продукти за определяне на антигените на кръвните групи: кръвни групи по системата ABO: ABO1 (A), ABO2 (B), ABO3 (A,B); кръвни групи по системата резус-фактор: RH1 (D), RH2 (C), RH3 (E), RH4 (c), RH5 (e); кръвни групи по системата Kell: KEL1 (K).
- 3.5.1. Всички оценки за характеристиките са основани върху пряко сравнение с одобрена апаратура, която има характеристики, отговарящи на нивото на развитие на техниката. Апаратурата, която се използва за сравнението, трябва да има маркировка за съответствие CE, ако се намира на пазара към момента на оценяването на характеристиките.

▼M2

- 3.5.2. Ако оценяването дава резултати, които не си съответстват, тези несъответствия трябва да бъдат решени в рамките на възможното, например:
- чрез оценка на несъответстващата проба посредством извършване на допълнителни тестове;
 - чрез използване на друг метод.
- 3.5.3. Оценките на характеристиките се извършват върху популация, която е съпоставима с тази на Европа.
- 3.5.4. Положителните преби, които се използват за оценка на характеристиките, се избират, като се включват вариращи и отслабени фенотипове.
- 3.5.5. Апаратурата се оценява с цел определяне на ефекта от евентуални интерферентни субстанции в рамките на оценката на характеристиките. Евентуалните интерферентни субстанции, чийто ефект следва да се определи, зависят в известна степен от състава на реактива и от конфигурацията на теста. Те се идентифицират в рамките на анализ на риска, наложен от съществените изисквания, които се прилагат за всяка нова апаратура.
- 3.5.6. Що се отнася до апаратура, която производителят е предназначил за използване с плазма, оценяването на характеристиките се определя от характеристиките на апаратура, която използва всички антикоагуланти, посочени от производителя за използване с тази апаратура. Това доказване трябва да се извърши въз основа на минимум 50 кръводарявания.
- 3.6. **OTC за проверка на освобождаването от производителя на реактиви и реактивни продукти за определяне на антигени на кръвна група: кръвни групи по системата ABO: ABO1 (A), ABO2 (B), ABO3 (A,B); кръвни групи по системата резус-фактор: RH1 (D), RH2 (C), RH3 (E), RH4 (e), RH5 (e); кръвни групи по системата Kell: KEL1 (K)**
- 3.6.1. Критериите за контрол на освобождаването от производителя осигуряват възможност всяка партида да идентифицира по единозначен начин съответните антигени, епитопи и антитела.
- 3.6.2. В таблица 10 са представени критериите за проверка на освобождаването от производителя.

▼M2

Таблица I

Тестове за откриване: anti-HIV 1 и 2, anti-HTLV I и II, anti-HCV, AgHBs, anti-HBc

		Anti-HIV-1/2	Anti-HTLV-I/II	Anti-HCV	HBsAg	Anti-HBc
Диагностична чувствителност	Положителни преби	400 HIV-1 100 HIV-2 Включително 40 non-B-подтипове, всички налични HIV/1 подтипове трябва да бъдат представени чрез най-малко 3 преби от подтип	300 HTLV-I 100 HTLV-II	400 (положителни преби) Включително преби, представляващи различни стадии на инфекцията и профили на антитела Генотип 1—4: > 20 преби за генотип (включващи non-a подтипове на генотип 4); 5: > 5 преби; 6: в зависимост от наличностите	400 Включително като се имат предвид и подтиповете	400 Включително оценка на други маркери HBV
	Панели за сероконверсия	20 панела 10 допълнителни панела (при нотифицирания орган или производителя)	Да се определи в зависимост от наличностите	20 панела 10 допълнителни панела (при нотифицирания орган или производителя)	20 панела 10 допълнителни панела (при нотифицирания орган или производителя)	Да се определи в зависимост от наличностите
Аналитична чувствителност	Стандарти				0,130 IU/ml (Втори международен стандарт за HBsAg, подтип adw2, генотип A, код NIBSC: 00/588)	
Специфичност	Дарители без подбор (включително дарители за първи път)	5 000	5 000	5 000	5 000	5 000
	Хоспитализирани пациенти	200	200	200	200	200
	Преби с кръстосана потенциална реакция (FR +, сходни вируси, бременни жени и т.н.)	100	100	100	100	100

▼M2

Таблица 2

Тестове NAT за HIV 1, HCV, HBV, HTLV I/II (качествени и количествени; различни от молекулярен типаж)

HIV 1			HCV		HBV		HTLV-I/II		Критерии за приемливост
NAT	качествени тестове	количествени тестове	качествени тестове	количествени тестове	качествени тестове	количествени тестове	качествени тестове	количествени тестове	
				както за количествените тестове HIV		както за количествените тестове HIV		както за количествените тестове HIV	
Чувствителност Граница на определяне Определяне на аналитичната чувствителност (IU/ml; на базата на стандартите на СЗО или на еталонирани референтни материали)	В съответствие с препоръката за удостоверяване на валидността на ЕФ ⁽¹⁾ : няколко серии на дилиюции около пределната концентрация; статистически анализи (например анализи за вероятност) въз основа на минимум 24 репликата; изчисление на пределната стойност при 95 %	Граница на определяне: както при качествените тестове; граница на количествено определяне: дилиюции (полу-log ₁₀ или по-малко) за еталонирани референтни разтвори, определяне на долната и горната граница на количествено определяне, постоянство, точност, поле на „линейно“ измерване, „динамично поле“. Да се докаже възпроизвеждането при различни нива на концентрация	В съответствие с препоръката за удостоверяване на валидността на ЕФ ⁽¹⁾ : няколко серии на дилиюции около пределната концентрация; статистически анализи (например анализи за вероятност) въз основа на минимум 24 репликата; изчисление на пределната стойност при 95 %		В съответствие с препоръката за удостоверяване на валидността на ЕФ ⁽¹⁾ : няколко серии на дилиюции около пределната концентрация; статистически анализи (например анализи за вероятност) въз основа на минимум 24 репликата; изчисление на пределната стойност при 95 %		В съответствие с препоръката за удостоверяване на валидността на ЕФ ⁽¹⁾ : няколко серии на дилиюции около пределната концентрация; статистически анализи (например анализи за вероятност) въз основа на минимум 24 репликата; изчисление на пределната стойност при 95 %		
Определяне на генотип/подтип/количествено определяне	Най-малко 10 пробы от подтип (в зависимост от наличностите)	Серия от дилиюции от всички съответни генотипове/подтипове, за предпочитане от референтни материали, в зависимост от наличностите	Най-малко 10 пробы от генотип (в зависимост от наличностите)		При положение че са налице еталонирани референтни подтипове		При положение че са налице еталонирани референтни подтипове		

▼M2

HIV 1			HCV		HBV		HTLV-I/II		Критерии за приемливост
NAT	качествени тестове	количествени тестове	качествени тестове	количествени тестове	качествени тестове	количествени тестове	качествени тестове	количествени тестове	
				както за количествените тестове HIV		както за количествените тестове HIV		както за количествените тестове HIV	
	Супернатанти от клетъчна култура (която може да замести редките подтипове HIV-1)	Чрез подходящи методи могат да бъдат използвани количествени определения на елементите на транскрипция или плазмиди							
	В съответствие с препоръката за удостоверяване на валидността на ЕФ ⁽¹⁾ . При положение че са налице еталонирани референтни подтипове; елементите на транскрипция <i>in vitro</i> могат да бъдат опция		В съответствие с препоръката за удостоверяване на валидността на ЕФ ⁽¹⁾ . При положение че са налице еталонирани референтни подтипове; елементите на транскрипция <i>in vitro</i> могат да бъдат опция		В съответствие с препоръката за удостоверяване на валидността на ЕФ ⁽¹⁾ . При положение че са налице еталонирани референтни подтипове; елементите на транскрипция <i>in vitro</i> могат да бъдат опция		В съответствие с препоръката за удостоверяване на валидността на ЕФ ⁽¹⁾ . При положение че са налице еталонирани референтни подтипове; елементите на транскрипция <i>in vitro</i> могат да бъдат опция		
Диагностична специфичност Отрицателни пробы	500 кръводарители	100 кръводарители	500 кръводарители		500 кръводарители		500 индивидуални кръводарители		
Маркери с потенциална кръстосана реакция	Доказване на съответствието на концепцията на теста (например чрез сравнение на последователности) и/или чрез тестване на най-малко 10 положителни пробы за човешки флававирус	Както за качествените тестове	Доказване на съответствието на концепцията на теста и/или чрез тестване на най-малко 10 положителни пробы за човешки флававирус		Доказване на съответствието на концепцията на теста и/или чрез тестване на най-малко 10 положителни пробы за други вируси с ДНК		Доказване на съответствието на концепцията на теста и/или чрез тестване на най-малко 10 положителни пробы за човешки ретровирус (например: HIV)		

▼M2

HIV 1			HCV		HBV		HTLV-I/II		Критерии за приемливост	
NAT	качествени тестове	количествени тестове	качествени тестове	количествени тестове	качествени тестове	количествени тестове	качествени тестове	качествени тестове		
				както за количествените тестове HIV		както за количествените тестове HIV				
	за човешки ретровирус (например: HTLV)		(например: HGV, YFV)							
Устойчивост		Както за качествените тестове								
Кръстосана контаминация	Най-малко пет серии, като се редуват силноположителни преби (за които се знае, че се появяват спонтанно) и отрицателни преби		Най-малко пет серии, като се редуват силноположителни преби (за които се знае, че се появяват спонтанно) и отрицателни преби		Най-малко пет серии, като се редуват силноположителни преби (за които се знае, че се появяват спонтанно) и отрицателни преби		Най-малко пет серии, като се редуват силноположителни преби (за които се знае, че се появяват спонтанно) и отрицателни преби			
Инхибиция	Вътрешен контрол, използван за предпочтение през цялото времетраене на пълната процедура NAT		Вътрешен контрол, използван за предпочтение през цялото времетраене на пълната процедура NAT		Вътрешен контрол, използван за предпочтение през цялото времетраене на пълната процедура NAT		Вътрешен контрол, използван за предпочтение през цялото времетраене на пълната процедура NAT			
Общ процент на грешки на нивото на погрешно отрицателните резултати	Най-малко 100 преби, инфицирани с вирус с трикратната положителна вирална концентрация от 95 %		Най-малко 100 преби, инфицирани с вирус с трикратната положителна вирална концентрация от 95 %		Най-малко 100 преби, инфицирани с вирус с трикратната положителна вирална концентрация от 95 %		Най-малко 100 преби, инфицирани с вирус с трикратната положителна вирална концентрация от 95 %		99/100 положителни теста	

(¹) Указания на Европейската фармакопея.

Забележки: Критерий за приемливост на „общ процент на грешките на нивото на погрешно отрицателните резултати“: 99 % от положителните тестове.

По отношение на количественото определяне на NAT трябва да се направи проучване върху най-малко 100 положителни преби при обичайните условия на ползвателите (например, без предварителен подбор на пребите). Паралелно с това трябва да бъдат установени съпоставителни резултати с друга система за тестване на NAT.

По отношение на качественото определяне на NAT трябва да се направи проучване на диагностичната чувствителност с използване на най-малко 10 панела за сероконверсия. Паралелно с това трябва да бъдат установени съпоставителни резултати с друга система за тестване на NAT.

▼M2

Таблица 3

Бързи тестове: anti-HIV 1 и 2, anti-HCV, AgHBs, anti-HBc, anti-HTLV I и II

		Anti-HIV1/2	Anti-HCV	HBsAg	Anti-HBc	Anti-HTLV I/II	Критерии за приемливост
Диагностична чувствителност	Положителни преби	Критерии, идентични с тези за тестове за откриване	Критерии, идентични с тези за тестове за откриване	Критерии, идентични с тези за тестове за откриване	Критерии, идентични с тези за тестове за откриване	Критерии, идентични с тези за тестове за откриване	Критерии, идентични с тези за тестове за откриване
	Панели за сероконверсия	Критерии, идентични с тези за тестове за откриване	Критерии, идентични с тези за тестове за откриване	Критерии, идентични с тези за тестове за откриване	Критерии, идентични с тези за тестове за откриване	Критерии, идентични с тези за тестове за откриване	Критерии, идентични с тези за тестове за откриване
Диагностична специфичност	Отрицателни преби	1 000 кръводарявания 200 клинични преби 200 преби на бременни жени 100 потенциално интерферентни преби	1 000 кръводарявания 200 клинични преби 200 преби на бременни жени 100 потенциално интерферентни преби	1 000 кръводарявания 200 клинични преби 200 преби на бременни жени 100 потенциално интерферентни преби	1 000 кръводарявания 200 клинични преби 200 преби на бременни жени 100 потенциално интерферентни преби	1 000 кръводарявания 200 клинични преби 200 преби на бременни жени 100 потенциално интерферентни преби	≥ 99 % (anti-HBc: ≥ 96 %)

▼M2

Таблица 4

Допълнителни тестове/тестове за потвърждение за anti-HIV 1 и 2, anti-HTLV I и II, anti-HCV, AgHBs

		Тест за потвърждение anti-HIV	Тест за потвърждение anti-HTLV	Допълнителен тест HCV	Тест за потвърждение HBsAg	Критерии за приемливост
Диагностична чувствителност	Положителни преби	200 HIV-1 и 100 HIV-2 Включително преби, представляващи различни стадии на инфекцията и профили на антитела	200 HTLV-I и 100 HTLV-II	300 HCV (положителни преби) Включително преби, представляващи различни стадии на инфекцията и профили на антитела Генотипове 1—4: > 20 преби (включващи попа подтипове на генотип 4); 5: > 5 преби; 6: ако има такава	300 HBsAg Включително преби, представляващи различни стадии на инфекцията 20 „силноположителни“ преби (> 26 IU/ml); 20 преби, близки до граничната стойност	Правилно идентифициране като положителен (или неопределен), а не като отрицателен
	Панели за сероконверсия	15 панела за сероконверсия/панели със слабо процентно съдържание		15 панела за сероконверсия/панели със слабо процентно съдържание	15 панела за сероконверсия/панели със слабо процентно съдържание	
Аналитична чувствителност	Стандарти				Втори международен стандарт за HBsAg, подтип adw2, генотип A, код NIBSC: 00/588	
Диагностична специфичност	Отрицателни преби	200 кръводарявания 200 клинични преби, включващи бременни жени	200 кръводарявания 200 клинични преби, включващи бременни жени	200 кръводарявания 200 клинични преби, включващи бременни жени	10 погрешно положителни, доколкото са налични от оценката на характеристиките при тества за откриване (¹)	Няма погрешно положителни резултати (¹) няма неутрализация

▼M2

		Тест за потвърждение anti-HIV	Тест за потвърждение anti-HTLV	Допълнителен тест HCV	Тест за потвърждение HBsAg	Критерии за приемливост
		50 потенциално интерферентни преби, включително преби, които са дали неопределени резултати при други тестове за потвърждение	50 потенциално интерферентни преби, включително преби, които са дали неопределени резултати при други тестове за потвърждение	50 потенциално интерферентни преби, включително преби, които са дали неопределени резултати при други допълнителни тестове	50 потенциално интерферентни преби	

(¹) Критерий за приемливост: няма неутрализация при теста за потвърждение на HBsAg.

▼M2

Таблица 5

Антиген HIV 1

		Антигенен тест HIV-1	Критерии за приемливост
Диагностична чувствителност	Положителни проби	50 HIV-1 Ag-позитивни 50 супернатанта от клетъчна култура, включваща различни подтипове HIV 1 и HIV 2	Правилно идентифициране (след неутрализация)
	Панели за сероконверсия	20 панела за сероконверсия/панели със слабо процентно съдържание	
Аналитична чувствителност	Стандарти	HIV 1 p24 антиген, 1-ви международен референтен реагент, код NIBSC: 90/636	≤ 2 IU/ml
Диагностична специфичност		200 кръводарявания 200 клинични проби 50 потенциално интерферентни проби	≥ 99,5 % след неутрализация

Таблица 6

Тест за серотипаж и генотипаж: HCV

		Тест за серотипаж и генотипаж HCV	Критерии за приемливост
Диагностична чувствителност	Положителни проби	200 (положителни проби) Включително преби, представляващи различни стадии на инфекцията и профили на антитела Генотипове 1—4: > 20 преби (включително non-а подтипове на генотип 4); 5: > 5 преби; 6: в зависимост от наличностите	≥ 95 % съответствие между серотипаж и генотипаж > 95 % съответствие между генотипаж и определяне на последователност
Диагностична специфичност	Отрицателни проби	100	

▼M2

Таблица 7

Маркери HBV: anti-HBs, anti-HBc IgM, anti-Hbe, HBeAg

Диагностична чувствителност	чувствителност	Положителни преби	Anti-HBs	Anti-HBc IgM	Anti-HBe	HBeAg	Критерии за приемливост
Диагностична чувствителност	чувствителност	Панели за сероконверсия	10 панела на последователни преби или сероконверсии anti-HBs	В зависимост от наличностите			
		Стандарти	1-ви международен референтен справочник на СЗО 1977 г.; NIBSC, Обединено кралство			HBe - Referenzantigen 82; PEI Германия	Anti-HBs: < 10 mIU/ml
Диагностична специфичност	специфичност	Отрицателни преби	500 кръводарявания Включващи клинични преби 50 потенциално интерферентни преби	200 кръводарявания 200 клинични преби 50 потенциално интерферентни преби	200 кръводарявания 200 клинични преби 50 потенциално интерферентни преби	200 кръводарявания 200 клинични преби 50 потенциално интерферентни преби	≥ 98 %

▼M2

Таблица 8

Маркери HDV: anti-HDV, anti-HDV IgM, антиген Delta

		Anti-HDV	Anti-HDV IgM	Антиген Delta	Критерии за приемливост
Диагностична чувствителност	Положителни пробы	100 Индикация на маркери HBV	50 Индикация на маркери HBV	10 Индикация на маркери HBV	≥ 98 %
Диагностична специфичност	Отрицателни пробы	200 Включващи клинични пробы 50 потенциално интерферентни пробы	200 Включващи клинични пробы 50 потенциално интерферентни пробы	200 Включващи клинични пробы 50 потенциално интерферентни пробы	≥ 98 %

▼M2

Таблица 9

Антигени на кръвни групи по системите кръвни групи ABO, резус фактор и Kell

	1	2	3
Специфичност	Брой тестове за всеки препоръчен метод	Общ брой преби за тестване при пускане на нов продукт	Общ брой преби за тестване при нова формулировка или при използване на добре характеризирани реактиви
Anti-ABO1 (anti-A), anti-ABO2 (anti-B), anti-ABO3 (anti-A,B)	500	3 000	1 000
Anti-RH1 (anti-D)	500	3 000	1 000
Anti-RH2 (anti-C), anti-RH4 (anti-c), anti-RH3 (anti-E)	100	1 000	200
Anti-RH5 (anti-e)	100	500	200
Anti-KEL1 (anti-K)	100	500	200

Критерии за приемливост:

Всички отбелязани по-горе реактиви трябва да дадат тестови резултати, сравними с тези на одобрените реактиви с приемливи характеристики по отношение на предвидената реактивност на апаратурата. За одобрените реактиви, в случай на промяна или разширяване на приложението или на употребата, е необходимо да се проведат други тестове в зависимост от изискванията, които са посочени в колона 1 по-горе.

Оценката на характеристиките на реактивите anti-D включва тестове върху серия от преби RH1 (D) слабо и RH1 (D) частично, в зависимост от предназначението на продукта.

Квалификации:

Клинични преби: 10 % от тестваната популация

Неонатални преби: > 2 % от тестваната популация

Преби ABO: > 40 % A, B положителен

„D слабо“: > 2 % от положителните RH1 (D)

▽M2

Таблица 10

Критерии за освобождаване на партиди за реактиви и реактивни продукти за определяне на антигени на кръвни групи по системите кръвни групи ABO, Rh и Kell

Изисквания, които се прилагат при оценката за специфичността на всеки реактив

1. Реактиви за тест

Реактиви за кръвно групиране	Минимален брой клетки за тестов контрол						
	положителни реакции				отрицателни реакции		
	A1	A2B	Ax		B	0	
Anti-ABO1 (anti-A)	2	2	2 (*)		2	2	
	B	A1B			A1	0	
Anti-ABO2 (anti-B)	2	2			2	2	
	A1	A2	Ax	B	0		
Anti-ABO3 (anti-A,B)	2	2	2	2	4		
	R1r	R2r	WeakD		r'r	r'r	rr
Anti-RH1 (anti-D)	2	2	2 (*)		1	1	1
	R1R2	R1r	r'r		R2R2	r'r	rr
Anti-RH2 (anti-C)	2	1	1		1	1	1
	R1R2	R1r	r'r		R1R1		
Anti-RH4 (anti-c)	1	2	1		3		
	R1R2	R2r	r'r		R1R1	r'r	rr
Anti-RH 3 (anti-E)	2	1	1		1	1	1
	R1R2	R2r	r'r		R2R2		
Anti-RH5 (anti-e)	2	1	1		3		
	Kk				kk		
Anti-KEL1 (anti-K)	4				3		

(*) Единствено чрез препоръчани методи, потвърждаващи реактивността срещу тези антигени.

Забележка: Поликлониращите реактиви трябва да се тестват върху по-голям панел от клетки, за да се потвърди специфичността и да се изключи присъствието на нежелателни контамиранни антитела.

Критерии за приемливост:

Всяка партида от реактиви трябва да даде недвусмислени положителни или отрицателни резултати относно всички препоръчани методи, съгласно получените резултати от данните за оценка на характеристиките.

2. Материали за контрол (червени кръвни телца)

Фенотипът на червените кръвни телца, който е използван за контрол на реактивите за определяне на кръвния тип, трябва да бъде потвърден с използване на одобрено устройство.