

Для всех заинтересованных лиц, использующих модуль **cobas 8000 e** 801

Исх.: 0119/2702/2023

Дата: 27.02.2023

Ref.: SBN-RDS-CoreLab-2022-004 V3 or 16.02.2023

Ref.: Уведомление по безопасности 0595/1609/2022 от 16.09.2022

Ref.: SBN-RDS-CoreLab-2022-004 V2 or 12.09.2022

Ref.: Уведомление по безопасности 0462/1807/2022 от 18.07.2022

Ref.: SBN-RDS-CoreLab-2022-004 or 05.07.2022

Уведомление по безопасности

касательно сбоя процедуры предварительной промывки после включения режима быстрого запуска (Quick Start Mode) на модуле cobas 8000 е 801

Название продукта	GMMI / Kat. №	Идентификатор продукта	Номер РУ, Дата РУ	Производитель
		(Номер лота или	7	
		серийный номер)		
Платформа модульная для биохимического и иммунохимического анализа "кобас" (cobas) в различных конфигурациях, с принадлежностями, варианты исполнения: "кобас 8000" (cobas 8000), "кобас про" (Cobas pro)	08454345001		ФСЗ 2012.12764 от 16.11.2021	Centralised and Point of Care Solutions, Sandhofer Strasse 116, 68305 Mannheim, Germany. 2. Roche Diagnostics GmbH Centralised and Point of Care Solutions, Nonnenwald 2, 82377 Penzberg, Germany.
І. Платформа модульная для биохимического и иммунохимического анализа "кобас" (cobas) в различных конфигурациях, с принадлежностями, вариант исполнения:"кобас 8000" (cobas 8000) 8. Иммунохимический Модуль е 801				3. Thermo Fisher Scientific (Suzhou) Instruments Co., Ltd., No. 297, Taishan Road, New District, Suzhou, Jiangsu 215129, P.R. China. 4. Nypro Healthcare GmbH, Pflegmuhleweg 61, 75438 Knittlingen, Germany. 5. Hitachi High-Tech Corporation Naka Division, 882, Ichige, Hitachinaka-shi, Ibaraki-ken 312-8504, Japan.
(cobas 8000 e 801)				6. Hitachi Instrument (Suzhou) Ltd., No. 137, Fangzhong Street, Suzhou Industrial Park, Suzhou 215025 Jiangsu, P.R. China. 7. Eppendorf Polymere GmbH, Sebenter Weg 39,

ООО «Рош Диагностика Рус»

Россия, 115114, Москва ул. Летниковская, дом 2, стр. 3 Бизнес-центр "Вивальди Плаза" Тел.: +7 (495) 229 69 99 Факс: +7 (495) 229 62 64

www.roche.ru

Roche Diagnostics Rus LLC

2, Letnikovskaya street, bld. 3 Business Center "Vivaldi Plaza" 115114, Moscow, Russia Tel.: +7 (495) 229 69 99 Fax: +7 (495) 229 62 64

www.roche.ru

Название продукта	GMMI / Kat. №	Идентификатор продукта (Номер лота или серийный номер)	Номер РУ, Дата РУ	Производитель
Платформа модульная для биохимического и иммунохимического анализа "кобас" (соbаs) в различных конфигурациях, с принадлежностями, варианты исполнения: "кобас 8000" (соbas 8000), "кобас про" (Соbas рго) І. Платформа модульная для биохимического и иммунохимического анализа "кобае" (соbas) в различных конфигурациях, с принадлежностями, вариант исполнения:"кобас 8000" (соbas 8000) 1. Модуль обработки / транспортировки образцов в составе: (соbas 8000 Core)	05641446001		ФСЗ 2012.12764 от 16.11.2021	23758 Oldenburg i. H., Germany. 8. Nypro Plastics & Metal Products (Shenzhen) Co., Ltd., 1-4 Floor, No. 18 Longshan Industrial Zone, Nanling Village, Nanwan Community, Longgang District, Shenzhen City, Guangdong Province, P.R China. 9. Fisher Diagnostics, A Division of Fisher Scientific Company, LLC, A Part of Thermo Fisher Scientific, Inc., 8365 Valley Pike Middletown, Virginia 22645, USA. 10. Balda Medical GmbH, Bergkirchener Stra?e 228, 32549 Bad Oeynhausen, Germany. 11. Flex Precision Plastics Solutions (Switzerland) AG, Sonnhalde, 5607 Hagglingen, Switzerland. 12. LRE Medical GmbH, Hofer Stra?e 5, 86720 Nordlingen, Germany. 1. Roche Diagnostics GmbH Centralised and Point of Care Solutions, Sandhofer Strasse 116, 68305 Mannheim, Germany. 2. Roche Diagnostics GmbH Centralised and Point of Care Solutions, Nonnenwald 2, 82377 Penzberg, Germany. 3. Thermo Fisher Scientific (Suzhou) Instruments Co., Ltd., No. 297, Taishan Road, New District, Suzhou, Jiangsu 215129, P.R. China. 4. Nypro Healthcare GmbH, Pflegmuhleweg 61, 75438 Knittlingen, Germany. 5. Hitachi High-Tech Corporation Naka Division, 882, Ichige, Hitachinaka-shi, Ibaraki-ken 312-8504, Japan. 6. Hitachi Instrument (Suzhou) Ltd., No. 137, Fangzhong Street, Suzhou Industrial Park, Suzhou 215025 Jiangsu, P.R. China. 7. Eppendorf Polymere GmbH, Sebenter Weg 39, 23758 Oldenburg i. H., Germany. 8. Nypro Plastics & Metal Products (Shenzhen) Co., Ltd., Germany. 8. Nypro Plastics & Metal Products (Shenzhen) Co., Ltd.,

Название продукта	GMMI / Kat. №	Идентификатор продукта (Номер лота или серийный номер)	Номер РУ, Дата РУ	Производитель
				1-4 Floor, No. 18 Longshan Industrial Zone, Nanling Village, Nanwan Community, Longgang District, Shenzhen City, Guangdong Province, P.R China. 9. Fisher Diagnostics, A Division of Fisher Scientific Company, LLC, A Part of Thermo Fisher Scientific, Inc., 8365 Valley Pike Middletown, Virginia 22645, USA. 10. Balda Medical GmbH, Bergkirchener Stra?e 228, 32549 Bad Oeynhausen, Germany. 11. Flex Precision Plastics Solutions (Switzerland) AG, Sonnhalde, 5607 Hagglingen, Switzerland. 12. LRE Medical GmbH, Hofer Stra?e 5, 86720 Nordlingen, Germany.
Инструмент/Система	Модульная плат	форма cobas 8000		

Уважаемый пользователь,

Уведомлением по безопасности 0462/1807/2022 от 18.07.2022, подготовленном на основании SBN-RDS-CoreLab-2022-004 версии 1, мы уже информировали Вас о том, что производитель Hitachi High-Tech Corporation (HHT) недавно сообщил о внутренней проблеме с программным обеспечением, затрагивающей иммунохимический модуль **cobas e** 801 модульной платформы cobas 8000 (cobas 8000 e 801).

В режиме быстрого запуска (Quick Start Mode) проблема может возникать, когда выполняются процедуры предварительной промывки «Rinse Pre-wash Sipper Flow Path» или «Wash Sippers Flow Path» функция «Pre-Wash», после которых система запускается в работу. Проблема также может возникать, когда выполняются процедуры «Finalization», «System Wash» или «Wash Sippers Flow Paths» опция «All», а позднее выполняется процедура «Prime System Reagents Flow Path» опция «Reagent Probe», после чего система запускается в работу. Описанный цикл может привести к тому, что для процедуры предварительной промывки во время начала работы системы может использоваться раствор PreClean II M, разбавленный водой из системы, что потенциально может повлиять на результаты некоторых тестов.

Таким образом, цепь событий, приводящих к сбою работы системы, необходимо рассматривать как комплексно, так и последовательно. Например, другие процедуры обслуживания системы (напр. «Finalization») или действия (напр. открытие передней крышки), выполняемые между описанными выше важнейшими техническими процедурами и началом работы инструмента, предотвращают возникновение описанной проблемы.

Обращаем внимание, что рекламаций от клиентов относительно описанной проблемы не поступало.

Уведомлением по безопасности 0595/1609/2022 от 16.09.2022, подготовленном на основании SBN-RDS-CoreLab-2022-004 версии 2, мы информировали, что обновленная версия программного обеспечения для **cobas** 8000 & data manager (SW 06-09 & 1.06.10) стала доступна с конца октября 2022.

Данным Уведомлением по безопасности мы доводим до вашего сведения, что в скором времени будет доступна обновленная версия программного обеспечения (SW 06-10). Причина этого обновления заключается в том, что возникли проблемы при обновлении до SW 06-09 на некоторых конфигурациях. Выход обновленной версии ПО **cobas** 8000 ожидается к концу мая 2023 г. и ее необходимо устанавливать совместно с data manager 1.06.10.

Все изменения в данном Уведомлении по безопасности по сравнению с Уведомлением по безопасности 0595/1609/2022 от 16.09.2022 выделены желтым цветом.

Анализ причины возникновения

Основная причина возникновения проблемы заключается в программном обеспечении. Соответствующие технические операции не были учтены при подготовке технического задания или были неточно реализованы для режима быстрого запуска (Quick Start Mode).

Оценка риска

Частота возникновения

Рекламаций, связанных с описанной проблемой, не поступало. На основе предоставленных данных техобслуживания и внутреннего расследования для наихудшего случая была оценена вероятность того, что результаты анализов могут быть затронуты:

Для **cobas e** 801 (платформа **cobas** 8000): 6,1х10⁻⁰⁷ (1 на 1,6 млн тестов).

Вероятность обнаружения

Проблема обнаруживается, если процедуры контроля качества выполняются после процедуры (или процедур) технического обслуживания до начала исследования образцов пациентов. Однако необходимо учитывать, что проведение процедуры контроля качества не является обязательным и носит рекомендательный характер.

Серьезность последствий

При определенных условиях и последовательности действий наблюдаемая проблема может привести к получению некорректных результатов анализа, что потенциально повлияет на принятие решения в области диагностики кардиологических, инфекционных и эндокринологических заболеваний. Негативное влияние на результаты исследования образцов пациентов оценивалось с использованием воды (100%) вместо реагента PreClean II М на этапе предварительной промывки (имитация наиболее сильного воздействия наблюдаемой проблемы).

Предполагается, что проблема затрагивает следующие тесты: Anti-HAV 2, Anti-HBc IgM, IGF-1, PTH 1-84, Myoglobin, Rubella IgG, общий P1NP, Toxo IgG Avidity, Toxo IgG. Отклонение в полученных результатах в значительной степени непредсказуемо. Медицинский риск, связанный с неверными результатами, зависит от совокупности диагностических и клинических параметров, таких как степени аналитической вариации затронутых результатов, обнаружения проблемы с помощью технических показателей или из-за клинической неправдоподобности, а также от результатов дополнительных диагностических исследований и конгруэнтности общих

клинических данных. Вместе с тем, в определенных клинических сценариях допускается, что неправильные результаты анализов могут повлиять на выбор лечения, что может привести к неблагоприятным последствиям для здоровья пациентов. По этой причине медицинский риск не может быть исключен.

Действия, предпринимаемые компанией Roche Diagnostics GmbH

Исправленная версия ПО для cobas 8000 и data manager (SW 06-09 и 1.06.10) доступны с конца октября 2022 г. Выход новой версии ПО для cobas 8000 и data manager (SW 06-10 и 1.06.10) запланирован на конец мая 2023 г.

Действия, предпринимаемые компанией ООО «Рош Диагностика Рус»

- Представители сервисной службы деактивировали режим быстрого запуска (Quick Start Mode) для всех затронутых проблемой систем.
- Информирование пользователей о доступности обновленной версии ПО (данным Уведомлением по безопасности).
 - Если клиенту ранее обновили ПО cobas 8000 на SW 06-09, то последующее информирование не требуется. Если у клиента установлена ПО версии < 06-09, необходимо информировать о предстоящем обновлении.
- Обновление ПО. Сроки проведения работ будут определены после выпуска обновления

.Действия, которые должны предпринять клиенты/пользователи

Клиентам требуется обновление программного обеспечения. Это должно быть сделано специалистом сервисной службы во время сервисного визита.

Система	Версия ПО	Код модификации	Доступность
cobas 8000 и data	SW 06-09 и 1.06.10	S_AG2022/003Q Install cu 06-09	конец октября 2022
manager		и dm 1.06.10 v06-09	
_	<mark>или</mark>	<mark>или</mark>	
	SW 06-10 и 1.06.10	S_AG2023/012Q Install CU 06-10	конец мая 2023

До обновления версии ПО клиентам рекомендовано использовать одно из временных решений, указанных ниже и ранее описанных в Уведомлении по безопасности 0462/1807/2022 от 18.07.2022.

В качестве краткосрочного решения для снижения медицинского риска клиентам рекомендуется применить одно из следующих временных решений:

- 1. Деактивируйте режим быстрого запуска (Quick Start Mode). или
- 2. При активированном режиме быстрого запуска (Quick Start Mode) необходимо выполнять дополнительные процедуры обслуживания:
 - 2.1 **cobas** 8000 (**e** 801)

Если была выполнена одна из следующих процедур обслуживания:

- o Pre-wash Sipper Rinse
- o Liquid Flow Cleaning (опции: PreWash и All)
- o Finalization
- o System Wash

то перед запуском инструмента требуется **один** цикл процедуры обслуживания $[37^1]$ System Prime (**e** 602/**e** 801).

Подробные инструкции даны в Приложении к Уведомлению по безопасности 0462/1807/2022 от 18.07.2022.

<u>Примечание:</u> любые вопросы, касающиеся затронутых результатов, должны быть рассмотрены индивидуально с учетом всей соответствующей информации. Клиентам рекомендуется проконсультироваться с лечащим врачом своего учреждения, чтобы определить любые клинические последствия (включая ретроспективный обзор и/или повторное тестирование), необходимые для пациентов.

Распространение настоящего уведомления по безопасности на местах

Настоящее Уведомление по безопасности предназначено для всех заинтересованных лиц в Вашей организации или других организациях, которые получали данную продукцию.

Пожалуйста, перешлите данное уведомление другим организациям/лицам, которых она может касаться.

Приносим свои извинения за причиненные неудобства, которые могут быть связаны с данной ситуацией, и надеемся на Ваше понимание и поддержку.

Во исполнение положений ГОСТ Р ИСО 13485 и требований Росздравнадзора, мы обращаемся к заказчикам и пользователям с просьбой по получении настоящего Уведомления по безопасности незамедлительно подписать Подтверждение об уведомлении (прилагается) и выслать его по указанным в Подтверждении реквизитам.

Мы заранее благодарим Вас за оперативно присланное нам подписанное Подтверждение об уведомлении

Контакты

В случае возникновения вопросов обратитесь, пожалуйста, в службу поддержки Roche:

Бесплатная линия: 8 800 100-68-96

Время работы: понедельник – пятница с 08:00 до 18:00 по Московскому времени

e-mail: russia.rcsc@roche.com.

С уважением,

Менеджер по продукции Дарья Дынкина

Тел: +7 (495) 229-69-99

Электронная почта: daria.dynkina@roche.com

Медицинский менеджер Косякова Мария

Тел: + 7 (495) 229-69-99

Электронная почта: maria.kosyakova@roche.com

 1 следуйте инструкциям в Приложении к Уведомлению по безопасности 0462/1807/2022 от 18.07.2022