

ПРОГЕСТЕРОН, ТЕСТ-НАБІР (ІМУНОФЛУОРЕСЦЕНЦІЯ)

Progesterone (Prog) Test Kit (Immunofluorescence)

Кат. №: 52026114

Дата випуску інструкції: 12-12-2022

Версія: А/1



Основою при проведенні аналізу є оригінал інструкції англійською мовою, вкладеної в набір. Номер і дата версії оригіналу та перекладу інструкції повинні співпадати.

1. НАЗВА ПРОДУКТУ

Загальна назва: Прогестерон, Тест-набір (Імунофлуоресценція).

Торгова назва: Prog

2. ПАКУВАННЯ

Специфікація 1: 25 тестів/набір Кат. №: 52026114

Специфікація 2: 50 тестів/набір Кат. №: 52027109

Контроль якості (опційно):

Специфікація: Рівень 1: 0.5 мл (mL) x 1 Кат. №: 52105078

Рівень 2: 0.5 мл (mL) x 1 Кат. №: 52105079

Рівень 3: 0.5 мл (mL) x 1 Кат. №: 52105080

3. ПРИЗНАЧЕННЯ ТА ПОКАЗАННЯ

Для in vitro кількісного визначення рівня Прогестерону в сироватці, плазмі, цільній крові людини. В основному використовується в клінічній допоміжній діагностиці загрози переривання вагітності.

Тільки для професійного використання.

4. ПРИНЦИП ТЕСТУ

У цьому наборі використовується конкурентний метод. Після того, як зразки, що містять Прогестерон, повністю змішані з розчинником зразків, відбирають відповідну кількість розчину та додають у лунку для зразків. Прогестерон у зразку зв'язується з мишачим моноклональним антитілом до Прогестерону, з'єднанням із флуоресцентними частинками, утворюючи комплекс флуоресцентна частинка-антитіло-антиген. Потім цей імунний комплекс хроматографічно переміщується вздовж нітроцелюлозної мембрани до зони визначення (Т), поєднується з попередньо покритим моноклональним антитілом Прогестерону та продовжує рухатися до зони контролю якості (С). Мічений флуоресцентними частинками анти-кролячий IgG кози зв'язується з попередньо покритим кролячим IgG і утворює лінію контролю якості. Інтенсивність флуоресценції області визначення обернено пропорційна рівню Прогестерону в зразку.

5. ОСНОВНІ КОМПОНЕНТИ ТА ДОДАТКОВЕ НЕОБХІДНЕ ОБЛАДНАННЯ

Тестовий набір складається з тестової карти, магнітної карти, розчинника зразка, контролю якості (опційно) та інструкції.

1) Тест-карта складається з корпусу карти та тест-смужки. Тест-смужка містить площадку для зразка/маркувальну площадку, нітроцелюлозну мембрану, абсорбуючий папір і пластину з ПВХ.

2) Магнітна карта: Містить інформацію кривої калібрування для цієї партії реагентів.

3) Розчинник зразка: Основним інгредієнтом є фосфатно-сольовий буфер (ФСБ). Його розподіляють по 0.5 мл (mL) на пробірку для кожного тесту.

4) Контроль якості (опційно): Ліофілізовані порошки, приготвлені самостійно, в основному складаються з рекомбінантного антигена Прогестерону та ФСБ. Усі вони не містять речовин людського походження, і є специфічними для кожної партії. Цільові значення можна знайти в списку цільових значень.

5) Обладнання: Застосовується на аналізаторах кількісного імунологічного аналізу FA50 і FA120 виробництва Genrui Biotech Inc.

Примітка: Компоненти наборів із різних партій не є взаємозамінними.

6. ОBOB'ЯЗКОВІ АКЕСУАРИ, ЩО НЕ ПОСТАЧАЮТЬСЯ З НАБОРОМ

1) Дозатори та наконечники для них: 100 мкл (µl).

2) Таймер.

7. ОСОБЛИВОСТІ ЗБЕРІГАННЯ ТА ТРАНСПОРТУВАННЯ

1) Тестовий набір слід зберігати при температурі 2-30 °C (°C), а термін придатності тестових карток і розчинника зразків у запечатаному вигляді становить 18 місяців. Після відкриття тестової карти та розчинника зразка термін зберігання становить 1 годину при 18-30 °C (°C) і вологості 40%-65%. Якщо вологість > 65%, набір слід використовувати відразу після відкриття.

2) Нерозкритий КЯ стабільний протягом 18 місяців (див. етикетку щодо конкретної дати) при температурі від -25 °C (°C) до 8 °C (°C), відновлений КЯ

стабільний протягом 6 днів при -20 °C (°C) або 1 день при 2-8 °C (°C) у тині, і може бути один раз заморожений/розморожений.

3) Транспортування: Тестового набору - при температурі 2-30 °C (°C), контролю якості - при -25~8 °C (°C).

8. ВИМОГИ ДО ЗРАЗКА

1) Найбільш прийнятний зразок - це свіжа негемолізована сироватка, плазма або цільна кров. Рекоменується використовувати зразок венозної крові, оскільки результати з іншими рідинами організму та іншими зразками можуть бути неточними.

2) Сироватка/плазма: Після забору зразка сироватку слід якомога швидше відокремити, щоб уникнути гемолізу. Аналіз сироватки і плазми необхідно завершити протягом 6 годин при кімнатній температурі. Зразки, які не можуть бути аналізовані протягом цього часу, слід зберігати в холодильнику при 2-8 °C (°C) не більше 7 днів; сироватку та плазму слід заморожувати при температурі нижче -18 °C (°C) не більше ніж на 1 місяць.

3) Цільна кров: Її слід використовувати відразу після забору. Якщо такий зразок неможливо протестувати протягом 4 годин, його слід зберігати в холодильнику при 2-8 °C (°C) не більше ніж протягом 3 днів. Зразки не можна заморожувати.

4) Перед визначенням зразки повинні бути доведені до кімнатної температури. Заморожені зразки слід повністю розморозити, знову нагріти та добре перемішати перед використанням. Не заморожувати/розморозувати повторно.

5) Сироватка людини є найбільш підходящою для визначення, а ЕДТА-К2 рекомендується як антикоагулянт для аналізу плазми та цільної крові.

9. ПРОЦЕДУРА ТЕСТУВАННЯ

Уважно прочитайте інструкцію перед тим, як користуватися тестовим набором і суворо дотримуйтесь інструкції. Перед використанням всі реагенти слід довести до кімнатної температури (18-30 °C (°C)).

1) Запуск: Клікніть «STD Mode/Режим STD» в головному меню, щоб увійти в інтерфейс вимірювання, клацніть «Item/Елемент», щоб вибрати тестовий елемент, і клацніть «Type/Тип», щоб вибрати тип зразка.

2) Клікніть «Номер партії/Lot No.», щоб увійти в інтерфейс зчитування карток, помістіть магнітну карту відповідного елемента в зону зчитування магнітних карток; коли магнітну карту буде успішно зчитано, перевірте, чи є магнітна карта і тестова карта з однієї партії. (Примітка: Реагенти попередньо відкалібровані, і конкретні параметри калібрувальної кривої для кожної партії реагентів зберігаються на магнітній карті).

3) Процедура контролю якості: Рекомендується звернутися до керівництва з експлуатації приладу та використовувати контроль якості Genrui, щоб переконатися, що цільове значення контролю якості тесту знаходиться під контролем під час процедури тестування після калібрування. Контролі якості слід використовувати наступним чином.

a) Перед використанням доведіть контроль якості до кімнатної температури (18-30 °C (°C)).

b) Обережно відкрийте кришку пляшки, щоб уникнути розбризкування вмісту.

c) Додайте 0.5 мл (mL) очищеної води.

d) Закрийте пляшку кришкою та залиште її при кімнатній температурі на 15 хвилин, обережно струсіть пляшку, щоб повністю розчинити сухий порошок.

e) Після повного розчинення сухого порошку повторіть операцію для відбору зразка.

Якщо виміряні значення контролю якості знаходяться в заданому діапазоні цільових значень, аналіз клінічних зразків і аналіз даних можна продовжити; в іншому випадку причини повинні бути виявлені перед тестуванням.

4) Відбір зразків:

Додайте 0.1 мл (mL) плазми, сироватки або цільної крові в контейнер з 0.5 мл (mL) розчинника зразка, ретельно перемішайте протягом 1 хвилини. Візьміть 0.1 мл (mL) розведеного зразка, внесіть його вертикально в лунку для зразка безпосередньо на тестовій карті та запустіть таймер.

5) Вставте його в гніздо для тестової карти аналізатора (сторону з лункою для зразка всередину). Натисніть «Measure/Виміряти», прилад автоматично визначить і роздрукує результати через 15 хвилин (якщо використовується «Fast Mode/Швидкий режим», після 15 хвилин зовнішньої інкубації, швидко вставте карту та натисніть «Measure/Виміряти», після чого прилад виявить і роздрукує результати).

Примітка: Щоб отримати докладні інструкції щодо роботи з приладом, зверніться до посібника аналізатора кількісного імунологічного аналізу.

10. РЕФЕРЕНСНИЙ ДІАПАЗОН

Референсний діапазон: нг/мл (ng/mL)

Жінки	Не вагітні жінки	Фолікулярна фаза	<1.5
		Лютеїнова фаза	1.7-27
	Менопауза	<1	

	Вагітні жінки	Перший триместр (<12 тижнів)	5.1~51.0
		Другий триместр (12-24 тижні)	21.5~45.3
Чоловіки	< 1.5		

Примітка: нг/мл (ng/mL) ×3.18 = нмоль/л (nmol/L)

Через географічні, етнічні, гендерні та вікові відмінності, рекомендується, щоб кожна лабораторія встановлювала свій власний референсний діапазон.

11. ІНТЕРПРЕТАЦІЯ РЕЗУЛЬТАТІВ

1. Коли на контрольній ділянці (C) з'являються флуоресцентні смуги, аналізатор автоматично виявить флуоресценцію та проаналізує тестову карту, а потім надасть кількісні результати.
2. Якщо на контрольній ділянці (C) не з'являються флуоресцентні смуги, аналізатор не може автоматично виявити флуоресценцію та видає попередження, вказуючи на те, що операція невірна або тестова карта пошкоджена. У цьому випадку уважно прочитайте інструкцію ще раз і виконайте тестування з новою тестовою картою; якщо проблема все ще існує, негайно припиніть використовувати продукти цієї партії та зверніться до свого постачальника.
3. Коли результати тестування зразка перевищують 60 нг/мл (ng/mL), прилад показує > 60 нг/мл (ng/mL). Коли результати тестування менше 1 нг/мл (ng/mL), прилад показує < 1 нг/мл (ng/mL).

12. МЕЖА ВИЯВЛЕННЯ

- 1) Цей тестовий набір призначений тільки для діагностики in vitro.
- 2) Діагностика та лікування не можуть ґрунтуватися лише на результатах цього тесту, тому, враховуйте історію хвороби та інші результати лабораторних тестів. Кожній лабораторії рекомендовано встановити власний референсний діапазон на основі популяції пацієнтів.

13. ІНТЕРФЕРУЮЧІ РЕЧОВИНИ

- 1) Якщо гемоглобін < 1.0 г/дл (g/dL), тригліцериди < 720 мг/дл (mg/dL), холестерин < 1000 мг/дл (mg/dL), білірубін < 54 мг/дл (mg/dL), ревматоїдний фактор (РФ) < 2000 МО/мл (IU/mL), загальний білок < 500 г/л (g/L) і НАМА < 1000 нг/мл (ng/mL) у зразку, не повинно бути інтерференції з тестовим значенням реагенту.
- 2) Потенційні аналогові інтерференції: кортикостерон: концентрація 1000 нг/мл (ng/mL); 17-α-гідроксипрегненолон: концентрація 1000 нг/мл (ng/mL), естріол: концентрація 1000 нг/мл (ng/mL); естрон: концентрація 1000 нг/мл (ng/mL); прегненолон: концентрація 1000 нг/мл (ng/mL); гідрокортизон: концентрація 1000 нг/мл (ng/mL); 17-β-естрадіол: концентрація 1000 нг/мл (ng/mL); тестостерон: концентрація 1000 нг/мл (ng/mL), відхилення інтерференції результатів тесту в межах ± 15%.

14. ПОКАЗНИКИ ЕФЕКТИВНОСТІ НАБОРУ

- 1) Межа виявлення: 1 нг/мл (ng/mL)
- 2) Діапазон лінійності: 1.4-60 нг/мл (ng/mL) (Коефіцієнт лінійної кореляції: r ≥ 0.9900)
- 3) Точність: точність в аналізі: CV ≤ 15%, точність між аналізами CV ≤ 15%
- 4) Достовірність: -15% ≤ Відхилення % ≤ +15%
- 5) Точність контролю якості: CV ≤ 15%
- 6) Очікувані результати контролю якості: результати тесту повинні бути в межах цільового діапазону
- 7) Вміст вологи: вміст вологи КЯ (ліофілізований порошок) Уповноважений представник в Європейському співтоваристві

15. ЗАХОДИ БЕЗПЕКИ

1. Після відкриття використовуйте тестові карти якомога швидше, щоб не допустити потрапляння вологи. Не використовуйте тестові карти повторно.
2. Компоненти тест-набору різних партій не можуть бути взаємозамінними.
3. Для речовин, що містять джерела інфекції або підозрюється, що вони містять джерела інфекції, повинні бути належні процедури забезпечення біобезпеки. Зверніть увагу на такі питання:
 - Вдягайте рукавички під час роботи зі зразком або реагентом.
 - Дезинфікуйте пролітні зразки дезінфікуючим засобом.
 - Дезинфікуйте або поводьтеся із потенційними джерелами забруднення всіх зразків чи реагентів відповідно до місцевих норм.

16. ПОЯСНЕННЯ ГРАФІЧНИХ СИМВОЛІВ

	Зверніться до Інструкції по застосуванню		Температурний режим
	№ лоту		Термін придатності

	Діагностичний реагент In Vitro		СЕ-маркування
	Дата виробництва		Біологічні ризики
	Виробник		Об'єм
	Містить достатньо для < n > тестів		Не піддавати впливу сонячних променів
	Не використовувати повторно		Зберігати в сухому місці
	Уповноважений представник в Європейському співтоваристві		Каталоговий №

17. ПОСИЛАННЯ

1. Strauss JF III, Hsueh AJW. Ovarian hormone synthesis. In: DeGroot LJ, Jameson JL, et al. eds. Endocrinology. Vol 3. 4th ed. Philadelphia: WB Saunders Co., 2001; 2043-2052.
2. Erickson GF. Folliculogenesis, ovulation, and luteogenesis. In: DeGroot LJ, Jameson JL, et al. eds. Endocrinology. Vol 3. 4th ed. Philadelphia: WB Saunders Co., 2001; 2061-2071.
3. Kricka, L. Interferences in immunoassays-still a threat. Clin Chem 2000; 46: 1037.
4. Bjerner J, et al. Immunometric assay interference: incidence and prevention. Clin Chem 2002; 48: 613-621.

18. МЕТРОЛОГІЧНА ПРОСТЕЖУВАНІСТЬ

Набір простежується за набором для визначення Прогестерону від Roche (електрохемілюмінесцентний метод).

19. ДОВІДКОВА ІНФОРМАЦІЯ

Якщо вам потрібна допомога, зверніться до відділу післяпродажного обслуговування.

21. ІНСТРУМЕНТИ ТА ЗАСТОСУВАННЯ

Продукти Genrui (Імунофлуоресценція) призначені для роботи в автоматизованих лабораторіях, які сумісні з аналізатором кількісного імунологічного аналізу FA50/FA120. Для вашого конкретного приладу може бути розроблена програма; зверніться до розділу про прилади на нашому веб-сайті.

20. ВИРОБНИК



ВИРОБНИК

Genrui Biotech Inc. 4-10F,
Building 3
Geya Technology Park,
Guangming District,
518106 Shenzhen, China
Phone: + 86-755-
26835560
Fax: + 86-755-26678789
e-mail: info@genrui-
bio.com
Web: www.genrui-
bio.com

ГЕНРУЙ БІОТЕК Інк.
4-10Ф, Будівля 3
Технологічний Парк Гея
Район Гуанмін, 518106
Шеньчжень, Кунтай Тел.:
+ 86-755-26835560
Факс: + 86-755-26678789
e-powшта: info@genrui-
bio.com Веб:
www.genrui-bio.com



УПОВНОВАЖЕНИЙ ПРЕДСТАВНИК В УКРАЇНІ

ТОВ «Діамеб трейд»
вул. Симона Петлюри, буд. 25
м. Івано-Франківськ, 76014, Україна
тел.: +380 (342) 77 51 22
e-mail: info@diameb.ua
www.diameb.ua



