

**НАБІР ІФА
(ТЕСТ-СИСТЕМА)**

**ДЛЯ ВИЗНАЧЕННЯ IgA АНТИТІЛ ДО
SARS-CoV-2**

**11825-300A, Anti-SARS-CoV-2 (COVID-19) IgA
Test System**

Каталог. №: 11825-300A

Дата випуску інструкції: 09-06-2020

Кількість : 96

Виробник : Monobind (США)

Версія 0

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



1.0 ВСТУП

Застосування за призначенням: Якісне визначення специфічних IgA антитіл до SARS-CoV-2 в сироватці або плазмі крові за допомогою імуноферментного мікропланшетного аналізу.

2.0 ПОЯСНЕННЯ ТЕСТУ

Тяжкий гострий респіраторний синдром коронавірусу 2 (SARS-CoV-2), виявлений наприкінці 2019 року, є причиною захворювання на COVID-19. Як SARS-CoV-2, так і SARS-CoV, що є причиною епідемії ГРВІ 2002 року, належать до роду бетакоронавірусів і тісно пов'язані між собою. Передача SARS-CoV-2 відбувається переважно через тісний контакт із інфікованими пацієнтами, повітряно-крапельним шляхом, зазвичай через кашель чи чхання.

Через високу швидкість передачі та тяжкість, COVID-19 став причиною глобальної пандемії, яка спричинила карантин та карантинні протоколи з країн усього світу. Хоча діагностика в основному проводиться з виявленням вірусної нуклеїнової кислоти за допомогою ПЛР зворотної транскриптації в режимі реального часу, повідомляється про багато хибних негативних результатів, тому існує нагальна потреба у серологічному скринінгу антитіл як більш надійної методології тестування. Зокрема, антитіла імуноглобуліну A (IgA) проти SARS-CoV-2 були виявлені на більш ранніх стадіях вірусної інфекції (3-10 днів після появи симптомів). Крім того, рівні IgA на ранніх стадіях інфекції демонструють позитивну кореляцію з тяжкістю симптомів COVID-19. Вважається, що це може бути пов'язано з тим, що віруси SARS-CoV-2 мешкають у слизовій оболонці носоглотки на ранніх стадіях COVID-19 і що IgA є найбільш домінуючими антитілами у слизових оболонках.

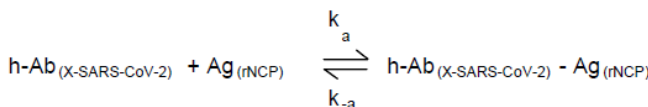
Тестовий набір Anti-SARS-CoV-2 (COVID-19) IgA AccuBind® ELISA - це якісний тест, призначений для отримання високочутливих та конкретних результатів за допомогою простого та короткого протоколу. У тесті використовується рекомбінантний нуклеокапсидний білок (rNCP) з SARS-CoV-2, нанесеного в мікролунках, для захоплення природних антитіл у зразку. На першому етапі попередньо розбавлені зразки додають безпосередньо в лунки. Після першої інкубації надлишок матеріалу зразка промивається і в лунки додають анти-людські антитіла IgA (anti-hIgA), мічені ферментом. Після другої інкубації надлишки матеріалу знову промивають і додають субстрат, щоб отримати помітне забарвлення в результаті реакції з ферментом та перекисом водню.

3.0 ПРИНЦІП МЕТОДУ

Послідовний метод ІФА типу сендвіч (ТИП 10):

Реагенти, необхідні для послідовного аналізу ІФА, включають іммобілізований антиген, циркулююче антитіло до SARS-CoV-2 та ферментно-зв'язані IgA-специфічні антитіла людини.

Після додавання зразка, що містить антитіло проти SARS-CoV-2, виникає реакція між антигеном, що був іммобілізований в мікролунці, та антитілом з утворенням імунного комплексу. Взаємодія ілюструється наступним рівнянням:

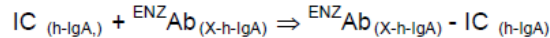


$h\text{-Ab}_{(X\text{-SARS-CoV-2})} - Ag_{(rNCP)}$ = Імунний комплекс (змінна кількість)

k_a = постійна швидкості асоціації

k_{-a} = постійна швидкості дисоціації

Після закінчення часу інкубації лунку промивають, щоб відокремити незв'язані компоненти аспирацією та/або декантацією. Потім до мікролунок додають специфічне антитіло, пов'язане з ферментом (анти-hIgA). Цей кон'югат зв'язується з імунним комплексом, який утворився.



$IC_{(h\text{-IgA})}$ = Іммобілізований імунний комплекс (змінна кількість)

$ENZ Ab_{(X\text{-h\text{-IgA}})}$ = Кон'югат фермент-антитіло (постійна кількість)

$ENZ Ab_{(X\text{-h\text{-IgA}})} - IC_{(h\text{-IgA})}$ = Комплекс Ag-Ab (змінний)

Ферментний кон'югат анти-h-IgA, який зв'язується з імунним комплексом у другій інкубації, відокремлюється від матеріалу, що не прореагував, етапом промивання. Активність ферментів у цій фракції прямо пропорційна концентрації антитіл у зразку. Використовуючи сироватковий референсний матеріал, еквівалентний позитивно-негативному граничному значенню, значення поглинання можна порівняти з граничним значенням для визначення позитивного чи негативного результату.

4.0 РЕАГЕНТИ

Матеріали, що постачаються:

A. Контролі Анти-SARS-CoV-2 IgA - 1 мл/флакон

Три (3) флакони готових до використання контрольних зразків для анти-SARS-CoV-2 з позитивним, негативним та граничним рівнями IgA. Зберігати при температурі 2-8 °C. Додано консервант.

B. Ферментний реагент Anti-hIgA - 12 мл/флакон

Один (1) флакон з кон'югатом анти-людського IgA-пероксидаза хрону (HRP), в буферній матриці. Додано консервант. Зберігати при температурі 2-8 °C.

C. Пластина, покрита антигеном SARS-CoV-2 - 96 лунок

Одна мікропланшет із 96 лунками, покритий рекомбінантним нуклеокапсидним білком з SARS-CoV-2 та упакований в алюмінієвий пакет із сушильним агентом. Зберігати при температурі 2-8 °C.

D. Концентрат розчинника сироватки - 20 мл

Один (1) флакон з концентрованим розчинником сироватки, що містить буферні солі та барвник. Зберігати при температурі 2-8 °C.

E. Концентрат розчину для промивання - 20 мл

Один (1) флакон, що містить ПАР у забуференому сольовому розчині. Додано консервант. Зберігати при температурі 2-8 °C.

F. Субстрат - 12 мл/флакон

Один (1) флакон, що містить тетраметилбензидин (TMB) та пероксид водню (H_2O_2) в буфері. Зберігати при температурі 2-8 °C.

G. Стоп-розвчин - 8 мл/флакон

Один (1) флакон містить сильну кислоту (0.5 M H_2SO_4). Зберігати при температурі 2-8 °C.

H. Інструкція до набору.

Зауваження 1: Не використовуйте реагенти з вичерпаним терміном придатності.

Зауваження 2: Не піддавати впливу тепла та сонця. Відкриті реагенти стабільні 60 днів при зберіганні від 2 до 8 °C. Стабільність компонентів та набору зазначені на етикетці.

Зауваження 3: Перераховані реагенти для одного 96-лункового мікропланшета.

4.1 Необхідні, але не надані з набором матеріали

1. Піпетка з фіксованим об'ємом або змінним об'ємом, здатна подавати об'єми в діапазоні від 10 до 1000 мкл з точністю до 1.5%.
2. Дозатор (и) для повторних подач об'ємом 0.050 мл, 0.100 мл та 0.350 мл з точністю, що перевищує 1.5%.
3. Вошери для мікропланшетів або пляшка-пульверизатор (опційно).
4. Читувач мікропланшетів з можливістю зчитування поглинання на довжині хвилі 450 nm і 620 nm.
5. Абсорбуючий папір для промокання лунок мікропланшетів.
6. Пластикова упаковка або кришка мікропланшета для етапів інкубації.
7. Вакуумний аспіратор (додатково) для етапів миття.
8. Таймер.
9. Матеріали для контролю якості.

$Ag_{(rNCP)}$ = Іммобілізований антиген (постійна кількість)

$h\text{-Ab}_{(X\text{-SARS-CoV-2})}$ = Людські антитіла (змінна кількість)

5.0 ЗАУВАЖЕННЯ ТА ЗАСТЕРЕЖЕННЯ

**Набір призначений тільки для діагностики *in-vitro*
Не для внутрішнього або зовнішнього використання
на людях або тваринах**

Будь-які компоненти, що містять сироватку людини від пацієнтів з COVID-19, були інактивовані перед обробкою та виробництвом. Встановлено, що всі продукти, що містять людську сироватку, не реагують на поверхневий антиген гепатиту В, антитіла ВІЛ 1 та 2 та ВГС за допомогою ліцензованих реагентів FDA. Оскільки жоден відомий тест не може забезпечити повну впевненість у відсутності збудників інфекції, з усіма продуктами сироватки людини слід поводитися як з потенційно небезпечними та здатними передавати хворобу. Належні лабораторні процедури поводження з продуктами крові можна знайти в Центрі контролю захворювань/Національний інститут охорони здоров'я "Біобезпека в мікробіологічних та біомедичних лабораторіях", 2-е видання, 1988 р.. Публікація NHS (CDC) 88-8395.

Безпечна утилізація комплектуючих повинна відповідати місцевим нормативним та законодавчим вимогам.

6.0 ЗБІР І ЗБЕРІГАННЯ ЗРАЗКІВ

Зразками повинна бути кров; сироватка або плазма за типом та дотримуватися звичайних запобіжних заходів при заборі зразків венепункцією. Кров слід збирати у звичайну пробірку для венепункції з червоним ковпачком без добавок або антикоагулантів (для сироватки) або вакуумну пробірку, що містить ЕДТА або гепарин (для плазми). Центрифугуйте зразок, щоб відокремити сироватку або плазму від клітин.

Зверніть увагу, що не було жодних доказів передачі COVID-19 через обробку крові, але техніки завжди повинні бути обережними та поводитися з усіма зразками пацієнтів як з потенційно небезпечними.

Зразки можна зберігати в холодильнику при температурі 2-8 °C протягом максимум семи (7) днів. Якщо зразки не можуть бути проаналізовані протягом цього часу, зразки можуть зберігатися при температурі -20 °C протягом 30 днів. Уникайте використання забруднених пристрій. Уникайте повторного заморожування та розморожування. Для аналізу у двох примірниках потрібно 0.200 мл розведеного зразка.

7.0 КОНТРОЛЬ ЯКОСТІ

Кожна лабораторія повинна проводити аналіз контролю на рівнях у межах нормального, граничного та підвищеної діапазону для моніторингу результатів аналізу. Ці контролі слід розглядати як невідомі та визначати значення в кожній проведений процедурі тестування. Слід вести таблиці контролю якості, щоб стежити за показниками реагентів, що постачаються. Для встановлення тенденцій слід застосовувати відповідні статистичні методи. Індивідуальна лабораторія повинна встановити допустимі межі ефективності аналізу. Крім того, максимальна абсорбція повинна відповідати минулому досвіду. Значне відхилення від встановлених показників може свідчити про непомітну зміну експериментальних умов або погіршення стану реагентів. Свіжі реактиви слід використовувати для визначення причини змін.

8.0 ПРИГОТОВАННЯ РЕАГЕНТИВІВ

1. Розчинник сироватки

Розведіть вміст концентрату розчинника сироватки до 200 мл у відповідній ємності з дистильованою або деіонізованою водою. Зберігати при температурі 2-8 °C.

2. Промивний буфер

Розвести вміст концентрату промивного розчину до 1000 мл дистильованою або деіонізованою водою у відповідній ємності для зберігання. Зберігати при температурі 2-30 °C до 60 днів.

3. Розведення зразків пацієнта (1/100)

Наприклад, внесіть 0.010 мл (10 мкл) кожного зразка пацієнта в 0.990 мл (990 мкл) розчинника сироватки або 0.0101 мл (10.1 мкл) в 1 мл (1000 мкл). Накрійте та перемішайте на вортексі або ретельно перемішайте шляхом інверсії. Зберігати при температурі 2-8 °C до сорока восьми (48) годин.

Примітка: Не використовуйте реагенти, які забруднені або мають бактерії.

9.0 ПРОТОКОЛ АНАЛІЗУ

Перед початком аналізу всі реагенти, сироваткові референсні матеріали і контролі повинні досягти кімнатної температури (20-27 °C).

****Процедура тестування повинна виконуватися кваліфікованою людиною або навченим професіоналом****

- Сформуйте лунки мікропланшета для кожного контрольного зразка та зразка пацієнта для аналізу у двох примірниках. Розведіть зразок

пациєнта або будь-які зовнішні контрольні зразки 1/100 (див. Розділ 8.0 «Підготовка реагенту»). Поверніть невикористані смужки назад в алюмінієвий пакет, закрійте та зберігайте при температурі 2-8 °C.

- Внесіть 0.100 мл (100 мкл) відповідного сироваткового референсного матеріалу, контролю або розведеного зразка пацієнта у призначенну лунку для визначення IgA.

НЕ СТРУШУЙТЕ ПЛАНШЕТ ПІСЛЯ ДОДАВАННЯ ЗРАЗКА

- Накрійте кришкою та інкубуйте 30 хвилин при кімнатній температурі.
- Видаліть вміст мікропланшету шляхом декантації або аспірації. Якщо декантацією, протріть пластину насухо абсорбуючим папером.

- Додайте 350 мкл промивного буфера (див. Розділ 8.0 «Підготовка реагентів»), декантуйте (промокання) або аспіруйте. Повторіть два (2) додаткові рази, загальна кількість три (3) промивання. Можна використовувати автоматичне або ручне промивання. Дотримуйтесь інструкцій виробника щодо правильного використання. Якщо використовується пляшка-пульверизатор, заповніть кожну лунку, натискаючи на неї (уникаючи бульбашок повітря), щоб внести розчин для промивання. Злийте та повторіть два (2) додаткові рази.

- Додайте 0.100 мл (100 мкл) ферментного реагенту Anti-hIgA COVID-19 у всі лунки. Завжди додавайте реагенти в однаковому порядку, щоб мінімізувати різницю в часі реакції між лунками.

НЕ СТРУШУЙТЕ ПЛАНШЕТ ПІСЛЯ ДОДАВАННЯ ФЕРМЕНТУ

- Накрійте кришкою та інкубуйте протягом тридцяти (30) хвилин при кімнатній температурі.
- Промийте лунки три (3) рази, повторюючи кроки (4 і 5), як описано вище.
- Додайте 0.100 мл (100 мкл) субстратного реагенту у всі лунки. Завжди додавайте реагенти в однаковому порядку, щоб мінімізувати різницю в часі реакції між лунками. Не використовуйте субстратний реагент, якщо він виглядає синім.

НЕ СТРУШУЙТЕ ПЛАНШЕТ ПІСЛЯ ДОДАВАННЯ СУБСТРАТУ

- Інкубуйте при кімнатній температурі протягом п'ятнадцяти (15) хвилин, щоб розвинути достатній колір.
- Додайте 0.050 мл (50 мкл) стоп-розвину в кожну лунку і обережно закрутіть мікропланшет протягом 15-20 секунд для перемішування. Завжди додавайте реагенти в однаковому порядку, щоб мінімізувати різницю в часі реакції між лунками.
- Зчитайте поглинання в кожній лунці при 450 нм (використовуючи референсну довжину хвилі 620-630 нм, щоб мінімізувати дефекти лунки) у зчитувачі мікропланшетів. Результати слід прочитати протягом п'ятнадцяти (15) хвилин після додавання стоп-розвину.

Примітка: Відношення поглинання до граничної величини не обов'язково є лінійним, тому зразки не потрібно додатково розбавляти, якщо поглинання перевищує здатність зчитувача пластини (зазвичай 3.0). Однак ці зразки слід трактувати як категорично позитивні.

10.0 ІНТЕРПРЕТАЦІЯ РЕЗУЛЬТАТІВ

Контроль cut-off використовується для визначення позитивності або негативності зразків. Для інтерпретації результатів вибріки дотримуйтесь наведеної нижче процедури.

- Запишіть поглинання всіх зразків, отриманих з роздруківки зчитувача мікропланшетів, як зазначено в Прикладі 1.
- Помножте середнє поглинання контролю cut-off на Коефіцієнт cut-off, щоб отримати значення cut-off.
- Поділіть середнє поглинання кожного зразка на значення cut-off і помножте на 10, щоб отримати одиницю відносної величини (RV).
- Якщо RV < 9, зразок негативний на IgA Anti-SARS-CoV-2, а якщо RV > 10, то зразок позитивний на IgA Anti-SARS-CoV-2.
- Зразки з RV, що потрапляють в діапазон 9-10, вважаються прикордонними і повинні бути повторно дослідженні з новим збором крові протягом 4-7 днів для повторної оцінки.

Примітка: Для аналізу даних також може використовуватися комп'ютерне програмне забезпечення, розроблене для аналізу ELISA. Якщо таке програмне забезпечення використовується, слід виконати перевірку програмного забезпечення.

ПРИКЛАД 1

(Коефіцієнт Cut-off = 1.0)

COF = Середнє CC x COF

COV = Значення Cut-off

Середнє CC = Середнє поглинання Контролю Cut-off

COF = Коефіцієнт Cut-off (Див. Сертифікат аналізу)

COV = 0.716 x 1.0 = 0.716

ID Зразка	Номер лунки	Абсорбція	Середнє абсорбції	RV	Позитивний/ Негативний
Негативний	A1	0.054	0.056	0.8	Негативний
	B1	0.058			
Cut-off	C1	0.706	0.716	10	Cut-Off
	D1	0.726			
Позитивний	E1	2.699	2.710	37.8	Позитивний
	F1	2.720			
Пациєнт 1	G1	0.177	0.176	2.5	Негативний
	H1	0.175			
Пациєнт 2	A2	1.534	1.603	22.3	Позитивний
	B2	1.671			
Пациєнт 3	C2	0.685	0.690	9.6	Граничний
	D2	0.694			

*Дані, наведені в Прикладі 1, служать лише для ілюстрації і не повинні використовуватися замість Cut-off зразка з кожним аналізом. У цьому прикладі, оскільки коефіцієнт Cut-off = 1.0, середнє поглинання Cut-off контролю = Значення Cut-off

11.0 ПАРАМЕТРИ КОНТРОЛЮ ЯКОСТИ

Результати аналізу можна вважати достовірними, якщо дотримуються наступні умови:

1. Максимальне поглинання (Позитивний контроль) = > 1.5
2. Позитивний контроль RV = > 15
3. Негативний контроль RV = < 6
4. Чотири з шести пулів контролю якості повинні знаходитись у встановлених межах.

12.0 АНАЛІЗ РИЗИКІВ

MSDS та Форма Аналізу Ризиків для даного продукту доступні за запитом від Monobind Inc.

12.1 Якість роботи набору

1. Для відтворюваності результатів важливо, щоб час реакції підтримувався постійним в кожній лунці.
2. Піпетування зразків не повинно перевищувати 10 хвилин.
3. Не використовувати високо ліпемічні, гемолізовані або забруднені зразки.
4. Якщо використовується більше, ніж один планшет, рекомендується повторювати Cut-off контроль.
5. Додавання субстратного розчину ініціює кінетичну реакцію, яка зупиняється при додаванні стоп-розчину. Отже, додавання субстрату і стоп-розчину повинно проводитися в однаковій послідовності для усунення відмінностей у часі реакції в різних лунках.
6. Вимірювання оптичної щільноти на рідері проходить вертикально. Не торкайтесь до дна мікролунок.
7. Погана промивка лунок (неповне видалення розчину під час аспірації) може призводити до невідтворюваних і недостовірних результатів.
8. Використовуйте компоненти тільки з одного лота. Не змішуйте реагенти з різних партій.
9. Дуже висока концентрація анти-SARS-CoV-2 у зразках пацієнтів може забруднити зразки відразу після цих екстремальних рівнів. Погані копії свідчать про перехресне забруднення. Повторіть будь-який зразок, який йде за зразком пацієнта зі значенням більшим ніж 3.0 одиниць поглинання.
10. Тестова система Anti-SARS-CoV-2 (COVID-19) IgA AccuBind® ELISA є якісним аналізом і не обов'язково вказує кількість антитіл IgA.
11. Не слід використовувати зразки, забруднені мікробіологічно.
12. Будь-які зразки пацієнтів, що використовуються у виробництві, були інактивовані до обробки. Однак поводьтеся зі всіма зразками, включаючи контрольні зразки, як з потенційно небезпечними або інфекційними.
13. Правильне і точне піпетування, а також дотримання точного часу і температурних вимог є необхідними умовами. Будь-які відхилення від встановлених Monobind можуть давати невірні результати.
14. Дотримуватись всіх встановлених норм роботи лабораторної практики для забезпечення нормальної роботи пристрою.
15. Важливим є калібрування всього обладнання, тобто, піпеток, рідерів, вошера та/або автоматизованих інструментів, які використовуються з даним пристроєм. Також обов'язковим є належний догляд і обслуговування пристрою.
16. Аналіз ризиків - як вимагає Директиви ЄС 98/79/ЄС щодо маркування IVD - для цього та інших пристрій, виготовлених Monobind, можна надіслати електронною поштою з Monobind@monobind.com.

12.2 Інтерпретація результатів

1. Вимірювання та інтерпретація результатів повинні бути виконані кваліфікованим навченим професіоналом.
2. Лабораторні результати не можуть бути єдиним критерієм для визначення лікування, особливо, якщо отримані результати не співпадають з іншими дослідженнями.
3. Для отримання дійсних результатів адекватні контролі та інші параметри повинні знаходитись в межах встановлених норм.
4. **Monobind не несе відповідальності** за результати тесту в разі, якщо складові набору були замінені іншими складовими з інших наборів, або якщо результати були інтерпретовані невірно.
5. Якщо для обробки результатів тесту використовується комп'ютер, то розраховані значення стандартів не повинні відхилятися більш, ніж на 10% від приписаних значень концентрації.
6. Клінічне значення результату слід використовувати для оцінки можливої наявності інфекції SARS-CoV-2 або COVID-19. Однак **клінічні висновки не повинні базуватися виключно на цьому тесті**, а скоріше як доповнення до клінічних проявів пацієнта та інших відповідних тестів, таких як гістологія, назофарингальний мазок тощо. Позитивний результат не вказує на COVID-19 і не розрізняє між інфекцією або контагіозністю COVID-19. Аналогічно, негативний результат не виключає відсутність інфікування COVID-19, а скоріше вказує на дуже низький титр антитіл, які можуть бути пов'язані з ранніми стадіями захворювання.

13.0 ОЧІКУВАНІ ЗНАЧЕННЯ

Зі зразками, отриманими до грудня 2019 року було проведено дослідження на вигляд здорового населення ($n = 154$), щоб визначити очікувані значення для тест-системи Anti-SARS-CoV-2 Accubind® ELISA. На основі даних було встановлено наступне значення Cut-off.

Підтвердження наявності антитіл до SARS-CoV-2

IgA > 10 RV

14.0 ХАРАКТЕРИСТИКИ НАБОРУ

14.1 Точність

Точність вимірювання тестової системи Anti-SARS-CoV-2 (COVID-19) AccuBind® ELISA в аналізі і між аналізами визначали за допомогою аналізів на двох різних рівнях пульованих контрольних сироваток. Кількість, середнє значення, стандартне відхилення (σ) та коефіцієнт варіації для кожної з цих контрольних сироваток представлена нижче.

ТАБЛИЦЯ 1

Точність в аналізі (значення в RV)

Зразок	N	x	δ	C.V., %
Негативний	20	1.39	0.09	6.66%
Граничний	20	10.52	0.41	3.89%
Позитивний	20	17.75	0.64	3.63%

ТАБЛИЦЯ 2*

Точність між аналізами (значення в RV)

Зразок	N	x	δ	C.V., %
Негативний	16	1.39	0.14	9.73%
Граничний	16	10.00	0.24	2.44%
Позитивний	16	17.61	1.09	6.18%

*Отримано у восьми експериментах у двох примірниках.

14.2 Чутливість

Чутливість тестової системи Anti-SARS-CoV-2 (COVID-19) AccuBind® ELISA була визначена шляхом тестування зразків від 30 пацієнтів, які раніше мали позитивний результат на SARS-CoV-2 за допомогою RT-PCR. Зразки пацієнтів отримували з трьох різних банків крові. 26* із 30 пацієнтів отримали позитивний результат, що свідчить про те, що чутливість тесту становить принаймні 86.6% Істинно-Позитивного Показника.

*Оскільки антитіла IgA з часом зменшуються, можливо, деякі пацієнти не були достатньо рано задіяні для виявлення антитіл IgA.

14.3 Достовірність

Тестова система Anti-SARS-CoV-2 (COVID-19) AccuBind® ELISA була використана для тестування зразків, отриманих від 23 пацієнтів з послідовними інтервалами, які мали позитивні тести, ПЛР та IgA, на SARS-CoV-2. Дані наведені в таблиці 3 нижче.

ТАБЛИЦЯ 3

Проміжок часу*	N	IgA Позитивний	Позитивний коефіцієнт
0-3 дні	25	13	52.0%
4-7 днів	17	12	70.6%
8-13 днів	6	6	100%
14-29 днів	10	9	90.0%

*Зазначений часовий інтервал вказаний у днях після першого відвідування лікарні і не вказує на дату появи симптомів.

14.4 Специфічність

> 150 різних зразків пацієнтів, відібраних до грудня 2019 року, аналізували для визначення поширеності помилково позитивних результатів. Не виявлено помилково позитивних зразків, що свідчить про те, що тест-система Anti-SARS-CoV-2 (COVID-19) IgA AccuBind® ELISA має 100% специфічність.



Monobind, Inc.
100 North Pointe Drive
Lake Forest, CA 92630

Tel: 949.951.2665 Fax: 949.951.3539 www.monobind.com



УПОВНОВАЖЕНИЙ ПРЕДСТАВНИК

ТОВ «ДІАМЕБ»
вул. Чорновола, 97
м. Івано-Франківськ, 76005
тел.: +38 (0342) 775 122
факс: +38 (0342) 775 123
e-mail: info@diameb.ua
www.diameb.com

