

ТЕСТ-КАСЕТА

ДЛЯ ШВІДКОГО ВИЗНАЧЕННЯ АНТИТІЛ IgG ДО ЦИТОМЕГАЛОВІРУСУ

Кат. № : F52-2WSP
Форма : касетаУпаковка: 40 тестів
Дата випуску інструкції: 10-02-2017*Тільки для використання в in vitro діагностиці*

ПРИЗНАЧЕННЯ ВИКОРИСТАННЯ

Тест-касета для швидкого визначення антитіл IgG до цитомегаловірусу (цільна кров/сироватка/плазма) - це швидкий хроматографічний латеральний імуноаналіз для якісного виявлення IgG антитіл до CMV в цільній крові, сироватці або плазмі людини як допоміжний при діагностичі інфекції цитомегаловірусу.

РЕЗЮМЕ

Цитомегаловірус - це вірус герпесу. Це провідний етіологічний агент для вроджених аномалій та ускладнень серед тих, хто отримує масивне переливання крові та проходить імунодепресивну терапію. Близько половини вагітних жінок, які отримують первинну інфекцію, поширяють захворювання на плід. Зараження під час вагітності може спричинити розумове відхилення, сліпоту та/або глухоту плоду.

Тест-касета для швидкого визначення антитіл IgG до цитомегаловірусу (цільна кров/сироватка/плазма) - це швидкий хроматографічний імуноаналіз для якісного визначення антитіл IgG до CMV у зразках цільної крові, сироватки або плазми.

ПРИНЦІП

Тест-касета для швидкого визначення антитіл IgG до цитомегаловірусу (цільна кров/сироватка/плазма) є якісним латеральним імуноаналізом для виявлення антитіл IgG до CMV в зразках цільної крові, сироватки або плазми. У цьому тесті антиген CMV нанесений в області тестових ліній. Під час тестування зразки цільної крові, сироватки або плазми реагують з нанесеними частинками мишачих анти-IgG людини на тест-смужці. Суміш потім переміщується вверх по мембрани під капілярною дією і реагує з антигеном CMV на мембрani в області тестової лінії. Наявність кольорової лінії в області тестової лінії вказує на позитивний результат для CMV - інфекції, тоді як її відсутність свідчить про негативний результат для цієї інфекції.

В якості процедурного контролю кольорова лінія завжди з'являється в області контрольної лінії, що вказує на те, що був доданий відповідний об'єм зразка та відбулося зволоження мембрани.

РЕАГЕНТИ

Тест-касета містить мишаці анти-IgG людини та антиген CMV. Стрептавідин-кролячий IgG застосовується на контрольній лінії.

ЗАСТЕРЕЖЕННЯ

1. Тільки для професійного застосування в *in vitro* діагностиці. Не використовувати після закінчення терміну придатності.
2. Не їсти, не пити і не палити в місцях, де працюють зі зразками і наборами.
3. Утилізуйте всі зразки та матеріали, використовувані для проведення випробування, як біологічно небезпечні відходи.
4. Перед виконанням тесту слід повністю ознайомитися з цією інструкцією.
5. Перед використанням привести всі реагенти до кімнатної температури (15-30 °C).

ЗБЕРІГАННЯ ТА СТАБІЛЬНІСТЬ

Зберігати набір при кімнатній температурі або в холодильнику (2-30 °C (°C)). Тест стабільний протягом усього терміну придатності, зазначеного на герметичній упаковці. Тест повинен залишатися в цьому мішечку до використання. **НЕ ЗАМОРОЖУВАТИ.** Не використовувати після закінчення терміну придатності.

ЗБІР І ПІДГОТОВКА ЗРАЗКІВ

- Тест-касету для швидкого визначення антитіл IgG до цитомегаловірусу (цільна кров/сироватка/плазма) можна застосовувати зі зразками цільної крові, сироватки або плазми.
- Може бути використана як цільна кров від венепункції так і цільна кров з пальця.
- Для забору зразків **цільної крові з пальця:**
 - Вимийте руку пацієнта мілом і теплою водою або очистіть спиртовим тампоном. Дайте висохнути.

- Масажуйте руку, не торкаючись місця проколу, потираючи руку до кінчика середнього або безіменного пальця.
- Проколіть шкіру стерильним ланцетом. Протріть першу кров.
- Обережно потирайте руку від зап'ястя до долоні до пальця, щоб отримати краплю крові над місцем проколу.
- Тестування слід проводити відразу ж після збору зразків. Не залишайте зразки при кімнатній температурі протягом тривалого періоду часу. Зразки цільної крові можуть зберігатися при 2-8 °C (°C) протягом до 2 днів. Для тривалого зберігання зразки повинні зберігатися нижче -20 °C (°C). Необхідно негайно протестувати цільну кров, зібрану з пальця.
- Перед тестуванням доведіть зразки до кімнатної температури. Замерзлі зразки повинні бути повністю розморожені та добре перемішані перед тестуванням. Зразки не слід заморожувати та відставати неодноразово.
- Якщо зразки повинні бути транспортувані, вони повинні бути упаковані відповідно до місцевих правил для транспортування етиологічних агентів.

МАТЕРІАЛИ

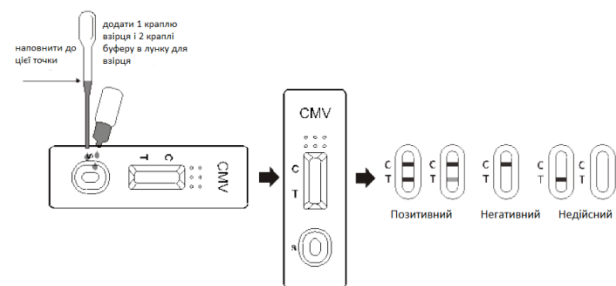
Матеріали, які постачаються з набором

- | | | |
|---|----------------------------------|--------------|
| • Тестові касети | • Піпетки | • Інструкція |
| • Буфер | | |
| | | |
| Необхідні матеріали, але не надані | | |
| • Контейнери для збору зразків | • Центрифуга (Тільки для плазми) | • Таймер |

ПРОЦЕДУРА АНАЛІЗУ

До початку тестування дозволити тест-касеті, зразку, буферу і/або контролем досягти кімнатної температури (15-30 °C (°C)).

1. Витягніть тест-касету з герметичної упаковки та використайте її протягом години. Найкращі результати будуть отримані, якщо аналіз буде виконано відразу після відкриття пакета.
2. Поставте тест-касету на чисту та рівну поверхню. Тримайте піпетку вертикально; наберіть зразок приблизно **на 1 см (см) над** верхнім кінцем наконечника, як показано на малюнку нижче. Перемістіть 1 повну краплю (**приблизно 20 мкл (μl)**) зразка у кожну лунку для зразка, потім додайте 2 краплі буфера (приблизно 80 мкл (μl)) до кожної лунки зі зразком і запустіть таймер. Див ілюстрацію нижче.
3. Почекайте, поки не з'явиться кольорова лінія (i). Результат тесту слід зчитати через 15 хвилин. Не інтерпретуйте результат через 20 хвилин.



ІНТЕРПРЕТАЦІЯ РЕЗУЛЬТАТІВ

(Будь ласка, зверніться до ілюстрації вище)

ПОЗИТИВНИЙ:* **З'являються дві кольорові лінії.** Одна кольорова лінія завжди повинна бути в зоні контрольної області (C) і ще одна лінія повинна бути в зоні тестової області.

***ПРИМІТКА:** Інтенсивність кольору в зоні тестової області може змінюватись залежно від концентрації IgG антитіл до цитомегаловірусу, присутніх у зразку. Тому будь-який відтінок кольору в області тестової лінії слід вважати позитивним результатом.

НЕГАТИВНИЙ: **В області контрольної лінії (C) з'являється одна кольорова лінія.** В тестовій області не з'являється жодної лінії.

НЕДІЙСНИЙ: **Контрольна лінія не з'являється.** Недостатній об'єм зразка або неправильна методика процедури тесту є найбільш ймовірними причинами не появі в контрольної лінії. Перегляніть процедуру і повторіть тест з використанням нової тест-касети. Якщо це не дає бажаного результату, слід припинити використання тестового набору негайно і з'язатися з регіональним дистрибутором.

КОНТРОЛЬ ЯКОСТІ

Внутрішні процедурні контролі включені в тест для обидвох секцій. Дві кольорові лінії, що з'являються в областях контрольної лінії (C) для обох секцій, є внутрішнім процедурним контролем. Це підтверджує додавання достатнього об'єму зразка і правильну процедурну техніку.

Контрольні стандарти не входять до набору; однак рекомендується перевіряти позитивні та негативні контролі, щоб підтвердити процедуру випробувань та перевірити належну ефективність випробувань.

ОБМЕЖЕННЯ ПРОЦЕДУРИ

- Цей тест призначений тільки для діагностики *in vitro*. Цей тест був розроблений тільки для виявлення IgG антитіл до CMV у зразках цільної крові, сироватки або плазми. Ніяке кількісне значення, ани швидкість збільшення концентрації IgG антитіл до CMV не можуть бути визначені цим якісним тестом.
- Цей тест лише покаже наявність антитіл IgG до CMV в зразку і не повинен використовуватися як єдиний критерій для діагностики інфекцій CMV.
- Як і у всіх діагностичних тестах, всі результати повинні бути розглянуті з іншими клінічними відомостями, доступними для лікаря.
- Якщо результат тесту є негативним, а клінічні симптоми зберігаються, рекомендується проводити додаткове спостереження за іншими клінічними методами. Негативний результат у будь-який час не включає можливості вірусу CMV.

ОЧІКУВАНІ РЕЗУЛЬТАТИ

Тест-касету для швидкого визначення антитіл IgG до цитомегаловіруса (цільна кров/сироватка/плазма) порівнювали з провідним комерційним ІФА тестом на IgG цитомегаловірусу. Кореляція між цими двома системами становить понад 98.1%.

РОБОЧІ ХАРАКТЕРИСТИКИ

Чутливість і специфічність

Тест-касета для швидкого визначення антитіл IgG до цитомегаловіруса (цільна кров/сироватка/плазма) була порівняна з провідним комерційним ІФА на CMV; результати показують, що Тест-касета для швидкого визначення антитіл IgG до цитомегаловірусу (цільна кров/сироватка/плазма) має високу чутливість і специфічність.

Метод	CMV ІФА (IgG)		Загальні результати
	Результати	Позитивний	
Тест-касета для швидкого визначення антитіл IgG до цитомегаловірусу (цільна кров/сироватка/плазма)	Позитивний	43	4
	Негативний	3	321
Загальні результати		46	325
			371

Відносна Чутливість: 93.5% (95%CI*: 82.1%-98.6%);

Відносна Специфічність: 98.8% (95%CI*: 96.9%-99.7%);

Достовірність: 98.1% (95%CI*: 96.2%-99.2%).

*Довірчий Інтервал

Точність В аналізі

Точність в аналізі визначалась за допомогою 10 дублікатів 3 різних зразків: негативного, низько позитивного та високо позитивного. Негативні, високо позитивні та низько позитивні значення були правильно визначені у >99% випадків.

Між аналізами

Точність між аналізами визначалась 10 незалежними аналізами на тих же трьох різних зразках: негативному, високо позитивному та низько позитивному. Три різні партії Тест-касети для швидкого визначення антитіл IgG до цитомегаловіруса (цільна кров/сироватка/плазма) були протестовані протягом 10 днів, використовуючи вище зазначені зразки. Зразки були правильно ідентифіковані у > 99% випадків.

Перехресна реактивність

Тест-касета для швидкого визначення антитіл IgG до цитомегаловіруса (цільна кров/сироватка/плазма) була протестована на позитивні зразки HAV, HBV, HCV, ВІЛ, RF, сифіліс, *H. Pylori*, краснуха, TOXO, HSV 1/2. Результати не показали перехресної реактивності.

Інтерферуючі речовини

Наступні сполуки також були випробувані з даним тестом і не було виявлено інтерференції.

Ацетамінофен: 20 mg/dl	Кофеїн: 20 mg/dl (mg/dl)	ЕДТА: 20 mg/dl (mg/dl)
Ацетилсаліцилова кислота: 20 mg/dl (mg/dl)	Гентизинова кислота: 20 mg/dl (mg/dl)	Етанол: 10%
Аскорбінова кислота: 2 g/dl (g/dl)	Фенілпропаноламін: 20 mg/dl (mg/dl)	Глюкоза: 20 mg/dl (mg/dl)
Білірубін: 1000 mg/dl (mg/dl)	Саліцилова кислота: 20 mg/dl (mg/dl)	Фенотаузин: 20 mg/dl (mg/dl)

Умовні позначення					
	Увага, дивіться інструкцію по застосуванню		Тестів в наборі		Не використовувати повторно
	Тільки для in vitro діагностики		Використати до		Кат. №
	Зберігати між 2-30 °C (°F)		№ партії		Зверніться до інструкції з використання
	Не використовуйте, якщо пакет пошкоджений		Виробник		



ВИРОБНИК:
ТОВ «ЛАБЮЕЙ»
Україна, 76018
м. Івано-Франківськ, вул. Петлюри, 25
Моб.: +38 (067) 000-20-22
E-mail: info@labua.com.ua



UA.TR.116