



КОМБІНОВАНА ТЕСТ-КАСЕТА

ДЛЯ ШВИДКОГО ВИЗНАЧЕННЯ АНТИТІЛ IgG/IgM ДО TORCH-ІНФЕКЦІЙ

Кат. № : F88-2WSP
Форма : касета

Упаковка: 25 тестів
Дата випуску інструкції: 18-09-2017

Тільки для використання в in vitro діагностиці

ПРИЗНАЧЕННЯ ВИКОРИСТАННЯ

Комбінована тест-касета для швидкого визначення антитіл IgG до ToRCH-інфекцій (цільна кров/сироватка/плазма) - це швидкий хроматографічний імунологічний аналіз для якісного визначення антитіл IgG до токсоплазмозу (Toxo), вірусу краснухи (Rubella), цитомегаловірусу (CMV) та вірусу простого герпесу 1/2 (HSV 1/2) у цільній крові, сироватці або плазмі, щоб допомогти в діагностиці ToRCH.

Комбінована тест-касета для швидкого визначення антитіл IgM до ToRCH-інфекцій (цільна кров/сироватка/плазма) - це швидкий хроматографічний імунологічний аналіз для якісного визначення антитіл IgM до токсоплазмозу (Toxo), вірусу краснухи (Rubella), цитомегаловірусу (CMV) та вірусу простого герпесу 1/2 (HSV 1/2) у цільній крові, сироватці або плазмі, щоб допомогти в діагностиці ToRCH.

РЕЗЮМЕ

ToRCH є абревіатурою для групи інфекційних захворювань, які під час інфікування вагітною жінкою можуть спричинити вроджені вади у новонароджених. ToRCH об'єднує 4 різні інфекції, які можуть негативно вплинути на вагітних жінок та на плід, новонароджених дітей, включаючи вроджені вади та часто ведучі до abortion. Чотири інфекції - токсоплазмоз (A spirochete), краснуха (вірус), CMV - цитомегаловірус (вірус), HSV 1/2 - вірус простого герпесу 1 та/або 2 (вірус). Інфекції зазвичай викликають мало (якщо є) симптомів у вагітної жінки, але створюють більший ризик серйозних вроджених дефектів у новонароджених. Інфекції, викликані ToRCH - токсоплазмозом, вірусом краснухи, цитомегаловірусом (CMV) та вірусом простого герпесу (HSV) - є основною причиною ВОН (поганий акушерський анамнез). Ризики важкі, якщо мати інфікується в першому триместрі, оскільки на цьому етапі починають формуватися органи дитини. Загальні симптоми включають передчасне народження, затримку розвитку, неврологічні відхилення та пошкодження ока, печінки, серця та вуха, а також ураження кісток. Мікроцефалія, гідроцефалія, судоми та психомоторна затримка супроводжують ці вади розвитку.

Комбінована тест-касета для швидкого визначення антитіл IgG до ToRCH-інфекцій (цільна кров/сироватка/плазма) є швидким хроматографічним імунологічним аналізом для якісного визначення антитіл IgG до токсоплазмозу, краснухи, CMV та HSV 1/2 у зразках сироватки або плазми. Комбінована тест-касета для швидкого визначення антитіл IgM до ToRCH-інфекцій (цільна кров/сироватка/плазма) є швидким хроматографічним імунологічним аналізом для якісного визначення антитіл IgM до токсоплазмозу, краснухи, CMV та HSV 1/2 у зразках сироватки або плазми.

ПРИНЦІП

Комбінована тест-касета для швидкого визначення антитіл IgG до ToRCH-інфекцій (цільна кров/сироватка/плазма) є якісним латеральним імуноаналізом для якісного визначення антитіл IgG до токсоплазмозу, краснухи, CMV та HSV 1/2 у зразках цільної крові, сироватки або плазми.

Комбінована тест-касета для швидкого визначення антитіл IgG до ToRCH-інфекцій (цільна кров/сироватка/плазма):

У цьому тесті мишачі анти-IgG людини нанесені в області тестової лінії. Під час тестування зразок цільної крові, сироватки або плазми реагує з частинками, покритими антигеном T. gondii, на тест-касеті. Суміш потім переміщується вгору по мембрани під дією капілярних сил та реагує з мишачим анти-IgM людини на мембрани в області тестової лінії, відповідно. Наявність кольорової лінії в області тестової лінії вказує на позитивний результат для інфекції T. gondii, тоді як її відсутність вказує на негативний результат для цієї інфекції.

Швидкий тест Краснуха IgG/Швидкий тест CMV IgG/Швидкий тест HSV 1/2 IgG:

У цьому тесті антигени краснухи, CMV та HSV 1/2 нанесені в областях тестових ліній кожної секції касети. Під час тестування зразок цільної крові, сироватки або плазми реагує з нанесеними козлячими частинками анти-IgG людини на тест-смужці. Потім суміш мігрує вгору по мембрани під дією капілярних сил та реагує з специфічними антигенами краснухи, CMV та HSV 1/2 на мембрани в областях тестових ліній відповідних ділянок. Наявність кольорової лінії в області тестової лінії певної секції вказує на позитивний результат для відповідної інфекції, а саме: краснухи, CMV, HSV 1/2, тоді як її відсутність вказує на негативний результат для цієї інфекції.

Швидкий тест Краснуха IgM/Швидкий тест CMV IgM/Швидкий тест HSV 1/2 IgM:

У цьому тесті антигени краснухи, CMV та HSV 1/2 нанесені в областях тестових ліній кожної секції касети. Під час тестування зразок цільної крові, сироватки або плазми реагує з нанесеними козлячими частинками анти-IgM людини на тест-смужці. Потім суміш мігрує вгору по мембрани під дією капілярних сил та реагує з специфічними антигенами краснухи, CMV та HSV 1/2 на мембрани в областях тестових ліній відповідних ділянок. Наявність кольорової лінії в області тестової лінії вказує на позитивний результат для відповідної інфекції, а саме: краснухи, CMV, HSV 1/2, тоді як її відсутність вказує на негативний результат для цієї інфекції.

позитивний результат для відповідної інфекції, а саме: краснухи, CMV, HSV 1/2, тоді як її відсутність вказує на негативний результат для цієї інфекції. В якості процедурного контролю кольорова лінія завжди з'являється у відповідних областях контрольної лінії всіх чотирьох смужок, що вказує на те, що був доданий відповідний об'єм зразка і відбулося зволоження мембрани.

Комбінована тест-касета для швидкого визначення антитіл IgM до ToRCH-інфекцій (цільна кров/сироватка/плазма) є якісним латеральним імуноаналізом для якісного визначення антитіл IgM до токсоплазмозу, краснухи, CMV та HSV 1/2 у зразках цільної крові, сироватки або плазми.

Комбінована тест-касета для швидкого визначення антитіл IgM до ToRCH-інфекцій (цільна кров/сироватка/плазма):

У цьому тесті мишачі анти-IgM людини нанесені в області тестової лінії. Під час тестування зразок цільної крові, сироватки або плазми реагує з частинками, покритими антигеном T. gondii, на тест-касеті. Суміш потім переміщується вгору по мембрани під дією капілярних сил та реагує з мишачим анти-IgM людини на мембрани в області тестової лінії, відповідно. Наявність кольорової лінії в області тестової лінії вказує на позитивний результат для інфекції T. gondii, тоді як її відсутність вказує на негативний результат для цієї інфекції.

Швидкий тест Краснуха IgM/Швидкий тест CMV IgM/Швидкий тест HSV 1/2 IgM:

У цьому тесті антигени краснухи, CMV та HSV 1/2 нанесені в областях тестових ліній кожної секції касети. Під час тестування зразок цільної крові, сироватки або плазми реагує з нанесеними козлячими частинками анти-IgM людини на тест-смужці. Потім суміш мігрує вгору по мембрани під дією капілярних сил та реагує з специфічними антигенами краснухи, CMV та HSV 1/2 на мембрани в областях тестових ліній відповідних ділянок. Наявність кольорової лінії в області тестової лінії вказує на позитивний результат для відповідної інфекції, а саме: краснухи, CMV, HSV 1/2, тоді як її відсутність вказує на негативний результат для цієї інфекції.

В якості процедурного контролю кольорова лінія завжди з'являється у відповідних областях контрольної лінії всіх чотирьох смужок, що вказує на те, що був доданий відповідний об'єм зразка і відбулося зволоження мембрани.

РЕАГЕНТИ

Тест-касета містить мишачі анти-IgM людини, мишачі анти-IgG людини, козячі анти-IgM людини, антиген токсоплазмозу, антиген краснухи, антиген CMV та антигени HSV 1/2. Козячий анти-мишачий IgG та стрептавідін-IgG застосовуються на контрольній лінії.

ЗАСТЕРЕЖЕННЯ

1. Тільки для професійного застосування в *in vitro* діагностиці. Не використовувати після закінчення терміну придатності.
2. Перед виконанням тесту слід повністю ознайомитися з цією інструкцією.
3. Тест повинен залишатись у закритому пакеті до початку використання.
4. Перед використанням привести всі реагенти до кімнатної температури (15-30 °C (°C)).
5. Належним чином поводьтеся зі зразками і тест-пристроями, що були використані, а саме так, ніби вони здатні потенційно інфікувати. Утилізуйте всі зразки і використані пристрої в належному контейнері для біонебезпечних матеріалів. При обробці та утилізації небезпечних матеріалів слідуйте місцевим, національним або регіональним нормативним актам.
6. Одягайте одноразові рукавички, халат та захисні окуляри під час обробки потенційно інфікованого матеріалу та виконання аналізу. Після цього ретельно вимийте руки.
7. Недотримання температурного режиму може негативно вплинути на отримані результати.
8. Не їсти, не пити і не палити в місцях, де працюють зі зразками і наборами.
9. При розливанні зразків на будь-які поверхні потрібно ретельно прибрати, використовуючи відповідний дезінфікуючий засіб.
10. Зберігати в недоступному для дітей місці.

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

- Комбіновану тест-касету для швидкого визначення антитіл IgG/IgM до ToRCH-інфекцій (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 милом 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 сироватки або плазми можуть зберігатися при 2-8 °C (°C) протягом до 3 днів. Для тривалого зберігання зразки повинні зберігатися нижче -20 °C (°C). Цільна кров, зібрана шляхом венепункції, повинна зберігатися при 2-8 °C (°C), якщо тест потрібно проводити протягом 2 днів після збору. Не заморожувати зразки цільної крові. 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 вітавати 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 | • Піpetки | • Інструкція |
| • Буфер | | |
- Необхідні матеріали, але не надані**
- | | | |
|--------------------------------|----------------------------------|----------|
| • Контейнери для збору зразків | • Центрифуга (тільки для плазми) | • Таймер |
|--------------------------------|----------------------------------|----------|

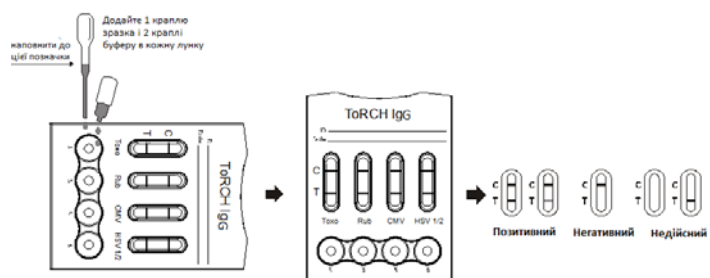
ПРОЦЕДУРА АНАЛІЗУ

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

Комбінована тест-касета для швидкого визначення антитіл IgG до ToRCH-інфекцій (цільна кров/сироватка/плазма)

1. Витягніть тест-касету з герметичної упаковки та використайте її протягом однієї години. Найкращі результати будуть отримані, якщо аналіз виконаний якнайшвидше.
2. Поставте тест-касету на чисту та рівну поверхню. Тримайте піpetку 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.

Примітка: Не рекомендується використовувати буфер після 30 днів з моменту відкриття флакону.

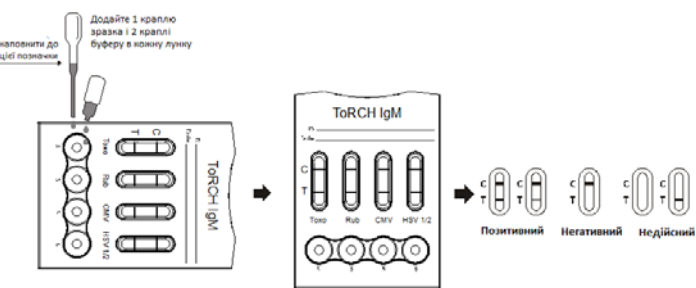


Комбінована тест-касета для швидкого визначення антитіл IgM до ToRCH-інфекцій (цільна кров/сироватка/плазма)

1. Витягніть тест-касету з герметичної упаковки та використайте її протягом однієї години. Найкращі результати будуть отримані, якщо аналіз виконаний якнайшвидше.
2. Поставте тест-касету на чисту та рівну поверхню. Тримайте піpetку 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.

Примітка: Не рекомендується використовувати буфер після 30 днів з моменту відкриття флакону.



ІНТЕРПРЕТАЦІЯ РЕЗУЛЬТАТІВ

(Будь ласка, зверніться до ілюстрації вище)

ПОЗИТИВНИЙ:

Токсоплазмоз позитивний: *В зоні "Toxo" з'являються дві кольорові лінії. Одна лінія повинна бути в області контрольної лінії (C), а інша лінія має бути в області тестової лінії (T).

Краснуха Позитивний: *В зоні "Rub" з'являються дві кольорові лінії. Одна лінія повинна бути в області контрольної лінії (C), а інша лінія має бути в області тестової лінії (T).

CMV Позитивний: *В зоні "CMV" з'являються дві кольорові лінії. Одна лінія повинна бути в області контрольної лінії (C), а інша лінія має бути в області тестової лінії (T).

HSV 1/2 Позитивний: *В зоні "HSV 1/2" з'являються дві кольорові лінії. Одна лінія повинна бути в області контрольної лінії (C), а інша лінія має бути в області тестової лінії (T).

***Примітка:** Інтенсивність кольору в області тестової лінії (T) буде змінюватися в залежності від концентрації антитіл IgG, присутніх у зразку. Тому будь-який відтінок кольору в тестовій області (T) слід вважати позитивним.

НЕГАТИВНИЙ: В області контрольної лінії (C) **кожної зони з'являється одна кольорова лінія.** Не появляється видимої лінії в області тестової лінії (T) будь-якої зони свідчить про негативний результат тесту для цієї конкретної зони, а саме, Toxo, Rub, CMV і HSV 1/2.

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

КОНТРОЛЬ ЯКОСТІ

Процедурний контроль включений в тест індивідуально для всіх чотирьох зон. Чотири кольорові лінії, що з'являються в областях контрольної лінії (C) всіх чотирьох зон, є внутрішнім процедурним контролем. Це підтверджує достатній об'єм зразка і правильну процедуру техніку. Контрольні стандарти не входять до набору; однак, належною лабораторною практикою рекомендується протестувати позитивні та негативні контролі, щоб підтвердити процедуру тестування та перевірити правильність виконання тестів.

ОБМЕЖЕННЯ ПРОЦЕДУРИ

1. Комбінована тест-касета для швидкого визначення антитіл IgG до ToRCH-інфекцій (цільна кров/сироватка/плазма) призначена тільки для діагностики *in vitro*. Цей тест повинен використовуватися для виявлення IgG антитіл до токсоплазмозу, краснухи, CMV та HSV 1/2 у зразках цільної крові, сироватки або плазми. Ні кількісний показник, ні швидкість збільшення концентрації IgG антитіл до токсоплазмозу, краснухи, CMV та HSV 1/2 не можуть бути визначені цим якісним тестом.
2. Комбінована тест-касета для швидкого визначення антитіл IgG до ToRCH-інфекцій (цільна кров/сироватка/плазма) лише покаже наявність IgG антитіл до токсоплазмозу, краснухи, CMV та HSV 1/2 у зразку і не повинна використовуватися як єдиний критерій діагностики ToRCH-інфекцій, для яких отриманий позитивний результат.
3. Комбінована тест-касета для швидкого визначення антитіл IgM до ToRCH-інфекцій (цільна кров/сироватка/плазма) призначена тільки для діагностики *in vitro*. Цей тест повинен використовуватися для виявлення IgM антитіл до токсоплазмозу, краснухи, CMV та HSV 1/2 у зразках цільної крові, сироватки або плазми. Ні кількісний показник, ні швидкість збільшення концентрації IgM антитіл до токсоплазмозу,

- краснухи, CMV та HSV 1/2 не можуть бути визначені цим якісним тестом.
- Комбінована тест-касета для швидкого визначення антитіл IgM до ToRCH-інфекцій (цільна кров/сироватка/плазма) лише покаже наявність IgM антитіл до токсоплазмозу, краснухи, CMV та HSV 1/2 у зразку і не повинна використовуватися як єдиний критерій діагностики ToRCH-інфекцій, для яких отриманий позитивний результат.
 - Як і у всіх діагностичних тестах, всі результати повинні бути розглянуті разом з іншою клінічною інформацією, доступною для лікаря.
 - Якщо результат тесту є негативним та клінічні симптоми зберігаються, пропонується провести додаткове спостереження за іншими клінічними методами. Негативний результат для будь-якої з чотирьох інфекцій ToRCH у будь-який час не виключає можливості цієї конкретної інфекції.
 - Гематокрит цільної крові повинен становити від 25% до 65%.

ОЧІКУВАНИ РЕЗУЛЬТАТИ

Комбінована тест-касета для швидкого визначення антитіл IgG до ToRCH-інфекцій (цільна кров/сироватка/плазма) порівнювалась з провідними комерційними тестами IFA токсоплазмозу, краснухи, CMV та HSV 1/2, демонструючи загальну точність 98.2% для токсоплазмозу, 97.6% для краснухи, 98.1% для CMV та 97.9% для HSV 1/2.

Комбінована тест-касета для швидкого визначення антитіл IgM до ToRCH-інфекцій (цільна кров/сироватка/плазма) порівнювалась з провідними комерційними тестами IFA токсоплазмозу, краснухи, CMV та HSV 1/2, демонструючи загальну точність 98.2% для токсоплазмозу, 98.1% для краснухи, 98.1% для CMV та 97.9% для HSV 1/2.

РОБОЧІ ХАРАКТЕРИСТИКИ

Чутливість і специфічність

Комбінована тест-касета для швидкого визначення антитіл IgG до ToRCH-інфекцій (цільна кров/сироватка/плазма) порівнювалась з провідними комерційними тестами IFA токсоплазмозу, краснухи, CMV та HSV 1/2; результати показують, що Комбінована тест-касета для швидкого визначення антитіл IgG до ToRCH-інфекцій (цільна кров/сироватка/плазма) має високу чутливість і специфічність для кожної з інфекцій.

Токсоплазмоз

Метод		T. gondii IFA (IgG)		Загальні результати
Експрес-тест	Результати	Позитивний	Негативний	
Токсоплазмоз	Позитивний	48	6	54
IgG	Негативний	2	394	396
Загальні результати		50	400	450

Відносна Чутливість: 96.0% (95%CI*: 86.3%-99.5%);

Відносна Специфічність: 98.5% (95%CI*: 96.8%-99.4%);

Достовірність: 98.2% (95%CI*: 96.5%-99.2%).

*Довірчий Інтервал

Краснуха

Метод		Краснуха IFA (IgG)		Загальні результати
Експрес-тест	Результати	Позитивний	Негативний	
Краснуха IgG	Позитивний	56	4	60
	Негативний	5	306	311
Загальні результати		61	310	371

Відносна Чутливість: 91.8% (95%CI*: 81.9%-97.3%);

Відносна Специфічність: 98.7% (95%CI*: 96.7%-99.6%);

Достовірність: 97.6% (95%CI*: 95.4%-98.9%).

*Довірчий Інтервал

CMV

Метод		CMV IFA (IgG)		Загальні результати
Експрес-тест	Результати	Позитивний	Негативний	
CMV IgG	Позитивний	43	4	47
	Негативний	3	321	324
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

HSV 1/2

Метод		HSV 1/2 IFA (IgG)		Загальні результати
Експрес-тест	Результати	Позитивний	Негативний	
HSV 1/2 IgG	Позитивний	33	5	38
	Негативний	2	300	302
Загальні результати		35	305	340

Відносна Чутливість: 94.3% (95%CI*: 80.8%-99.3%);

Відносна Специфічність: 98.4% (95%CI*: 96.2%-99.5%);

Достовірність: 97.9% (95%CI*: 95.8%-99.2%).

*Довірчий Інтервал

Комбінована тест-касета для швидкого визначення антитіл IgM до ToRCH-інфекцій (цільна кров/сироватка/плазма) порівнювалась з провідними комерційними тестами IFA токсоплазмозу, краснухи, CMV та HSV 1/2; результати показують, що Комбінована тест-касета для швидкого визначення антитіл IgM до ToRCH-інфекцій (цільна кров/сироватка/плазма) має високу чутливість і специфічність для кожної з інфекцій.

Токсоплазмоз

Метод		T. gondii IFA (IgM)		Загальні результати
Експрес-тест	Результати	Позитивний	Негативний	
Токсоплазмоз	Позитивний	47	5	52
IgM	Негативний	3	395	398
Загальні результати		50	400	450

Відносна Чутливість: 94.0% (95%CI*: 83.5%-98.7%);

Відносна Специфічність: 98.8% (95%CI*: 97.1%-99.6%);

Достовірність: 98.2% (95%CI*: 96.5%-99.2%).

*Довірчий Інтервал

Краснуха

Метод		Краснуха IFA (IgM)		Загальні результати
Експрес-тест	Результати	Позитивний	Негативний	
Краснуха IgM	Позитивний	57	3	60
	Негативний	4	307	311
Загальні результати		61	310	371

Відносна Чутливість: 93.4% (95%CI*: 89.4%-99.9%);

Відносна Специфічність: 99.0% (95%CI*: 97.2%-99.8%);

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

*Довірчий Інтервал

CMV

Метод		CMV IFA (IgM)		Загальні результати
Експрес-тест	Результати	Позитивний	Негативний	
CMV IgM	Позитивний	36	4	40
	Негативний	3	328	331
Загальні результати		39	332	371

Відносна Чутливість: 92.3% (95%CI*: 79.1%-98.4%);

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

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

*Довірчий Інтервал

HSV 1/2

Метод		HSV 1/2 IFA (IgM)		Загальні результати
Експрес-тест	Результати	Позитивний	Негативний	
HSV 1/2 IgM	Позитивний	32	4	36
	Негативний	3	301	304
Загальні результати		35	305	340

Відносна Чутливість: 91.4% (95%CI*: 76.9%-98.2%);

Відносна Специфічність: 98.7% (95%CI*: 96.7%-99.6%);

Достовірність: 97.9% (95%CI*: 95.8%-99.2%).

*Довірчий Інтервал

Точність

В аналізі

Точність в аналізі визначалась за допомогою 10 дублікатів 3 різних зразків: токсоплазмозу, краснухи, CMV та HSV 1/2 негативного, низькопозитивного та високопозитивного. Негативні, високо позитивні та низько позитивні значення були правильно визначені у > 99% випадків.

Між аналізами

Точність між аналізами визначалась з незалежними аналізами на тих же трьох різних зразках: токсоплазмозу, краснухи, CMV та HSV 1/2 негативному, високопозитивному та низькопозитивному. Три різні партії Комбінованої тест-касети для швидкого визначення антитіл IgG до ToRCH-інфекцій (цільна кров/сироватка/плазма) були протестовані, використовуючи вище зазначені зразки. Зразки були правильно ідентифіковані у > 99% випадків. Точність між аналізами визначалась з незалежними аналізами на тих же трьох різних зразках: токсоплазмозу, краснухи, CMV та HSV 1/2 негативному, високопозитивному та низькопозитивному. Три різні партії Комбінованої тест-касети для швидкого визначення антитіл IgG до ToRCH-інфекцій (цільна кров/сироватка/плазма) були протестовані, використовуючи вище зазначені зразки. Зразки були правильно ідентифіковані у > 99% випадків.

Перехресна реактивність

Комбінована тест-касета для швидкого визначення антитіл IgG до ToRCH-інфекцій (цільна кров/сироватка/плазма) була протестована на позитивні зразки анти-HAV IgM, HBsAg, анти-HCV IgG, анти-B1P IgG, анти-RF IgG, анти-сифіліс IgG, анти-Н. Pylori IgG, анти-краснуха IgG, анти- краснуха IgM, анти-Toxo IgG, Anti-Toxo IgM, анти-HSV-1 IgG, анти-HSV-1 IgM, анти-HSV-2 IgG, анти-HSV-2 IgM і анти-CMV IgG, анти-CMV IgM. Результати не показали перехресної реактивності.

Комбінована тест-касета для швидкого визначення антитіл IgM до ToRCH-інфекцій (цільна кров/сироватка/плазма) була протестована на позитивні зразки анти-HAV IgM, HBsAg, анти-HCV IgM, анти-HIV IgM, анти-RF IgM, анти-сифіліс IgM, анти-Н. Pylori IgM, анти-краснуха IgG, анти-краснуха IgM, анти-Toxo IgG, анти-Toxo IgM, анти-HSV-1 IgG, анти-HSV-1 IgM, анти-HSV-2 IgG, анти-HSV-2 IgM і анти-CMV IgG, анти-CMV IgM. Результати не показали перехресної реактивності.

Інтерферуючі речовини

Наступні сполуки також були випробувані з Комбінованою тест-касетою для швидкого визначення антитіл IgG до ToRCH-інфекцій (цільна кров/сироватка/плазма) і не було виявлено інтерференції.

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

Наступні сполуки також були випробувані з Комбінованою тест-касетою для швидкого визначення антитіл IgM до ToRCH-інфекцій (цільна кров/сироватка/плазма) і не було виявлено інтерференції.

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

Умовні позначення

	Увага, дивіться інструкції по застосуванню		Тестів в наборі		Не використовувати повторно
	Тільки для in vitro діагностики		Використати до		Кат. №
	Зберігати між 2-30 °C		№ 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