

**ДЛЯ ШВИДКОЇ ДІАГНОСТИКИ З ІНФЕКЦІЙ:
ГЕПАТИТ В/ ГЕПАТИТ С/ВІЛ**

Кат. № : **156-25P**
Форма : **касета**

Упаковка: **25 тестів**
Дата випуску інструкції: **05-12-2016**

Тільки для використання *in vitro* діагностиці

ПРИЗНАЧЕННЯ ВИКОРИСТАННЯ

Комбінована тест-касета для швидкої діагностики 3 інфекцій: Гепатит В/ Гепатит С/ВІЛ (сироватка/плазма) - це швидкий хроматографічний імуноаналіз для якісного виявлення поверхневого антигену Гепатиту В (HBsAg), антитіл до вірусу Гепатиту С та ВІЛ типу 1/2 у сироватці або плазмі.

РЕЗЮМЕ

Експрес-тест HBsAg (сироватка/плазма) є швидким тестом для якісного визначення присутності HBsAg у сироватці або плазмі. Тест використовує комбінацію моноклональних та поліклональних антитіл для селективного виявлення підвищених рівнів HBsAg у сироватці або плазмі.

Вірусний гепатит - це системне захворювання, яке, в першу чергу, вражає печінку. Більшість випадків гострого вірусного гепатиту викликані вірусом гепатиту А, вірусом гепатиту В (ВГВ) або вірусом гепатиту С. Комплексний антиген, виявлений на поверхні ВГВ, називається HBsAg. Попередні позначення включали антиген Австралії або Au1. Наявність HBsAg у сироватці або плазмі означає активну інфекцію гепатиту В, гостру або хронічну. При типовій інфекції гепатиту В, HBsAg буде виявлений через 2-4 тижні, перш ніж рівень АЛТ стане ненормальним та через 3-5 тижнів до появи симптомів або жовтяниці. HBsAg має чотири основні підтипи: adw, ayw, adr і aug. Через антигенну неоднорідність детермінанта існує 10 основних серотипів вірусу гепатиту В.

Експрес-тест HCV (сироватка/плазма) - це швидкий тест для якісного визначення наявності антитіл до ВГС у сироватці або плазмі. Тест використовує кон'югат колоїдного золота та білки рекомбінантного ВГС для селективного виявлення антитіл до ВГС у сироватці або плазмі. Білки рекомбінантного ВГС, що використовуються в тестовому наборі, кодуються генами як для структурних (нуклеокапсидних), так і для неструктурних білків.

Вірус Гепатиту С (ВГС) - це вірус з невеликих, оболонкових, позитивно-полярних одноланцюгових ниток РНК. В даний час відомо, що ВГС є основною причиною "Ні А, ні В"-гепатиту, що передається парентеральним шляхом. Антитіла до ВГС зустрічаються у понад 80% пацієнтів з "Ні А, ні В"-гепатитом.

Звичайні методи не можуть виділити вірус в культурі клітин або візуалізувати його електронним мікроскопом. Клонування генома вірусу дозволило розробити серологічні аналізи, в яких використовуються рекомбінантні антигени. Порівняно з першою генерацією ІФА на ВГС, які використовували одиночний рекомбінантний антиген, у нових серологічних тестах було додано кілька антигенів, що використовують рекомбінантний білок та/або синтетичні пептиди, щоб уникнути неспецифічної перехресної реактивності і підвищити чутливість тестів на антитіла до ВГС.

Експрес-тест на ВІЛ 1/2 (сироватка/плазма) - це швидкий тест для якісного визначення наявності антитіл до ВІЛ-1 та/або ВІЛ-2 у цільній крові, сироватці або плазмі. Тест використовує латексний кон'югат та кілька рекомбінантних білків ВІЛ для вибіркового визначення антитіл до ВІЛ-1/2 у сироватці або плазмі.

ВІЛ є етіологічним агентом Синдрому Набутого Імунодефіциту (СНІД). Віріон покритий ліпідною оболонкою, яка походить від мембранної клітини організму-носія. Кілька вірусних глікопротеїнів знаходяться на оболонці. Кожен вірус містить дві копії позитивно-полярних геномних РНК. ВІЛ-1 був виділений у пацієнтів зі СНІДом та СНІД-пов'язаним комплексом, а також від здорових людей, які мають високий потенціал ризику розвитку СНІДУ. ВІЛ-2 був виділений у пацієнтів із Західноафриканським СНІДом та від серопозитивних безсимптомних осіб. Як ВІЛ-1, так і ВІЛ-2 викликають імунну реакцію. Виявлення антитіл до ВІЛ у сироватці, плазмі є найбільш ефективним та поширеним способом визначення того, чи була людина піддана впливу ВІЛ, а також для скринінгу крові та продуктів крові на ВІЛ. Незважаючи на відмінності в їх біологічних характеристиках, серологічній активності і послідовності геномів, ВІЛ-1 та ВІЛ-2 демонструють сильну антигенну перехресну реакцію. Більшість позитивних на ВІЛ-2 сироваток можна ідентифікувати за допомогою серологічних тестів на базі ВІЛ-1.

ПРИНЦИП

Експрес-тест HBsAg (сироватка/плазма) - це якісний, твердофазовий, двосайтовий імуноаналіз типу сендвіч для виявлення HBsAg у сироватці або плазмі. Мембрана попередньо покрита антитілами до HBsAg на ділянці тестової лінії касети. Під час тестування зразок сироватки або плазми реагує з частиною, покритою антитілами до HBsAg. Суміш мігрує вгору по мембрані хроматографічно за допомогою капілярної дії для реакції з антитілами до HBsAg на мембрані та генерації кольорової лінії. Наявність цієї кольорової лінії в тестовій області вказує на позитивний результат, а відсутність її вказує на негативний результат. 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 відбулось зволоження мембрани.

Експрес-тест HCV (сироватка/плазма) - це якісний мембранний імуноаналіз для виявлення антитіл до ВГС у сироватці або плазмі. Мембрана попередньо покрита рекомбінантним антигеном ВГС в області тестової лінії касети. Під час тестування зразок сироватки або плазми реагує з рекомбінантним антигеном ВГС, кон'югованим з колоїдним золотом. Суміш переміщується вгору по мембрані хроматографічно за допомогою капілярної дії для реакції з рекомбінантним антигеном ВГС на мембрані і генерування кольорової лінії. Наявність цієї кольорової лінії вказує на позитивний результат, а її відсутність вказує на негативний результат. 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 відбулось зволоження мембрани.

Експрес-тест на ВІЛ 1/2 (сироватка/плазма) - це якісний мембранний імуноаналіз для виявлення антитіл до ВІЛ-1/2 в цільній крові, сироватці або плазмі. Мембрана попередньо покрита рекомбінантними антигенами ВІЛ. Під час тестування зразок цільної крові, сироватки або плазми реагує з нанесеними на тест-касеті частинками антигена ВІЛ. Потім суміш мігрує вгору по мембрані хроматографічно за допомогою капілярної дії та реагує з рекомбінантним антигеном ВІЛ на мембрані в області тестової лінії. Якщо у зразку містяться антитіла до ВІЛ-1 та/або ВІЛ-2, в області тестової лінії з'являється кольорова лінія, що свідчить про позитивний результат. Якщо зразок не містить антитіл ВІЛ-1 та/або ВІЛ-2, кольорова лінія не з'являється в області тестової лінії, що вказує на негативний результат. 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 відбулось зволоження мембрани.

РЕАГЕНТИ

Тест-касета містить кон'юговані частинки анти-HBsAg, анти-HBsAg, нанесені на мембрані; кон'юговані частинки рекомбінантного антигену ВГС, антиген ВГС, нанесений на мембрані; кон'юговані частинки рекомбінантних антигенів ВІЛ-1/2 та рекомбінантні антигени ВІЛ-1/2, нанесені на мембрані.

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).
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 прибирати, 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). 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 швидкої діагностики 3 інфекцій: Гепатит В/ Гепатит С/ВІЛ (сироватка/плазма) можна застосовувати з використанням сироватки або плазми.
- Якнайшвидше відокремити сироватку або плазму від крові, щоб уникнути гемолізу. Можна використовувати лише прозорі, не гемолізовані зразки.
- Тестування слід проводити відразу ж після збору зразків. Не залишайте зразки при кімнатній температурі протягом тривалого періоду часу. Зразки можуть зберігатися при 2-8 °C (°C) протягом 3 днів. Для тривалого зберігання, зразки повинні зберігатись нижче -20 °C (°C).
- Перед тестуванням доведіть зразки до кімнатної температури. Замерзлі зразки повинні бути повністю розморожені та добре перемішані перед тестуванням. Зразки не слід заморожувати та відтавати неодноразово.
- Якщо екземпляри повинні бути транспортовані, вони повинні бути упаковані відповідно до місцевих правил для транспортування етіологічних агентів.

МАТЕРІАЛИ

Матеріали, які постачаються з набором

- Тестові касети
- Піпетки
- Буфер
- Інструкція

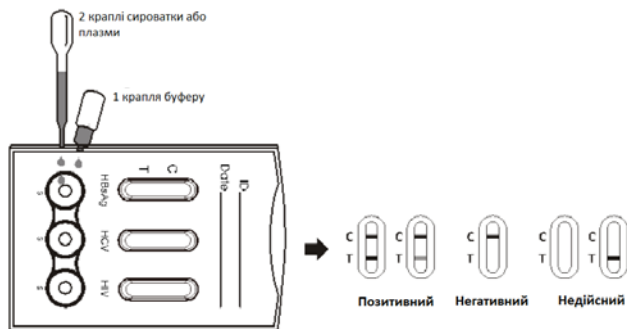
Необхідні матеріали, але не надані

- Контейнери для збору
- Центрифуга
- Таймер зразків

ПРОЦЕДУРА АНАЛІЗУ

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

1. Витягнути тест-касету та використати її протягом години. Найкращі результати будуть отримані, якщо тест буде виконаний якомога швидше.
2. Поставте тест-касету на чисту та рівну поверхню. Тримайте піпетку вертикально та внесіть **2 краплі сироватки або плазми (приблизно 50 мкл (μl))** в зону зразка, потім додайте **1 краплю буфера (приблизно 40 мкл (μl))**, відповідно. Запустіть таймер. Див. ілюстрацію нижче.
3. Почекайте, поки не з'явиться кольорова лінія (I). Результат тесту слід зчитати через **10 хвилин**. Не інтерпретуйте результат через **20 хвилин**.



ІНТЕРПРЕТАЦІЯ РЕЗУЛЬТАТІВ

(Будь ласка, зверніться до ілюстрації вище)

ПОЗИТИВНИЙ:* З'являються дві чіткі кольорові лінії. Одна кольорова лінія повинна бути в зоні контрольної ділянки (C) і ще одна чітка кольорова лінія повинна бути на тестовій ділянці (T).

***ПРИМІТКА:** Інтенсивність кольору в зоні тестової ділянки (T) буде варіюватися залежно від концентрації антигену HBsAg, антитіла HCV та антитіла до ВІЛ, присутніх у зразку. Таким чином, будь-який відтінок кольору в області тестової ділянки слід розглядати як позитивний.

НЕГАТИВНИЙ: Одна кольорова лінія з'являється в зоні контрольної лінії (C). Немає лінії на тестовій ділянці (T).

НЕДІЙСНИЙ: Контрольна лінія не з'являється. Недостатній об'єм зразка або неправильна методика процедури тесту є найбільш ймовірними причинами не появи 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 дистриб'ютором.

КОНТРОЛЬ ЯКОСТІ

Внутрішні процедурні контролю включені в тест. Три кольорові лінії, що з'являються на контрольній ділянці (C), є внутрішнім позитивним процедурним контролем. Вона підтверджує додавання належної кількості зразка, відповідне зволоження мембрани і коректність проведення процедури.

Контрольні стандарти не поставляються разом з цим набором; тим не менш, рекомендується тестування позитивного і негативного контрольів належною лабораторною практикою для підтвердження процедури тесту і контролю належної роботи тесту.

ОБМЕЖЕННЯ ПРОЦЕДУРИ

1. Цей тест призначений тільки для діагностики *in vitro*.
2. Цей тест був розроблений тільки для тестування зразків сироватки/плазми. Продуктивність тесту з використанням інших зразків не була підтверджена.
3. Цей тест - це якісний скринінговий аналіз. Він не призначений для визначення кількісної концентрації антитіл HBsAg, ВГС, антитіл до ВІЛ-1/2.
4. Експрес-тест HBsAg не може виявити менше 1 PEI нг/мл (ng/ml) HBsAg у зразках.
5. Як і у всіх діагностичних тестах, всі результати повинні бути розглянуті з іншими клінічними відомостями, доступними для лікаря.
6. Якщо результат тесту є негативним, а клінічні симптоми зберігаються, рекомендується проводити додаткове спостереження за іншими клінічними методами. Негативний результат у будь-який час не виключає можливості вірусу HBsAg та/або вірусу гепатиту С та/або інфекції ВІЛ-1/2.

ОЧІКУВАНІ РЕЗУЛЬТАТИ

Комбіновану тест-касету для швидкої діагностики 3 інфекцій: Гепатит В/ Гепатит С/ВІЛ (сироватка/плазма) порівнювали з провідним комерційним ІФА тестом. Кореляція між цими двома системами становить понад 99%.

РОБОЧІ ХАРАКТЕРИСТИКИ

Чутливість і специфічність

1. HBsAg

Експрес-тест HBsAg (сироватка/плазма) був протестований з панеллю чутливості в діапазоні від 0 до 300 нг/мл (ng/ml). Всі 10 підтипів HBsAg дали позитивні результати з експрес-тестом HBsAg (сироватка/плазма). Тест може виявити 1 PEI нг/мл (ng/ml) HBsAg в сироватці/плазмі.

Антитіла, використовувані для Експрес-тесту HBsAg (сироватка/плазма), були розроблені проти цілого антигену Гепатиту В, виділеного з вірусу Гепатиту В. Специфічність Експрес-тесту HBsAg (сироватка/плазма) також була перевірена з лабораторними штамами Гепатиту А та Гепатиту С. Усі вони дали негативні результати.

Результати показують, що відносна чутливість експрес-тесту HBsAg (сироватка/плазма) становить > 99.9%, а відносна специфічність - 99.7%.

| Метод | ІФА | | Загальні результати | |
|---------------------------------------|------------|------------|---------------------|------------|
| | Результати | Позитивний | | Негативний |
| Експрес-тест HBsAg (сироватка/плазма) | Позитивний | 129 | 1 | 130 |
| | Негативний | 0 | 370 | 370 |
| Загальні результати | | 129 | 371 | 500 |

Відносна Чутливість: > 99.9% (95%CI*: 97.7%-100%);

Відносна Специфічність: 99.7% (95%CI*: 98.5%-100%);

Достовірність: 99.8% (95%CI*: 98.9%-100%).

*Довірчий Інтервал

2. ВГС

Рекомбінантний антиген, який використовується для Експрес-тесту ВГС (сироватка/плазма), кодується генами як для структурних (нуклеокапсидних), так і для неструктурних білків. Експрес-тест ВГС (Сироватка/Плазма) пройшов сероконверсійну панель і був порівняний з провідним комерційним тестом на ВГС, використовуючи клінічні зразки.

Результати показують, що відносна чутливість Експрес-тесту ВГС (Сироватка/Плазма) становить 99.9%, а відносна специфічність - 99.7%.

| Метод | Інший експрес-тест | | Загальні результати | |
|-------------------------------------|--------------------|------------|---------------------|------------|
| | Результати | Позитивний | | Негативний |
| Експрес-тест ВГС (сироватка/плазма) | Позитивний | 163 | 1 | 164 |
| | Негативний | 0 | 336 | 336 |
| Загальні результати | | 163 | 337 | 500 |

Відносна Чутливість: > 99.9% (95%CI*: 98.2%-100%);

Відносна Специфічність: 99.7% (95%CI*: 98.4%-100%);

Достовірність: 99.8% (95%CI*: 99.0%-100%).

*Довірчий Інтервал

3. ВІЛ-1/2

Експрес-тест на ВІЛ-1/2 (сироватка/плазма) правильно ідентифікував зразки сероконверсійної панелі та порівнювався з провідним комерційним тестом на ВІЛ-інфекцію з використанням клінічних зразків. Результати показують, що відносна чутливість Експрес-тесту на ВІЛ-1/2 (сироватка/плазма) становить > 99.9%, а відносна специфічність - 99.8%.



ВИРОБНИК:

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

| Метод | | Інший експрес-тест | | Загальні результати |
|---|------------|--------------------|------------|---------------------|
| Експрес-тест ВІЛ-1/2 (сироватка/плазма) | Результати | Позитивний | Негативний | |
| | Позитивний | 100 | 1 | 101 |
| | Негативний | 0 | 399 | 399 |
| Загальні результати | | 100 | 400 | 500 |

Відносна Чутливість: > 99.9% (95%CI*: 97.0%-100%);
Відносна Специфічність: 99.8% (95%CI*: 98.6%-100%);
Достовірність: 99.8% (95%CI*: 99.0%-100%).
*Довірчий Інтервал

Точність В аналізі

Точність в аналізі визначалась за допомогою 20 реплік чотирьох різних зразків, що містять різні концентрації HBsAg, антитіла HCV, антитіла до ВІЛ-1/2. Негативні, позитивні значення були правильно визначені у 100% випадків.

Між аналізами

Точність між аналізами визначалась 20 незалежними аналізами на тих же чотирьох різних зразках, що містять різні концентрації HBsAg, антитіл HCV, антитіл ВІЛ-1/2. Три різні партії Комбінованої тест-касети для швидкої діагностики 3 інфекцій: Гепатит В/ Гепатит С/ВІЛ (сироватка/плазма) були протестовані протягом 3 місяців, використовуючи вище зазначені негативні та позитивні зразки. Зразки були правильно ідентифіковані у 100% випадків.

Перехресна реактивність

Експрес-тест HBsAg (сироватка/плазма) був протестований на позитивні зразки НАМА, Ревматоїдного фактора (РФ), HAV, сифілісу, ВІЛ, Н. Рulori, MONO, CMV, краснухи, HCV, HEV та ТОХО. Результати не показали перехресної реактивності.

Експрес-тест на ВГС (сироватка/плазма) був протестований на позитивні зразки НАМА, RF, HBsAg, HBsAb, HBeAg, HBeAb, HBcAb, сифілісу, ВІЛ, Н. Рulori, MONO, CMV, краснухи та ТОХО. Результати не показали перехресної реактивності.

Експрес-тест на ВІЛ-1/2 (сироватка/плазма) був протестований на позитивні зразки НАМА, RF, HBsAg, HBsAb, HBeAg, HBeAb, HBcAb, HCV, сифілісу, Н. Рulori, MONO, CMV, краснухи та ТОХО. Результати не показали перехресної реактивності.

Інтерферуючі речовини

Наступні потенційно інтерферуючі речовини були додані до негативних і позитивних зразків.

Ацетамінофен: 20 мг/дл (mg/dl)

Кофеїн: 20 мг/дл (mg/dl)

Ацетилсаліцилова кислота: 20 мг/дл (mg/dl)

Гентизинова кислота: 20 мг/дл (mg/dl)

Аскорбінова кислота: 2 г/дл (g/dl)

Альбумін: 2 г/дл (g/dl)

Креатин: 200 мг/дл (mg/dl)

Гемоглобін: 1000 мг/дл (mg/dl)

Білірубін: 1 г/дл (g/dl)

Щавлева кислота: 60 мг/дл (mg/dl).

Жодна з речовин, що перебувають у досліджуваній концентрації, не інтерферувала з аналізом.

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 (°C) | | № партії | | Зверніться до інструкції з використання |
| | Не використовуйте, якщо пакет пошкоджений | | Виробник | | |