

ЦМВ, ТЕСТ-КАСЕТА ДЛЯ ШВИДКОГО ВІЗНАЧЕННЯ АНТИТІЛ IgG/IGM

Кат. № : LUA-RT.CMV MG2.C
Форма : касета

Упаковка: 40 тестів
Дата останнього перегляду
інструкції: 01-02-2024

Тільки для використання в *in vitro* діагностиці

ПРИЗНАЧЕННЯ ВИКОРИСТАННЯ

Тест-касета для швидкого визначення антитіл IgG/IgM до цитомегаловірусу (сироватка/плазма) - це швидкий хроматографічний латеральний імуноаналіз для якісного виявлення IgG та IgM антитіл до CMV в сироватці або плазмі людини як допоміжний при діагностиці інфекції цитомегаловірусу.

РЕЗЮМЕ

Цитомегаловірус - це вірус герпесу. Це провідний етіологічний агент для вироджених 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. Зарахення під час вагітності може спричинити розумове відхилення, сліпоту та/або глухоту плоду.

Тест-касета для швидкого визначення антитіл IgG/IgM до цитомегаловірусу (сироватка/плазма) - це швидкий хроматографічний імуноаналіз для якісного визначення антитіл IgG та IgM до CMV у зразках сироватки або плазми.

ПРИНЦІП

Тест-касета для швидкого визначення антитіл IgG/IgM до цитомегаловірусу (сироватка/плазма) є якісним латеральним імуноаналізом для виявлення IgG та IgM антитіл до CMV в зразках сироватки або плазми. У цьому тесті мишачі анти-IgG людини та мишачі анти-IgM людини нанесені в області тестових ліній. Під час тестування зразки сироватки або плазми реагують з антигеном CMV на тест-смужці. Суміш потім переміщується вверх по мембрани під капілярною дією і реагує з мишачими анти-IgG людини або козячими анти-IgM людини на мембрани 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 відбулось зволоження мембрани.

РЕАГЕНТИ

Тест-касета містить мишачі анти-IgM людини, мишачі анти-IgG людини та антиген CMV. Козячий анти-IgG миши застосовується 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).
5. Належним чином поводьтеся зі зразками і тест-пристроями, що були використані, а саме так, щоб вони здатні потенційно інфіковувати. 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 прибрасти, 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

- Тест-касету для швидкого визначення антитіл IgG/IgM до цитомегаловірусу (сироватка/плазма) можна застосовувати зі зразками сироватки або плазми.
- Якщо зразок є відокремлена сироватка або плазма 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 до 3 днів. Для тривалого зберігання зразки повинні зберігатися 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 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

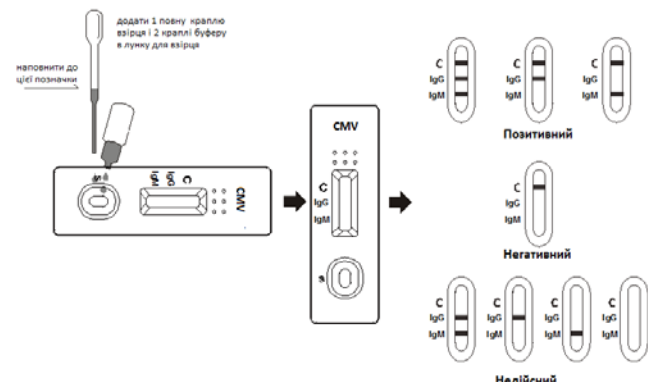
Необхідні матеріали, але не надані

- Контейнери для збору зразків
- Центрифуга (Тільки для плазми)
- Таймер

ПРОЦЕДУРА АНАЛІЗУ

До початку тестування дозволити тест-касеті, зразку, буферу і/або контролю досягти кімнатної температури (15-30 °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 або три лінії.** Одна кольорова лінія завжди повинна бути в зоні контрольної області (C) і ще одна або дві лінії повинні бути в областях тестових ліній (IgM та/або IgG).

IgM Позитивний: Одна кольорова лінія має бути в області контрольної лінії (C), інша лінія з'являється в IgM області. Це вказує на позитивний результат тесту на IgM антитіла до CMV.

IgG Позитивний: Одна кольорова лінія має бути в області контрольної лінії (C), інша лінія з'являється в IgG області. Це вказує на позитивний результат тесту на IgG антитіла до CMV.

***ПРИМІТКА:** Інтенсивність кольору в ділянках тестової лінії (IgM і IgG) може змінюватися в залежності від концентрації CMV антитіл, присутніх у зразку. Тому будь-який відтінок кольору в області тестової лінії (IgM та/або IgG) слід вважати позитивним.

НЕГАТИВНИЙ: В області контрольної лінії (C) з'являється одна кольорова лінія. В області тестової лінії (IgM та IgG) 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 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

Внутрішні процедурні контролі включені в тест. Кольорова лінія, що з'являється на контрольній ділянці (C), є внутрішнім процедурним контролем. Вона підтверджує додавання належної кількості зразка, відповідне зваження мембрани і коректність проведення процедури.

ОБМЕЖЕННЯ ПРОЦЕДУРИ

- Цей тест призначений тільки для діагностики *in vitro*. Цей тест був розроблений тільки для виявлення IgG або IgM антитіл до CMV у зразках сироватки або плазми. Ніяке кількісне значення, ані швидкість збільшення концентрації IgG або IgM антитіл до CMV не можуть бути визначені цим якісним тестом.
- Цей тест лише покаже наявність антитіл IgG або IgM до CMV в зразку і не повинен використовуватися як єдиний критерій для діагностики інфекції 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 виключає можливості вірусу CMV.

ОЧІКУВАНІ РЕЗУЛЬТАТИ

Тест-касету для швидкого визначення антитіл IgG/IgM до цитомегаловіруса (сироватка/плазма) порівнювали з провідним комерційним ІФА тестом на IgG та IgM цитомегаловірусу. Кореляція між цими двома системами становить понад 97.3%.

РОБОЧІ ХАРАКТЕРИСТИКИ

Чутливість і специфічність

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

Метод	CMV ІФА (IgM)		Загальні результати
	Результати	Позитивний	
Тест-касета для швидкого визначення антитіл IgG/IgM до цитомегаловіруса (сироватка/плазма) для IgM	Позитивний	28	4
	Негативний	2	266
Загальні результати		30	270
			300

Відносна Чутливість: 93.3% (95%CI*: 77.9%-99.2%);

Відносна Специфічність: 98.5% (95%CI*: 96.3%-99.6%);

Достовірність: 98.0% (95%CI*: 95.7%-99.3%).

*Довірчий Інтервал

Метод	CMV ІФА (IgG)		Загальні результати
	Результати	Позитивний	
Тест-касета для швидкого визначення антитіл IgG/IgM до цитомегаловіруса (сироватка/плазма) для IgG	Позитивний	27	5
	Негативний	3	265
Загальні результати		30	270
			300

Відносна Чутливість: 90.0% (95%CI*: 73.5%-97.9%);

Відносна Специфічність: 98.1% (95%CI*: 95.7%-99.4%);

Достовірність: 97.3% (95%CI*: 94.8%-98.8%).

*Довірчий Інтервал

Між аналізами

Точність між аналізами визначалася 10 незалежними аналізами на тих же трьох різних зразках: негативному, високо позитивному та низько позитивному. Три різні партії Експрес-тесту 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/IgM до цитомегаловіруса (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 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	Фенилпропаноламін: 20 мг/дл (mg/dl)	Глюкоза: 20 мг/дл (mg/dl)
Білірубін: 1000 мг/дл (mg/dl)	Саліцилова кислота: 20 мг/дл (mg/dl)	Фенотиазин: 20 мг/дл (mg/dl)

Умовні позначення

	Увага, дивіться інструкцію по застосуванню		Тестів в наборі		Не використовувати повторно
	Тільки для <i>in vitro</i> діагностики		Використати до		Kat. №
	Зберігати між 2-30 °C		№ партії		Зверніться до інструкції з використання
	Не використовуйте, якщо пакет пошкоджений		Виробник		



ВИРОБНИК:

ТОВ «ЛАБЮЕЙ»
вул. Петлюри, будинок 25,
м. Івано-Франківськ, 76018, Україна
Тел.: +380 (67) 000-20-22
Електронна адреса: info@labua.com.ua



Точність в аналізі визначалася 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.