

КРАСНУХА, КОМБІНОВАНА ТЕСТ-КАСЕТА ДЛЯ ШВИДКОГО ВИЗНАЧЕННЯ АНТИТІЛ IgG/IgM

Кат. № : LUA-RT.RUBMG.CC
Форма : касета

Упаковка: 25 тестів
Дата останнього перегляду
інструкції: 01-02-2024

Тільки для використання в *in vitro* діагностиці

ПРИЗНАЧЕННЯ ВИКОРИСТАННЯ

Комбінована тест-касета для швидкого визначення антитіл IgG/IgM до краснухи (цільна кров/сироватка/плазма) - це швидкий хроматографічний латеральний імуноаналіз для якісного виявлення IgG та IgM антитіл до краснухи у цільній крові, сироватці або плазмі в якості допомоги в діагностиці інфекції краснухи.

РЕЗЮМЕ

Вірус краснухи є членом сім'ї Тога вірусів, які, в основному, виявляються у людей. Як правило, краснуха вважається хворобою підлітків. Однак материнська інфекція може передаватися через плаценту до плоду, викликаючи вроджену краснуху. Первинна інфекція під час ранньої вагітності може мати важкі наслідки, такі як тяжке ушкодження плоду, мертвонародження або переривання вагітності. У дітей, народжених без симптомів, можуть розвинутись ці порушення в подальшому житті. Широко поширенна вакцинація значно знижила частоту захворювання на краснуху у всіх вікових групах. Проте, від 10 до 20% молодих людей все ще виявляються чутливими до вірусу. Щоб зменшити ризик серйозних ускладнень, необхідно застосувати точні серологічні методи визначення серологічного статусу дітородних жінок.

Комбінована тест-касета для швидкого визначення антитіл IgG/IgM до краснухи (цільна кров/сироватка/плазма) - це швидкий хроматографічний імунологічний аналіз для якісного визначення антитіл IgG та IgM до вірусу краснухи у цільній крові, сироватці або плазмі.

ПРИНЦІП

Комбінована тест-касета для швидкого визначення антитіл IgG/IgM до краснухи (цільна кров/сироватка/плазма) є якісним латеральним імуноаналізом для виявлення антитіл IgG та IgM до краснухи в зразках цільної крові, сироватки або плазми. У цьому тесті антиген краснухи нанесений в області тестових ліній. Під час тестування зразки цільної крові, сироватки або плазми реагують з нанесеним мишачим анти-IgG людини або козячим анти-IgM людини на тест-смужці. Суміш потім переміщується вверх по мембрани під капілярною дією і реагує з антигеном краснухи на мембрани в області тестової лінії. Наявність кольорової лінії в області тестової лінії вказує на позитивний результат для інфекції краснухи, 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 достатнє зволоження мембрани.

РЕАГЕНТИ

Тест-касета містить козячі анти-IgM людини, мишачі анти-IgG людини та антиген краснухи. Стрептавідин-IgG 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 (°F)).
5. Належним чином поводьтеся зі зразками і тест-пристроїми, що були використані, а саме так, ніби 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 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 (°F)). 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 краснухи (цільна кров/сироватка/плазма) можна застосовувати з використанням цільної крові.
- Може бути використана як цільна кров, отримана венепункцією, так і з пальця.
- Щоб зібрати **зразки цільної крові з пальця**:
 - Вимийте руку пацієнта мілом і теплою водою або очистіть спиртовим тампоном. Дайте висохнути.
 - Масажувати руку, не торкаючись місця проколу, потираючи руку до кінчика середнього або безіменного пальця.
 - Проколоти шкіру стерильним ланцетом. Витерти першу краплю крові.
 - Обережно потирайте руку від зап'ястя до долоні і до пальця, щоб отримати повну краплю крові над місцем проколу.
- 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 (°F) протягом 2 днів. Для тривалого зберігання, зразки повинні зберігатися нижче -20 °C (°F). Необхідно негайно протестувати цільну кров, отриману 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 екземпляри повинні бути транспортувані, вони повинні бути упаковані відповідно до місцевих правил для транспортування етіологічних агентів.

МАТЕРІАЛИ

Матеріали, які постачаються з набором

- Тестові касети
- Буфер
- Піпетки
- Інструкція

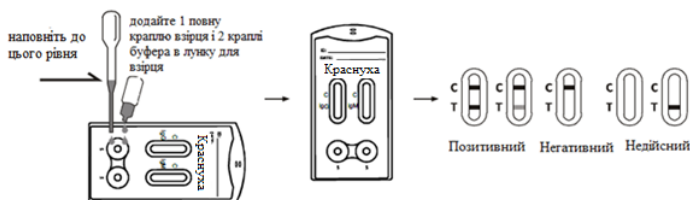
Необхідні матеріали, які не поставляються з набором

- Контейнери для збору
- Центрифуга
- Таймер

ПРОЦЕДУРА АНАЛІЗУ

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

1. Витягнути тест-касету та використати її протягом години. Найкращі результати будуть отримані, якщо тест буде виконаний якнайшвидше.
2. Поставте тест-касету на чисту та рівну поверхню. Тримайте піпетку вертикально; наберіть зразок приблизно **на 1 см (cm)** 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). Результату 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 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 в залежності від концентрації антитіл до краснухи в 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 імовірними 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. Дві кольорові лінії, що з'являються на контрольній ділянці (C) для обох областей, є внутрішнім процедурним контролем. Вони підтверджують додавання належної кількості зразка, відповідне зваження мембрани і коректність проведення процедури.

Контрольні стандарти не входять до набору; однак, належною лабораторною практикою рекомендується проводити 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 чи IgM антитіл до краснухи у зразках цільної крові, сироватки або плазми. Ніяке кількісне значення, ані швидкість збільшення концентрації IgM чи IgG антитіл до краснухи не можуть бути визначені цим якісним тестом.
- Цей тест лише покаже наявність антитіл IgM та IgG до краснухи в зразку і не повинен використовуватися як єдиний критерій для діагностики інфекції краснухи.
- 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 не включає можливості вірусу краснухи.

ОЧИКУВАНІ РЕЗУЛЬТАТИ

Комбіновану тест-касету для швидкого визначення антитіл IgG/IgM до краснухи (цильна кров/сироватка/плазма) порівнювали з провідним комерційним ІФА тестом. Кореляція між цими двома системами становить 97%.

РОБОЧІ ХАРАКТЕРИСТИКИ

Чутливість і специфічність

Комбінована тест-касета для швидкого визначення антитіл IgG/IgM до краснухи (цильна кров/сироватка/плазма) була порівняна з провідним комерційним ІФА; результати показують, що даний тест має високу чутливість і специфічність.

Метод	ІФА		Загальні результати
	Результати	Позитивний	
Комбінована тест-касета для швидкого визначення антитіл IgG/IgM до краснухи (цильна кров/сироватка/плазма) для IgM	Позитивний	57	3
	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

Метод	ІФА		Загальні результати
	Результати	Позитивний	
Комбінована тест-касета для швидкого визначення антитіл IgG/IgM до краснухи (цильна кров/сироватка/плазма) для IgG	Позитивний	56	4
	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

Точність В аналізі

Точність в аналізі визначалася за допомогою 10 дублікатів 3 різних зразків: негативного, високопозитивного та низькопозитивного. Негативні, високо-позитивні та низькопозитивні значення були правильно визначені у > 99% випадків.

Між аналізами

Точність між аналізами визначалася 10 незалежними аналізами на тих же трьох різних зразках: негативному, високопозитивному та низькопозитивному. Три різні партії Комбінованої тест-касети для швидкого визначення антитіл IgG/IgM до краснухи (цильна кров/сироватка/плазма) були протестовані протягом 10 днів, використовуючи вище зазначені зразки. Зразки були правильно ідентифіковані у > 99% випадків.

Перехресна реактивність

Комбінована тест-касета для швидкого визначення антитіл IgG/IgM до краснухи (цильна кров/сироватка/плазма) була протестована на позитивні зразки HAV, HBV, HCV, ВІЛ, РФ, сифілісу, *H. Pylori*, цитомегаловірусу, токсоплазми, герпесу 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)

Кофейн: 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)

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)

Фенотіазин: 20 мг/дл (mg/dl)

Умовні позначення

	Увага, дивіться інструкції по застосуванню		Тестів в наборі		Не використовувати повторно
	Тільки для <i>in vitro</i> діагностики		Використати до		Кат. №
	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

