

## TORCH-ІНФЕКЦІЇ, КОМБІНОВАНА ТЕСТ-КАСЕТА ДЛЯ ШВИДКОГО ВИЗНАЧЕННЯ АНТИТІЛ IgG

Кат. № : LUA-RT.TORCHG2.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 до ToRCH-інфекцій (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 сироватці або плазмі, щоб допомогти в діагностиці ToRCH.

### РЕЗЮМЕ

ToRCH є аревіватурою 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 абортів. 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 до ToRCH-інфекцій (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.

### ПРИНЦІП

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

### Швидкий тест Токсоплазмоз IgG:

У цьому тесті мишачі анти-IgG людини нанесені в області тестової лінії. Під час тестування зразок сироватки або плазми реагує з частинками, покритими антигеном *T.gondii*, на тест-касеті. Суміш потім переміщується вгору по мембрانі під дією капілярних сил та реагує з мишачим анти-IgG людини на мембрані 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 сироватки або плазми реагує з нанесеними козлячими частинками анти-IgG людини на тест-смужці. Потім суміш мігрує вгору по мембрані під дією капілярних сил та реагує з специфічними антигенами краснухи, CMV та HSV 1/2 на мембрані 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.

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-IgG людини, антиген токсоплазмозу, антиген краснухи, антиген CMV та антигени HSV 1/2. Козячий анти-мишачий IgG та стрептавідин-IgG застосовуються на контрольній лінії.

### ЗАСТЕРЕЖЕННЯ

- Тільки для професійного застосування в *in vitro* діагностиці. Не використовувати після закінчення терміну придатності.
- Перед виконанням тесту слід повністю ознайомитися з цією інструкцією.
- Тест повинен залишатись у закритому пакеті до початку використання.
- Перед використанням привести всі реагенти до кімнатної температури (15-30 °C (°C)).
- Належним чином поводьтеся зі зразками і тест-пристроїми, 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.
- Одягайте одноразові рукавички, халат та захисні окуляри під час обробки потенційно інфікованого матеріалу та виконання аналізу. Після цього ретельно вимийте руки.
- Недотримання температурного режиму може негативно вплинути на отримані результати.
- Не їсти, не пити і не палити в місцях, де працюють зі зразками і наборами.
- При розливанні зразків на будь-які поверхні потрібно ретельно прибрати, використовуючи відповідний дезінфікуючий засіб.
- 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 залишатись в цьому мішечку до використання. **НЕ ЗАМОРОЖУВАТИ.** Не використовувати після закінчення терміну придатності.

### ЗБІР І ПІДГОТОВКА ЗРАЗКІВ

- Комбіновану тест-касету для швидкого визначення антитіл до ToRCH-інфекцій (сироватка/плазма) можна застосовувати зі зразками 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 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
- Піpetки
- Інструкція
- Буфер

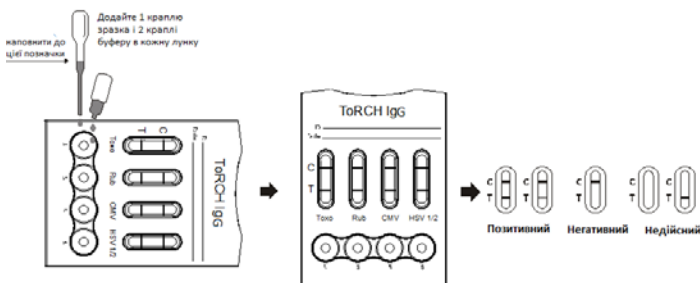
#### Необхідні матеріали, але не надані

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

### ПРОЦЕДУРА АНАЛІЗУ

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

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

**Токсоплазма 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 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 процедурну техніку. Контрольні стандарти не входять до набору; однак, належно лабораторною практикою рекомендується протестувати позитивні та негативні контролі, щоб підтвердити процедуру тестування та перевірити правильність виконання тестів.

## ОБМЕЖЕННЯ ПРОЦЕДУРИ

- Комбінована тест-касета для швидкого визначення антитіл до ToRCH-інфекцій (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 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.
- Комбінована тест-касета для швидкого визначення антитіл до ToRCH-інфекцій (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.
- Як і у всіх діагностичних тестиах, 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 включає можливості цієї конкретної інфекції.

## ОЧІКУВАНІ РЕЗУЛЬТАТИ

Комбінована тест-касета для швидкого визначення антитіл до ToRCH-інфекцій (сироватка/плазма) порівнювалась з провідними комерційними тестами ІФА токсоплазмозу, краснухи, CMV та HSV 1/2, демонструючи

загальну точність 98.2% для токсоплазмозу, 97.7% для краснухи, 97.3% для CMV та 97.6% для HSV 1/2.

## РОБОЧІ ХАРАКТЕРИСТИКИ

### Чутливість і специфічність

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

## Токсоплазмоз

Метод	<i>T.gondii</i> ІФА (IgG)		Загальні результати
	Результати	Позитивний	
Комбінована тест-касета для швидкого визначення антитіл до ToRCH-інфекцій (сироватка/плазма) для IgG Токсоплазмозу	Позитивний	29	6
	Негативний	1	344
Загальні результати		30	350
Відносна Чутливість:		96.7% (95%CI*: 82.8%-99.9%);	
Відносна Специфічність:		98.3% (95%CI*: 96.3%-99.4%);	
Достовірність:		98.2% (95%CI*: 96.2%-99.3%).	

## Краснуха

Метод	Краснуха ІФА (IgG)		Загальні результати
	Результати	Позитивний	
Комбінована тест-касета для швидкого визначення антитіл до ToRCH-інфекцій (сироватка/плазма) для IgG Краснухи	Позитивний	32	4
	Негативний	3	261
Загальні результати		35	265
Відносна Чутливість:		91.4% (95%CI*: 76.9%-98.2%);	
Відносна Специфічність:		98.5% (95%CI*: 96.2%-99.6%);	
Достовірність:		97.7% (95%CI*: 95.3%-99.1%).	

\*Довірчий Інтервал

## CMV

Метод	CMV ІФА (IgG)		Загальні результати
	Результати	Позитивний	
Комбінована тест-касета для швидкого визначення антитіл до ToRCH-інфекцій (сироватка/плазма) для IgG CMV	Позитивний	27	5
	Негативний	3	265
Загальні результати		30	270
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

## HSV 1/2

Метод	HSV 1/2 ІФА (IgG)		Загальні результати
	Результати	Позитивний	
Комбінована тест-касета для швидкого визначення антитіл до ToRCH-інфекцій (сироватка/плазма) для IgG HSV 1/2	Позитивний	27	4
	Негативний	3	256
Загальні результати		30	260
Відносна Чутливість:		90.0% (95%CI*: 73.5%-97.9%);	
Відносна Специфічність:		98.5% (95%CI*: 96.1%-99.6%);	
Достовірність:		97.6% (95%CI*: 95.1%-99.0%).	

\*Довірчий Інтервал

### Точність В аналізі

Точність в аналізі визначалась за допомогою 10 дублікатів 3 різних зразків: токсоплазмозу, краснухи, CMV та HSV 1/2 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 з незалежними аналізами на тих же трьох різних зразках: токсоплазмозу, краснухи, CMV та HSV 1/2 негативному, високо позитивному та низько позитивному. Три різні партії Комбінованої тест-касети для швидкого визначення антитіл до ToRCH-інфекцій (сироватка/плазма) були протестовані, використовуючи вище зазначені зразки. Зразки були правильно ідентифіковані у > 99% випадків.

### **Перехресна реактивність**

Комбінована тест-касета для швидкого визначення антитіл до ToRCH-інфекцій (сироватка/плазма) була протестована на позитивні зразки HAV, HBV, HCV, ВІЛ, RF, сифіліс, H. Pylori, краснуха, TOXO, HSV 1/2 та CMV. 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 (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)	Фенотиазин: 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](mailto:info@labua.com.ua)



UA.TR.116