

## ТОКСОПЛАЗМОЗ, ТЕСТ-КАСЕТА ДЛЯ ШВИДКОГО ВИЗНАЧЕННЯ АНТИТІЛ IgG

Кат. № : LUA-RT.TOXOG2.C  
Форма : касета

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

**Тільки для використання в *in vitro* діагностиці**

### ПРИЗНАЧЕННЯ ВИКОРИСТАННЯ

Тест-касета для швидкого визначення антитіл IgG до токсоплазмозу (сироватка/плазма) - це швидкий хроматографічний латеральний імуноаналіз для одночасного виявлення та диференціювання IgG антитіл *T.gondii* в сироватці або плазмі людини. Цей набір призначений для використання в якості скринінгового тесту і як допоміжний при діагностичі інфекції *T.gondii*. Будь-який реактивний зразок з тест-касетою для швидкого визначення антитіл IgG до токсоплазмозу повинен бути підтверджений альтернативним методом (методами) тестування та клінічними висновками.

### РЕЗЮМЕ

*T.gondii* є облігатним внутрішньоклітинним простим паразитом, розповсюдженням по всьому світу. Серологічні дані свідчать, що приблизно 30% населення більшості промислово розвинених країн хронічно інфіковані цим організмом. Різні серологічні тести на антитіла до *T.gondii* були використані як допоміжні засоби для діагностики гострої інфекції та для оцінки попереднього впливу на організм. Ці тести - це фарбування Сабіна-Фельдмана, тест прямої аглютинації, непрямої гемаглютинації, латексної аглютинації, непрямої імунофлуоресценції та ІФА. А також, хроматографічний латеральний імуноаналіз, такий як даний тест, був представлений в клінічних дослідженнях для серодіагностики інфекції токсоплазми.

### ПРИНЦІП

Тест-касета для швидкого визначення антитіл IgG до токсоплазмозу (сироватка/плазма) - це якісний, латеральний імунологічний аналіз для виявлення IgG антитіл до токсоплазми у зразках сироватки або плазми. У цьому тесті мишачі анти-IgG людини нанесені в областях тестової лінії кожної зони в тесті. Під час тестування зразок сироватки або плазми реагує з нанесеними частинками антигена *T.gondii* на тест-касеті. Потім суміш переміщується вгору по мембрани під дією капілярних сил та реагує з мишачим анти-IgG людини на мембрани в областях тестової лінії відповідних ділянок. Наявність кольорової лінії в області тестової лінії відповідної ділянки вказує на позитивний результат для відповідної інфекції. А її відсутність вказує на негативний результат для цієї інфекції. В якості процедурного контролю кольорова лінія завжди буде з'являтися в області контрольної лінії смужки, що вказує на те, що був доданий відповідний об'єм зразка і відбулося зваження мембрани.

### РЕАГЕНТИ

Тест-касета містить мишачі анти-IgG людини та антиген Токсоплазмозу *T.gondii*. Козячий анти-мишачий IgG застосовується 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, щоб 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 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 до токсоплазмозу (сироватка/плазма) можна застосовувати зі зразками сироватки або плазми.
- Якщо зразок є відокремленим сироваткою або плазмою 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 транспортовані, вони повинні бути упаковані відповідно до місцевих правил для транспортування етиологічних агентів.

### МАТЕРІАЛИ

#### Матеріали, які постачаються з набором

- |                  |           |              |
|------------------|-----------|--------------|
| • Тестові касети | • Піпетки | • Інструкція |
| • Буфер          |           |              |

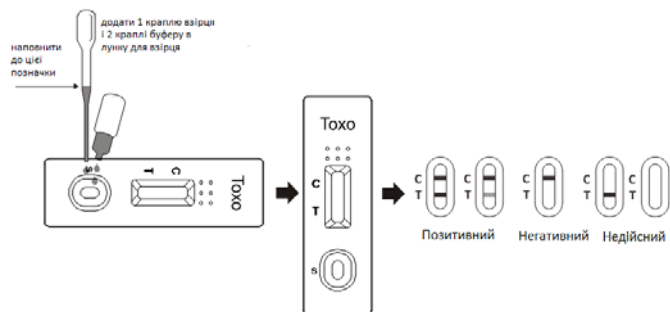
#### Необхідні матеріали, але не надані

- |                        |              |          |
|------------------------|--------------|----------|
| • Контейнери для збору | • Центрифуга | • Таймер |
| зразків                |              |          |

### ПРОЦЕДУРА АНАЛІЗУ

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

- Перед відкриттям пакета доведіть його до кімнатної температури. Витягніть тест-касету з герметичної упаковки та використайте її якомога швидше. Найкращі результати будуть отримані, якщо аналіз буде виконано протягом однієї години.
- 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.
- 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 завжди повинна бути в зоні контрольної області (C) і ще одна лінія повинна бути в зоні тестової області.

**\*ПРИМІТКА:** Інтенсивність кольору в зоні тестової області може змінюватися залежно від концентрації IgG антитіл до токсоплазми, присутніх у зразку. Тому будь-який відтінок кольору в області тестової лінії слід вважати позитивним результатом.

**НЕГАТИВНИЙ:** **В області контрольної лінії (C) з'являється одна кольорова лінія.** В тестовій області 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 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 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 зволоження мембрани і коректність проведення процедури.

## ОБМЕЖЕННЯ ПРОЦЕДУРИ

- Слід суворо дотримуватися процедури аналізу та інтерпретації результатів тесту при тестуванні на наявність антитіл до *T. gondii* в сироватці або плазмі. Недотримання процедури може дати неточні результати.
- Даний тест обмежується тільки якісним виявленням антитіл до *T. gondii* у сироватці чи плазмі людини. Інтенсивність забарвлення не має лінійної кореляції з титром антитіл у зразку.
- Негативний результат для окремого суб'єкта свідчить про відсутність виявленіх антитіл *T. gondii*. Проте, негативний результат тесту не включає можливості впливу або зараження *T. gondii*.
- Негативний результат може виникнути, якщо кількість антитіл *T. gondii*, присутніх у досліджуваному зразку, знаходитьсь нижче, ніж межа виявлення аналізу, або антитіла, які виявляються, відсутні під час стадії захворювання, коли проводився забір зразка.
- Деякі зразки, що містять надзвичайно високий титр гетерофільних антитіл або ревматоїдний фактор, можуть вплинути на очікувані результати.
- Результати, отримані з цим тестом, повинні тлумачитися лише разом з іншими діагностичними процедурами та клінічними висновками.

## ОЧІКУВАНІ РЕЗУЛЬТАТИ

Тест-касету для швидкого визначення антитіл IgG до токсоплазмозу (сироватка/плазма) порівнювали з провідним комерційним ІФА тестом на IgG Токсоплазмозу. Кореляція між цими двома системами становить понад 98.2%.

## РОБОЧІ ХАРАКТЕРИСТИКИ

### Чутливість і специфічність

Було проведено клінічну оцінку, порівнюючи результати, отримані за допомогою Тест-касети для швидкого визначення антитіл IgG до токсоплазмозу (сироватка/плазма) та ІФА Токсоплазми IgG. Дослідження включало 380 IgG зразків; для IgG обидва аналізи виявили 344 негативних та 29 позитивних результатів.

### Результати IgG

Метод	T. gondii ІФА (IgG)		Загальні результати
	Позитивний	Негативний	
Тест-касета для швидкого визначення антитіл IgG до токсоплазмозу (сироватка/плазма)	29	6	35
Негативний	1	344	345
Загальні результати	30	350	380

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%).

\*Довірчий інтервал

### Точність в аналізі

Точність в аналізі визначалась 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.

### Між аналізами

Точність між аналізами визначалась за допомогою 10 незалежними аналізами на тих же трьох різних зразках: негативному, високо позитивному та низько позитивному. Три різні партії Тест-касети для швидкого визначення антитіл IgG до токсоплазмозу (сироватка/плазма) 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 до токсоплазмозу (сироватка/плазма) була протестована на позитивні зразки HBsAg, HBsAb, HBeAg, HBeAb, HBcAb, HCV, ВІЛ, сифіліс, Н. Pylori, CMV та краснуха. 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)	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:

LABUA

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