

## **АНТИІЛА IgG ДО ФОСФАТИДИЛСЕРИНУ**

## **Anti-Phosphatidyl Serine IgG**

Kam. №: **ORG 235G**

Дата випуску інструкції: **2018-01-02**

Версія 4



Основою при проведенні аналізу є оригінал інструкції англійською мовою, вкладеної в набір. Номер і дата версії оригіналу та перекладу інструкції повинні співпадати.

## **ПРИЗНАЧЕННЯ**

Даний набір є тест-системою ІФА для кількісного визначення аутоантитіл класу IgG до фосфатидилсерину у зразках сироватки або плазми людини. Призначається тільки для професійного використання в *in-vitro* діагностиці.

Антифосфоліпідний синдром (APS, синдром Х'юза) - це системне аутоімунне захворювання, яке спричиняє тромбоз, переривання вагітності або мертвонародження, а також інсульт. Клінічні симптоми супроводжуються специфічними аутоантитілами в крові, які зв'язуються з фосфоліпідами, такими як кардіоліпін, або фосфоліпід-зв'язуючими білками, такими як бета-2-глікопротеїн I. Аутоантитіла до білків коагуляційного каскаду, наприклад протромбін або аннексин V також можуть бути знайдені у пацієнтів з APS з результатами негативного фосфоліпідного антитіла. У первинних APS аутоантитіла до фосфоліпідів з'являються незалежно, тоді як у вторинних APS, фосфоліпідні антитіла виявляються у поєднанні з іншими аутоімунними захворюваннями, такими як червоний вовчак, ревматоїдний артрит або синдром Шергена.

## СИМВОЛИ, ЩО ВИКОРИСТОВУЮТЬСЯ

	Медичний пристрій для діагностики <i>in vitro</i>	ALEGRIA TEST STRIPS	Alegria® Тест Смужки
	Виробник	WASH	Промивний буфер
	Каталоговий номер	SYSTEM FLUID	Рідинна система
	Містить достатньо для 24 випробувань	RTU	Готовий до використання
	Код партії		
	Використати до		
	Обмеження температури		
	Звернутися до інструкції з використання		
	Не піддавати впливу сонячних променів		
	Не використовувати повторно		
	Дата виробництва		
	Знак CE відповідно до 98/79/EC		
<b>235G 4</b>	Електронна інструкція з використання: версія		

ПРИНЦИП ТЕСТУ

Високоочищений фосфатидилсерин пов'язаний з реакційними лунками, насиченими бета-2-глікопротеїном I.

Аналіз *Alegria®* включає в себе 8-лункові мікрополоски зі штрих-кодами, які називаються Тест-смужками *Alegria®*. Кожна смужка призначена для аналізу одного зразка пацієнта. Набір складається з повного комплекту реагентів. Сюди входять ферментний кон'югант, ферментний субстрат, буфер для зразків і специфічний тестовий контроль. Крім того, кожна смужка має дві лунки, покриті антигеном, які служать в якості реакційних лунок для контролю та зразка пацієнта.

лунок для контролю та зразка пацієнта. Визначення ґрунтуються на непрямій ферментно-пов'язаній імунній реакції з наступними кроками: Антитіла, присутні в позитивних зразках, зв'язуються з антигеном, нанесеним на поверхню двох реакційних лунок, утворюючи комплекс антиген-антитіло. Після інкубації, на першому етапі промивання видаляються непов'язані і неспецифічно пов'язані молекули. Послідовно доданий ферментний кон'югант зв'язується з іммобілізованим комплексом антитіло-антиген. Після інкубації під час другого промивання видаляється незв'язаний ферментний кон'югант. Додавання розчину ферментного субстрату призводить до гідролізації і розвитку кольору під час інкубації. Інтенсивність синього кольору відповідає концентрації комплексу антитіло-антиген і може бути вимірювана фотометрично при 650 нм.

Alegria® Тестова Смужка заснована на запатентованій SMC®-технології (Sensotronic Memorized Calibration): інформація про аналіз, аналіз та його оцінка, а також термін придатності для конкретної партії містяться на штрих-коді, зазначеному на кожній тест-смужці Alegria®.

штрих-коді, зазна геному на кожній тест-смужці Alegria®. Тест-смужка Alegria® можна використовувати з діагностичним інструментом Alegria® - повністю автоматизованим аналізатором з довільним доступом. За допомогою SMC®-Технології дані, закодовані на штрих-коді, передаються від тест-смужки Alegria® до пристроя та аналіз автоматично обробляється і оцінюється. Прилад читає дату терміну придатності і відкидає подальшу обробку, якщо вийшов термін придатності тест-смужки Alegria®.

## **ПОПЕРЕДЖЕННЯ ТА ЗАСТЕРЕЖЕННЯ**

- Всі реагенти набору призначенні тільки для діагностики *in vitro*.
  - Компоненти, що містять людську сироватку, були протестовані методами, схваленими ІФА, та визнані негативними для HBsAg, HCV, ВІЛ-1 та ВІЛ-2. Жоден тест не може гарантувати відсутність HBsAg, HCV, HIV1 або HIV2, тому всі реагенти на основі людської сироватки в цьому наборі повинні бути оброблені так, якби вони здатні передавати інфекцію.
  - Бічачий сироватковий альбумін (БСА), використаний в компонентах, був протестований на BSE і виявився негативним.
  - Уникайте контакту із субстратом ТМБ (3', 5,5' - Тетраметилбензидином).
  - Система рідини містить кислоту, класифікація є безпечною. Уникайте контакту зі шкірою.
  - Контроль, буфер для зразків і промивний буфер містять азид натрію 0,09% в якості консерванту. Ця концентрація класифікується як безпечна.
  - Ферментний кон'югант, контроль і буфер для зразків містять ProClin 300 0,05% в якості консерванту. Ця концентрація класифікується як безпечна.

Під час обробки всіх реагентів, контролів та зразків сироватки дотримуватися існуючих правил лабораторної безпеки і належної лабораторної практики:

- Заходи першої допомоги: При попаданні на шкіру, негайно ретельно промити водою з мілом. Зняти забруднений одяг і взуття і вимити перед повторним використанням. Якщо рідина системи вступає в контакт зі шкірою, ретельно промийте водою. Після контакту з очима ретельно промити відкрите око проточною водою щонайменше протягом 10 хвилин. Зверніться до лікаря, якщо це необхідно.
  - Особиста безпека, захисне спорядження і надзвичайні заходи: Дотримуватися правил техніки безпеки лабораторії. Уникайте контакту зі шкірою та очима. Не ковтайте. Не піпетуйте ротом. Не їжте, не пийте, не куріть і не наносіть макіяж в тих місцях, де знаходяться зразки або реагенти набору. При розливанні зберіть інертним матеріалом і утилізуйте.
  - Засоби індивідуального захисту: Одягайте захисні рукавички з нітритного каучуку або натурального латексу. Носіть захисні окуляри. Застосовуються відповідно за призначенням.
  - Умови, яких слід уникати: Так як розчин субстрату є світлочутливим, зберігати смужки Alegria® в темряві.
  - Для утилізації лабораторних відходів дотримуватися національного або регіонального законодавства.

Дотримуйтесь рекомендацій для виконання контролю якості в медичних лабораторіях шляхом аналізу контролю і/або об'єднаних сироваток.

ВМІСТ НАБОРУ

- |  |  |            |   |            |                                    |          |  |          |   |          |   |          |  |
|--|--|------------|---|------------|------------------------------------|----------|--|----------|---|----------|---|----------|--|
| <p>24    ORG 235G-24<br/>Тестові смужки<br/>Alegria 24</p>  | <p>Достатньо для проведення 24 аналізів<br/>Тест-смужки Alegria® є модулями з 8 лунок кожна, які складаються з:</p> <table border="0" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <tr> <td style="width: 20%;">Лунки 1+2:</td><td>Порожні і не покриті (лунки для розведення зразків)</td></tr> <tr> <td>Лунки 3+4:</td><td>Вкриті антигеном (реакційні лунки)</td></tr> <tr> <td>Лунка 5:</td><td>Контроль: жовтого кольору; містить специфічні антитіла, PBS, BSA, муючий засіб, консервант азиду натрію 0,09% і ProClin 300 0,05%.</td></tr> <tr> <td>Лунка 6:</td><td>Ферментний кон'югант; світло-червоний; містить антилюдські IgG антитіла, позначені HRP; PBS, BSA, муючий засіб, консервант ProClin 300 0,05%.</td></tr> <tr> <td>Лунка 7:</td><td>Буфер для зразків: жовтий; містить PBS, BSA, муючий засіб, консервант азиду натрію 0,09% і ProClin 300 0,05%.</td></tr> <tr> <td>Лунка 8:</td><td>TMB субстрат: прозорий; містить 3,3', 5,5' - Тетраметилбензидин.</td></tr> </table> | Лунки 1+2: | Порожні і не покриті (лунки для розведення зразків) | Лунки 3+4: | Вкриті антигеном (реакційні лунки) | Лунка 5: | Контроль: жовтого кольору; містить специфічні антитіла, PBS, BSA, муючий засіб, консервант азиду натрію 0,09% і ProClin 300 0,05%. | Лунка 6: | Ферментний кон'югант; світло-червоний; містить антилюдські IgG антитіла, позначені HRP; PBS, BSA, муючий засіб, консервант ProClin 300 0,05%. | Лунка 7: | Буфер для зразків: жовтий; містить PBS, BSA, муючий засіб, консервант азиду натрію 0,09% і ProClin 300 0,05%. | Лунка 8: | TMB субстрат: прозорий; містить 3,3', 5,5' - Тетраметилбензидин. |
| Лунки 1+2:   | Порожні і не покриті (лунки для розведення зразків)  |            |   |            |                                    |          |  |          |   |          |   |          |  |
| Лунки 3+4:   | Вкриті антигеном (реакційні лунки)   |            |   |            |                                    |          |  |          |   |          |   |          |  |
| Лунка 5:   | Контроль: жовтого кольору; містить специфічні антитіла, PBS, BSA, муючий засіб, консервант азиду натрію 0,09% і ProClin 300 0,05%.   |            |   |            |                                    |          |  |          |   |          |   |          |  |
| Лунка 6:   | Ферментний кон'югант; світло-червоний; містить антилюдські IgG антитіла, позначені HRP; PBS, BSA, муючий засіб, консервант ProClin 300 0,05%.  |            |   |            |                                    |          |  |          |   |          |   |          |  |
| Лунка 7:   | Буфер для зразків: жовтий; містить PBS, BSA, муючий засіб, консервант азиду натрію 0,09% і ProClin 300 0,05%.  |            |   |            |                                    |          |  |          |   |          |   |          |  |
| Лунка 8:   | TMB субстрат: прозорий; містить 3,3', 5,5' - Тетраметилбензидин.   |            |   |            |                                    |          |  |          |   |          |   |          |  |

Штрих-код: **Phosph Serine IgG** На роздруківці: **PS-Ser-G**

- 1 x 20 мл Промивний буфер, що містить Трис, миючий засіб, консервант азиду натрію 0,09%; 50 x концентрат  
1 x 2.5 мл Системна рідина, містить кислоту; 1000 x концентрат  
1 Сертифікат аналізу

## ЗБЕРІГАННЯ ТА СТАБІЛЬНІСТЬ

- Зберігати набір при 2 - 8 °C у темряві.
- Не піддавати реагенти впливу тепла, сонця або сильного світла під час зберігання та використання.
- Зберігати Alegria® Тестові смужки в герметичному пакеті з осушувачем.
- Термін придатності закритого набору становить 15 місяців від дати виготовлення. Закриті реагенти стабільні до закінчення терміну придатності набору. Дивитись етикетки для окремих партій.
- Розведений Промивний Буфер та Системна Рідина стабільні щонайменше 30 днів при 2-8 °C. Рекомендується використання в той же день.

## НЕОБХІДНІ МАТЕРІАЛИ

- Вихровий міксер
- Піпетки на 10 мкл
- Мірний циліндр на 1000 мл і 2500 мл
- Дистильована або деіонізована вода

## ЗАБІР, ЗБЕРІГАННЯ І ОБРОБКА ЗРАЗКА

- Зберіть зразки цільної крові, використовуючи прийнятну медичну технологію, уникнути гемолізу.
- Дайте можливість крові згуститися і відокремте сироватку або плазму центрифугуванням.
- Сироватка повинна бути чистою і негемолізованою. Необхідно уникати гемолітичної або ліпемічної сироватки.
- Зразки повинні зберігатися в холодильнику при 2-8 °C до 5 днів або при -20 °C до шести місяців.
- Уникайте повторного заморожування і розморожування зразків сироватки або плазми. Це може привести до різної втрати активності антитіла.
- Не рекомендується тестування інактивованої теплом сироватки.

## ПРОЦЕДУРНІ ЗАУВАЖЕННЯ

- Не використовуйте компоненти набору після закінчення терміну придатності.
- Всі матеріали слід привести до кімнатної температури (20-28°C) перед використанням.
- Для запобігання забруднення міняйте наконечники піпетки між зразками.

## ПІДГОТОВКА РЕАГЕНТІВ

### Промивний буфер

Розбавте вміст концентрату Промивного буфера (50x) дистильованою або деіонізованими водою до кінцевого об'єму 1000 мл перед використанням. Внести розбавлений промивний буфер в контейнер для реагенту інструменту. Якщо проводиться тільки один аналіз на день, ми рекомендуємо вносити тільки 500 мл розведеного Промивного Буфера.

### Системна рідина

Розбавте вміст концентрату Системної Рідини (1000x) дистильованою або деіонізованими водою до кінцевого об'єму 2500 мл перед використанням. Перенесіть розбавлену Системну Рідину в контейнер для реагенту інструменту.

### Тестові смужки

Дістаньте необхідну кількість Alegria® тест-смужок з упаковки і доведіть їх до кімнатної температури (20-28 °C). Не знімайте покріття з порожніх лунок, поки ви не готові розпочати аналіз.

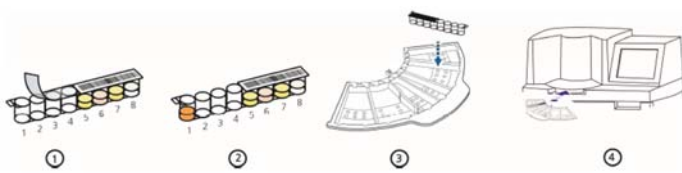
## МЕТОДИКА ПРОВЕДЕННЯ АНАЛІЗУ

Тест-смужки Alegria® з технологією SMC® використовуються з діагностичним інструментом Alegria®.

Детальну інформацію про роботу з пристроя можна знайти в інструкції щодо застосування.

- Зніміть покріття з порожніх лунок 1-4 на тест-смужках Alegria®.  
**Не знімайте покріття з лунок 5-8 з нанесеним на них штрих-кодом.**
- Піпетуйте 10 мкл нерозбавленого зразка на дно лунки 1.
- Помістіть смужку в SysTray.
- Розмістіть завантажений SysTray в правильному положенні на пристрії Alegria® і почніть роботу. Всі подальші кроки будуть зроблені

автоматично. Проведення аналізу вважається завершеним, коли пристрій починає друкувати результати.



## КАЛІБРУВАННЯ

Калібрування пов'язане з міжнародно визнаними референтними сироватками від E.N. Harris, Луїсвілла та IRP 97/656 (IgG) та HCAL (IgG) / EY2C9 (IgM).

## ПІДРАХУНОК РЕЗУЛЬТАТІВ

За допомогою SMC® Технології всі тестові дані передаються в систему через окремі штрих-коди на тест-смужках Alegria®. Розрахунок та інтерпретація результатів виконуватимуться автоматично.

## РОБОЧІ ХАРАКТЕРИСТИКИ

### Діапазон вимірювання

Діапазон розрахунку цього аналізу Alegria®: 0-100 GPL-Од/мл

### Очікувані результати

У нормальному діапазоні досліджень із зразками крові здорових донорів з наступні діапазони було встановлено аналізом Alegria®:  
Відсікання 10 GPL-Од/мл

### Інтерпретація результатів

Нормальний: <10 GPL-Од/мл  
Підвищений: ≥10 GPL-Од/мл

## ОБМеження процедури

Цей аналіз призначений в якості діагностичної допомоги. Певний клінічний діагноз не повинен ґрунтуватися на результатах одного тесту, він повинен бути зроблений лікарем після оцінки всіх клінічних та лабораторних досліджень. Також кожне рішення для терапії слід приймати індивідуально. Вище зазначений патологічний і нормальний діапазон для антитіл у зразках пацієнта слід розглядати тільки як рекомендації. Рекомендується, щоб кожна лабораторія встановила власні діапазони відповідно до ISO 15189 або іншими відповідними інструкціями лабораторії.

## Лінійність

Три зразки пацієнтів, які містять високі рівні специфічних антитіл, серйно розводили в буфері для зразка, щоб продемонструвати динамічний діапазон аналізу. Активність для кожного розведення було розраховано за допомогою технології SMC®.

Зразок	Розведення	Отримане значення	Очікуване значення	Очк/Отр	
				Од/мл	[%]
1	1:100	85.6	85.6	100	
.	1:200	40.9	42.8	96	
.	1:400	20.6	21.4	96	
.	1:800	11.5	10.7	107	
2	1:100	65.2	65.2	100	
.	1:200	34.1	32.6	105	
.	1:400	15.6	16.3	96	
.	1:800	8.5	8.2	104	
3	1:100	92.5	92.5	100	
.	1:200	45.6	46.3	99	
.	1:400	24.5	23.1	106	
.	1:800	12.0	11.6	104	

## Чутливість

Функціональна чутливість була визначена: 0.5 GPL-Од/мл

## Відтворюваність

Точність в межах тесту: Коefіцієнт вариації (CV) розраховували для кожного з трьох зразків за результатами 24 визначень в одному аналізі. Результати для точності в межах аналізу наведені в таблиці нижче.

Між серйною точністю: Коefіцієнт вариації (CV) розраховували для кожного з трьох зразків за результатами 6 визначень в 5 різних аналізах. Результати для виконання до запуску точності наведені в таблиці нижче.

В середині аналізу		
Зразок	Середнє значення GPL-Од/мл	КВ [%]
1	15.6	3.7
2	42.5	3.8
3	65.4	2.8

Між аналізами		
Зразок	Середнє значення GPL-Од/мл	КВ [%]
1	16.4	7.2
2	45.9	8.5
3	68.3	9.9

### Інтерферуючі речовини

Не спостерігалося інтерференції при тестуванні зразків з гемолізом (до 1000 мг/дл) або ліпемічною сироваткою (до 3 г/дл тригліциридів) або плазмою, або білірубіном (до 40 мг/дл) який містить сироватку або плазму. Не спостерігалося будь-якого впливу при використанні антикоагулянтів (Цитрат, ЕДТА, Гепарин). Проте з практичних міркувань рекомендується уникати сильно гемолізованих або ліпемічних зразків.

### Результати досліджень

Дослідження населення	n	n pos	%
Первинна APS	8	6	75.0
Вторинна APS	65	53	81.5
Нормальна людська сироватка	150	6	4.0

### Клінічний діагноз

		Поз	Нег	
ORG 235G	Поз	59	6	
Anti-Phosphatidyl Serine IgG	Нег	14	144	
		73	150	223
Чутливість:	80.8	%		
Специфічність:	96.0	%		
Загальне узгодження:	91.0	%		



### ВИРОБНИК

ОРДЖЕНТЕК Діагностика ГмбХ  
 Карл-Цайс-Штрассе 49-51  
 55129 Майнц-Німеччина  
 Телефон: +49(0) 61 31/92 58-0  
 Факс: +49 (0) 61 31/92 58-58  
 Інтернет: [www.orgentec.com](http://www.orgentec.com)



### УПОВНОВАЖЕНИЙ ПРЕДСТАВНИК

ТОВ «ДІАМЕБ»  
 вул. Чорновола, 97  
 м. Івано-Франківськ, 76005  
 тел.: +38 (0342) 775 122  
 факс: +38 (0342) 775 123  
 e-mail: [info@diameb.ua](mailto:info@diameb.ua)  
[www.diameb.com](http://www.diameb.com)

