

ТЕСТ-КАСЕТА

ДЛЯ ВИЗНАЧЕННЯ ІНФЕКЦІЇ H. PYLORI

DIAQUICK H. Pylori Cassette

Кат. №: Z98229B

Дата випуску інструкції: 07-10-2019
Версія 08



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

Кат. №
Z06229CE

Склад

- 30 касет в індивідуальній упаковці + одноразові піпетки (30 x Кат. №: Z98229B)
- 1 флакон буфера достатній для 30 тестів
- 1 вкладена інструкція

Тільки для використання кваліфікованим персоналом в діагностиці *in vitro*

ПРИЗНАЧЕННЯ

Касета (цільна кров, сироватка, плазма) H.Pylori "DIAQUICK" є експрес-тестом, заснованим на хроматографічному імуноаналізі для якісного визначення антитіл до *H.Pylori* в зразках цільної крові, сироватки або плазми як засіб діагностики інфекції *H.Pylori* у дорослих віком 18 років і старше.

КОРОТКИЙ ОПИС

H. pylori - це невелика бактерія спіралеподібної форми, яка мешкає на поверхні шлунку та дванадцятапалої кишки. Вона пов'язана з етіологією різних захворювань шлунково-кишкового тракту, включаючи дванадцятапалу кишку та шлункову хворобу, невиразкову диспепсію та активний та хронічний гастрит. Для пацієнтів із шлунково-кишковими захворюваннями використовують як інвазивні, так і неінвазивні методи діагностики інфекції *H. pylori*. Залежно від зразків та ціни інвазивні методи діагностики включають біопсію шлунку або дванадцятапалої кишкі з подальшим тестуванням уреази (припущення), культурне та/або гістологічне фарбування. Неінвазивні методи включають тест на сечовипускання, який вимагає дорогої лабораторного обладнання та помірного опромінення та серологічні методи. У людей, заряжених *H. pylori*, виробляються антитіла, які сильно кореляють з гістологічно підтвердженою інфекцією *H. pylori*.

Касета DIAQUICK H. pylori (цільна кров / сироватка / плазма) - це простий тест, який використовує комбінацію частинок, покритих антигеном *H. pylori* та антигеном людини IgG, для якісного та вибіркового виявлення антитіл до *H. pylori* в цільній крові, сироватці або плазмі.

ПРИНЦІП АНАЛІЗУ

Касета (цільна кров, сироватка, плазма) H.Pylori "DIAQUICK" є якісним, мембраним імуноаналізом для виявлення антитіл до *H.Pylori* у зразках цільної крові, сироватки або плазми. У цій процедурі тесту антитіла людини класу IgG іммобілізуються в зоні тестової ділянки тест-касети. Після додавання зразка в лунку зразка на касеті він взаємодіє з частинками антигену *H.Pylori*. Сумісні потім хроматографічно мігрує вздовж мембрани капілярним способом і вступає в реакцію з іммобілізованими антитілами людини класу IgG. Якщо зразок містить антитіло до *H.Pylori*, в зоні смужки тесту з'являється кольорова лінія, вказуючи на позитивний результат. Якщо зразок не містить антитіла до *H.Pylori*, кольорові смужки не показуються в зоні тестової ділянки, вказуючи на негативний результат. Виступаючи в якості процедурного контролю, кольорова лінія завжди з'являється в зоні контрольної лінії, яка вказує, що був доданий належний обсяг зразка і сталося капілярне розтікання по мембрані.

РЕАГЕНТИ

Тест містить нанесені частинки антигена *H.pylori* і анти-IgG людини, нанесені на мембрани.

ЗБЕРІГАННЯ І СТАБІЛЬНІСТЬ

Касета повинна зберігатись 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 застосовувати препарат після закінчення терміну придатності.

ПОПЕРЕДЖЕННЯ

- Тільки для професійного застосування в *in vitro* діагностиці. Не застосовувати препарат після закінчення терміну придатності.
- Не вживати їжу і воду, не курити в приміщенні де використовуються зразки або набори.
- Не використовуйте тест якщо мішечок пошкоджений.
- Всі зразки повинні розглядатися як потенційно небезпечні і використовуватися як носії інфекцій. Дотримуватися відповідних застережень з мікробіологічної безпеки і слідувати стандартним процедурам щодо належної утилізації зразків.
- Під час тестування зразків одягайте захисний одяг: лабораторні халати, одноразові рукавички і засоби для захисту очей.
- Утилізувати тест-касету з дотриманням місцевого законодавства.
- Вологість і температура можуть негативно вплинути на результати.

РЕАГЕНТИ І МАТЕРІАЛИ, ЯКІ ПОСТАВЛЯЮТЬСЯ З НАБОРОМ

- Тест-касети
- Інструкція користувача
- Піпетка
- Буфер

НЕОБХІДНІ, АЛЕ НЕ НАДАНІ МАТЕРІАЛИ

- Ємності для збору зразків
- Таймер
- Центрифуга (тільки для зразка плазми)

Для зразків цільної крові з пальця:

- Гепаринізований капілярні трубки і груша
- Ланцети

ЗБІР І ПІДГОТОВКА ЗРАЗКІВ

- Касета H.Pylori "DIAQUICK" (цільна кров/сироватка/плазма) може бути задіяна з використанням цільної крові (з вени або пальця), сироватки або плазми.
- Для збору зразків цільної крові венепункцією:
- Зібрати антикоагулянтний зразок крові (натрієвий або літієвий гепарин, ЕДТА калію або натрію, оксалат натрію, цитрат натрію) у відповідності зі стандартними лабораторними процедурами.
- Для збору зразків цільної крові з пальця:
- Помити руки пацієнта милом і теплою водою або спиртовим тампоном. Дозволити висохнути.
- Помасажувати руку не торкаючись до місця проколу потираючи руку в сторону середнього або безіменного пальця.
- Проколоти шкіру стерильним ланцетом. Видалити першу кров.
- Акуратно потерти руку від зап'ястя в сторону долоні і до пальця, щоб утворилася округла крапля крові на місці проколу.
- Додати зразок цільної крові пальця в тест-касету з допомогою капілярної трубки:
- Опустити кінець капілярної трубки в кров, поки вона не заповниться прибл. на 50 мкл. Уникати бульбашок повітря.
- Помістити грушу на верхньому кінці капілярної трубки, потім віджати її, щоб внести всю кров у лунку (S) тест-касети.
- Додати зразок цільної крові з пальця на тест-касету роблячи висячі краплі:
- Розмістити палець пацієнта таким чином, щоб крапля крові знаходилася безпосередньо над лункою (S) тест-касети.
- Дозволити 2 висячим краплям крові з пальця впасти в лунку (S) тест-касети, або підсунути палець пацієнта таким чином, щоб висяча крапля торкнулася лунки (S). Уникати прямого контакту пальця з лункою (S).
- Відокремити якомога швидше сироватку або плазму, щоб уникнути гемолізу. Використовувати тільки чисті, не гемолізовані зразки.
- Тестування слід проводити відразу після збору зразка. Не залишати зразки при кімнатній температурі протягом тривалих періодів часу. Зразки сироватки та плазми можуть зберігатися при температурі 2-8 °C до 3 днів. При тривалому зберіганні зразків температура повинна бути нижче -20 °C. Цільну кров, зібрану венепункцією, слід зберігати при температурі 2-8 °C, якщо тест буде виконаний протягом 2 днів після забору. Не заморожувати зразки цільної крові. Цілісна кров, зібрана з пальця, повинна бути перевірена відразу.
- Привести зразки до кімнатної температури до початку випробувань. Заморожені зразки повинні бути повністю розморожені і змішані задовго до тестування. Зразки не можна заморожувати і розморожувати повторно.
- Якщо зразки підлягають транспортуванню, вони повинні бути упаковані відповідно до місцевого законодавства, що стосуються перевезення етіологічних агентів.

ПРОЦЕДУРА АНАЛІЗУ

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

- Привести мішечок до кімнатної температури перед його відкриттям. Вийняти тест-касету з запечатаної упаковки і використовувати її як можна швидше.
- Покласти тест-касету на чисту і рівну поверхню.

Для зразків сироватки або плазми:

Тримати піпетку вертикально і перенести **4 краплі сироватки або плазми** крові (приблизно 100 мкл) у лунку (S) тест-касети, потім **додати 1 краплю буфера** в лунку (S). Включити таймер. Див. Малюнок нижче.

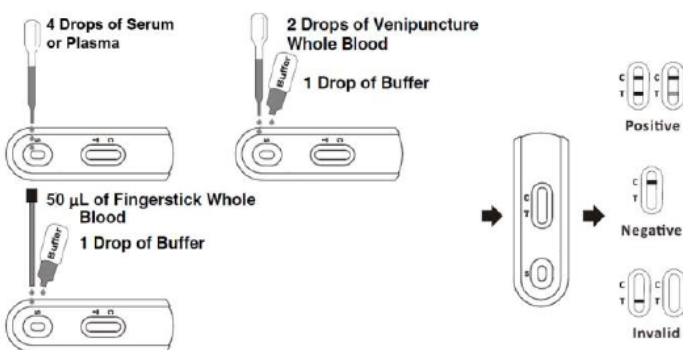
Для зразків цільної крові від венепункції:

Тримати піпетку вертикально і перенести **2 краплі сироватки або плазми** крові (приблизно 50 мкл) у лунку (S) тест-касети, потім **додати 1 краплю буфера** (приблизно 40 мкл) і запустити таймер. Див. Малюнок нижче.

Для зразків цільної крові з пальця:

- Використання капілярної трубки: заповнити капілярну трубку і **перенести приблизно 50 мкл зразка цільної крові з пальця** у лунку (S) на тест-касеті, потім **додати 1 краплю буфера** (приблизно 40 мкл) і запустити таймер. Див. Малюнок нижче.
- Використання висячих крапель: **дозволити 2 висячим краплям крові з пальця** (приблизно 50 мкл) впасти у центр лунки (S) на тест-касеті, потім **додати 1 краплю буфера** (приблизно 40 мкл) і запустити таймер. Див. Малюнок нижче.

- Дочекатися появи кольорової (x) лінії (ї). **Зчитати результати через 10 хвилин.** Не інтерпретувати результат через 20 хвилин.



ІНТЕРПРЕТАЦІЯ РЕЗУЛЬТАТІВ

ПОЗИТИВНИЙ/POSITIVE: ***З'являються дві чіткі лінії.** Одна кольорова лінія повинна бути в зоні контролю (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 H.Pylori в зразку. Таким чином, будь-який відтінок кольору в області тестової ділянки (T) слід розглядати як позитивний.

НЕГАТИВНИЙ/NEGATIVE: Одна кольорова лінія з'являється в зоні контрольної лінії (C). Немає лінії на тестовій ділянці (T).

НЕДІЙСНИЙ/INVALID: Контрольна лінія не з'являється. Недостатній обсяг зразка або неправильна методика процедури тесту є найбільш ймовірними причинами не появі контольної 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

Внутрішній процедурний контроль включений в тесті. Кольорова лінія, що з'являється в зоні контрольної лінії (C), є внутрішнім позитивним процедурним контролем. Він підтверджує достатність обсягу зразка, адекватну вологу мембрани і правильність методики процедури. Контроль стандартів не входить в комплект, однак, рекомендується, щоб позитивні і негативні контролі перевірялися належною лабораторією практикою для підтвердження процедури випробування і перевірки належного виконання тесту.

ОЧІКУВАНІ ЗНАЧЕННЯ

Точність становить 91.4%.

ОБМЕЖЕННЯ

- Касета (цільна кров, сироватка, плазма) H.Pylori "DIAQUICK" повинна використовуватися тільки для оцінки пацієнтів з клінічними ознаками та симптомами, що вказують на шлунково-кишкові захворювання, і не призначена для використання для безсимптомних пацієнтів.
- Касета призначена тільки для діагностичного використання *in vitro*. Тест повинен бути використаний для виявлення антитіл до H.pylori тільки в цільній крові, сироватці чи плазмі крові. Ні кількісне значення, ні швидкість збільшення концентрації антитіл H.pylori не можуть бути визначені цим якісним тестом.

- Касета вказує тільки на наявність антитіл до H.pylori в зразку і не повинна використовуватися в якості єдиного критерію для діагностики інфекції H.pylori.
- Сильно гемолізовані зразки дають неправильні результати. Строго дотримуйтесь інструкції користувача для отримання точних результатів.
- Позитивний результат не дозволяє розрізняти активну інфекцію і колонізацію H.pylori.
- Негативний результат вказує тільки на наявність IgG антитіл до H.pylori і не обов'язково означає наявність шлунково-кишкового захворювання.
- Негативний результат означає, що антитіла IgG до H.pylori відсутні або нижче меж виявлення тесту.
- Як і при всіх діагностичних тестах, всі результати повинні бути інтерпретовані разом з іншою клінічною інформацією, доступною лікарю.
- Літературні джерела надали інформацію про перехресну реактивність антитіл IgG з тісно пов'язаним організмом *Borrelia burgdorferi*. Виконання цього аналізу не було оцінено на підставі використання цього організму. Таким чином, специфічність даного тест-набору не відома при наявності цього організму.
- Якщо тест дав негативний результат, і клінічні симптоми не проходять, додаткове тестування за допомогою інших клінічних методів рекомендується. Негативний результат ні в якому разі не виключає можливості зараження H.pylori.
- Цей аналіз ще не затверджений для пацієнтів у віці до 18 років.

РОБОЧІ ХАРАКТЕРИСТИКИ

Клінічна Чутливість, Специфічність та Точність

Касету DIAQUICK H. pylori (цільна кров / сироватка / плазма) оцінювали зі зразками, отриманими з популяції осіб із симптомами та без симптомів, які представлені на ендоскопічне дослідження. Біопсія (культура) послужила референсним методом для касети DIAQUICK H. pylori. На всіх негативних зразках культури проводили гістологію та швидкий уреазний тест (RUT). Зразок вважався позитивним, якщо культура була позитивною. Зразок, також вважався позитивним, якщо культура була негативною, але і гістологія, і RUT були позитивними. Результат показує, що чутливість касети DIAQUICK H. pylori становить 93.8%, а специфічність – 89.7% відносно біопсії / гістології / RUT.

Kaseta DIAQUICK H. pylori проти Біопсії / Гістології / RUT

Метод		Bіопсії / Гістології / RUT		Загальні результати
Касета	Результати	Позитивний	Негативний	
DIAQUICK	Позитивний	122	19	141
H.pylori	Негативний	8	166	174
Загальні результати		130	185	315

Відносна чутливість: > 93.8% (88.2% - 97.3%)

Відносна специфічність: 89.7% (84.4% - 93.7%)

Точність: 91.4% (87.8% - 94.3%)

*95% довірчі інтервали

Точність

В тесті

Точність в тесті визначалася за допомогою 10 повторів чотирьох зразків: негативний, низький позитивний, середній позитивний та високий позитивний. Негативні, низькі позитивні, середні позитивні та високі позитивні значення були правильно визначені > 99% часу.

Між тестами

Точність між тестами визначалася 10 незалежними аналізами на тих самих чотирьох зразках: негативний, низький позитивний, середній позитивний і високий позитивний. Три різні партії касети DIAQUICK H. pylori були протестовані з використанням негативних, низьких позитивних, середніх позитивних та високих позитивних зразків. Зразки були правильно ідентифіковані > 99% часу.

Перехресна реактивність

Сироватки, що містять відомі кількості антитіл до H. pylori, були протестовані на гепатити A, B, C, E, ВІЛ та Сифіліс. Перехресна реактивність не спостерігалася, що свідчить про те, що касета DIAQUICK H. pylori має високу ступінь специфічності щодо антитіл до H.pylori.

Дослідження інтерференції

Касету DIAQUICK H. pylori тестиували на ймовірні інтерференції збоку очевидно гемолізованих та ліпемічних зразків, а також зразків сироватки крові, що містять високий рівень білірубіну. Не спостерігaloся втручання в зразках, що містять гемоглобін до 1000 мг / дL до 1000 мг / дL білірубіну; і до 2000 мг / дL людського сироваткового альбуміну.



ВИРОБНИК

DiAlab GmbH

Виробництво та продаж хіміко-технічної
продукції та лабораторних пристрій в Із
Ной-Зюд, Хондаштрассе, Обджект M55, 2351

Вінер-Нойдорф

Тел.: +43 (0) 2236 660910-0,

Факс: +43 (0) 2236 660910-30,

e-mail: office@dialab.at



УПОВНОВАЖЕНИЙ ПРЕДСТАВНИК

ТОВ «ДІАМЕБ ТРЕЙД»

вул. Симона Петлюри, 25

м. Івано-Франківськ, 76014

тел.: +38 (0342) 775 122

факс: +38 (0342) 775 123

e-mail: info@diameb.ua

www.diameb.ua

