

## Тест-система для визначення СРБ (імунофлуоресцентний метод)

### ІНСТРУКЦІЯ

#### ЗАСТОСУВАННЯ

Тест призначений для кількісного вимірювання С-реактивного білку (СРБ) у сироватці, плазмі, цільній крові та капілярній крові з пальця *in vitro*. Цей тест використовується для виявлення та оцінки інфекції, пошкодження тканин та запальних процесів.

#### ПРИНЦИП ТЕСТУ

В тесті для визначення СРБ використовується принцип реакції антиген-антитіло. Досліджуваний зразок просувається під дією капілярної сили, потім СРБ, присутній в зразку, зв'язується з антитілами, міченими флуоресцентними мікросферами. Цей мічений комплекс захоплюється антитілами, іммобілізованими в тестовій зоні, тоді як інші флуоресцентні мікросфери захоплюються в контрольній зоні.

Коли тест вставляється в аналізатор, аналізатор автоматично сканує дві лінії і виявляє інтенсивність флуоресценції композитного випромінювання із тестової та контрольної зон. Співвідношення двох значень флуоресценції використовується для розрахунку вмісту виявлених речовин.

#### КОМПЛЕКТНІСТЬ

- Тест-касета в герметичному пакеті з осушувачем – 25 шт.
- Розчинник – 25 шт.
- Картка з QR-кодом для калібрування – 1 шт.
- Інструкція – 1 шт.

**Примітка: не використовуйте компоненти з різних партій тесту.**

#### ЗБЕРІГАННЯ ТА СТАБІЛЬНІСТЬ

Зберігати тест при температурі 4°-30°C, термін придатності – 24 місяці.

Тест слід використати впродовж 1 h (год) після відкриття упаковки з алюмінієвої фольги.

#### ЗАСТОСОВНІ АНАЛІЗАТОРИ

Аналізатор імунофлуоресцентний LS-1100

#### ВИМОГИ ДО ЗРАЗКА

1. Використовувати зразки сироватки, плазми, цільної крові та капілярної крові з пальця. Інші біологічні рідини і зразки можуть не дати точного результату.
2. Для використання цільної крові та плазми забір крові слід проводити в пробірку з гепарином або цитратом натрію в асептичних умовах.
3. При кімнатній температурі (15-30°C) тестування слід провести протягом 4 h (год) після забору зразка.
4. Зразки сироватки і плазми можуть зберігатись при

температурі 2-8°C протягом 3 d (д)\*. При потребі зберігання більше 3 d (д) зразки слід заморозити при температурі -20°C. Для тестування краще використовувати свіжий зразок. Несвіжий зразок крові може не дати точного результату.

5. Зразок цільної крові може зберігатись при температурі 2-8°C протягом 7 d (д). Слід уникати гемолізу, інакше результат буде неточним.

6. Перед тестуванням зразок слід довести до кімнатної температури (15-30°C).

**7. Об'єм зразка – 5 µL (мкл).**

#### ПРОЦЕДУРА ТЕСТУВАННЯ

1. Проведіть забір зразка відповідно до інструкції.
2. Перед тестуванням тест, зразок і розчинник слід довести до кімнатної температури (15-30°C).
3. За необхідності виконайте калібрування за допомогою QR-коду. (Деталі див. у керівництві з експлуатації імунофлуоресцентного аналізатора LS-1100).
4. У головному інтерфейсі аналізатора LS-1100 натисніть «Тестувати», щоб увійти в інтерфейс тестування. Введіть інформацію про пацієнта, зразок і лікаря, якщо необхідно. (Деталі див. у керівництві з експлуатації імунофлуоресцентного аналізатора LS-1100).
5. Вийміть тест-касету з герметичного пакета і покладіть на чисту горизонтальну поверхню.
6. За допомогою піпетки внесіть 5 µL (мкл) зразка в пробірку з розчинником. Акуратно і ретельно перемішайте. Потім додайте 100 µL (мкл) суміші зразка з розчинником в лунку для зразка тесту.

#### 7. Час реакції: 3 min (хв)

Для панелі інкубації всередині аналізатора: Вставте тест-касету в аналізатор відразу після внесення зразка. Потім натисніть «Тестувати».

Для панелі інкубації ззовні: Після закінчення часу реакції 3 min (хв) вставте тест-касету в аналізатор і натисніть «Тестувати».

8. Результат відобразиться на екрані та автоматично надрукується.

**Примітка: перед початком використання нової партії тестів слід провести калібрування за допомогою QR-коду.**

#### ОЧІКУВАНЕ ЗНАЧЕННЯ

Пороговий рівень: СРБ ≤ 10 mg/L (мг/л),  
hs-СРБ ≤ 3 mg/L (мг/л).

Концентрація СРБ визначена з використанням 178 зразків, отриманих від здорових осіб. Концентрація hs-СРБ – з використанням 158 зразків від здорових осіб.

Кожній лабораторії рекомендується визначити власний референтний діапазон для населення, яке вона обслуговує.

#### ІНТЕРПРЕТАЦІЯ РЕЗУЛЬТАТІВ

1. Якщо результат тестування зразка перевищує 200 mg/L (мг/л), аналізатор відображає

«>200 mg/L (мг/л)», а якщо результат менше 0,48 mg/L (мг/л), аналізатор відображає «<0,48 mg/L (мг/л)». За необхідності конкретні дані можна експортувати через відповідне програмне забезпечення. Результати звичайного СРБ і hs-СРБ відображаються окремо. Якщо результат вище 5 mg/L (мг/л), він відобразиться в СРБ, якщо нижче 5 mg/L (мг/л) – в hs-СРБ. 2. Якщо концентрація зразка перевищує межу виявлення, максимальний коефіцієнт розведення становить 3 рази при розведенні зразка телячою сироваткою або негативним зразком.

#### ОБМЕЖЕННЯ

1. Тест призначений тільки для тестування зразків сироватки, плазми, цільної крові та капілярної крові з пальця.
2. Результат тестування є лише одним з допоміжних засобів діагностики для клініциста.
3. Результат тесту слід оцінювати з урахуванням усіх наявних клінічних та лабораторних даних. У тих випадках, коли лабораторні результати не узгоджуються з клінічною картиною, слід провести додаткові тести.

#### ХАРАКТЕРИСТИКИ РОБОТИ ТЕСТУ

1. Діапазон вимірювання: 0,5-200 mg/L (мг/л),  $r \geq 0,990$ .
2. Ліміт холостої проби:  $\leq 0,48$  mg/L (мг/л).
3. Точність: верифікована в порівняльних дослідженнях, відносна відхилення в межах  $\pm 15\%$ .
4. Внутрішньосерійна точність:  $\leq 15\%$ .
5. Міжсерійна точність:  $\leq 15\%$ .
6. Хук-тест: відсутність хук-ефекту при високих концентраціях СРБ в зразку. Хук-тести проводили з референтним матеріалом, концентрація аналіту в якому перевищувала верхню межу лінійного діапазону, і результат тестування був вищим за верхню межу виявлення.

#### ЗАСТЕРЕЖЕННЯ

1. Для професійної *in vitro* діагностики.
2. Не використовувати тест після закінчення терміну придатності.
3. Після виймання тест-касети із герметичної упаковки тестування слід провести якомога швидше, щоб уникнути тривалого перебування на відкритому повітрі, що призведе до зволоження смужки.
4. Не використовувати тест повторно.
5. Не використовувати тест, якщо упаковка або тест пошкоджені.
6. Не слід використовувати компоненти з різних наборів.
7. Поводитися зі зразками необхідно як з потенційно інфікованим матеріалом. Слід дотримуватися встановлених заходів безпеки відносно мікробіологічного ризику та виконувати стандартні рекомендації з утилізації зразків.

Бібліографія

1. Zhao heping, xiao qunfeng. Quantitative determination of C-reactive protein, Journal of practice medicine, 2006, 13 (21):3908.

2. Yang Zhenxiu. Detection of C-reactive protein. Shanghai Journal of medical examination, 1999, 14(5):261-263.

УПОВНОВАЖЕНИЙ ПРЕДСТАВНИК

ТОВ «НВК «Фармаско»,  
вул. Дмитра Луценка, буд.10, м. Київ, 03193,  
Україна  
Тел. + 38 (099)160-30-05  
e-mail: diagnostic\_company@ukr.net

*d (д) – доба			
Маркування	Пояснення символів маркування	Маркування	Пояснення символів маркування
	Медичний виріб для діагностики in vitro		Дата виготовлення
	Ознайомлення з інструкціями для застосування		Виробник: Lansion Biotechnology Co., Ltd., No 2, Qiande Road, Science Park, Jiangning District, 210000 Nanjing, Jiangsu Province, P.R. China Лансьон Біотехнологі Ко., Лтд., №2, Кянде Роад, Саєнс Парк, Джонінг Дістрікт, 210000 Наньїн, Провінція Дзянсу, Китайська Народна Республіка
	Код партії		
	Знак відповідності технічним регламентам		Містить достатньо для 1 випробування
	Повторно використовувати заборонено		Температурне обмеження
	Використати до		

CRP\_instr.5\_07.2025  
Редакція 5  
Дата останнього перегляду: 08.07.2025

