Тест-система для визначення міоглобіну (імунофлуоресцентний метод)

ІНСТРУКЦІЯ

ЗАСТОСУВАННЯ

Тест призначений для кількісного вимірювання міоглобіну у сироватці та плазмі людини іп vitro. Цей тест використовується як допоміжний засіб в діагностиці, прогнозуванні перебігу та оцінці пошкоджень міокарду, таких, як гострий інфаркт міокарду (ГІМ), нестабільна стенокардія, гострий міокардит і гострий коронарний синдром (ГКС).

ПРИНЦИП ТЕСТУ

В тесті для визначення міоглобіну використовується принцип реакції антиген-антитіло. Досліджуваний зразок просувається під дією капілярної сили, потім міоглобін, присутній в зразку, зв'язуюється з антитілами, міченими флуоресцентними мікросферами. Цей мічений комплекс захоплюється антитілами, іммобілізованими в тестовій зоні, тоді як інші флуоресцентні мікросфери захоплюються в контрольної 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.
- Картка з OR-кодом для калібрування 1 шт.
- Інструкція 1 шт.
- Піпетки (необов'язково)

Примітка: не використовуйте компоненти з різних партій тесту.

ЗБЕРІГАННЯ ТА СТАБІЛЬНІСТЬ

Зберігати тест при температурі 4°-30°С, термін придатності – 18 місяців.

Тест-касети запаковані в індивідуальну упаковку. Тест слід використати впродовж 30 min (хв) після відкриття упаковки з алюмінієвої фольги.

ЗАСТОСОВНІ АНАЛІЗАТОРИ

Аналізатор імунофлуоресцентний LS-1100

ВИМОГИ ДО ЗРАЗКА

- 1. Використовувати зразки сироватки та плазми людини. Інші біологічні рідини і зразки можуть не дати точного результату.
- 2. В разі використання плазми забір крові слід проводити в пробірку з гепарином або цитратом натрію в асептичних умовах.
- 3. При кімнатній температурі (15-30°С) тестування слід провести протягом 4 h (год) після забору крові.
- 4. Зразки сироватки та плазми можуть зберігатись при температурі 2-8°С протягом 3 d (д)*. При потребі зберігання більше 3 d (д) зразки слід заморозити при температурі -20°С. Для тестування краще використовувати свіжий зразок. Несвіжий зразок крові може не дати точного результату.
- 5. Перед тестуванням зразок слід довести до кімнатної температури (15-30°C).
- 6. Об'єм зразка 100 µL (мкл).

ПРОЦЕДУРА ТЕСТУВАННЯ

- 1. Проведіть забір зразка відповідно до інструкції.
- 2. Перед тестуванням тест і зразок 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).
- Вийміть тест-касету з герметичного пакета і покладіть на чисту горизонтальну поверхню.
- 6. За допомогою піпетки внесіть 100 µL (мкл) зразка в лунку для зразка тесту.
- 7. Час реакції: 10 min (хв)

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

Для панелі інкубації ззовні: Після закінчення часу реакції 10 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: 70 ng/ml (нг/мл).

Пороговий рівень міоглобіну визначений з використанням 500 зразків, отриманих від здорових осіб. 97,5 процентиль концентрації міоглобіну складає 70 ng/ml (нг/мл). (Вірогідність того, що рівень міоглобіну у нормальної людини є нижчим за 70 ng/ml (нг/мл), становить 97,5%.)

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

ІНТЕРПРЕТАЦІЯ РЕЗУЛЬТАТІВ

- 1. Якщо результат тестування зразка перевищує 500 (нг/мл), ng/ml аналізатор відображає «>500 na/ml (нг/мл)», а якщо результат менше 20 na/ml (нг/мл), аналізатор відображає «<20 ng/ml (нг/мл)». За необхідності конкретні дані можна експортувати через відповідне програмне забезпечення.
- 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 та плазми крові.
- 2. Результат тестування ε 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: 20-500 ng/ml (нг/мл), r ≥ 0.990.
- 2. Нижня межа виявлення: $\leq 20 \text{ ng/ml (нг/мл)}$.
- 3. Точність: верифікована в порівняльних дослідженнях, відносне відхилення в межах ±15%.
- 4. Внутрішньосерійна точність: ≤15%.
- 5. Міжсерійна точність: ≤15%.
- 6. Хук-тест: відсутність хук-ефекту при високих концентраціях міоглобіну 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. Yang zhenhua, pan baizhong, xu juntang. Test documents of Chinese medical association: application criteria of myocardial injury markers. Chinese Journal of Laboratory Medicine, 2002, 25(3):185-189.
- 2. Li Ningli. Myocardial troponin I, myoglobin and creatine kinase isoenzyme in the diagnosis of acute myocardial infarction. Clinical Laboratory Medicine, 2011, 8 (5): 601-602.
 3. Department of medical administration, ministry of health. National operational procedures for clinical examination.

Southeast university press, 1991.

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	
IVD	Медичний виріб для діагностики in vitro	\sim	Дата виготовлення	
[]i	Ознайомлення з інструкціями для застосовування		Broofene: Landon Biolechnology Co., Ltd., No. 2. Clande Road, Science Park, No. 2. Clande Road, Science Park, Langning District, 2 (1000 Nanjing, Jangnap Province, P.R. China, Langnap Province, P.R. China, Langnap J.	
LOT	Код партії			
(Знак відповідності технічним регламентам	\sum_{1}	Містить достатньо для 1 випробування	
2	Повторно використовувати заборонено	30°C	Температурне обмеження	
Σ	Використати до	4°C_/	температурне оомеження	

Муо_instr.3_02.2024 Редакція 3 Дата останнього перегляду: 07.02.2024

