Тест-система для визначення СРБ (імунофлуоресцентний метод)

ІНСТРУКЦІЯ

ЗАСТОСУВАННЯ

Тест призначений для кількісного вимірювання Среактивного 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'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.
- 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°С, 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°С) тестування слід провести протягом 4 h (год) після забору зразка.
- 4. Зразки сироватки і 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. Зразок цільної крові може зберігатись при температурі 2-8°С 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°С).
- 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 тесткасету 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 $(M\Gamma/J)$, 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 ≥ 0,990.
- 2. Ліміт холостої проби: ≤ 0,48 mg/L (мг/л).
- 3. Точність: верифікована в порівняльних дослідженнях, відносне відхилення в межах $\pm 15\%$.
- 4. Внутрішньосерійна точність: ≤15%.
- 5. Міжсерійна точність: ≤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.
- 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

Teл. + 38 (099)160-30-05

e-mail: diagnostic_company@ukr.net

Маркування		*d (д) – доба		
	Пояснення символів маркування Медичний виріб для діагностики in vitro	Маркування	Пояснення символів маркування	
		<u>~</u>	Дата виготовлення	
[]i	Ознайомлення з інструкціями для застосовування		Виробник: Lansion Biotechnology Co., Ltd., No.2, Qiande Road, Science Park, Jiangning District, 210000 Nanjing, Jiangsu Province, PR. China	
LOT	Код партії		Запуры Ромпер, Рассила Лансіон Біотехноподрії Ко., Ттд., №2, Кянде Роад, Саєнс Парк, Джянінт Дістрікт, 2 10000 Нанкін, Провінція Дзянсу, Китайська Народна Республіка	
$lackbox{}{}$	Знак відповідності технічним регламентам	\sum_{1}	Містить достатньо для 1 випробування	
2	Повторно використовувати заборонено	30°C	Температурне обмеження	
Ω	Використати до	4°C_/	температурне осмежения	

CRP_instr.5_07.2025 Редакція 5 Дата останнього перегляду: 08.07.2025

