

Швидкий тест для якісного виявлення серцевого міоглобіну в зразках цільної крові, сироватки або плазми людини. Тільки для професійної діагностики *in vitro*. Будь ласка, уважно прочитайте інструкцію перед використанням.

【ЗМІСТ】 20 тестів/набір, 25 тестів/набір, 40 тестів/набір

【ПРИЗНАЧЕННЯ】

Швидкий тест PROFICHECK™ на Міоглобін - це швидкий серологічний імунохроматографічний аналіз для якісного виявлення серцевого міоглобіну (Myo) в цільній крові, сироватці або плазмі людини з метою діагностики інфаркту міокарда (ІМ).

【РЕЗЮМЕ】

Серцевий Тропонін І, Міоглобін і креатинкіназа МВ - це білки, які вивільнюються в кров після пошкодження серцевого м'яза. Серцевий Тропонін І - це білок серцевого м'яза з молекулярною масою 22,5 кілодальтон.¹ Тропонін І є частиною комплексу з трьох субодиниць, що складається з Тропоніну Т і Тропоніну С. Разом з тропоміозином цей структурний комплекс утворює основний компонент, який регулює кальційчутливу АТФазу активність актоміозину в посмугованих скелетних і серцевих м'язах. Після пошкодження серцевого м'яза Тропонін І вивільняється в кров через 4-6 годин після виникнення болю. Характер вивільнення сТnI подібний до КК-МВ, але в той час як рівень КК-МВ повертається до норми через 72 години, рівень Тропоніну І залишається підвищеним протягом 6-10 днів, що забезпечує більш тривалий період для виявлення пошкодження серцевого м'яза. Міоглобін - це гемопротейн, який зазвичай міститься в скелетних і серцевих м'язах з молекулярною масою 17,8 кДа. Він становить близько 2 відсотків загального м'язового білка і відповідає за транспортування кисню в м'язових клітинах.³ При пошкодженні м'язових клітин міоглобін швидко вивільняється в кров через його відносно невеликий розмір. Рівень міоглобіну помітно підвищується вище вихідного рівня протягом 2-4 годин після інфаркту, досягаючи піку на 9-12 годині, і повертається до вихідного рівня протягом 24-36 годин.^{4,5} КК-МВ - це фермент, який також присутній у серцевому м'язі, з молекулярною масою 87,0 кДа.⁶ Креатинкіназа - це димерна молекула, утворена з двох субодиниць, позначених як "М" і "В", які в поєднанні утворюють три різні ізоферменти: КК-ММ, КК-ВВ і КК-МВ. КК-МВ - це ізофермент креатинкінази, який бере найбільшу участь у метаболізмі серцевого м'яза. Викид КК-МВ в кров після ІМ можна виявити протягом 3-8 годин після появи симптомів.⁷ Він досягає піку протягом 9-30 годин і повертається до вихідного рівня протягом 48-72 годин.

Швидкий тест PROFICHECK™ на міоглобін використовує комбінацію частинок, покритих антитілами, і реагентів для якісного виявлення міоглобіну в зразках цільної крові, сироватки або плазми людини. Мінімальний рівень виявлення становить 50 нг/мл міоглобіну.

【ПРИНЦИП ТЕСТУВАННЯ】

Швидкий тест PROFICHECK™ на міоглобін - це якісний імуноаналіз на основі мембрани для виявлення серцевого міоглобіну в зразках цільної крові, сироватки або плазми людини. Мембрана попередньо покрита специфічними антитілами для захоплення в області тестової лінії (Т) тестового пристрою. Під час процедури тестування зразок цільної крові, сироватки або плазми вступає в реакцію з часткою, покритою специфічними антитілами. Суміш мігрує вгору хроматографічно по мембрані під дією капілярних сил, реагуючи зі специфічними реагентами захоплення на мембрані і утворюючи кольорову лінію. Наявність цієї кольорової лінії в області тестової лінії (Т) вказує на позитивний результат, тоді як відсутність тестової лінії вказує на негативний результат. Внутрішній контроль якості включений в тест у вигляді кольорової лінії, що з'являється в області контрольної лінії (С), що вказує на те, що тест справний, і було нанесено належний і достатній об'єм зразка для забезпечення міграції через тест і контрольну лінію, незалежно від того, чи є там тестова лінія чи ні. Якщо контрольна лінія (С) не з'являється протягом часу тестування, результат тесту є недійсним, і тест слід повторити з новим тестовим пристроєм.

【НАДАНИ МАТЕРІАЛИ】

- Тест-пристрій в індивідуальному фольговому пакеті з вологопоглиначем
- Розчинник для зразка
- Піпетка
- Інструкція з використання

【ДОДАТКОВІ МАТЕРІАЛИ】

- Ланцет для забору крові
- Спиртова серветка

【НЕОБХІДНІ АЛЕ НЕ НАДАНИ МАТЕРІАЛИ】

- Таймер, ємності для забору зразків

【ПОПЕРЕДЖЕННЯ ТА ЗАСТЕРЕЖЕННЯ】

1. Тільки для діагностики *in vitro*. Не використовуйте тест повторно.
2. Не заморожуйте тест-набір або його компоненти.
3. Ця інструкція повинна бути уважно прочитана і суворо дотримана кваліфікованим медичним персоналом для отримання точних результатів. Всі користувачі повинні прочитати інструкцію перед виконанням тесту.

4. Тест призначений лише для виявлення міокардіоміопатії, а не будь-яких інших вірусів чи патогенів.
5. Неналежний або неправильний збір, зберігання та транспортування зразків може призвести до хибнонегативних результатів.
6. Не використовуйте для тестування гемолізовані зразки крові.
7. Не їжте, не пийте і не паліть у приміщенні, де працюють зі зразками або проводять тест.
8. Не використовуйте тест-набір після закінчення терміну придатності.
9. Не змішуйте компоненти з різних партій набору.
10. Зберігайте тест-пристрій запечатаним у фольгованому пакеті безпосередньо перед використанням. Не використовуйте тест-пристрій, якщо пакет пошкоджений або герметичність порушена.
11. Щоб уникнути зараження або неточного результату тесту, не торкайтеся ділянки реакції тест-пристрою під час виконання тесту.
12. Використовуйте відповідні засоби індивідуального захисту та рукавички під час проведення тесту, збору та обробки зразків.
13. Утилізуйте всі використані тест-пристрої та потенційно забруднені матеріали в контейнері для біологічно небезпечних відходів, як інфекційні відходи, та утилізуйте згідно з чинним місцевим законодавством та нормативними актами.

【ЗБЕРІГАННЯ ТА СТАБІЛЬНІСТЬ】

1. Тест-набір слід зберігати при кімнатній температурі або в холодильнику (2-30°C), подалі від прямих сонячних променів. Не заморожуйте набір і не допускайте впливу на нього температури вище 30°C.
2. Термін придатності набору вказаний на зовнішній упаковці (24 місяці з дати виготовлення).
3. Цей тест-набір є стабільним до закінчення терміну придатності, зазначеного на зовнішній упаковці та пакеті з фольги. Перед використанням переконайтеся, що всі складові набору мають кімнатну температуру (15-30°C).
4. Виконуйте тест одразу після того, як витягнете тестовий пристрій з фольгового пакета.

【ЗБІР ТА ПІДГОТОВКА ЗРАЗКІВ】

Розглядайте будь-які матеріали людського походження як інфіковані та поводьтеся з ними відповідно до стандартних процедур біобезпеки. Тест можна проводити, використовуючи зразки цільної крові (з венозної пункції або з пальця), сироватки або плазми. Для збору зразків дотримуйтеся стандартних лабораторних процедур.

Плазма/сироватка

1. Заберіть зразок крові в пробірку, що містить ЕДТА, цитрат або гепарин для плазми, або в пробірку, що не містить антикоагулянтів для сироватки, шляхом венепункції.
2. Для отримання зразка плазми центрифугуйте зібрані зразки і обережно перенесіть плазму в нову попередньо промарковану пробірку.
3. Щоб отримати зразок сироватки, дайте крові згорнутися, потім центрифугуйте отримані зразки і обережно перенесіть сироватку в нову попередньо промарковану пробірку.

Тестуйте зразки якомога швидше після їх збору. Зберігайте зразки при температурі 2-8°C, якщо ви не проводите тестування одразу. Зразки можна зберігати при температурі 2-8°C до 3 днів, а для більш тривалого зберігання їх слід заморозити при -20°C.

Уникайте багаторазових циклів заморожування-розморожування (не більше 3 разів). Перед тестуванням заморожені зразки повільно врівноважте до кімнатної температури і обережно перемішайте. Зразки, що містять видимі тверді частинки, перед тестуванням слід очистити шляхом центрифугування. Не використовуйте зразки, що демонструють грубу ліпемію, грубий гемоліз або помутніння, щоб уникнути впливу на інтерпретацію результатів.

Цільна кров

Заберіть цільну кров шляхом проколу кінчика пальця або венепункції в пробірку для збору крові, що містить ЕДТА, цитрат або гепарин для плазми. Не використовуйте для тестування гемолізовану кров. Не заморожуйте зразок цільної крові, інакше еритроцит зруйнується, що може призвести до гемолізу. Зразки цільної крові слід зберігати в холодильнику (2-8°C), якщо вони не були протестовані негайно. Зразки повинні бути досліджені протягом 24 годин після забору.

【ПІДГОТОВКА ДО ТЕСТУ】

Перед тестуванням відкрийте упаковку і доведіть до кімнатної температури тестовий пристрій, розчинник зразка, зразки та/або контроль, а також злегка струсіть розчинник зразка перед використанням. Найбільш придатним температурним режимом для проведення тесту є кімнатна температура (15-30°C). Якщо тест-набір зберігається при кімнатній температурі, його можна відкрити і використати негайно.

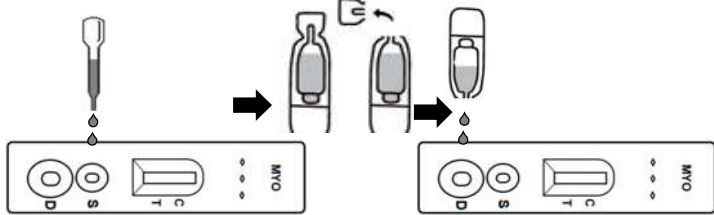
【ПРОЦЕДУРА ТЕСТУВАННЯ】

1. Вийміть тестовий пристрій із запечатаного фольгового пакета і покладіть на суху, чисту і рівну поверхню.
2. Обов'язково нанесіть на пристрій ідентифікаційний номер зразка.
3. Наповніть крапельницю піпетки зразком. Тримуючи піпетку вертикально, внесіть 2 краплі зразка цільної крові/сироватки/плазми (приблизно 20 мкл) в лунку для зразка (S), переконавшись у відсутності бульбашок повітря. Прокрутіть і відкрийте флакон з розчин-

ником для зразка та додайте весь розчинник (приблизно 80-100 мкл) у лунку для розчинника (D). Дивіться ілюстрацію нижче.

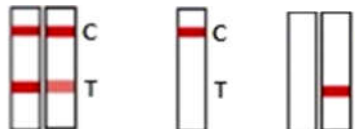
4. Запустіть таймер.

5. Дочекайтеся появи кольорової лінії (ліній). Прочитайте результати тесту через 15 хв. Не інтерпретуйте результати через 20 хв.



【ІНТЕРПРЕТАЦІЯ РЕЗУЛЬТАТІВ ТЕСТУВАННЯ】

(Будь ласка, дивіться ілюстрації нижче)



Позитивний Негативний Недійсний

ПОЗИТИВНИЙ: З'являються дві лінії. Одна забарвлена лінія знаходиться в області контрольної лінії (C), а інша видима забарвлена лінія знаходиться в області тестової лінії (T).

НЕГАТИВНИЙ: одна кольорова лінія з'являється в області контрольної лінії (C). Жодна лінія не з'являється в області тестової лінії (T).

НЕДІЙСНИЙ: Контрольна лінія не з'являється. Недостатній об'єм зразка або неправильний порядок дій є найбільш вірогідними причинами відсутності контрольної лінії. Перевірте методику і повторіть тест з новим тестовим пристроєм. Якщо проблема не зникає, негайно припиніть використання тест-набору і зверніться до місцевого дистриб'ютора.

【КОНТРОЛЬ ЯКОСТІ】

Внутрішній контроль: Внутрішній контроль якості включений в тест у вигляді кольорової лінії, що з'являється в області контрольної лінії (C), вказуючи на те, що тест працює, і що було нанесено належний і достатній об'єм зразка для забезпечення міграції через тест і контрольну лінію, незалежно від того, чи є там тестова лінія чи ні. Якщо контрольна лінія (C) не з'являється протягом часу тестування, результат тесту є недійсним, і тест слід повторити з новим тестовим пристроєм. **Зовнішній контроль:** Контрольні стандарти не постачаються з цим набором, проте рекомендується проводити тестування позитивних і негативних контролів як належну лабораторну практику для підтвердження процедури тестування і перевірки належного виконання тесту.

【ОБМЕЖЕННЯ】

- Тест використовується тільки для якісного виявлення міоглобіну у зразках цільної крові, сироватки або плазми людини медичними спеціалістами. Інтенсивність тестової лінії не має лінійної кореляції з рівнем міоглобіну у зразку.
- Тест не вказує на рівень міоглобіну в зразках або швидкість підвищення рівня міоглобіну і не повинен використовуватися як єдиний критерій для діагностики інфаркту міокарда.
- Негативний результат тесту може бути отриманий, якщо рівень міоглобіну у зразку нижче межі виявлення тесту, або якщо виявлений міоглобін не присутній на стадії інфаркту міокарда, на якій був зібраний зразок.
- Негативний результат вказує на те, що міоглобін не виявлений у зразку. Однак, негативний результат не виключає можливості розвитку інфаркту міокарда.
- Інфаркт міокарда може розвиватися швидко. Якщо симптоми є підозрілими або не зникають, а результат швидкого тесту PROFICHECK на міоглобін є негативним або неактивним, рекомендується провести додаткове обстеження з використанням альтернативних клінічних методів, наприклад, ЕКГ.
- Результати, отримані за допомогою цього тесту, слід інтерпретувати тільки в поєднанні з іншими лабораторними дослідженнями та клінічними даними.
- Деякі зразки, що містять незначно високі титри гетерофільних антитіл або ревматоїдного фактора (РФ), можуть вплинути на очікувані результати. Навіть якщо результати тесту позитивні, подальша клінічна оцінка повинна розглядатися з урахуванням іншої клінічної інформації, доступної лікарю.
- Існує ймовірність того, що деякі зразки цільної крові з дуже високою в'язкістю або ті, що зберігалися більше 24 годин, можуть не працювати належним чином на тестовому пристрої. Повторіть тест зі зразком сироватки або плазми того ж пацієнта, використовуючи новий тестовий пристрій.

【ХАРАКТЕРИСТИКИ ЕФЕКТИВНОСТІ】

1. Клінічні показники

Швидкий тест PROFICHECK™ для визначення міоглобіну був порівняний з еталонним комерційним хемілюмінесцентним тестом (компа-

ратором) з використанням клінічних зразків. Результати тестування представлені в таблиці нижче.

Клінічні показники порівняно з еталонним аналізом CLIA: Mio

Швидкий тест PROFICHECK™ на Міоглобін	Референсний тест CLIA		Всього
	Позитивний	Негативний	
Позитивний	120	2	122
Негативний	0	318	318
Всього	120	320	440

Чутливість (відсоток збігу позитивних результатів): 100% = 120/120 (95% CI: 96.90%~100%)

Специфічність (відсоток збігу негативних результатів): 99.37% = 318/320 (95% CI: 97.75%~99.83%)

Точність (загальний відсоток збігу): 99.54% = (120+318)/440 (95% CI: 98.36%~99.88%)

2. Точність

Точність у межах одного циклу та між циклами визначалася шляхом тестування 10 реплік на тих самих чотирьох зразках: негативний, слабкопозитивний, середньопозитивний та високопозитивний. Негативні, слабкопозитивні, середньопозитивні та високопозитивні зразки були правильно ідентифіковані в усіх тестах, виконаних під час кожного циклу.

3. Аналітична чутливість (Межа виявлення, LoD)

Швидкий тест PROFICHECK на міоглобін може виявити міоглобін у зразках цільної крові, сироватки або плазми людини при концентрації міоглобіну, що дорівнює або перевищує 50 нг/мл.

4. Перехресна реактивність

4.1 Для оцінки потенційної перехресної реактивності, зумовленої структурно спорідненими молекулами, до зразків сироватки з негативним результатом на міоглобін були додані наступні потенційно перехресно реагуючі сполуки. Результати тестування демонструють, що на результати експрес-тесту PROFICHECK™ на визначення міоглобіну не впливають перелічені сполуки у досліджуваних концентраціях: **Skeletal muscle Troponin I 10 нг/мл, Cardiac muscle Myosin 20 нг/мл, Cardiac muscle Troponin T 2,000 нг/мл, CK-MM 1,390 нг/мл, CK-BB 20,000 нг/мл.**

4.2 Перехресна реактивність не спостерігалася при тестуванні наступних позитивних зразків відповідно: НАМА, HBsAg, HBsAb, HBeAg, HBeAb, HbCAb, ВІЛ, HCV, H. pylori, MONO, CMV, краснуха та ТОХО.

5. Інтерферентність

Швидкий тест PROFICHECK™ для визначення міоглобіну не виявив жодних помилок у зразках, що містять 6 мг/мл білірубину, 5 мг/мл холестерину, 10 мг/мл гемоглобіну, 110 мг/мл людського альбуміну та 15 мг/мл тригліцеридів. Наступні сполуки також були оцінені за допомогою експрес-тесту PROFICHECK для визначення міоглобіну, і не було виявлено жодної інтерференції.

Acetaminophen	Chloramphenicol	Nifedipine	Ethanol	Acetoacetic Acid
Chlordiazepoxide	Furosemide	Oxalic Acid	Acetylsalicylic acid	Cilazapril
Gentisic Acid	Oxazepam	Anisodamine		Hydrochlorothiazide
Pentoxifyline	Ascorbic Acid	Diclofenac	Isosorbide Mononitrate	Phenobarbital
Atenolol	Digoxin	Labetalol	Quinine	Atorvastatin Calcium
DL-Tyrosine	Ramipril	Metoprolol Tartrate	Moracizine Hydrochloride	Flunarizine Hydrochloride
Caffeine	Verapamil	Captopril	Felodipine	Creatine

【ДОВІДКОВА ЛІТЕРАТУРА】

- Adams, et al. Biochemical markers of myocardial injury, Immunoassay Circulation 88:750-763, 1993.
- Mehegan JP, Tobacman LS. Cooperative interaction between troponin molecules bound to the cardiac thin filament. J.Biol.Chem. 266:966, 1991.
- Wong SS. Strategic utilization of cardiac markers for diagnosis of acute myocardial infarction. Ann Clin Lab Sci, 26:301-12, 1996.
- Kagen LJ. Myoglobin methods and diag. uses. Crit. Rev. Clin. Lab. Sci., 1978.
- Chapelle JP. et al. Serum myoglobin determinations in the assessment of acute myocardial infarction. Eur. Heart Journal, 3:122, 1982.
- Apple FS, Preese LM. Creatine kinase-MB: detection of myocardial infarction and monitoring reperfusion. J Clin Immunoassay, 17:24-9, 1994.
- Lee TH, Goldman L. Serum enzyme assays in the diagnosis of acute myocardial infarction. Ann Intern Med, 105:221-233, 1986.
- Kallner A, Sylven C, Brodin. U, et al. Early diagnosis of acute myocardial infarction: a comparison between chemical predictors. Scand J Clin Lab, 49:9, 1989.

	Зверніться до інструкції з використання		Тільки для діагностики <i>in vitro</i>		Каталожний номер
	Номер партії		Використовувати до		Не використовувати повторно
	Зберігати сухим		Виробник		Дата виготовлення
	Не використовувати, якщо упаковка пошкоджена		Знак відповідності CE		Імпортер
	Уповноважений представник в ЄС		Країна виробництва		Температурне обмеження
	Містить достатньо для <X> тестів		Тримати подалі від сонячних променів		Дистриб'ютор

JAL Medical (Singapore) Pte Ltd.
435 Orchard Road Wisma Atria #11-00
Singapore 238877
www.jalmedical.com

Уповноважений представник в Україні:
ТОВ «ФОРМЕД»,
02121, м. Київ, вул. Братства тарасівців, 3, оф.301,
+380445001672, formed@ukr.net

