

В-ХОРІОНІЧНИЙ ГОНАДОТРОПІН ЛЮДИНИ (В-ХГЛ), ТЕСТОВИЙ НАБІР (ІМУНОФЛУОРЕСЦЕНЦІЯ)

β-Human Chorionic Gonadotropin (β-HCG) Test Kit (Immunofluorescence)

Кат. №: 52026018

Дата випуску інструкції: 23-09-2024

Версія: A/4



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

1. НАЗВА ПРОДУКТУ

Загальна назва: В-Хоріонічний Гонадотропін Людини (В-ХГЛ), Тестовий набір (Імунофлуоресценція).

Торгова назва: β-HCG.

2. СКЛАД НАБОРУ

Специфікація 1:	25 тестів/набір	Кат. №: 52026018
Специфікація 2:	50 тестів/набір	Кат. №: 52027018
Контроль якості (опційно):		
Специфікація:	Рівень 1: 0.5 мл (mL) x 1	Кат. №: 52105020
	Рівень 2: 0.5 мл (mL) x 1	Кат. №: 52105021
	Рівень 3: 0.5 мл (mL) x 1	Кат. №: 52105022

3. ПРИЗНАЧЕННЯ ТА ПОКАЗАННЯ

Для *in vitro* кількісного визначення рівня В-ХГЛ у сироватці, плазмі або цільній крові людини. Визначення В-ХГЛ має велике значення для діагностики ранньої вагітності, а також певне значення для діагностики, виявлення та спостереження за перебігом захворювань, пов'язаних з вагітністю.

Тільки для професійного використання.

4. ПРИНЦІП ТЕСТУ

Коли тестовий зразок додається в порт для зразка на тестовій картці, В-ХГЛ у зразку поєднується з мишачим моноклональним антитілом до В-ХГЛ, яке з'єднується з флуоресцентними частинками, утворюючи комплекс флуоресцентні частинки-антитіло-антіген. Цей імунний комплекс досягає тестової зони (T) уздовж нітроцелюлозної мембрани та поєднується з попередньо нанесеним мишачим моноклональним антитілом до В-ХГЛ, його інтенсивність флуоресценції прямо пропорційна рівню В-ХГЛ у зразку. Залишки частинки флуоресцентного антитіла досягають зони контролю якості (C), флуоресцентні частинки-кролячий IgG поєднуються з попередньо нанесеним козячим анти-кролячим IgG для утворення лінії контролю якості. Якщо зразок не містить В-ХГЛ, у тестовій зоні (T) флуоресценція не відбуватиметься.

5. ОСНОВНІ КОМПОНЕНТИ ТА ДОДАТКОВЕ НЕОБХІДНЕ ОБЛАДНАННЯ

Тестовий набір складається з тестової карти, магнітної карти, розчинника зразка, контролю якості (опційно) та інструкції.

- 1) Тест-карта складається з корпусу карти та тест-смужки. Тест-смужка містить площаць для зразка, скловолокно, нітроцелюлозну мембрани, абсорбуючий папір і пластину з ПВХ.
- 2) Магнітна карта: Містить інформацію кривої калібрування для цієї партії реагентів.
- 3) Розчинник зразка: Основним інгредієнтом є фосфатно-сольовий буфер (ФСБ). Див. етикетку для об'єму розчинника зразка.
- 4) Контроль якості (опційно): Ліофілізовані порошки, приготовлені самостійно, в основному складаються з рекомбінантного антігена В-ХГЛ та ФСБ. Усі вони не містять речовин людського походження і є специфічними для кожної партії. Цільові значення можна знайти в списку цільових значень.
- 5) Обладнання: Застосовується на аналізаторах кількісного імунологічного аналізу FA20/FA30/FA50/FA120 виробництва Genru Biotech Inc.

Примітка: Компоненти наборів із різних партій не є взаємозамінними.

6. ОБОВ'ЯЗКОВІ АКСЕСУАРИ, ЩО НЕ ПОСТАЧАЮТЬСЯ З НАБОРОМ

- 1) Дозатори та наконечники для них: 100 мкл (μl).
- 2) Таймер.

7. ОСОБЛИВОСТІ ЗБЕРІГАННЯ ТА ТРАНСПОРТУВАННЯ

- 1) Тестовий набір слід зберігати при температурі 2-30 °C (°C), а термін придатності тестових карток і розчинника зразків у запечатаному вигляді становить 24 місяці. Після відкриття тестової карти та розчинника зразка термін зберігання становить 1 годину при 18-30 °C (°C) і вологості 40%-65%. Якщо вологість >65%, набір слід використовувати відразу після відкриття.
- 2) Нерозкритий КЯ стабільний протягом 24 місяців (див. етикетку щодо конкретної дати) при температурі від -25 °C (°C) до 8 °C (°C), відновлений КЯ стабільний протягом 6 днів при -20 °C (°C) або 6 днів при 2-8 °C (°C) у темному місці і може бути один раз заморожений/розморожений.
- 3) Транспортування: Тестового набору - при температурі 2-30 °C (°C), контролю якості - при -25-8 °C (°C).

8. ВИМОГИ ДО ЗРАЗКА

- 1) Оптимальні зразки - це свіжа негемолізована сироватка, плазма або цільна кров. Рекомендується використовувати зразок венозної крові, оскільки результати з іншими рідинами організму та іншими зразками можуть бути недостовірними.
- 2) Сироватка/плазма: Після забору зразка сироватку слід якомога швидше відокремити, щоб уникнути гемолізу. З сироваткою та плазмою тестування необхідно виконати протягом 24 годин при кімнатній температурі. Зберігайте невикористану сироватку та плазму в холодильнику при 2-8 °C (°C) не більше 7 днів і в замороженому стані при температурі нижче -18 °C (°C) не більше 1 місяця.
- 3) Цільна кров: Зразок цільної крові необхідно проаналізувати відразу після забору. Якщо його неможливо проаналізувати протягом 24 годин, його слід зберігати в холодильнику при 2-8 °C (°C) не більше ніж 7 днів. Зразки не можна заморожувати.
- 4) Перед визначенням зразки повинні бути доведені до кімнатної температури. Заморожені зразки слід повністю розморозити, знову нагріти та добре перемішати перед використанням. Не заморожувати/розморожувати повторно.
- 5) Сироватка людини є найбільш підходящою для визначення, а ЕДТА-К₂ рекомендується як антикоагулянт для аналізу плазми та цільної крові.

9. ПРОЦЕДУРА ТЕСТУВАННЯ

Уважно прочитайте інструкцію перед тим, як користуватися тестовим набором і сувро дотримуйтесь інструкції, щоб отримати достовірні результати. Перед використанням всі реагенти слід довести до кімнатної температури (18-30 °C (°C)).

- 1) Запуск: Клікніть «STD Mode/Режим STD» в головному меню, щоб увійти в інтерфейс вимірювання, клацніть «Item/Елемент», щоб вибрати тестовий елемент, і клацніть «Type/Тип», щоб вибрати тип зразка.
- 2) Клікніть «Номер партії/Lot No.», щоб увійти в інтерфейс зчитування карток, помістіть магнітну карту відповідного елемента в зону зчитування магнітних карток; коли магнітну карту буде успішно читано, перевірте, чи магнітна карта і тестова карта належать до однієї партії. (Примітка: Реагенти попередньо відкалібровані, і конкретні параметри калібрувальної кривої для кожної партії реагентів зберігаються на магнітній карті).
- 3) Процедура контролю якості: Рекомендується звернутися до посібника з експлуатації приладу та використовувати контроль якості Genru, щоб переконатися, що цільові значення контролю якості тесту знаходяться під контролем під час процедури тестування після калібрування. Контроль якості слід використовувати наступним чином.
 - a) Перед використанням довести контроль якості до кімнатної температури (18-30 °C (°C)).
 - b) Обережно відкрити ковпачок пляшки, щоб уникнути розбризкування вмісту.
 - c) Додати 0.5 мл (mL) очищеної води.
 - d) Закрити пляшку ковпачком та залишити її при кімнатній температурі на 15 хвилин, обережно струсити пляшку, щоб повністю розчинити ліофілізат.
 - e) Після повного розчинення ліофілізату повторити операцію для відбору зразка.
- Якщо вимірюні значення контролю якості знаходяться в заданому діапазоні цільових значень, аналіз клінічних зразків і аналіз даних можна продовжити; в іншому випадку причини повинні бути виявлені перед тестуванням.

- 4) Забір зразків:
Додайте 0.1 мл (mL) плазми, сироватки або цільної крові в контейнер з розчинником зразка, ретельно перемішайте. Візьміть 0.1 мл (mL) розведеного зразка, внесіть його вертикально в лунку для зразка безпосередньо на тестовій карті та запустіть таймер.
- 5) Вставте його в гніздо для тестової карти аналізатора (сторону з лункою для зразка всередину). Натисніть «Measure/Вимірюти», прилад автоматично визначить і роздрукує результати через 10 хвилин (якщо використовується «Fast Mode/Швидкий режим», після 10 хвилин зовнішньої інкубації, швидко вставте карту та натисніть «Measure/Вимірюти», після чого прилад виявить і роздрукує результати).

Примітка: Щоб отримати докладні інструкції щодо роботи з приладом, зверніться до посібника аналізатора кількісного імунологічного аналізу.

10. РЕФЕРЕНСНИЙ ДІАПАЗОН

Референсний діапазон: < 5 МО/л (IU/L).

Рівень β-ХГЛ менше 5 МО/л (IU/L) вважається негативним показником для визначення вагітності, а все, що понад 25 МО/л вважається підтвердженням вагітності.

Рівень β-ХГЛ від 6 до 24 МО/л (IU/L) вважається «сирою зоною», потрібно буде пройти повторний тест, щоб дізнатися, чи підвищився рівень, щоб підтвердити вагітність.

Через географічні, етнічні, гендерні та вікові відмінності, рекомендується, щоб кожна лабораторія встановлювала свій власний референсний діапазон.

11. ІНТЕРПРЕТАЦІЯ РЕЗУЛЬТАТІВ

- Коли на контрольній ділянці (C) з'являються флуоресцентні смуги, аналізатор автоматично виявить флуоресценцію та проаналізує тестову карту, а потім надасть кількісні результати.
- Якщо на контрольній ділянці (C) не з'являються флуоресцентні смуги, аналізатор не може автоматично виявити флуоресценцію та видає попередження, вказуючи на те, що операція невірна або тестова карта пошкоджена. У цьому випадку уважно прочитайте інструкцію ще раз і виконайте тестування з новою тестовою картою; якщо проблема все ще існує, негайно припиніть використовувати продукти цієї партії та зверніться до свого постачальника.
- Коли результати тестування зразка перевищують 50000 МО/л (IU/L), прилад показує > 50000 МО/л (IU/L). Коли результати тестування менше 2 МО/л (IU/L), прилад показує < 2 МО/л (IU/L).
- Цей тестовий набір не створює Хук-ефекту в межах 50000 МО/л (IU/L).

12. МЕЖА ВИЯВЛЕННЯ

- Цей тестовий набір призначений тільки для діагностики *in vitro*.
- Діагностика та лікування не можуть ґрунтуватися лише на результатах цього тесту, тому, врахуйте історію хвороби та інші результати лабораторних тестів. Кожній лабораторії рекомендовано встановити власний референсний діапазон на основі популяції пацієнтів.

13. ІНТЕРФЕРЮЧІ РЕЧОВИНІ

- Високі концентрації гемоглобіну, білірубіну, холестерину, тригліциридів, HAMA та ревматоїдного фактора в зразку впливають на результати аналізу.

14. ПОКАЗНИКИ ЕФЕКТИВНОСТІ НАБОРУ

- Аналітична чутливість: ≤ 2 МО/л (IU/L)
- Діапазон лінійності: 2-50000 МО/л (IU/L) (Коефіцієнт лінійної кореляції: $r \geq 0.9900$)
- Точність: точність в межах аналізу: $CV \leq 10\%$, точність між аналізами $CV \leq 15\%$
- Достовірність: $-10\% \leq \text{Відхилення \%} \leq +10\%$
- Специфічність: Результати тесту на визначення ФСГ у концентрації 200 МО/л (IU/L), ЛГ у концентрації 200 МО/л (IU/L), ТТГ у концентрації 200 МО/л (IU/L) з цим набором не повинні перевищувати межу виявлення набору.
- Точність КЯ: $CV \leq 15\%$
- Очікувані результати КЯ: Результати тесту повинні бути в межах цільового діапазону
- Вміст вологи: вміст вологи КЯ (ліофілізований порошок) становить ≤ 10%

15. ЗАХОДИ БЕЗПЕКИ

- Після відкриття використовуйте тестові карти якомога швидше, щоб не допустити потрапляння вологи. Не використовуйте тестові карти повторно.
- Компоненти тест-набору різних партій не можуть бути взаємозамінними.
- Для речовин, що містять джерела інфекції або підозрюється, що вони містять джерела інфекції, повинні бути дотримані належні процедури забезпечення біобезпеки. Зверніть увагу на такі питання:
 -Вдягайте рукавички під час роботи зі зразком або реагентом.
 -Дезінфікуйте проліт зразки дезінфікуючим засобом.
 -Дезінфікуйте або поводьтеся із потенційними джерелами забруднення всіх зразків чи реагентів відповідно до місцевих норм.

16. ПОЯСНЕННЯ ГРАФІЧНИХ СИМВОЛІВ

	Зверніться до Інструкції по застосуванню		Температурний режим
	№ партії		Термін придатності
	Діагностичний реагент <i>In Vitro</i>		CE-маркування
	Дата виробництва		Біологічні ризики
	Виробник		Об'єм
	Містить достатньо для $< n >$ тестів		Не піддавати впливу сонячних променів
	Не використовувати повторно		Зберігати в сухому місці
	Уповноважений представник в Європейському співтоваристві		Каталоговий №

17. ПОСИЛАННЯ

- Nishimura R, Baba S, Hasegawa K, et al. Characterization of immunoreactive hCG beta-subunit in cultured fluids of the cell lines derived from gynecologic malignant tumors [J], Nippon Sanka Fujinka Gakkai Zasshi. 1990;42:1471~1476.

18. МЕТРОЛОГІЧНА ПРОСТЕЖУВАНІСТЬ

Набір простежується до тестового набору для визначення β-ХГЛ, виробленого Roche Diagnostic GmbH.

19. ДОВІДКОВА ІНФОРМАЦІЯ

Якщо вам потрібна допомога, зверніться до відділу післяпродажного обслуговування.

21. ІНСТРУМЕНТИ ТА ЗАСТОСУВАННЯ

Продукти Genrui (Імунофлуоресценція) призначенні для роботи в автоматизованих лабораторіях, які сумісні з аналізатором кількісного імунологічного аналізу FA20/FA30/FA50/FA120.

Для вашого конкретного приладу може бути розроблена програма; зверніться до розділу про прилади на нашому веб-сайті.



Genrui Biotech Inc.

4-10F, Building 3

Geya Technology Park,

Guangming District, 518106

Shenzhen, China

Phone: + 86-755-26835560

Fax: + 86-755-26678789

e-mail: info@genrui-bio.com

Web: www.genrui-bio.com

ГЕНРУЙ БІОТЕК Інк.

4-10Ф, Будівля 3

Технологічний Парк Гея

Район Гуанмін, 518106

Шенчжень, Китай

Тел.: + 86-755-26835560

Факс: + 86-755-26678789

е-пошта: info@genrui-bio.com

Веб: www.genrui-bio.com



УПОВНОВАЖЕНИЙ ПРЕДСТАВНИК В УКРАЇНІ

ТОВ «ДІАМЕБ ТРЕЙД»
вул. Симона Петлюри, буд. 25
м. Івано-Франківськ, 76014, Україна
тел.: +38 (0342) 775 122
е-пошта: info@diameb.ua
www.diameb.ua



2 °C 30 °C