

HUMATEX RF

Тест латекс-агглютинации на предметном стекле для качественного и полуколичественного определения ревматических факторов в неразведённой сыворотке

Торговая форма

REF ⁴	40052	40 тестов	полный набор
	40050	100 тестов	РФ-латекс реагент
	40053	100 тестов	полный набор
	40037	100 мл	GBS

IVD

Метод

Тест HUMATEX RF основывается на реакции агглютинации между ревматоидными факторами (РФ) сыворотки пациента или контрольной сыворотки и человеческим иммуноглобулином G (IgG), связанным с частицами полистирол-латекса. Положительная реакция проявляется через отчётливо видимую агглютинацию частиц латекса в поле для теста применяемого предметного стекла.

Содержание

- LR** РФ-латекс реагент (белый) (белый колпачок)
Белая полистирол-латексная суспензия, соединённая с человеческим иммуноглобулином G (IgG) 1,0 %
- PC** 0,5 или 1 мл положительная контрольная сыворотка (красный колпачок)
Готовый к применению контроль, вызывающий отчётливую агглютинацию.
Анти-человеческий-IgG (козий)
- NC** 0,5 или 1 мл отрицательная контрольная сыворотка (зелёный колпачок)
Готовый к применению контроль, неактивный с **LR**
1 предметное стекло с 6-ю полями для теста

REF 40037

GBS	Буфер глицин-NaCl	pH 8,2 ± 0,2
	Глицин	100 ммоль/л
	NaCl	1 г/л

LR, **PC**, **NC** и **GBS** содержат 0,095% азида натрия.

Стойкость

LR, **PC** и **NC** хранятся при 2...8°C до указанного срока годности.

Реагенты не замораживать!

Исследуемый материал

Сыворотка: Хранится при 2...8°C до 24 часов
Хранится при -20°C до 4 недель

А. Качественное определение (скрининг-тест)

Схема пипетирования

LR, **PC**, **NC** и пробы сыворотки довести до комнатной температуры. **LR** непосредственно перед применением тщательно перемешать, для того чтобы частички латекса полностью суспендировались.

На отдельные поля предметного стекла пипетировать/капать:

Проба сыворотки	40 мкл
PC , красный колпачок	1 капля
NC , зелёный колпачок	1 капля
LR , белый колпачок, на все поля проб и контролей	1 капля на поле

Перемешать отдельными палочками и жидкость распределить по всей поверхности каждого поля.

Плату покачивать 2 минуты так, чтобы смесь внутри каждого тестового поля медленно передвигалась по кругу. Можно использовать подходящий ротатор с 100 об./мин

По истечении 2 минут прочитать результат под ярким искусственным светом.

Выводы

Отчётливая агглютинация частиц латекса свидетельствует о содержании РФ более чем 20 МЕ/мл в неразведённой пробе.

Сыворотки, в которых происходила положительная реакция, необходимо проверить в тесте с титрами (см. часть Б).

Б. Полуколичественное определение

Сыворотки пациентов развести с **GBS** (**REF** 40037):

Разведение		РФ (МЕ/мл в неразведённой пробе)
1 + 1	(1 : 2)	24
1 + 3	(1 : 4)	48
1 + 7	(1 : 8)	96
1 + 15	(1 : 16)	192
1 + 31	(1 : 32)	384

Дальнейшее проведение, как описано в части А

Вывод

Считывание результатов на самой высокой степени разведения, при которой ещё видна агглютинация. Для того чтобы получить результат в МЕ/мл необходимо титр умножить на коэффициент пересчета 12 (см. «Чувствительность»):

Например: Титр 1 : 16 → РФ-концентрация:

16 x 12 (МЕ/мл) = 192 (МЕ/мл)

Чувствительность

В разведённых пробах с **GBS** чувствительность теста составляет 12 МЕ/мл.

Калиброван по «Интернациональной Референтной установленной сыворотке при ревматоидном артрите» (ВОЗ).

Контроль качества

PC и **NC** использовать вместе с каждой тест-серией и ее результаты сравнивать с результатами соответствующего контроля с тем, чтобы отличить агглютинацию от возможной грануляции.

PC - отчётливая агглютинация через 2 минуты.

NC - через 2 минуты гомогенная суспензия без видимой агглютинации.

Диагностическая оценка

Через определение ревматических факторов можно провести границу между прогрессирующим хроническим полиартритом (ПХП), при котором ревматические факторы выявляются в почти 80% сывороток пациентов, больных ПХП, и ревматической лихорадкой, при которой ревматические факторы практически отсутствуют. РФ-тест чаще положителен при остром или длительно продолжающемся процессе, чем на ранней стадии или при менее остро протекающих заболеваниях.

РФ могут обнаруживаться иногда у пациентов с нодозным полиартритом, красной волчанкой, гепатитом и в некоторых других случаях.

Характеристика возможностей

Типичные данные можно найти в Верификационном репортаже через интернетный адрес:

www.human.de/data/gb/vr/LX-RF.pdf или

www.human-de.com/data/gb/vr/LX-RF.pdf

Важные примечания

- Загрязнённые и сильно липемические сыворотки не должны применяться, так как они могут вызвать неспецифические реакции.
- Реакционное время не должно превышать 2 минуты, потому что эффект высыхания может дать ложно положительный результат.
- Пипетку при пипетировании держать вертикально.
- Окончательный диагноз, как обычно в диагностике, не должен основываться только на одном результате, необходимо его сочетание с другими результатами тестов и клиническими исследованиями.
- Все реагенты содержат азид натрия. Следует избегать проглатывания, соприкосновения с кожей и слизистыми оболочками.
- Все реагенты человеческого происхождения были исследованы на наличие антител HBsAg и ВИЧ и были признаны неактивными. Несмотря на отрицательные результаты возможная инфекционность не исключена, поэтому работать с ними необходимо как с потенциально инфекционным материалом.

Литература

- Waalder, E., Acta Path. Microb. Scand. 17, 1 - 2 (1940)
- Bandilla, K.L., Mc Duffie, F.C., Arthritis Rheum., 12, 74 (1969)
- Müller, W., The Serology of Rheumatoid Arthritis. Berlin-Göttingen-Heidelberg (1962) 97
- ISO 15223 Medical devices - Symbols to be used with medical device labels, labelling and information to be supplied.

LX-RF
INF4005001 R
01-2002-11



Human Gesellschaft für Biochemica und Diagnostica mbH
Max-Planck-Ring 21 - D-65205 Wiesbaden - Germany
Telefon: +49 6122 9988 0 - Telefax: +49 6122 9988 100 - eMail: human@human.de