

# Anti-HCV-WB-Cart-DAC

Тест-картридж для определения антител к вирусу гепатита С в сыворотке, плазме и цельной крови

SF 15796482-005:2016

Только для диагностики «*in vitro*»

Хранить при 2-30°C

Код 4184AHCV1

## НАЗНАЧЕНИЕ

Данный продукт используется для качественного определения антител к вирусу гепатита С (anti-HCV) в сыворотке, плазме и цельной крови при диагностике гепатита С.

Точность теста – 99,1 %.

## ПРИНЦИП МЕТОДА

Одноэтапный тест основан на принципе иммунологического анализа сэндвичевого типа с двойным антигеном белка для определения антител к вирусу гепатита С в сыворотке, плазме и цельной крови.

Основой одноэтапного теста является мембранные полоска, покрытая в тестовой зоне рекомбинантными антигенами HCV. После добавления пробы в лунку на картридже, она капиллярно передвигается вдоль мембраны к тестовой зоне (T), покрытой протеин-кolloидным золотым конъюгатом. При наличии anti-HCV в тестовой зоне образуется комплекс антиген-антитело-протеин-золотой конъюгат в виде полоски (T), видимой невооруженным взглядом.

Затем образец продолжит движение до зоны контроля (C), образуя видимый красную линию, которая служит внутренним контролем. Отсутствие окрашенной контрольной линии в контрольной области является показателем недействительного результата.

Данный одноэтапный тест занимает по времени около 20 минут.

Результаты теста считаются визуально без помощи прибора.

## ДИАГНОСТИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ

Anti-HCV – специфические иммуноглобулины классов IgM и IgG к белкам вируса гепатита С, свидетельствующие о возможном инфицировании или ранее перенесённой инфекции.

Клинический диагноз не следует ставить на основании результатов одного теста. Диагноз должен ставиться врачом после оценки всех клинических и лабораторных исследований.

## СОСТАВ НАБОРА

1. Индивидуально упакованный картридж с влагопоглотителем и пластиковой пипеткой - 1 шт/1 тест

2. Diluent - 1 фл./3 мл (90 мкл/1 тест).

3. Инструкция – 1 экз.

## ХРАНЕНИЕ И СТАБИЛЬНОСТЬ РЕАГЕНТОВ

Тест-набор можно хранить при температуре 2-30°C в запечатанной упаковке до истечения срока годности.

Тест-набор следует беречь от прямых солнечных лучей, влажности и тепла.

## ОБРАЗЦЫ ДЛЯ ИССЛЕДОВАНИЯ

Цельную кровь собрать в контейнер без антикоагулянта.

Для получения сыворотки или плазмы центрифугируйте цельную кровь в соответствии со стандартной лабораторной практикой.

Если тестирование пробы не может быть произведено немедленно, храните пробу в холодильнике. При хранении более 3-х дней образец рекомендуется заморозить. Повторное замораживание не допустимо.

Перед тестированием доведите пробы до комнатной температуры.

## ДОПОЛНИТЕЛЬНОЕ ОБОРУДОВАНИЕ

• Ланцет или другое устройство для сбора крови

• Алкоголь тампон

• Секундомер

## МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

Набор предназначен только для диагностики *in vitro*.

Не использовать тест при поврежденной упаковке.

Тест-устройство не следует использовать повторно.

Не использовать тест-набор после истечения срока годности, указанного на упаковке.

Образцы должны рассматриваться как потенциально опасные и обрабатываться как инфекционные.

## КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА

Тест-картридж содержит внутренний контроль качества (розовая полоска на контрольном участке), но правила лабораторной работы рекомендуют ежедневное использование внешнего контроля для обеспечения должной работы тест-картриджа.

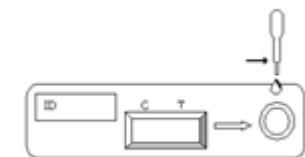
Контрольные образцы следует тестировать согласно стандартным требованиям контроля качества, установленным в лаборатории.



since 1992

## ПРОЦЕДУРА ТЕСТИРОВАНИЯ

- Довести все реагенты и пробы до комнатной температуры.
- Непосредственно перед тестированием вскрыть упаковку, извлечь тест-картридж и установить на чистую и ровную поверхность.
- Нанести идентификационный код для каждой пробы и контроля.
- Используя пластиковую пипетку набрать пипеткой пробу без пузырьков из контейнера и пипетировать 1 каплю ( $\approx 20 \text{ мкл}$ ) в лунку для пробы.
- Добавить в лунку 2 капли ( $\approx 90 \text{ мкл}$ ) Diluent.
- Рассмотреть результаты через 20 минут. Не рассматривать результаты тестирования спустя 30 минут.



## ИНТЕРПРЕТАЦИЯ РЕЗУЛЬТАТОВ

**Negative** (отрицательный):

появляется только одна цветная линия на контрольном участке (C). На тестовом участке (T) видимая линия отсутствует.



**Positive** (положительный): в дополнение к контрольной линии (C) розового цвета на тестовом участке (T) также появляется четкая линия розового цвета.

**Invalid** (недействительный): отсутствие окрашивания на контрольном участке (C) является индикатором ошибки в процедуре и/или порчи реагента.

## ХАРАКТЕРИСТИКИ

### Чувствительность и специфичность

Данный продукт сравнили с распространенным набором ИФА. Результаты представлены в таблице:

Метод	ИФА		Итого
	Положительные	Отрицательные	
Anti-HCV-	61	1	62
Отрицательные	1	156	157
Итого	62	157	219

Относительная чувствительность:  $156/157=99.4\%$

Относительная специфичность:  $61/62=98.4\%$

Точность:  $(61+157)/(62+157)=99.1\%$

## Символы маркировки на потребительской упаковке EN 15223-1:2012



- предназначен для диагностики *in vitro*



- каталожный номер продукции



- номер серии



- дата изготовления



- годен до



- количество тестов



- перед использованием изучите инструкцию



$30^\circ\text{C}$

- интервал температуры хранения набора



$2^\circ\text{C}$

- интервал температуры хранения набора



- наименование производителя набора



- уполномоченный представитель в ЕС: QARAD B.V.,

Флайт форум 40, 5657 DB, Эйндховен, Нидерланды



,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,

,