



**ІНСТРУКЦІЯ**  
**з використання**  
**тест-набору імунохроматографічного для визначення феритину**  
**«Феритин-тест-МБА»**

## 1. Призначення

Тест-набір «Феритин-тест-МБА» призначений для візуального (якісного) швидкого визначення феритину у сироватці, плазмі чи цільній крові людини методом імунохроматографічного аналізу з метою діагностики захисодефіцитних анемій. Низький рівень феритину в організмі сигналізує про загрозу втрати заліза, що веде до анемії. Також низький рівень феритину може свідчити про гіпотиреоз, дефіцит вітаміну С та захворювання на целіакію. Низький рівень феритину може спостерігатися при синдром неспокійних ніг, що не обов'язково пов'язано з анемією. Мінімальний рівень визначення феритину (пороговий рівень) становить 30 нг/мл. *Тільки для професійного використання.*

## 2. Принцип методу

Визначення феритину засновано на методі імунохроматографічного аналізу. Під час тестування зразок, що тестиється, поглинається ділянкою зони для внесення зразка, феритин зразка реагує з частинками золота, які кон'юговані із курячими антитілами до феритину та кролячими антитілами, мігрує по капілярах мембрани і вступає в реакцію з курячими антитілами до феритину, які були заздалегідь нанесені на мембрану у тестовій зоні (T), в результаті чого утворюється червона лінія. Наявність червоної лінії на тестовій ділянці (T) мембрани означає позитивний результат, в той час як відсутність її означає негативний результат тесту.

З метою контролю роботи тесту на мембрані буде завжди з'являтися кольорова контрольна лінія (C), яка підтверджує правильність проведення тесту (внутрішній контроль якості).

## 3. Склад тест-набору та додаткові матеріали

### 3.1. Загальний склад набору

- тест-касета в індивідуальній герметичній упаковці з вологопоглиначем – 1 шт.;
- одноразова піпетка для зразка – 1 шт.;
- буферний розчин – 1 фл.;
- ланцет-скарифікатор – 1 шт.;
- спиртова серветка – 1 шт.;
- інструкція – 1 шт.

### 3.2. Додаткові матеріали, які не входять до складу набору, але необхідні для проведення тестування

- пробірки для відбору зразків;
- центрифуга для отримання сироватки чи плазми;
- одноразові гумові рукавички;
- таймер або годинник.

## 4. Застереження та техніка безпеки

- тести призначенні лише для *in vitro* діагностики;
- не допустимо використання тестів після закінчення їх терміну придатності;
- не використовувати тести у разі пошкодження упаковки;
- тести призначенні лише для одноразового використання;
- відкривати упаковку тесту безпосередньо перед використанням;
- використовувати тільки чистий посуд для відбору зразків;
- поводитися із зразками необхідно як з потенційно інфікованим матеріалом, дотримуючись заходів безпеки відносно мікробіологічного ризику;
- тест слід оберігати від прямих сонячних променів, вологості та перегрівання;
- при роботі зі зразками необхідно носити захисний одяг: халат та окуляри;
- постановку аналізу проводити лише у гумових рукавичках;
- не вживати їжу, напої у місці знаходження зразків та тестів;
- підвищена вологість та температура можуть впливати на результати тесту;
- утилізувати тест зі звичайними відходами згідно чинного законодавства.

**Увага!** Недотримання вищезазначених вимог може привести до невірних результатів досліджень, псуванню тестів та їх аналітичних характеристик.

## **5. Спосіб застосування**

### **5.1. Підготовка зразків**

**Увага!** Для отримання більш точних результатів рекомендується проводити тестування відразу після забору матеріалу.

Цільна кров, сироватка або плазма, що використовуються при тестуванні, повинні бути відіbrane відповідно до діючих лабораторних інструкцій.

#### **5.1.1. Підготовка зразків сироваток та плазми крові**

Для отримання сироватки попередньо відіbraneу венозну кров без коагулянтів витримують 30 хвилин до повного утворення згустку та центрифугують 15 хвилин за кімнатної температури від 17 °C до 27 °C. Отриману сироватку переносять у окрему пробірку чи флакон.

Для отримання плазми кров збирають у ємність з коагулянтом, потім, після осідання формених елементів (центрифугуванням), віddіляють плазму в окрему ємність.

Зразки сироватки або плазми крові, що досліджуються, можна зберігати за температури (2-8) °C не більше 3 діб після забору. Зберігання зразків більш тривалий період (не більше 6 місяців) допускається за температури мінус 20 °C. Заморожені зразки перед використанням розморожують та витримують за кімнатної температури протягом 30 хвилин. Після розморожування зразки слід перемішати для досягнення однорідності. Уникайте повторного заморожування-відтаювання досліджуваних зразків. У разі помутніння сироватка чи плазма звільняється від нерозчинних включень центрифугуванням протягом 15 хвилин при 3000 об/хв. Бажано не використовувати зразки сироваток чи плазми із вираженою ліпідемією, гемолізом; не використовувати зразки із бактерійним проростом.

#### **5.1.2. Підготовка зразків цільної крові**

Для відбору капілярної крові необхідно:

- протерти палець пацієнта спиртовою серветкою та дати висохнути;
- розім'яти середній або безіменний палець рухами від зап'ястя до кінчиків пальця, не торкаючись місця для проколу;
- проколоти шкіру пальця одноразовим стерильним ланцетом-скарифікатором, витерти першу краплю спиртовою серветкою;
- м'яко масажуючи палець, досягти утворення достатньої краплі крові;
- методом стікаючої краплі зібрати 3-4 краплі капілярної крові у чистий посуд (мікропробірку, скло, лунку та ін.), не торкаючись посуду та відібрати одноразовою пластиковою піпеткою зразок зібраної крові з посуду, уникаючи утворення бульбашок;
- або додати 2 стікаючі краплі безпосередньо у лунку для зразка тест-касети згідно п.6;
- провести дослідження негайно після забору крові.

Для відбору венозної крові необхідно:

- протерти місце відбору крові спиртовою серветкою;
- відібрати венозну кров відповідно до методичних рекомендацій;
- відібрати одноразовою пластиковою піпеткою зразок зібраної крові, уникаючи утворення бульбашок;
- провести дослідження негайно після забору крові.

**Увага!** Заморожування зразків цільної крові не допускається!

### **5.2. Підготовка тест-набору до тестування**

**Увага!** Перед використанням перевіряють цілісність пакування та зовнішній вигляд набору на відповідність п.3.1.

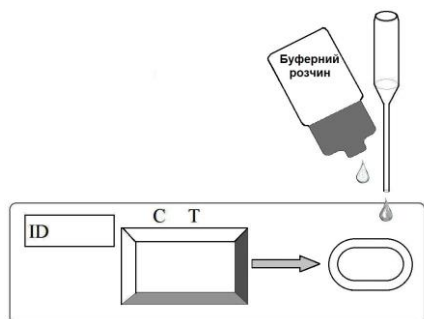
Тест-набір витримують за кімнатної температури (15-30) °C протягом 30 хвилин.

## **6. Процедура тестування**

### **6.1. Тестування сироватки чи плазми крові**

- вилучіть тест-касете із герметичної упаковки і покладіть її на чисту, суху, рівну поверхню;
- після відкриття використайте тест-касету якомога швидше, не допускаючи попадання прямих сонячних променів;
- використовуючи піпетку, що входить до складу набору, наберіть зразок сироватки чи плазми крові та додайте 1 краплю (приблизно 25 мкл) у лунку для зразка тест-касети та додайте 1 краплю (приблизно 40 мкл) буферного розчину у лунку для зразка тест-касети, як вказано на Малюнку 1;

**Увага!** Використовуйте тільки піпетку, що входить до складу набору! Уникайте попадання повітряних бульбашок у лунку для зразка. Не треба брати у руки тест-касету до завершення тестування.



Малюнок 1

- зазначте час і спостерігайте за появою кольорової лінії (ліній) протягом 5 хвилин.

**Увага! Не беріть до уваги результат після 10 хвилин.**

## 6.2. Тестування цільної крові

- вилучіть тест-касету із герметичної упаковки і покладіть її на чисту, суху, рівну поверхню;
- після відкриття використайте тест-касету якомога швидше, не допускаючи попадання прямих сонячних променів;
- використовуючи піпетку, що входить до складу набору, наберіть зразок цільної венозної чи капілярної крові та додайте 2 краплі (приблизно 50 мкл) у лунку для зразка тест-касети та додайте 1 краплю (приблизно 40 мкл) буферного розчину у лунку для зразка тест-касети, як вказано на Малюнку 1;
- або після обробки пальця пацієнта спиртовою серветкою та проколу пальця скарифікатором, що входять до складу набору, першу краплю крові видалить спиртовою серветкою, а потім розверніть палець і тримаючи палець над тест-касетою, але не торкаючись пальцем тест-касети, намагайтесь, щоб наступні 2 краплі крові потрапили у центр лунки для зразка тест-касети, та потім додайте 1 краплю (приблизно 40 мкл) буферного розчину у лунку для зразка тест-касети;

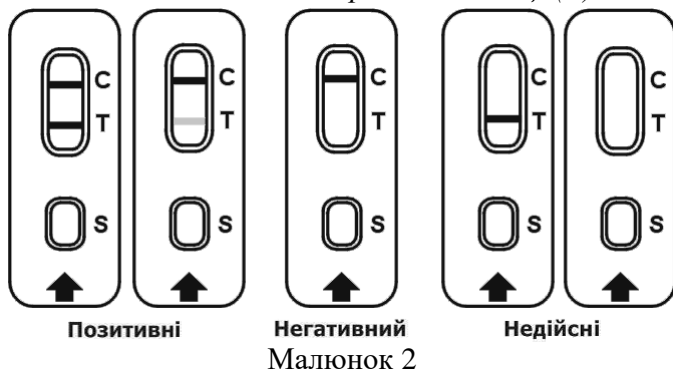
**Увага! Використовуйте тільки піпетку, що входить до складу набору! Уникайте попадання повітряних бульбашок у лунку для зразка. Не треба брати у руки тест-касету до завершення тестування.**

- зазначте час і спостерігайте за появою кольорової лінії (ліній) протягом 5 хвилин.

**Увага! Не беріть до уваги результат після 10 хвилин.**

## 7. Інтерпретація результатів

**Увага! Поява лінії на контрольній ділянці (C) завжди є контролем правильності виконання процедури.**



**Тест негативний:** на контрольній ділянці (C) з'являється одна червона лінія; на тестовій ділянці (T) відсутня лінія червоного або рожевого кольору. Вміст ферітину менше 30 нг/мл.

**Тест позитивний:** з'являються дві кольорові лінії (одна лінія - на контрольній ділянці (C), а друга лінія - на тестовій ділянці (T)). Вміст ферітину становить не менше 30 нг/мл.

**Увага! Інтенсивність червоної лінії на тестовій ділянці (T) може змінюватися, в залежності від концентрації ферітину у зразку.**

**Тест недійсний:** не з'являється контрольна лінія. Це свідчить про недостатню кількість зразку для тестування або не дотримання процедури тестування. Необхідно повторити тестування з використанням нового тесту.

## 8. Діагностичні характеристики тест-набору

Чутливість - від 30 нг/мл за стандартом підприємства згідно ТНД 001:2015.

Чутливість - не менше 91,3 % за стандартом підприємства згідно ТНД 001:2015.

Специфічність - не менше 96,2 % за стандартом підприємства згідно ТНД 001:2015.

Точність - не менше 95,1 % за стандартом підприємства згідно ТНД 001:2015.

Повторюваність - більше 99 % при визначені ферітину з концентраціями 30 нг/мл, 100 нг/мл, 300 нг/мл.

Відтворюваність - більше 99 % при визначені ферітину з концентраціями 30 нг/мл, 100 нг/мл, 300 нг/мл при 15-ти повторах з використанням трьох партій тест-наборів.

Внутрішньосерійна точність - більше 99 % при визначені ферітину з концентраціями 30 нг/мл, 100 нг/мл, 300 нг/мл при 15-ти повторах.

Міжсерійна точність - більше 99 % при визначені ферітину з концентраціями 30 нг/мл, 100 нг/мл, 300 нг/мл при 15-ти повторах при використанні 3 партій тестів.

Межа виявлення - 30 нг/мл за стандартом підприємства згідно ТНД 001:2015.

Перехресна реактивність - не спостерігається у присутності загальних гастроінтестинальних патогенів, інших організмів та речовин, випадково наявними в сироватці, плазмі крові або в цільній крові людини.

## 9. Обмеження тестування

9.1. Тест-набір «Ферітин-тест-МБА» використовується для попередньої *in vitro* діагностики.

9.2. Тест визначає в крові, сироватці та плазмі ферітин з концентрацією не нижче 30 нг/мл.

9.3. Тест лише вказує на наявність ферітину в зразку в концентрації від 30 нг/мл і вище та не повинен

бути єдиним критерієм діагностики анемії.

9.4. Технічні та процедурні помилки, інтерферуючі речовини можуть привести до хибнонегативних або хибнопозитивних результатів.

9.5. Результат тестування повинен розглядатися у сукупності з усією клінічною інформацією.

9.6. Результат тестування повинен бути підтверджений іншими методами (ІФА, Western Blot та ін.).

**Увага!** Остаточне рішення у постановці діагнозу приймається лікарем.

## 10. Зберігання, транспортування та стабільність

Зберігати та транспортувати тест-набір треба за температури від 2 °C до 30 °C та при рівні відносної вологості не більше 60 %. Заморожування, перегрівання та попадання прямих сонячних променів не допускається.

Тест-набір зберігає стабільність до закінчення терміну придатності, який вказаний на упаковці.

Термін придатності – не менше 12 місяців.

## 11. Інтерпретація умовних позначень

На коробці, на етикетці виробу та в інструкції з використання є графічні позначки, значення яких наведено у таблиці 1.

Таблиця 1

Графічний символ	Значення	Графічний символ	Значення
ПАРТІЯ	Код партії	IVD	Для діагностики in vitro
REF	Кatalожний номер		Ознайомлення з інструкціями для застосування
	Дата виробництва		Утилізувати зі звичайними відходами
	Термін придатності		Берегти від вологи
	Температурне обмеження від 2 °C до 30 °C		Берегти від прямих сонячних променів
	Засторога! Ознайомитися із супровідними документами		Знак виробника, супроводжується назвою та адресою виробника
	Повторно використовувати заборонено		Знак відповідності технічним регламентам

## 12. Дані про виробника

ТОВ «Медбіоальянс», Україна

03124, м. Київ, бульвар Вацлава Гавела, 8

e-mail: mba.medbio@gmail.com

*Рекламації щодо якості тест-систем направляти:*

за поштовою адресою - 03124, Україна, м. Київ, бульвар Вацлава Гавела, 8;

за телефоном - (044) 383-37-19, факс (044) 408-00-80

e-mail: mba.medbio@gmail.com