

INSERTIE AMBALAJ

Un test rapid pentru detectarea calitativă a antigenelor Strep A în probele de tamponare de gât. Numai pentru diagnosticarea *in vitro* în apropierea pacientului și pentru profesioniștii de laborator.

UTILIZARE PRECONIZATĂ

Test rapid pentru streptocoul A este un imunoanáliză calitativă și rapidă pentru detectarea calitativă a antigenelor Strep A în probele de tamponare de gât. Test rapid pentru streptocoul A este destinat exclusiv diagnosticării *in vitro* în apropierea pacientului și profesioniștii de laborator și este destinat să fie utilizat ca ajutor în diagnosticarea infecțiilor cu streptococ din grupa A. Testul oferă rezultate preliminare, rezultatele negative nu vor exclude infecția cu streptocoul A și nu pot fi folosite ca bază unică pentru tratament sau alte decizii de gestionare.

Nu se utilizează pentru autotestare.

SUMAR

Streptococcus pyogenes este o bacterie gram pozitivă nemotilă, care conține antigenul de grup A Lancefield, care poate provoca infecții grave, cum ar fi faringita, infecția respiratorie, impetigo, endocardita, meningita, sepsisul puerperal și artrita.¹ Lăsată ne trataată, aceste infecții pot duce la complicații grave, inclusiv febră, reumatismală și abcese peritonisale.² Procedurile tradiționale de identificare a infecției cu *streptococi de grup A* implică izolare și identificarea organismelor viabile prin tehnici care necesită între 24 și 48 de ore sau mai mult.³

Test rapid pentru streptocoul A este un test rapid pentru detectarea calitativă a prezenței antigenelor Strep A în specimenele de tamponare de gât, oferind rezultate în 5 minute. Testul utilizează anticorpi specifici pentru Streptocoul de grup A Lancefield cu celule întregi pentru a detecta selectiv antigenul Strep A într-o probă de tampon de gât.

PRINCIPIU

Test rapid pentru streptocoul A este o imunoanáliză calitativă, cu flux lateral, pentru detectarea antigenului carbohidrat Strep A într-un tampon de gât. În acest test, anticorpul specific antigenului glucidic Strep A este aplicat pe zona liniei de testare a testului. În timpul testării, proba extrasă din tamponul de gât reacționează cu un anticorp împotriva Strep A care este acoperit pe particule. Amestecul migrează pe membrană pentru o reacție cu anticorpul împotriva Strep A de pe membrană și generează o linie colorată în zona liniei de testare. Prezența acestei linii colorate în regiunea liniei de testare indică un rezultat pozitiv, în timp ce absența acesteia indică un rezultat negativ. Pentru a servi drept control procedural, în regiunea liniei de control va apărea întotdeauna o linie colorată, indicând că s-a adăugat volumul corespunzător de probă și că a avut loc transferul membranei.

PRINCIPIU REACTIV

Testul conține particule acoperite cu anticorpi Strep A și Biotin-BSA, Streptavidin-Rabbit IgG și anticorpi Strep A aplicati pe membrană.

AVERTISMENTE SI PRECAUTII

Vă rugăm să citiți toate informațiile din acest prospect înainte de a efectua testul.

- Numai pentru diagnosticarea *in vitro* în apropierea pacientului și pentru profesioniștii de laborator. Nu se utilizează după data de expirare.
- Nu mâncați, nu beți și nu fumați în zona în care sunt manipulate specimenele și kit-urile.
- Manipulați toate probele ca și cum ar conține agenti infecțioși. Respectați măsurile de precauție stabilite împotriva pericolilor microbiologice pe tot parcursul procedurii și urmați procedurile standard pentru eliminarea corectă a specimenelelor.
- Păstrați îmbrăcăminte de protecție, cum ar fi halate de laborator, mănuși de unică folosință și ochelari de protecție atunci când analizați probele.
- Testul utilizat trebuie eliminat în conformitate cu reglementările locale.
- Umiditatea și temperatura pot afecta negativ rezultatele.
- A nu se utilizează testul dacă ambalajul este deteriorat. Nu divizați produsele pentru a le utiliza.
- Reactivul de extracție 1** conține NaNO₂. În cazul în care soluția intră în contact cu pielea sau cu ochii, spălați cu cantități mari de apă.
- Nu schimbați capacale flacoanelor de reactivi.
- Nu schimbați capacale flacoanelor externe de soluție de control.
- Spălați-vă bine pe mâini înainte și după manipulare.
- Orice incident grav care a avut loc în legătură cu dispozitivul trebuie raportat producătorului și autorității competente.
- Componentele furnizate în kit sunt aprobată pentru utilizarea în Test rapid pentru streptocoul A. Nu utilizați nicio altă componentă a kitului din comert.

DEPOZITARE SI STABILITATE

Kitul poate fi depozitat la temperatura camerei sau la frigider (2-30 °C). Testul este stabilit până la data de expirare imprimată pe punga sigilată. Testul trebuie să rămână în punga sigilată până la utilizare. **NU CONGELAȚI**. Nu utilizați după data de expirare.

Observații: Se sugerează să utilizați banda de testare în termen de o oră după ce ați scos-o din punga de plastic.

RECOLTAREA SI PREGATIREA SPECIMENELOR

- Colectați proba de tampon de gât cu ajutorul tamponului steril care este furnizat în kit.
- Instrucțiuni pentru recoltarea unei probe de exsudat faringian cu tampon suntem următoarele:**
 - Introduceți tamponul în zona amigdalelor și a peretei posterioare al faringelui.
 - Treceti tamponul peste ambele glande amigdale și peste peretele posterior al orofaringelui, evitând să atingeți limba, dintii și ginge.
 - Retragăti tamponul.
- Testarea trebuie efectuată imediat după recoltarea exsudatului. Dacă proba nu este prelucrată imediat, se recomandă ferm să păstrați tamponul cu exsudat într-un tub din plastic curat și uscat, timp de maximum 8 ore dacă se păstrează la temperatură camerei sau timp de 72 de ore dacă se păstrează la 2-8 °C înainte de testare.

MATERIALE

Materiale furnizate

Componente	Dimensiuni kit	25T/kit
Benzi de testare	25	
Insetie ambalaj	1	
Tuburi de extracție	25	
Tamponare sterile	25	
Stație de lucru	1	
Reactiv de extracție 1 10 mL (13,8% NaNO ₂ , 0,0004% roșu de fenol), capac roșu	!	1
Reactiv de extracție 2 10 mL (0,5184% acid citric, 0,02% Proclin 300), capac galben		1
Martor pozitiv 0,5 mL (Strep A nevialabil, 0,02% Proclin 300, 0,5% BSA), capac albastru		1
Martor negativ 0,5 mL (Strep C nevialabil, 0,02% Proclin 300, PBS), capac verde		1

Materiale necesare, dar care nu sunt furnizate

- Timer

INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

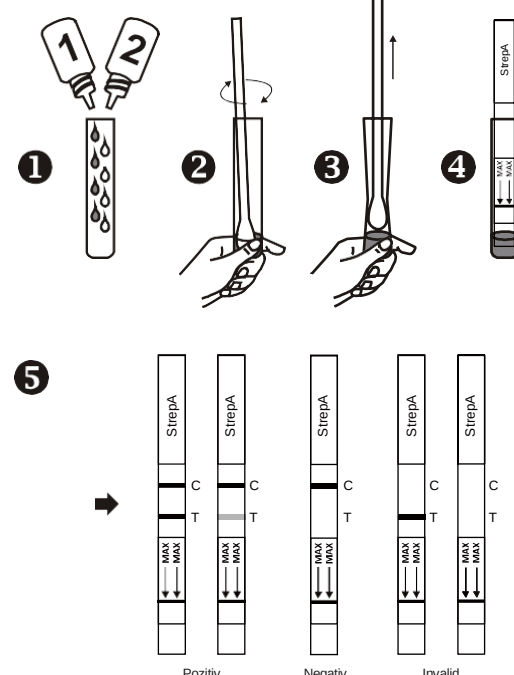
Lăsați testul, reactivul, proba de tampon de gât și/sau controalele să ajungă la temperatura camerei (15-30°C) înainte de testare.

- Scoateți banda de testare din punga de folie sigilată și utilizați-o în termen de o oră. Cele mai bune rezultate vor fi obținute dacă testul este efectuat imediat după ce se deschide punga de plastic.
- Introduceți tubul de extracție în stația de lucru, țineți flaconul de **reactiv de extracție 1** în poziție verticală și adăugați **4 picături pline** (aproximativ 240 µL) de **reactiv de extracție 1** într-un tub de extracție. **Reactivul de extracție 1** este de culoare roșie. Țineți flaconul de **reactiv de extracție 2** în poziție verticală și adăugați **4 picături pline** (aproximativ 160 µL) în tub. **Reactivul de extracție 2** este incolor. Amestecați soluții prin agitație ușoară a tubului de extracție. Adăugarea **reactivului de extracție 2** la reactivul de extracție 1 schimbă culoarea soluției din roșu în galben. (A se vedea ilustrația 1.)
- Adăugați imediat tamponul în tubul de extracție, agitați energetic tamponul de 15 ori și lăsați tamponul în tubul de extracție timp de **1 minut**. (A se vedea ilustrația 2.)
- Apăsați tamponul pe partea laterală a tubului și strângeți partea de jos a tubului în timp ce îndepărtați tamponul, astfel încât cea mai mare parte a

lichidului să rămână în tub. Aruncați tamponul. (A se vede ilustrația 3.) 5. Cu săgetile îndreptate în jos, introduceți banda de testare în tubul cu soluție și apoi porniți cronometrul. În cazul în care procedura este urmată corect, lichidul trebuie să fie la sau chiar sub linia maximă (MAX) de pe banda de testare. (A se vede ilustrația 4.)

- Așteptați să apară linia (linile) colorată (colorate). **Citiți rezultatul după 5 minute**. Nu interpretați rezultatul după 10 minute. (A se vede ilustrația 5.)

Observații: Se sugerează să nu utilizați reactivul de extracție 1 și reactivul de extracție 2 mai mult de 6 luni de la deschiderea flaconului.

**INTERPRETAREA REZULTATELOR**

(Vă rugăm să consultați ilustrația de mai sus)

POZITIV:* Apar două linii colorate. O linie colorată trebuie să se afle în regiunea liniei de control (C) și o altă linie colorată trebuie să se afle în regiunea liniei de testare (T). Un rezultat pozitiv indică faptul că Strep A a fost detectat în probă respectivă.

***NOTĂ:** Intensitatea culorii în zona liniei de testare (T) va varia în funcție de concentrația de Strep A prezentă în probă.

NEGATIV: O linie colorată apare în regiunea liniei de control (C). Nu apare nicio linie în regiunea liniei de testare (T). Un rezultat negativ indică faptul că antigenul Strep A nu este prezent în probă sau este prezent sub nivelul detectabil al testului. Prima pacientului trebuie să fie cultivată pentru a confirma absența infecției cu Strep A. În cazul în care simptomele clinice nu sunt în concordanță cu rezultatul, obținând o altă probă pentru cultură.

INVALID: Linia de control nu apare. Volumul insuficient de specimen sau tehnici procedurale incorecte sunt cele mai probabile motive pentru care linia de control nu apare. Revizuiți procedura și repetați testul cu un nou test. Dacă problema persistă, întrebuuiți imediat utilizarea kitului de testare și contactați distribuitorul local.

CONTROLUL CALITATII**Controlul intern al calității**

Martori procedură interne sunt inclusi în test. O linie colorată care apare în regiunea de control (C) reprezintă un martor procedural intern. Aceasta confirmă un volum suficient de probă, o absorție adecvată a membranei și o tehnică procedurală corectă.

Controlul extern al calității

Se recomandă să se efectueze un control extern pozitiv și un control extern negativ pentru fiecare kit și în funcție de procedurile interne de laborator. În kit sunt furnizări martori pozitivi și negativi. Alternativ, se pot utiliza ca martori externi alte tulipani de referință de *Streptococcus* din grupul A și din afară grupului A. Anumii martori comerciali pot conține conservanți care interferează cu aceștia; prin urmare, nu se recomandă alti martori comerciali.

Procedura pentru testarea externă a controlului calității

- Adăugați 4 picături pline de reactiv de extracție 1 și 4 picături pline de reactiv de extracție 2 într-un tub de extracție. Atingeți șoareț fundul tubului pentru a amesteca lichidul.

- Adăugați o picătură întrâagă de soluție de martor pozitiv sau negativ în tub, înținând flaconul în poziție verticală.

- Cu săgetile îndreptate în jos, plasați testul în tubul cu soluție și apoi porniți cronometrul. În cazul în care procedura este urmată corect, lichidul trebuie să fie la sau chiar sub linia maximă (MAX) de pe test.

A se vede ilustrația 4.

- Așteptați să apară linia (linile) colorată (colorate). Citiți rezultatul după 5 minute. Nu interpretați rezultatul după 10 minute. A se vede ilustrația 5. În cazul în care martori nu dau rezultatele așteptate, nu utilizați rezultatele testului. Repetați testul sau contactați distribuitorul.

Observații: MARTORUL POZITIV și MARTORUL NEGATIV sunt reactivi calitativi și nu trebuie utilizati pe post de calibratori canitativi. Acest martor poate fi utilizat numai pentru a valida performanța testului rapid Strep A fabricat de companie.

LIMITARI

- Test rapid pentru streptocoul A este destinat exclusiv utilizării pentru diagnostic *in vitro*. Testul trebuie utilizat numai pentru detectarea antigenului Strep A în probe de tamponare de gât. Nici valoarea canitativă, nici rata de creștere a concentrației de antigen Strep A nu pot fi determinate prin acest test calitativ.

- Acet test va indica doar prezența antigenului Strep A în probă de bacterie viabilă și neviabilă de streptococ din grupa A.

- Un rezultat negativ trebuie să fie confirmat prin cultură. Este posibil să se obțină un rezultat negativ atunci când concentrația antigenului Strep A prezent în tamponul de gât nu este adecvată sau este sub nivelul detectabil al testului.

- Excesul de sânge sau mucoză poate crea interferență cu performanța testului și poate produce un rezultat fals pozitiv.

- Ca în cazul tuturor testelor de diagnosticare, toate rezultatele trebuie interpretate împreună cu alte informații clinice de care dispune medicul.

CARACTERISTICI DE PERFORMANȚĂ**Precizie**

Testul clinic a fost efectuat pe un total de 361 de probe de tamponare de gât. Testele au fost studiate prin comparări paralele cu cultura.

În cazul studiului pentru utilizatorii de pe teren, 103 specimene s-au dovedit a fi pozitive prin cultură și 99 au fost pozitive și la Test rapid pentru streptocoul A; 258 de specimene s-au dovedit a fi negative prin cultură și 252 au fost negative și la Test rapid pentru streptocoul A. Pe baza acestor date, **acuratețea** este de 97,2% pentru Test rapid pentru streptocoul A.

Pentru studiul profesional, 103 specimene s-au dovedit a fi pozitive prin cultură și 99 au fost pozitive și prin Test rapid pentru streptocoul A; 258 de specimene s-au dovedit a fi negative prin cultură și 252 au fost negative și prin Test rapid pentru streptocoul A. Pe baza acestor date, **acuratețea** este de 97,2% pentru Test rapid pentru streptocoul A.

Metoda de comparare	Utilizator pe teren		Profesional			
	Cultură		Total	Cultură		
	Pozitiv	Negativ		Pozitiv	Negativ	
Test rapid pentru streptocoul A	99	6	105	99	6	105
Total	103	258	361	103	258	361
Sensibilitate relativă	96,1% (95%CI*: 90,4%- 98,9%)			96,1% (95%CI*: 90,4%- 98,9%)		
Specificitate relativă	97,7% (95%CI*: 95,0%- 99,1%)			97,7% (95%CI*: 95,0%- 99,1%)		

Precizie	97,2% (95%CI*: 95,0%- 98,7%)	97,2% (95%CI*: 95,0%- 98,7%)
----------	---------------------------------	---------------------------------

*Interval de încredere

Sensibilitate

Test rapid pentru streptocoul A poate detecta niveluri de Strep A de până la $1E+07$ org/mL ($1E+05$ org/test).

Hook

Nu există niciun efect de dependență de doză cu testul, atunci când nivelul de Strep A nu depășește $1E+12$ org/mL ($1E+10$ org/test).

Precizie

Precizia a fost determinată prin utilizarea a șapte specimene: 0,5% BSA-PBS specimen negativ, $5E+06$ org/mL, $1E+07$ org/mL, $1,5E+07$ org/mL, $2E+07$ org/mL, $2,5E+07$ org/mL, $1E+08$ org/mL specimen pozitiv. Studiu a fost realizat în 6 repetiții pe zi, timp de 5 zile consecutive, în 3 locații diferite, folosind 3 loturi separate de test rapid Strep A (un lot pe locație) și trei operatori pe locație. Rezultatele de precizie au obținut o acuratețe ridicată la 0,5% BSA-PBS, $5E+06$ org/mL, $1E+07$ org/mL, $1,5E+07$ org/mL, $2E+07$ org/mL, $2,5E+07$ org/mL, $1E+08$ org/mL.

Reactivitate încrucisată

Următoarele organisme au fost testate la $1E+07$ org/mL și toate s-au dovedit a fi negative atunci când au fost testate cu Test rapid pentru streptocoul A. Nu au fost testate tulpini producătoare de mucoizi.

Streptococ Grupa B	<i>Neisseria meningitidis</i>	<i>Serratia marcescens</i>
Streptococ Grupa F	<i>Neisseria sicca</i>	<i>Klebsiella pneumoniae</i>
Streptococcus pneumoniae	<i>Branhamella catarrhalis</i>	<i>Bordetella pertussis</i>
Streptococcus mutans	Streptococ Grupa C	<i>Neisseria gonorrhoea</i>
Staphylococcus aureus	Streptococ Grupa G	<i>Neisseria subflava</i>
Corynebacterium diphtheriae	<i>Streptococcus sanguis</i>	<i>Hemophilus influenza</i>
Candida albicans	<i>Staphylococcus epidermidis</i>	<i>Pseudomonas aeruginosa</i>
Enterococcus faecalis		

Tampoane sterile
Jiangsu Changfeng Medical Industry Co., Ltd
Touqiao Town, Guangling District,
Yangzhou, Jiangsu 22519 China
Made in China



Lins Service & Consulting GmbH
Obere Seegasse 34/2, 69124
Heidelberg, Germany



Substanțe interferente

Următorii compuși au fost, de asemenea, testați cu ajutorul testului rapid Strep A și nu s-a observat nicio interferență.

Pastile pentru tuse Cherry Halls	Spray Vicks Chloraseptic
Tablete de tuse Mental Halls	Spray Cepacol Cloraseptic
Sirop pentru tuse Robitussin	Apa de gură Listerine
Sirop pentru tuse Dimetapp	Apa de gură Scope

BIBLIOGRAFIE

- Murray, P.R., și colab. Manual de microbiologie clinică, ediția a 6-a, ASM Press, Washington D.C., 1995, p. 299-307.
- Webb, KH. Are rost confirmarea prin cultură a testelor rapide de finală sensibilitate pentru streptococi? O analiză a deciziilor medicale. Pediatrics (Feb 1998), 101:2, 2.
- Bisno AL, Gerber MA, Gwaltney JM, Kaplan EL, Schwartz RH. Diagnosticul și managementul faringeitei streptococice din grupa A. Boli infecțioase clinice (1997), 25: 574-83.

Indexul simbolurilor

	Producător		Importat de
LOT	Număr de lot	REF	Cod produs
CE	Dispozitiv medical pentru diagnostic <i>in vitro</i> , realizat în conformitate cu prevederile regulamentului (UE) 2017/746	EC REP	Reprezentant autorizat pe teritoriul Comunității Europene
	A nu se utilizează dacă ambalajul este deteriorat		Consultați instrucțiunile de utilizare sau consultați instrucțiunile electronice de utilizare
	Valabil până la data de		Dispozitiv de unică folosință, a nu se refolosi
	Contine <n> cu text		Limită de temperatură
IVD	Dispozitiv medical pentru diagnostic <i>in vitro</i>		Avertizare
UDI	Identifierul unic al dispozitivului		

CONDIȚII DE GARANȚIE GIMA

Se aplică garanția B2B standard Gima, de 12 luni.



PROFESSIONAL MEDICAL

TEST RAPID PENTRU STREPTOCOCUL A

SPECIMEN: TAMPON DE GÂT

REF IST-N501 (GIMA 24521)



Hangzhou AllTest Biotech Co., Ltd.
#550, Yinhai Street
Hangzhou Economic & Technological Development Area
Hangzhou, 310018 P.R. China
Web: www.alltests.com.cn
Email: info@alltests.com.cn
Made in China



MedNet EC-REP GmbH
Borkstrasse 10, 48163
Muenster, Germany



Gima S.p.A.
Via Marconi, 1 - 20060 Gessate (MI) Italy
gima@gimaltaly.com - export@gimaltaly.com
www.gimaltaly.com

