

## **Опис**

CITO TEST® ВІЛ є швидким тестом для діагностики інфекції, спричиненої вірусом імунодефіциту людини (ВІЛ-інфекції) в домашніх умовах для самоконтролю. Тест виявляє антитіла до ВІЛ 1-го та 2-го типу в зразках капілярної крові людини.

## **ЗАГАЛЬНІ ВІДОМОСТІ**

Збудником захворювання на ВІЛ-інфекцію є вірус імунодефіциту людини (ВІЛ). За сучасними уявленнями ВІЛ відноситься до родини ретровірусів, підродини лентівірусів. На сьогодні виділені два типи вірусу: ВІЛ-1 та ВІЛ-2, які мають певні відмінності між собою як у геномах, так і в антигенній структурі їх білків. ВІЛ-інфекція розвивається після проникнення вірусу до організму людини. Після інфікування людини через 1,5-2 місяці, а у певної частини людей через 6 або 9, або 12 місяців, в організмі з'являються антитіла до різних білків вірусу.

Визначення антитіл до ВІЛ у сироватці, плазмі та цільній крові є найбільш ефективним та розповсюдженим методом діагностики ВІЛ-інфекції. Завдяки розбіжностям біологічного

характеру, серологічної активності та структури геному при виявленні ВІЛ як 1-го, так і 2-го типів спостерігається антигенна перехресна реактивність. Більшість ВІЛ-2 позитивних зразків крові будуть позитивними при використанні тестів на ВІЛ 1-го типу. Швидкі тести для виявлення антитіл до ВІЛ - це діагностичні тест-системи для якісного виявлення антитіл (IgG, IgM) до ВІЛ 1-го та 2-го типів в цільній крові, сироватці чи плазмі крові людини з метою скринінгової діагностики ВІЛ-інфекції.

## **КОМПЛЕКТНІСТЬ**

- Тест-касета
- Інструкція
- Піпетка
- Буфер

Необхідні, але не надані матеріали

- Пробірки
- Ланцет (лише для крові з пальця)
- Центрифуга (для плазми)
- Годинник

## **ПРИНЦИП МЕТОДУ**

Тест-система для виявлення антитіл до ВІЛ 1/2 працює за принципом імунохроматографічного аналізу з візуальним обліком результатів тестування. У місці

внесення на мембрану тесту зразок крові реагує з фарбованим кон'югатом. Антитіла до ВІЛ 1 та 2 типів, які присутні у зразку крові, зв'язуються з кон'югатом, утворюючи імунний комплекс.

Останній під дією капілярної сили просувається вздовж мембрани і вступає в реакцію із

іммобілізованими рекомбінантними антигенами ВІЛ 1 та 2 типів, які були заздалегідь нанесені на тестову ділянку мембрани (T), в результаті чого утворюється червона лінія. Наявність червоної лінії на тестовій ділянці (T) вказує на позитивний результат, в той час, як відсутність її вказує на негативний результат тестування. Червона (лінія, яка завжди з'являється на контрольній ділянці (C), є контролем виконання процедури, тим самим вказуючи, що достатня кількість зразку була використана і заповнення капілярів мембрани відбулося.

## **Спосіб застосування**

### **Забір і підготовка зразків**

Матеріалом для дослідження може бути цільна кров (з вени чи пальця), сироватка чи плазма.

Для відбору капілярної крові з пальця необхідно:

1. помити руки пацієнта теплою водою з милом або протерти змоченою у спирті ваткою, висушити;
2. рухами від зап'ястя до кінчиків пальців розім'яти середній або безіменний пальці, не торкаючись місця проколу;
3. проколоти шкіру стерильним одноразовим ланцетом, витерти першу краплю крові;
4. м'яко масажуючи палець, досягти утворення достатньої краплі крові;
5. відірати одноразовою пластиковою піпеткою 25 мкл крові, уникаючи утворення бульбашок повітря, та внести весь об'єм крові в лунку 5 тест-касети;
6. можна вносити досліджувану капілярну кров з пальця методом стікаючої краплі. Для цього підносять палець пацієнта до лунки 5 на касеті і дають капнути 1 краплі капілярної крові у центр лунки, уникаючи прямого контакту пальця з лункою.

Дослідження капілярної крові необхідно проводити негайно після забору. Така кров не підлягає зберіганню для подальшого використання з тестами Cito Test HIV 1/2.

Для отримання сироватки збирають кров у ємкість без антикоагулянту, дають крові згорнутися, відділяють сироватку якомога швидше для уникнення гемолізу і переносять у окрему пробірку.

Для отримання плазми кров збирають у ємкість з антикоагулянтом (гепарин, ЕДТА). Після осідання формених елементів (центрифугують при 1500-3000 об/хв) відділяють плазму в окрему пробірку.

Зразки сироватки і плазми крові можуть зберігатися протягом 3 днів при температурі 2-8 °C, для довготривалого зберігання використовують температурний режим при -20 °C.

Допускається однократне заморожування-розморожування зразків сироватки і плазми крові.

Цільна венозна кров може зберігатися при температурі 2-8 °C та використовуватися для тестування протягом 2 днів. Цільна венозна кров не підлягає заморожуванню для подальшого дослідження з використанням тестів Cito Test HIV 1/2.

## **Процедура тестування**

1. Приготувати всі необхідні для дослідження матеріали: годинник, тест-систему, зразок крові.
2. Довести тест-касету, зразок крові, буфер до кімнатної температури (15 - 30°C).
3. Відкрити запаяний пакет, дістати тест-касету перед виконанням тесту.
4. Перевірити наявність маркування «HIV» на тест-касеті.
5. При дослідженні зразків **сироватки та плазми**: тримаючи піпетку вертикально, внести 1 краплю сироватки або плазми (приблизно 25 мкл) у лунку (5) на касеті, потім додати 1 краплю буфера (приблизно 40 мкл) та почати відлік часу.
6. При дослідженні зразків **цільної венозної крові**: тримаючи піпетку вертикально, внести 1 краплю цільної венозної крові (приблизно 25 мкл) у лунку (5) на касеті, потім додати 1 краплю буфера (приблизно 40 мкл) та почати відлік часу.

7. При досліженні зразків **капілярної крові**: відібрану піпеткою кров внести в лунку (5) на пристрой в об'ємі 25 мкл, потім додати 1 краплю буферу (приблизно 40 мкл) та почати відлік часу.

Допускається внесення 1 краплі **стікаючої капілярної крові** (приблизно 25 мкл) в центр лунки

5 на касеті, після чого додати 1 краплю (приблизно 40 мкл) буферу і почати відлік часу.

8. Облік результату тестування проводять через 15 хвилин після внесення зразка в лунку (5) медичного виробу. Не підлягає обліку результат тестування по завершенні 20 хвилин. Результат вважають дійсним за умови появи кольорової лінії на контрольній ділянці (С) тесту. Поява контрольної лінії є процедурним індикатором роботи тесту і свідчить про коректність виконання дослідження.

## **ОБЛІК РЕЗУЛЬТАТУ**

Позитивним вважається результат при появі двох чітких ліній червоного кольору. Одна

лінія повинна з'явитися на контрольній ділянці (С), друга лінія - на тестовій ділянці (T) тесту.

Інтенсивність забарвлення лінії на тестовій ділянці (T) може змінюватися в залежності від концентрації антитіл до ВІЛ 1 та 2 типів у зразку, що досліжується. Поява лінії будь-якої інтенсивності червоного кольору на тестовій ділянці (T) враховується як позитивний

результат тестування на якісне виявлення антитіл до ВІЛ 1 та 2 типів.

Негативним вважається результат при появі однієї чіткої лінії червоного кольору на контрольній ділянці (С). Лінія червоного або рожевого кольору на тестовій ділянці (T) відсутня.

Недійсним вважається результат при відсутності лінії червоного кольору на контрольній ділянці (С). Причиною недійсного результату тестування може бути недостатня кількість зразку, що досліжується, недотримання процедури тестування, недотримання термінів придатності та умов зберігання швидких тестів. При отриманні недійсного результату тестування необхідно повторити дослідження з використанням іншої тест-касети.

## **Застереження**

- Для професійної *in vitro* діагностики.
- Не використовувати після закінчення терміну придатності.

- Тест повинен зберігатися в запаяному пакеті до моменту використання.
- Не палити, не пити, не їсти в місці знаходження зразків крові та тест-систем.
- Не використовувати тест, якщо упаковка пошкоджена.
- Поводиться зі зразками необхідно як з потенційно інфікованим матеріалом. Слід дотримуватися встановлених заходів безпеки відносно мікробіологічного ризику та виконувати стандартні заходи зі знищеннем зразків.
- При роботі зі зразками використовувати захисний одяг: халат, одноразові рукавички та окуляри.
- Волога та температура можуть вплинути на результат тестування.

## **Умови зберігання**

Тест можна зберігати і транспортувати при кімнатній температурі або в холодильнику при температурі від 27 до 30 °C.

Тест зберігає стабільність до моменту закінчення терміну придатності, що вказаний на запаяному пакеті.

Термін придатності становить 24 місяці. Тест повинен знаходитись у запаяному пакеті аж до моменту використання. Не заморожувати. Не використовувати після закінчення терміну придатності.