


Kód 31019 50 testů	Kód 31086 150 testů	Kód 31448 50 testů	Kód 31319 100 testů	ANTI – STREPTOLYZIN O (ASO) - sklíčka	
Skladovat při 2 – 8 ° C					
Reagencie pro stanovení koncentrace ASO. Pouze pro in vitro diagnostiku v klinických laboratořích.				CE	ANTI – STREPTOLYZIN O (ASO) Latex

PRINCIP METODY

Sérum s obsahem anti-streptolysinu O (ASO) v koncentraci 200 IU/mL a vyšší, způsobuje viditelnou aglutinaci suspenze latexových částic pokrytých streptolysinem O¹.

OBSAH

	KÓD 31 019	KÓD 31 319	KÓD 31 086	KÓD 31 448
A. Reagencie	1 x 3 mL	2 x 3 mL	1 x 8 mL	1 x 3 mL
C-. Negativní kontrola	1 x 1 mL	1 x 1 mL	1 x 1 mL	-
C+. Pozitivní kontrola	1 x 1 mL	1 x 1 mL	1 x 1 mL	-
Testovací kartičky	3	6	6	-
Míchací tyčinky	1 x 50	1x100	1 x 150	-

SLOŽENÍ

- A. Reagencie: Suspenze bílých latexových částic pokrytých streptolysinem O, azid sodný 0,95 g/L, pufr chloridu amonného 200 mmol/l, pH 8,2.
- C -. Negativní kontrola: Sérum obsahující ASO < 200 IU/mL.
- C +. Pozitivní kontrola: Lidské sérum obsahující ASO > 200 IU/mL. Lidská séra použita při přípravě pozitivní a negativní kontroly byla testována a sledována negativními na přítomnost protilátek anti-HIV a anti-HCV, a stejně tak na HBs antigen. Nicméně zacházejte s kontrolami jako s potencionálně infekčním materiálem.
- Testovací kartičky. (Poznámka 1)
Jednorázové míchací tyčinky.

SKLADOVÁNÍ

Skladujte při 2-8°C. Kartičky a míchací tyčinky mohou být skladovány při pokojové teplotě. Reagencie a kontroly jsou stabilní do data expirace uvedené na štítku pokud jsou těsně uzavřené a je zabráněno jejich kontaminaci během jejich použití.

Známky zhoršení kvality:
Reagencie: viditelná aglutinace v lahvičce.
Kontroly: přítomnost částic.

PŘÍPRAVA REAGENCIÍ

Reagencie a kontroly jsou připraveny k přímému použití - ready to use.

PŘÍDAVNÁ ZAŘÍZENÍ

- Mechanická třepačka se 100 ot./min.
- Pro kód 31 448 testovací kartičky a míchací tyčinky je nutné doobjednat.

VZORKY

Sérum odebrané standardním způsobem. Anti-streptolysin O je ve vzorku stabilní 7 dní při 2-8°C.

POSTUP

1. Vytemperujte pracovní reagencie a vzorky na pokojovou teplotu (Poznámka 2).
2. Napipetujte 50 µl vzorku a kápněte 1 kapku každé kontroly do oddělených kruhů na testovací kartičce.
3. Lahvičku s latexovým činidlem (reagencie A) jemně opakovaně protřepávejte, až do úplné obnovy suspenze latexových částic. Otočte jí do vertikální polohy a kápněte 1 kapku do každého kroužku vedle testovaného vzorku (poznámka 3).

4. Promíchejte reagencie jednorázovou tyčinkou a rozprostřete je po celé ploše kruhu. Pro každý vzorek použijte novou tyčinku.
5. Protřepejte kartičku při 100 ot/min po dobu 2 minut.

ODEČÍTÁNÍ

Do jedné minuty po vyjmutí kartičky z třepačky se přesvědčte o vzniku viditelné aglutinace (Poznámka 4).
Pozitivní výsledek: viditelná aglutinace poukazuje na přítomnost ASO ve vzorku v koncentraci ≥ 200 IU/mL. Pozitivní séra mohou být titrována. Titraci proveďte dvojkovou řadou v 9 g/L NaCl. Titr séra je definován jako jeho nejvyšší ředění, které dává pozitivní výsledek. Přibližná ASO koncentrace ve vzorku může být vypočítána vynásobením titru 200 IU/ mL.
Negativní výsledek: Nepřítomnost viditelné aglutinace znamená přítomnost ASO v koncentraci < 200 IU/ mL.

KONTROLA KVALITY

Pozitivní (C+) a negativní (C-) kontrola dodávaná v soupravě by měla být testována společně se vzorky, aby se ověřila spolehlivost testu.
Pozitivní kontrola (C+): jasně viditelná aglutinace latexových částic.
Negativní kontrola (C-): bez aglutinace latexových částic.
Každá laboratoř by si měla stanovit svoji vlastní vnitřní kontrolu kvality a postupy pro nápravná jednání, jestliže kontroly nejsou v tolerančním rozpětí.

CHARAKTERISTIKA TESTU


- Detekční limit: 200 IU/mL ASO, za použití interního standardu ověřeného proti Biologickému referenčnímu materiálu 97/662 (National Institute for Biological Standards and Control, United Kingdom). Cut-off hodnota se může lišit do 25% v závislosti na nekontrolovatelných podmínkách ve stanovení a na schopnostech pracovníka provádějícího odečítání testu.
- Vysoká koncentrace (efekt prozóny): Falešně negativní výsledky byly pozorovány při koncentraci ASO nad 800 IU/mL.
- Falešné výsledky: Výsledky získané touto soupravou nevykazovaly systematické rozdíly při porovnání s referenčními reagenty. Podrobnosti o porovnávací zkoušce jsou k dispozici na vyžádání.
- Interference: Hemoglobin (5 g/L), bilirubin (15 mg/dL), revmatoidní faktor (300 IU/mL) a lipemie (5 g/L) neinterferují. Některé léky a látky mohou interferovat³.

DIAGNOSTICKÁ CHARAKTERISTIKA

Anti-streptolysin O jsou specifické protilátky proti streptolysinu O – extracelulárnímu enzymu produkovaného Lancefieldovou skupinou A, β -hemolytických streptokoků (*Streptococcus pyogenes*). Protilátky proti streptolysinu O mohou být detekovány od 1 týdne do 1 měsíce od začátku streptokokové infekce. *Streptococcus pyogenes* způsobuje různé respirační onemocnění horních cest dýchacích jako je např. akutní faryngitida. Ostatní projevy infekce *Streptococcus pyogenes* zahrnují: glomerulonefritidu, revmatickou horečku, bakteriální endokarditidu a spálu⁴⁻⁷.
Klinická diagnóza by však neměla být uzavřena jen na základě tohoto výsledku, ale měly by být propojeny klinické a laboratorní výsledky.

POZNÁMKY

1. Testovací kartičky jsou opakovaně použitelné. Po umytí musí být důkladně opláchnuty destilovanou vodou prostou všech detergentů.
2. Citlivost testu může být snížena nízkou teplotou.
3. Přítomnost aglutinovaných částic v tomto okamžiku může být způsobena nedostatečnou homogenizací činidla.
4. Zpoždění při odečítání výsledku testu může způsobit falešně pozitivní výsledky.

Kód 31019 50 testů	Kód 31086 150 testů	Kód 31448 50 testů	Kód 31319 100 testů	ANTI – STREPTOLYZIN O (ASO) - sklíčka	
Skladovat při 2 – 8 ° C					
Reagencie pro stanovení koncentrace ASO. Pouze pro in vitro diagnostiku v klinických laboratořích.				CE	ANTI – STREPTOLYZIN O (ASO) Latex

LITERATURA

1. Klein GC, Baker CN, Moody MD. Comparison of antistreptolysin O latex screening test with the antistreptolysin O hemolytic test. *Appl Microbiol* 1970; 19:60-1.
2. Friedman and Young. Effects of disease on clinical laboratory tests, 4th ed. AACC Press, 2001.
3. Young DS. Effects of drugs on clinical laboratory tests, 5th ed. AACC Press, 2000.
4. Klein GC, Baker CN, Jones WL. Upper limits of normal antistreptolysin O and antideoxyribonuclease B titers. *Appl Microbiol* 1971; 21: 758-60.
5. Bisno AL. Group A streptococcal infections and acute rheumatic fever. *N Engl J Med* 1991; 325: 783-93.
6. Stevens DL. Invasive group A streptococcal disease. *Clin Infect Dis* 1992;14:2-11.
7. Immunology and Serology in Laboratory Medicine, 2nd edition. Turgeon ML. Mosby, 1996.

UPOZORNĚNÍ

Překlad revidován k datu : 26.2.2019.

Vzhledem k možné inovaci výrobku Vám doporučujeme překontrolovat český překlad s originálním příbalovým letákem porovnáním podle identifikačního čísla návodu uvedeném v zápatí.

Originální návod najdete v soupravě a na internetové adrese:
www.biosystems.es.

Český návod je k dispozici na: www.jktrading.cz

Výhradní distributor:

ČR : JK-Trading spol.s.r.o., Křivatcová 421/5, 150 21 Praha 5,
tel.: +420 257 220 760

SK : JK-Trading spol.s.r.o., Dlhá 43, 900 31 Stupava,
tel.: + 421 264 774 591

V případě mimořádných událostí:

ČR : Toxikologické informační středisko (TIS), klinika pracovního lékařství VFN a LF UK,
tel.: +420 224 91 92 93 a +420 224 91 54 02

tel.: +420 224 91 92 93 a +420 224 91 54 02

SK : Toxikologické informačné centrum Bratislava, 833 05,
Limbová 5, tel.: +421 254 774 166