

Rychlý test pro kvalitativní detekci tramadolu v lidské moči.
In vitro diagnostikum pouze pro lékařské a jiné profesionální a účely.

ZAMÝŠLENÉ POUŽITÍ

DrugControl TRA Test je rychlý imunochromatografický test pro detekci tramadolu v lidské moči s cut-off koncentrací 100 ng/ml. Následující tabulka uvádí seznam látek, které byly **DrugControl TRA Testem** detekované jako pozitivní po 5 minutách:

TEST	Kalibrátor / příbuzné sloučeniny	CUT-OFF Mezní hodnota [ng / ml]
TRA 100	Cis-tramadol	100
	n-Desmethyl-cis-tramadol	200
	o-Desmethyl-cis-tramadol	10 000
	Fencyklidin	100 000

Tento test poskytuje pouze kvalitativní orientační analytickou informaci. Pro potvrzení výsledku musí být použita specifickější analytická metoda. Jako konfirmační metoda je doporučena GC/MS (plynová chromatografie/hmotová spektrometrie). Výsledek testu je třeba interpretovat s profesionálním přístupem a klinickou zkušeností, obzvláště je-li nález pozitivní.

SOUHRN

Tramadol (TRA) je kvazi narkotické analgetikum používané v léčbě bolesti. Je to syntetický analog kodeinu, ale má nižší vazební afinitu na opioidní receptory. Velké dávky tramadolu ale mohou způsobit toleranci a fyziologickou závislost, vedoucí až k zneužívání. Tramadol se podává orálně a je metabolizován v játrech. Přibližně 30% dávky je vyloučeno močí jako nezměněná droga, 60% je vyloučeno jako metabolity.

Hlavní metabolickou cestou je N- a O- demetylace, glukuronidace nebo sulfatace v játrech. **DrugControl TRA Test** je rychlý močový screening, který lze provádět bez použití přístroje. Test využívá monoklonální protílátka k selektivní detekci zvýšených hladin tramadolu v moči. **DrugControl TRA Test** dává pozitivní výsledek, když koncentrace tramadolu v moči je ≥ 100 ng/ml.

PRINCIP TESTU

DrugControl TRA Test je immunoassay založený na principu kompetitivní vazby. Droga, která může být ve vzorku moče, soutěží s konjugátem droga/protein o vazební místa na protílátce. V průběhu testování vzlíná vzorek moče vzhůru působením kapilárních sil. Pokud je koncentrace tramadolu ve vzorku pod úrovní 100 ng/ml, TRA neobsadí vazební místa na částicích potažených protílátkami, které jsou v testovací zóně T. Protílátky, které se nachází na částicích se potom zachytí na konjugátu droga/protein za vzniku barevné linky v testovací zóně T. Barevná linka se nevytvorí v testovací zóně T v případě, že je koncentrace drogy vyšší než 100 ng/ml, protože dojde k nasycení všech vazebních míst anti -TRA protílátek. Drogově pozitivní vzorek moče nevygeneruje barevnou linku v testovací zóně kvůli drogové kompetici, zatím co drogově negativní vzorek, nebo vzorek obsahující drogu pod úrovní cut-off barevnou linku v testovací zóně vygeneruje.

Pro kontrolu funkční způsobilosti testu slouží interní kontrola, která vždy musí vytvořit barevnou linii u označení C (control). Tím se potvrzuje správný postup, dostatečné množství vzorku a adekvátní nasákovost chromatografické membrány.

REAGENCIE

Test obsahuje myší monoklonální protílátka proti tramadolu navázanou na partikulích a konjugát tramadol-protein. V systému kontrolní linie C je použita kozí protílátka.

BEZPEČNOSTNÍ UPOZORNĚNÍ

- IVD pouze pro klinické a jiné profesionální použití.
- Nepoužívejte po datu expirace.
- Test vyjměte z originálního obalu až těsně před použitím.
- Nepoužívejte test, pokud byl originální obal poškozen.
- Se vzorky moče zacházejte jako s infekčním materiélem. Dodržujte stanovená opatření proti mikrobiologickým rizikům v průběhu celého procesu a postupujte podle standardních postupů pro správnou likvidaci vzorků.
- Nepotísněte membránu výsledkového okna vzorkem moči.
- Test je citlivý na teplotu a vlhkost.
- Test je určen pouze pro jednorázové použití, nelze použít opakovaně.
- Použitý test zlikvidujte podle celostátních a místních platných předpisů.
- Nejezte, nepijte a nekuřte během práce s testem.
- Pro každý vzorek moče použijte novou zcela čistou nádobku, abyste zabránili vzájemné kontaminaci vzorků.
- Před provedením testu si důkladně přečtěte návod.

SKLADOVÁNÍ A STABILITA

Testovací kazety je možno uchovávat za pokojové teploty, případně v chladničce (2-30°C). Test je stabilní do doby expirace, uvedené na obalu. Test musí být až do doby použití uchován v původní uzavřené, nepoškozené obálce, chráněný před slunečním světlem.

- Nesmí přejít mrazem.
- Nepoužívejte po datu expirace.

ODBĚR A USKLADNĚNÍ VZORKU**Test moče**

Vzorek moče musí být odebrán do čisté a suché nádobky. Moč lze odebírat v kteroukoliv denní dobu. V případě, že moč obsahuje viditelné částice, je potřeba separaci získat čirý vzorek (centrifugováním, filtrováním nebo sedimentací).

Skladování vzorků

Vzorky moče můžou být skladovány před testováním při teplotě 2-8°C po dobu nepřesahující 48 hodin. Pro delší skladování musí být vzorky zamraženy a skladovány při teplotě pod -20°C. Zamražené vzorky musí být před testováním rozmrázeny a promíchány.

DODANÝ MATERIÁL

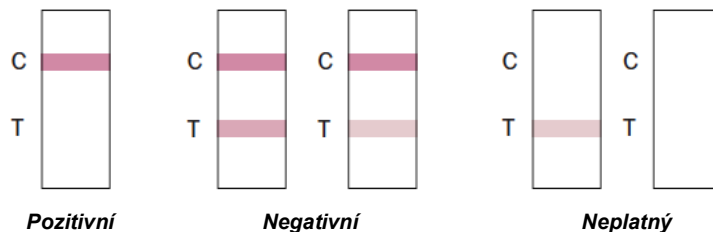
- Testovací kazeta v originální obálce
- Kapátko (pipetka), uložená v obálce s testem
- Návod k použití

MATERIAL DOPORUČENÝ, ALE NEDODANÝ

- Nádobka pro odběr moče
- Časoměříč/ minutky
- Pozitivní a negativní kontrola

NÁVOD K POUŽITÍ

1. **Test v uzavřené obálce a vzorek moči vytemperujte na pokojovou teplotu (15-30°C) před provedením testu.**
2. Před otevřením obalu testovací kazety jej vytemperujte na pokojovou teplotu.
3. Otevřete obálku a vyjměte testovací kazetu a použijte co nejdříve – do 1 hodiny.
4. Položte kazetu na rovnou čistou podložku.
5. Kapátkem, drženým kolmo, aplikujte 3 kapky vzorku moče do jamky označené S. Nastartujte časoměříč. Zabraňte vzniku bublin v jamece pro vzorek (S).
6. Výsledek odečtěte po 5 minutách, ne později než po 10 minutách.

INTERPRETACE VÝSLEDKŮ

Pozitivní: Jedna barevná linie v oblasti kontroly C, žádné zbarvení v oblasti testu T. Tento pozitivní výsledek znamená, že koncentrace TRA ve vzorku je vyšší než mez detekce cut-off. (Koncentrace cut-off detekovatelných sloučenin jsou v tabulce na str.1)

Negativní:* Jsou zřetelné 2 linie, jedna kontrolní v oblasti C, druhá v oblasti testu T. Tento negativní výsledek znamená, že koncentrace TRA ve vzorku je nižší než mez detekce cut-off.

Neplatný: Pokud chybí kontrolní linie, indikuje nějakou chybu. Test nehodnoťte. Bud' bylo aplikováno málo vzorku, nebo došlo k jiné chybě při zacházení s testem. Zopakujte test s novou kazetou. Pokud problém přetravá, kontaktujte prosím distributora.

*pozn: Odstín červené barvy linie T může být různý, ale každé i velmi slabé zbarvení v této oblasti znamená negativní výsledek.

KONTROLA KVALITY

Interní kontrola funkční způsobilosti testu je dána systémem kontrolní linie C. Ta potvrzuje správné provedení testu, dostatečný objem vzorku a adekvátní nasákovost membrány. Standardy, pozitivní a negativní kontrola nejsou součástí dodávky. Přesto SLP (správná laboratorní praxe) doporučuje zkонтrolovat test s externím kontrolním materiálem pro potvrzení testovacího postupu a ověření funkčnosti vlastního testu.

OMEZENÍ METODY

- **DrugControl TRA Test** poskytuje pouze orientační výsledek. Pro potvrzení výsledku je nutná jiná analytická laboratorní metoda. Jako konfirmacní metoda je doporučena GC/MS (plynová chromatografie / hmotová spektrometrie).^{1,2}
- Některé látky mohou zfalšovat výsledek testu (bělidla, hliník, oxidovadla, nebo naředění). Pokud je podezření na falšování, je třeba zopakovat test s novým vzorkem a novou testovací kazetou.
- Pozitivní výsledek indikuje přítomnost drogy nebo jejího metabolitu, ale neudává hladinu intoxikace, ani koncentraci v moči.
- Negativní výsledek nemusí udávat zcela nulovou koncentraci drogy, ale udává, že je nižší než mez detekce cut-off.
- Může se stát, že chyba postupu nebo interferující látka může způsobit nesprávný výsledek.
- Tento test nedokáže rozlišit mezi drogou (lékem) podanou v rámci léčení a drogou zneužívanou.
- **DrugControl TRA Test** je určen pouze pro vzorky lidské moči.

OČEKÁVANÉ HODNOTY

Negativní výsledek indikuje, že koncentrace tramadolu ve vzorku moči je nižší, než mez detekce 100 ng/ml. Pozitivní výsledek udává, že koncentrace TRA je vyšší, než cut-off 100 ng/ml. **DrugControl TRA Test** má citlivost 100 ng/ml.

CHARAKTERISTIKY TESTU

Správnost

Bylo provedeno paralelní stanovení a porovnání výsledků dosažených **DrugControl TRA Testem** a GC/MS na cut-off 100 ng/ml. Dosažené výsledky jsou uvedeny v tabulce:

TRA	GC/MS		Celk.výsledky
	Pozitivní	Negativní	
DrugControl TRA Test	82	12	94
	11	145	156
Celk.výsledky	93	157	250
% shoda	88.2%	92.4%	90.8%

Analytická senzitivita

Ve směsné moči bez drogy byl rozpuštěn tramadol v koncentracích: 0 ng/ml, 50 ng/ml, 75 ng/ml, 100 ng/ml, 125 ng/ml, 150 ng/ml a 300 ng/ml. Výsledky ukázaly >99% správnost při koncentracích 50% nad a 50% pod cut-off, jak je uvedeno v tabulce:

TRA koncentrace (ng/ml)	% Cut-off	n	Vizuální výsledek	
			Negativní	Pozitivní
0	0	30	30	0
50	-50%	30	30	0
75	-25%	30	27	3
100	Cut-off	30	15	15
125	+25%	30	4	26
150	+50%	30	0	30
300	3x	30	0	30

PŘESNOST

Byla provedena studie ve 3 různých lékařských pracovištích s použitím 3 různých šarží testů, 3 pracovníky pro ověření reproducovatelnosti mezi pracovníky, pracovišti a různými šaržemi. Byl vyšetřován identický panel vzorků, ověřených GC/MS, obsahujících tramadol o koncentracích 0%, 25% nad a pod cut-off a 50% tramadolu nad a pod cut-off 100 ng/ml. Výsledky jsou uvedeny v tabulce:

TRA koncentrace(ng/ml)	n V sérii	A		B		C	
		-	+	-	+	-	+
0	10	10	0	10	0	10	0
50	10	10	0	10	0	10	0
75	10	9	1	9	1	8	2
125	10	1	9	1	9	2	8
150	10	0	10	0	10	0	10

EFEKT SPECIFICKÉ HMOTNOSTI MOČE

Patnáct vzorků močí s normální, vyšší a nízkou specifickou hmotností bylo použito pro rozpuštění tramadolu na výsledné koncentrace 50 ng/ml, a 150 ng/ml. Vzorky byly otestovány **DrugControl TRA testem** v duplikátu. Výsledky prokázaly že kolísání hodnot specifické hmotnosti moče nemá vliv na výsledek drogového testu.

EFEKT PH MOČE

Směsná moč bez drog byla rozdělena na alikvotní podíly a ty upraveny na pH v rozmezí od 5 do 9 po 1 pH a v těchto roztocích byl rozpuštěn tramadol. Tyto upravené roztoky byly otestovány **DrugControl TRA testem** v duplikátu. Výsledky potvrzují, že rozdílné pH vzorků v uvedeném rozmezí neinterferuje s výsledky drogových testů.

ZKŘÍŽENÁ REAKTIVITA

Byla provedena studie pro ověření možné zkřížené reaktivitě testu s uvedenými sloučeninami. Ty byly přidány jak do moči negativní (bez drog), tak do moči s pozitivní na tramadol. Níže uvedené sloučeniny nevykazují zkříženou reaktivitu při testování za použití **DrugControl TRA Testu** ani při koncentraci 100 µg/ml.

Sloučeniny, které nevykazují zkřížené reakce

4-Acetaminophenol	Riboflavin	Morphine-3-β-D	Guaiacol Glyceryl Ether	Digoxin
Acetylsalicylic acid	Sulindac	Glucuronide	Hydromorphone	5,5-Diphenylhydantoin
Amoxapine	Tetracycline	Nalorphine	o-Hydroxyhippuric acid	Ergonine
Aminopyrine	Tolbutamide	Norcodeine	Ibuprofen	Methylester
Benzilic acid	Trimethobenzamide	Normorphine	Ketoprofen	l-Ephedrine
Brompheniramine	Trimipramine	Noscapine	Labetalol	(+/-)-Epinephrine
Cannabinol	d/l-Tyrosine	Oxymetazoline	Meperidine	Ethanol
Chlordiazepoxide	Zomepirac	Papaverine	Methylphenidate	(Ethyl alcohol)
(+/-)-Chlorpheniramine	Uric acid	Pentazocine	Morphine sulfate	Fenfluramine
Clomipramine	Acetone	Phenothiazine	Naproxen	Furosemide
(-) Cottinine	Albumin	Phentermine	Niacinamide	Hydrochlorothiazide
Deoxycorticosterone	Amoxicillin	Procaine	Nimesulide	Hydrocodone
Diazepam	Apomorphine	Quinidine	Oxazepam	p-Hydroxy-methamphetamine
4-Dimethylamino-antipyrine	Benzoic acid	Quinine	Oxolinic acid	
	Buspirone	Serotonin	Pemoline	

Disopyramide	Cimetidine	(5-Hydroxytyramine)	Phenelzine	Isoxsuprine
EDDP	Chloroquine	Sulfamethazine	Pheniramine	Kanamycin
(-) -Ψ-Ephedrine	Chlorpromazine	Tetrahydrozoline	I-Phenylephrine	Levorphanol
Erythromycin	Clonidine	Tetrahydrocortisone,	d/l-Propranolol	Methamphetamine
Ethyl-p-aminobenzoate	Creatinine	3-acetate	d-Pseudoephedrine	Mephentermine
Fenoprofen	(-) Deoxyephedrine	Trans-2-	Ranitidine	Naloxone
Gentisic acid	Diclofenac	phenylcyclopropylamine	Secobarbital	Naltrexone
Hemoglobin	Diphenhydramine	Acetophenetidin	Sustiva (Efavirenz)	Nifedipine
Hydrocortisone	Doxylamine	Amitriptyline	Tetrahydrocortexolone	d/l-Octopamine
Imipramine	EMDP	Ampicillin	Thebaine	Orphenadrine
Iproniazide	[1R,2S] (-) Ephedrine	Aspartame	I-Thyroxine	Oxycodone
Ketamine	β-Estradiol	Benzphetamine	Tryptamine	Pentobarbital
Loperamide	Etdolac	Caffeine	d/l-Tryptophan	Perphenazine
Meprobamate	Fentanyl	Chloralhydrate	Verapamil	Phenobarbital
I-Methamphetamine	d-Glucose	Chlorothiazide	Thioridazine	Promazine
Methoxyphenamine	Hydralazine	Chlorprothixene	N-Acetylprocainamide	Promethazine
Methyprylon	Hydroxyzine	Codeine	Amobarbital	Quinacrine
Nalidixic acid	3-Hydroxytyramine (Dopamine)	Cyclobarbital	Ascorbic acid	Salicylic acid
α-Naphthaleneacetic acid	(-) Isoproterenol	R (-)Deprenyl	Atropine	Sodium Chloride
Norethindrone	Lidocaine	Diflunisal	Bilirubin	Temazepam
d-Nonpropoxyphene	Lithium Carbonate	Dicyclomine	Cannabidiol	Thiamine
Oxalic acid	Lindane	Econamine	Chloramphenicol	Theophylline
Oxymorphone	(Hexachlorocyclohexane)	Ephedrine	(+/-)Chlorpheniramine	Trazodone
Penicillin-G	Maprotiline	I-Epinephrine	Cholesterol	Trifluoperazine
Prednisolone	Methadone	Estrone-3-sulfate	Cortisone	Trimethoprim
Prednisone	Metoprolol	Famprofazone	Cyclobenzaprine	Tyramine
I-Propoxyphene	(+/-)3,4-Methylendioxy-methamphetamine	Fluoxetine	Dextromethorphan	Triamterene

OMEZENÍ

Není možné ověřit interference všech běžných sloučenin, které by mohly ovlivnit výsledek testu. Zejména pokud pacient užívá dosud neznámou drogu nebo "koktejl" drog, může se stát, že dojde ke zkřížené reakci, která zde nebyla zachycena a ovlivnění výsledku testu.

BIBLIOGRAFIE

1. Dayer P, Collart L, Desmeules J. The pharmacology of tramadol. Division of Clinical Pharmacology and Pain Clinic, University Hospital, Geneva, Switzerland. Drugs [1994, 47 Suppl 1:3-7]
2. Lee CR, McTavish D, Sorkin EM. Tramadol. A preliminary review of its pharmacodynamic and pharmacokinetic properties, and therapeutic potential in acute and chronic pain states. Adis International Limited, Auckland, New Zealand. Drugs [1993, 46(2):313-40]

	Výrobce		Obsahuje balení pro „n“ testů
	In vitro diagnostikum		Šarže
	Jednorázové použití		Expirace
	Čtěte instrukce pro použití		Skladujte při teplotě
	Chraňte před přímým slunečním světlem		Objednávací číslo
	Uchovávejte v suchu		

Tento operní manuál odpovídá poslední technologii/ revizi. Může být změněn bez předchozího upozornění!



Výrobce	Distributor v EU	Distributor pro ČR	Distributor pro SK
ulti med Products (Deutschland) GmbH Reeshoop 1 • 22926 Ahrensburg • Germany Telefon: +49-4102 – 80090 Fax: +49-4102 – 50082 e-mail: info@ultimed.de	ulti med Products (Belgium) BVBA Honzebroekstraat 137 8800 Roeselare Phone : +32 +51 200 425 Fax : +32 +51 200 449 e-mail : belgium@ultimed.org	JK Trading s.r.o. Křivatcová 421/5 155 21 Praha tel.: +420 257 220 760 fax : +420 257 220 771 e-mail : praha@jktrading.cz	JK Trading s.r.o. Dlhá 43 900 31 Stupava tel.: +421 264 774 620 fax: +421 264 774 593 e-mail: jk-trading@jk-trading.sk



November 2014-AL / A NB
Český překlad 04-2016/VE