

mö-screen Strep A Test

Artikel-Nr.: 0270101

IVD

Anwendungszweck

Der mö-screen Strep A Test ist ein schneller chromatographischer Immunoassay zum qualitativen Nachweis von Streptokokken A Antigenen aus Rachenabstrichen. Der dient als Hilfsmittel bei der Diagnose einer Infektion mit Streptokokken A. Der Test ist nur für den professionellen Einsatz vorgesehen.

Allgemeines

Streptococcus pyogenes gehört zu den unbeweglichen gram-positiven Kokken, die Antigene der Lancefield-Gruppe A enthalten. Sie können schwerwiegende Infektionen wie Pharyngitis, Atemwegsinfektionen, Impetigo, Endokarditis, Meningitis, Kindbettfieber und Arthritis hervorrufen.¹ Unbehandelt können diese Infektionen zu schwerwiegenden Komplikationen wie rheumatischem Fieber und Peritonsillarabzessen führen.² Der herkömmliche Nachweis von Streptokokken A Infektionen erforderte die Isolierung und Identifikation von lebenden Organismen durch Techniken, die 24 bis 48 Stunden oder länger dauern.^{3,4} Der mö-screen Strep A Test liefert binnen 5 Minuten den qualitativen Nachweis von Strep A Antigenen in Proben aus Rachenabstrichen. Der Test nutzt Antikörper, die spezifisch für ganze Zellen der Lancefield-Gruppe A Streptokokken sind, um Strep A Antigene in Rachenabstrichproben selektiv nachzuweisen.

Testprinzip

Der mö-screen Strep A Test ist ein qualitativer Immunoassay zur Ermittlung von Strep A Carbohydrat Antigen in einem Rachenabstrich. Hierfür wurde der Testlinienbereich (T) mit Antikörpern beschichtet, die spezifisch auf Strep A Carbohydrat Antigen reagieren. Während der Testdurchführung reagiert der extrahierte Rachenabstrich mit den Strep A Antikörpern, die auf Partikel aufgebracht wurden. Diese Mixtur fließt entlang der Membran, reagiert mit den Strep A Antikörpern auf der Membran und erzeugt ggfls. eine farbige Linie im Testlinienbereich (T). Bildet sich die farbige Linie im Testlinienbereich, ist das Ergebnis positiv. Bildet sich keine farbige Linie, ist das Ergebnis negativ. Zur Verfahrenskontrolle erscheint immer eine farbige Linie im Kontrollbereich. Sie bestätigt eine ausreichende Probenmenge und Membrandurchfeuchtung.

Wirksame Bestandteile

Der mö-screen Strep A Test enthält mit Strep A Antikörpern beschichtete Partikel und eine mit Strep A Antikörpern beschichtete Membran.

Packungsinhalt

25 Teststreifen mit Trockenkissen, einzeln in Folie eingeschweißt
25 Extraktionsröhrchen
25 Abstrichtupfer
1 Extraktionsreagenz 1 (2M Natriumnitrit), 10 ml
1 Extraktionsreagenz 2 (0,2M Essigsäure), 10 ml
1 Positivkontrolle, 1 ml
1 Negativkontrolle, 1 ml
1 Ständer für Extraktionsröhrchen
1 Gebrauchsanweisung

Empfohlenes Material

1. Stoppuhr

Haltbarkeit und Lagerung des Tests

In der versiegelten Folienverpackung bei Raumtemperatur (2 - 30 °C) lagern. NICHT EINFRIEREN. Der Test ist bis zum Ablauf des auf der Folienverpackung aufgedruckten Verfallsdatums stabil. Die Schutzfolie erst kurz vor der Verwendung des Tests öffnen. Komponenten nach Ablauf des angegebenen Verfallsdatums nicht mehr verwenden.

Probennahme, Präparation und Lagerung der Proben

Entnehmen Sie den Abstrich ausschließlich mit den mitgelieferten Abstrichtupfern. Nur mit ihnen wurde die einwandfreie Testdurchführung bestätigt. Nehmen Sie einen Abstrich von der hinteren Rachenschleimhaut, den Mandeln oder anderen entzündeten Bereichen. Vermeiden Sie dabei Kontakt des Tupfers mit Zunge, Wangen oder Zähnen.⁵

Der Test sollte direkt nach der Probennahme durchgeführt werden. Abstrichproben können in einem sauberen, trockenen Kunststoffröhrchen bis zu 8 Stunden bei Raumtemperatur (< 28 °C) oder bis zu 72 Stunden bei 2 - 8 °C gelagert werden. Abstrichtupfer können in Röhrchen mit Stuart- oder Amies Medium transportiert werden.

Wenn zusätzlich eine Kultur angelegt werden soll, rollen Sie den Kopf des Abstrichtupfers vorsichtig über eine A-Streptokokken-selektive (GAS) Blutagarplatte, bevor der Tupfer für den mö-screen Strep A Test verwendet wird.

Testdurchführung

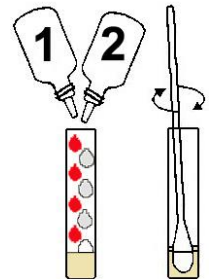
ACHTUNG: Lesen Sie die Gebrauchsanweisung sorgfältig durch, bevor Sie einen Test mit einer Patientenprobe oder Kontrolle durchführen.

Durchführungshinweise

1. Gekühlte Testkomponenten auf Raumtemperatur (15 - 30°C) bringen.
2. Öffnen Sie die Folie erst kurz vor der Testdurchführung. Die verlässlichsten Ergebnisse werden erzielt, wenn der Test sofort nach dem Öffnen der Folienverpackung durchgeführt wird.
3. Verwenden Sie nur die mitgelieferten Kontrollen. Andere Kontrollen können Zusätze enthalten, die die Testdurchführung stören könnten.

A. Extraktion

1. Beschriften Sie ggfls. ein Extraktionsröhrchen mit den Patientendaten und stellen Sie ihn in den Ständer.
2. Halten Sie das Fläschchen mit dem Extraktionsreagenz 1 senkrecht und geben Sie 4 volle Tropfen in das Röhrchen. Das Extraktionsreagenz 1 ist rot.
3. Halten Sie das Fläschchen mit der Extraktionsreagenz 2 senkrecht und geben Sie 4 volle Tropfen in dasselbe Röhrchen. Das Extraktionsreagenz 2 ist farblos.
4. Mischen Sie die Reagenzien durch leichtes Schwenken des Extraktionsröhrchens. Durch die Zugabe und das Mischen verändert sich die Farbe der Lösung von rot nach gelb.
5. Geben Sie den Abstrichtupfer in das Extraktionsröhrchen und drehen Sie ihn dort 15 Mal kräftig um sich selbst.
6. Inkubieren Sie den Abstrichtupfer 1 Minute bei Raumtemperatur (15 - 30°C).
7. Drücken Sie die Flüssigkeit im Tupfer durch Pressen und Drehen an der Wand des Extraktionsröhrchens aus. Die Flüssigkeit muss so gut wie möglich aus dem Tupfer entfernt werden.
8. Entsorgen Sie den Tupfer.

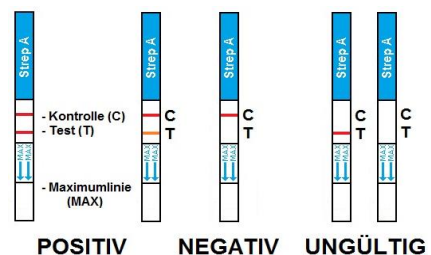


B. Testdurchführung

1. Entnehmen Sie den Teststreifen aus der Folie. Entsorgen Sie die Folie und das Trockenkissen.
2. Führen Sie den Teststreifen mit den Pfeilen nach unten in das Extraktionsröhrchen mit der Probenlösung. Bei richtiger Anwendung sollte die Flüssigkeit die Maximum-Linie (MAX) des Teststreifens berühren aber nicht überschreiten. Starten Sie die Stoppuhr.
3. Warten Sie, bis die Färbung der Linien entsteht. Lesen Sie das Ergebnis nach 5 Min. ab. Nach Ablauf von 10 Minuten darf das Ergebnis nicht mehr interpretiert werden.



Testergebnis



Positiv

Erscheinen zwei farbige Linien, eine im Kontrollbereich (C) und eine im Testbereich (T), sind Streptokokken A Antigene in der Probe vorhanden. HINWEIS: Die Intensität der farbigen Linie im Testbereich kann, abhängig von der Konzentration von Strep A Antigen in der Probe, variieren. Deshalb sollte jeder leichte Schatten einer farbigen Linie im Testbereich als positives Ergebnis betrachtet werden.

Negativ

Erscheint nur eine farbige Linie im Kontrollbereich (C) und keine im Testbereich (T), sind keine Streptokokken A Antigene in der Probe vorhanden oder die Konzentration liegt unterhalb der Nachweisgrenze. Bei klinischem Verdacht sollte der Test mit einer anderen Methode wiederholt werden.

Ungültig

Erscheint keine Linie im Kontrollbereich (C) und im Testbereich (T) oder nur eine Linie im Testbereich (T), ist der Test ungültig. In den meisten Fällen liegt dies an einem unzureichenden Probenauftrag oder einem nicht genauen Befolgen der Gebrauchsanweisung. Lesen Sie diese erneut durch und wiederholen Sie Vorgang mit einem neuen Test. Sollte das Problem weiterhin bestehen, verwenden Sie den Test nicht mehr und kontaktieren Sie Ihren Lieferanten.

Vorsichtsmaßnahmen

1. Nur zum professionellen Einsatz in der *in vitro* Diagnostik.
2. Verwenden Sie kein Material nach Ablauf des Verfallsdatums.

- Trinken, essen und rauchen Sie nicht in Bereichen, in denen Probenmaterialien oder Tests verwendet werden.
- Alle Proben sind so zu behandeln, als ob sie potenziell infektiöses Material enthalten. Während des gesamten Vorgangs sind geltende Vorsichtsmaßnahmen gegen mikrobiologische Gefahren und die Standardmaßnahmen zur ordnungsgemäßen Entsorgung der Proben zu beachten.
- Beim Testen muss Schutzkleidung, wie Laborkittel, Einweghandschuhe und Schutzbrille, getragen werden.
- Gebrauchte Tests sind gemäß behördlichen lokalen Vorgaben zu entsorgen.
- Luftfeuchtigkeit und Temperatur können die Testergebnisse verfälschen.
- Den Test nicht verwenden, wenn die Folie beschädigt oder perforiert ist.
- Reagenz 2 enthält eine saure Lösung. Bei Haut- oder Augenkontakt spülen Sie die betroffene Stelle gründlich mit reichlich Wasser.
- Vertauschen Sie die Flaschenverschlüsse der Reagenzien sowie der Kontrollen nicht.
- Verwenden Sie nur die mitgelieferten Abstrichtupfer.

Qualitätskontrolle

Interne Kontrolle:

Die farbige Linie im Kontrollbereich dient als interne Verfahrenskontrolle. Sie bestätigt eine ausreichenden Probenauftrag, eine ausreichende Membrandurchfeuchtung und die korrekte Testdurchführung.

Externe Kontrolle:

Verwenden Sie nur die mitgelieferten externen Kontrollen. Andere handelsübliche Kontrollen könnten Konservierungsmittel enthalten, die das Testergebnis beeinflussen können. Zusätzlich zu den Standard-Qualitätskontrollverfahren Ihres Labors wird empfohlen, dass eine positive und eine negative externe Kontrolle mindestens einmal pro Packung und pro Anwender, der Tests innerhalb eines Kits durchführt, getestet werden. Auf diese Weise wird überprüft, ob die Reagenzien und Teststreifen ordnungsgemäß funktionieren und ob der Anwender in der Lage ist, das Testverfahren korrekt durchzuführen. Bereiten Sie die Extraktionslösung analog zu einer Patientenprobe vor (Testdurchführung Absatz A. (Extraktion - Punkt 1-4). Geben Sie 1 vollen Tropfen Positiv- oder Negativkontrolle in die vorbereitete Extraktionslösung. Verfahren Sie weiter wie mit einer Patientenprobe gemäß Testdurchführung Absatz A. (Extraktion - Punkt 5-8). Verwenden Sie dazu einen unbenutzten Abstrichtupfer. Wenn die Kontrollen nicht zum erwarteten Ergebnis führen, sind die Testergebnisse ungültig. Wiederholen Sie den Test und/oder kontaktieren Sie Ihren Lieferanten.

Entsorgung

Entsorgen Sie Testkomponenten, welche mit Patientengut zusammengeführt wurden, gemäß behördlichen lokalen Vorgaben. Alle Verpackungskomponenten können der normalen Entsorgung zugeführt werden.

Einschränkungen

- Der Strep A Test ist nur für in-vitro Diagnostik vorgesehen. Er darf nur zum qualitativen Nachweis Streptokokken A Antigenen vom Rachenabstrich verwendet werden. Der Test zeigt nur deren Präsenz an. Weder ein Anstieg der Konzentration noch ein qualitativer Wert kann ermittelt werden.
- Der Test erkennt nur das Streptokokken A Antigen. Er unterscheidet nicht zwischen lebensfähigen und nicht-lebensfähigen Gruppe A Streptokokken.
- Falsch negative Ergebnisse können bei zu geringer Anzahl der Antikörper, z.B. bei Beginn einer Erkrankung ermittelt werden, wenn die Antikörperwerte unter der Erkennungsgrenze des Tests liegen. Bleiben die Symptome oder verstärken sie sich, soll der Test wiederholt oder mit einer anderen Methode (Kulturmethode empfohlen) überprüft werden.
- Blut oder Schleim auf den Abstrichproben können den Test verfälschen und ein falsch positives Ergebnis hervorrufen. Vermeiden Sie daher während der Probenahme den Kontakt des Abstrichtupfers mit Zunge, Zähnen und Wangen.
- Wie bei allen Diagnostiktests, müssen die Ergebnisse zusammen mit allen anderen klinischen Informationen durch den Arzt bewertet werden.
- Zur Probenahme darf nur der mitgelieferte sterile Abstrichtupfer verwendet werden. Andere Abstrichtupfer wurden mit diesem Test nicht validiert.

Spezifische Durchführungscharakteristiken

Sensitivität und Spezifität

Für die Evaluierung wurden in drei medizinischen Zentren insgesamt 368 Rachenabstrichproben von Patienten gesammelt, die Symptome von Pharyngitis zeigten. Die Testergebnisse wurden mit der Kulturmethode verglichen. Die folgenden Tabellen fassen die Daten zusammen.

Klinische Performance: Strep A Test vs. Kulturmethode

Methode	Kulturmethode			Gesamtergebnis
	Ergebnis	Positiv	Negativ	
mö-screen Strep A Test	Positiv Negativ	200 6	1 161	201 167
Gesamtergebnis		206	162	368

Sensitivität: 97,1% (200/206) (95% CI*, 93,7% - 98,8%)
 Spezifität: 99,4% (161/162) (95% CI*, 96,2% - 100,0%) *Vertrauensbereich

Klinische Performance: Gegliedert nach Alter

Alter	Sensitivität	Sensitivität (95% CI)	Spezifität	Spezifität (95% CI)
0 - 5	97,4% (74/76)	90,4% - 99,8%	98,1 (52/53)	89,15 - 100,0 %
5+ - 21	91,7% (119/123)	91,7% - 99,0%	>99,9 (88/88)	95,0% - 100,0%
21+	>99,95 (7/7)	59,6% - 100 %	>99,9% (21/21)	81,8% - 100,0%
Gesamt	97,1% (200/206)	93,7% - 98,8%	99,4% (161/162)	96,2% - 100,0%

Kreuzreaktivität

Die folgenden Organismen wurden bei $1,0 \times 10^7$ Organismen pro Test mit dem mö-screen Strep A Test getestet und als negativ befunden. Es wurden keine schleimauslösenden Stämme getestet.

Streptococcus Gruppe B
Streptococcus Gruppe C
Streptococcus Gruppe F
Streptococcus Gruppe G
Streptococcus mutans
Streptococcus pneumoniae
Streptococcus pneumoniae
Staphylococcus aureus
Staphylococcus epidermidis
Candida albicans
Corynebacterium diphtheriae

Enterococcus faecalis
Serratia marcescens
Klebsiella pneumoniae
Pseudomonas aeruginosa
Neisseria meningitidis
Neisseria gonorrhoea
Neisseria sicca
Neisseria subflava
Branhamella catarrhalis
Hemophilus influenzae
Bordetella pertussis

Erwartungswerte / Analytische Sensitivität

In drei Arztpraxen wurde eine Evaluierung des Strep A Tests durchgeführt. Die Tests wurden von Personal mit unterschiedlichem Ausbildungshintergrund durchgeführt. Jede Arztpraxis testete drei Tage lang eine zufällig kodierte Gruppe von Proben, bestehend aus negativen (20), schwach positiven (20) und mittelpositiven (20). Die erzielten Ergebnisse stimmten zu 96 % mit den erwarteten Ergebnissen überein.

Die analytische Sensitivität beträgt $2,5 \times 10^5$ Organismen/Test.

Qualitätssicherung

Dieses Produkt wird für möLab nach den Regeln der GMP mit dem Qualitätsmanagement **DIN EN ISO 13485** hergestellt. möLab überwacht mit eigenem Qualitätsmanagement **DIN EN ISO 13485** dieses Produkt. Es wird gemäß der Richtlinie **98/79/EG** in Verkehr gebracht.

Literatur

- Murray, P.R., et al. Manual of Clinical Microbiology, 6th Edition, ASM Press, Washington D.C. p.299-307.
- Webb, KH. Does Culture Confirmation of High-sensitivity Rapid Streptococcal Tests Make Sense? Medical Decision Analysis. Pediatrics (Feb 1998), 101:2, 2.
- Bisno AL, Gerber MA, Gwaltney JM, Kaplan EL, Schwartz RH. Diagnosis and Management of Group A Streptococcal Pharyngitis. Clinical Infectious Diseases (1997), 25: 574-83.
- Needham CA, McPherson KA, Webb KH. Streptococcal Pharyngitis: Impact of a High-sensitivity Antigen Test on Physician Outcome. Journal of Clinical Microbiology (Dec 1998), 36: 3468-3473.
- Shea Y.R., Specimen Collection and Transport, Clinical Microbiology Procedures Handbook, Isenberg, H.D., American Society of Microbiology, Washington D.C., 1.1.1-1.1.30, 1992.
- Nussinovitch, M, Finkelstein Y, Amir J, Varsano, I. Group A beta-hemolytic streptococcal pharyngitis in preschool children aged 3 months to 5 years. Clinical Pediatrics (June 1999), 38: 357-360.
- Woods WA, Carter CT, Stack M, Connors Jr AF, Schlager TA. Group A Streptococcal Pharyngitis in Adults 30 to 65 years of age. Southern Medical Journal (May 1999), 491-492.

Bestellhinweis

mö-screen Strep A Test 25 Tests

Bestell-Nr.

0270101

PZN

1139421



möLab GmbH
 Dietrich-Bonhoeffer-Straße 9
 40764 Langenfeld
 Tel.: 02173 / 26 99 00
 Fax: 02173 / 26 99 029
 E-Mail: info@moelab.de
 Internet: www.moelab.de



Index der Symbole

	Beachten Sie die Gebrauchsanweisung		Tests pro Packung		Autorisierter Repräsentant
	Nur zur in vitro diagnostischen Verwendung		Verwendbar bis		Zur Einmalverwendung
	Lagerung zwischen 2-30°C		Los Nummer		Katalog #
	Nicht verwenden, wenn die Packung beschädigt ist				

Swab information

Jiangsu ChangFeng Medical Industry Co., LTD
 Address: Touqiao Town, Guangling DISTRICT,
 Yangzhou, Jiangsu 225109 China



Llins Service & Consulting GmbH
 Obere Seegasse 34/2, 69124 Heidelberg, Germany
 Email: info@llins-service.com

