

Пропоксифен Каталоговый номер W 57-S

НАРКОСТОП на пропоксифен представляет собой одноэтапную тестовую экспресссистему для качественного определения пропоксифена и его основных метаболитов в моче пациента при наличии определенной пороговой концентрации. Только для применения in vitro.

НАЗНАЧЕНИЕ

НАРКОСТОП на пропоксифен фирмы Wondfo предназначен для определения пропоксифена в моче человека путем иммунохроматографического анализа. Чувствительность определения для пропоксифена составляет 200 нг/мл. Данное исследовань является качественным и предварительным. Для подтверждения полученного результата рекомендуется использование дополнительных химических методов. Предпочтение отдается газовой хроматографии/масс-спектрометрии (GC/MS, ГХ/МС). При применениии теста на определение любого наркотического вещества следует учитывать также клинические данные и профессиональную оценку ситуации в целом, особенно при получении положительных первичных результатов.

ФАРМАКОЛОГИЧЕСКОЕ ДЕЙСТВИЕ

Пропоксифен, синтетический опиат, является структурным аналогом метадона. Пропоксифен является наркотическим аналгетиком, используемым для купирования болевого синдрома от умеренного до выраженного. Основным метаболитом является нордекстропропоскифен. Комбинированное применение пропоксифена, аспирина, ацетаминофена и других седативных средств может приводить к лекарственным взаимодействиям. Пропоксифеновая зависимость проявляется тошнотой, рвотой, запорами, иллюзиями, галлюцинациями, кардиотоксическими явлениями, коллапсом легких и даже приводить к смерти. Пропоксифен метаболизируется в печени и выводится с мочой в виде нородекстропропоксифена. Таким образом, присутствие пропоксифена или его метаболитов в моче свидетельствует об употреблении пропоксифена.

ПРИНЦИП РАБОТЫ ТЕСТА

НАРКОСТОП на пропоксифен фирмы Wondfo представляет собой конкурирующий иммунологический тест, используемый для скрининга наличия пропоксифена в моче. Имеет вид хроматографической абсорбционной системы, в котором пропоксифен и его метаболиты в образце конкурентно взаимодействуют с ограниченным числом мест связывания на конъюгате, окрашенном антителами.

При погружении абсорбирующего конца тестовой системы в образец мочи, моча подвергается капиллярной абсорбции, смешивается с окрашенным антителами конъюгатом и растекается вдоль покровной мембраны. Если концентрация наркотического вещества находится на уровне пороговой или выше, свободные молекулы связываются с окрашенным антителами конъюгатом, предотвращая связывание последнего с комплексом наркотическое вещество-белок в реакционной зоне. Это предотвращает появления четкой окрашенной полоски в реакционной зоне, что указывает на возможный положительный результат.

Если концентрация наркотического вещества в образце равна нулю или ниже пороговой (чувствительности теста), окрашенный антителами конъюгат связывается с комплексом наркотическое вещество-белок, зафиксированным в реакционной зоне. Это приводит к появлению цветной тестовой полоски, которая, вне зависимости от интенсивности окрашивания, указывает на отрицательный результат.

Для контроля проведения теста, в том случае, если тест был выполнен правильно, в контрольной зоне появляется контрольная полоска.

ВНИМАНИЕ

- 1. Только для наружного применения. Не глотать.
- 2. Выбрасывать сразу после использования. Не использовать повторно.
- 3. Не использовать по истечении срока годности.
- 4. Не использовать при надрыве или нарушении целостности упаковки.
- Беречь от детей.
- Не интерпретировать тест по истечении 5 минут.

СОСТАВ НАБОРА

- 1. Упаковка содержит тестовую систему и влагопоглотитель. Влагопоглотитель необходим для хранения продукта и не используется для проведения теста.
- 2. Одна инструкция по применению на 100 наборов.

УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ

- 1. Хранить при температуре 4 ~30°С в целой упаковке до истечения срока годности.
- Не подвергать воздействию прямых солнечных лучей, влаги или высокой температуры.
- 3. НЕ ЗАМОРАЖИВАТЬ.

СБОР И ПОДГОТОВКА ОБРАЗЦА

Собрать образец мочи в стакан для сбора мочи. Образцы мочи можно хранить в холодильнике (2-8° C) до сорока восьми часов. Для более длительного хранения, образцы следует заморозить (-20° C и ниже).

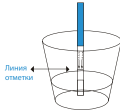
Перед проведением теста замороженные или сохраненные в холодильнике образцы следует разморозить при комнатной температуре. Для проведения теста использовать известное количество мочи.

ПРОЦЕДУРА ПРОВЕДЕНИЯ ТЕСТА

Тест следует проводить при комнатной температуре (от 18° C до 30° C).

- 1. Достаньте тестовую полоску из герметичной упаковки.
- Погрузите полоску в мочу таким образом, чтобы напечатанная на полоске стрелка указывала в сторону мочи. Извлеките полоску через три секунды и положите на чистую, сухую, невпитывающую поверхность (например, устье контейнера для сбора мочи).
- Оцените результаты в течение пяти минут. По истечении указанного времени результат не является достоверным.

ВАЖНО: следите за тем, чтобы уровень мочи не превышал отметки МАХ (показана линией), иначе результат теста может оказаться ошибочным.



ОЦЕНКА РЕЗУЛЬТАТОВ

Положительный (+)

В контрольной зоне определяется ярко-розовая полоска. В тестовой зоне цветная полоска отсутствует. Это указывает на наличие соответствующего наркотического вещества в специфической тестовой зоне.

Отрицательный (-)

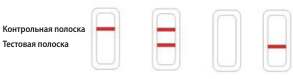
Ярко-розовая полоска определяется в контрольной и соответствующей тестовой зонах. Это указывает на то, что концентрация соответствующего наркотического вещества в специфической реакционной зоне равна нулю или ниже пороговой.

Дефектный

Если цветная полоска не определяется в контрольной зоне или определяется только в тестовой зоне, тест проведен некорректно. Для повторного теста следует использовать другую тестовую систему. Пожалуйста, свяжитесь с торговым представителем, у которого вы приобрели тестовую систему, и сообщите ему серийный номер.

Внимание: Интенсивность цвета или ширина полоски не имеют значения в оценке результатов теста.

КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА



Положительный Отрицательный

Дефектный

Несмотря на наличие внутренней системы контроля в виде полоски в контрольной зоне, для подтверждения результатов теста и верификации правильного его проведения, рекомендуется использование внешних систем контроля. Положительный и отрицательный контроль должны давать ожидаемые результаты. Положительные результаты тестирования должны быть подтверждены дополнительными методами, такими как GC/MS.

ОГРАНИЧЕНИЯ ПО ПРОМЕНЕНИЮ

- 1. Данный тест разработан только для оценки образцов мочи. Не предназначен для использования других биологических образцов.
- Наличие примесей в образцах мочи может приводить к неправильным результатам. Активные окислители, например, хлорная известь (гипохлорит) могут окислять анализируемое наркотическое вещество. Если имеются подозрения на наличие примесей в образце мочи, следует собрать другой образец.
- Данный тест является качественным и скрининговым. Не предназначен для количественного определения концентрации наркотического вещества и степени интоксикации.

РАБОЧИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ

А. Чувствительность

НАРКОСТОП на пропоксифен имеет порог определения образцов как положительных в 200 нг/мл для пропоксифена как эталона. Доказано, что тестовая система определяет наличие пропоксифена в моче при концентрации выше, чем 200 нг/мл, в течение 5

В. Специфичность и перекрестная реактивность

Для оценки специфичности теста, тестовая система использовалась для определения пропоксифена, его метаболитов и других соединений того же класса, которые вероятно присутствовали в образцах мочи. Все соединения добавлялись к нормальной моче человека, с нулевой концентрацией наркотических веществ. Приведенные ниже концентрации также отражают ограничения определения специфических наркотических веществ или метаболитов.

Соединение Концентрация (нг/мл) d-Propoxyphene 200 d-Norpropoxyphene

С. Конкурирующие соединения

Принимая во внимание сложный химический состав клинических образцов мочи и возможность присутствия в них потенциально конкурирующих соединений, в частности, ацетоуксусной кислоты, ацетона, альбумина и др., аналогичные ситуации были симулированы путем последовательного добавления в образец потенциально конкурирующих соединений в известной концентрации. Приведенные ниже вещества в концентрации 100 мкг/мл не проявили перекрестной активности при использовании НАРКОСТОПа на пропоксифен.

4-Acetamidophenol Lebetalol Acetophenetidin Loperamide N-Acetylprocainamide Maprotiline Meperidine Acetysalicylic Meprobamate Aminopyrine Amityptyline Methadone Amorbarbital Methoxyhenamine

Amoxicillin (+) 3.4-Methylenedioxyamphetamine (+) 3.4-Methylenedioxymethamphetamine

Phencyclidine

Phenobarbital

Phentermine

L-Phenylephrine

Phenelzine

Ampicillin L-Ascorbic Acid Nolidixic acid D.L.-Amphetamine Nalorphine Apormorphine Naloxone Aspartame Naltrexone Atropine Naproxen Benzillic acid Niacinamide Benzoic acid Nifedipine Benzoylecgonine Norethindrone Benzphetamine D-Norpropoxyhene Billirubin Noscapine (+) Chlorpheniramine D.L.-Octopamine Caffeine Oxalic acid Cannabidiol Oxolinic acid Chloralhydrate Pentobarbital Chloramphenicol Perphenazine

Chlorthiazide

Chlorauine

Cholesterol

Chlorpromazine

(+) Chlorpheniramine

Clomipramine β-Phenylethylamine Clonidine Phenilpropanotamine

Cocaine hydrochloride Prednisone D.L.-Propanolol Cortisone (-) Cotinine D-Propoxyphene D-Pseudoephedrine Creatinine

Dextromethlorphan Ouinine Diclolfenac Ranitidine Difunisal Salicylic acid Diaoxin Secobarbital Diphenhydramine Serotonin Sulfamethazine Doxylamine Ecgonine dydrochloride Sulindac

Ecgonine methylester Tetrahydrocortisone,3 Acetate

(-)-ψ-Ephedrine Tetrahydrocortisone, (5-D glucoronide)

Tetrahydrozoline Fenoprofen Furosemide Thiamine Gentisic acid Thioridazine Hemoglobine D.L.-Tyrosine Hydrocortisone Tolbutamine O-Hydroxyhippuric acid Triamterene p-Hydroxymethamhetamine Trifluoperazine 3-Hydroxytyramine Trimethoprim Ibuprofen Tryptamine Imipramine D.L.-Tryptophan Inroniazid Tyramine (+) Isoproterenol Uric acid Isoxsuprine Verapamil Ketamine Zomepirac ketoprofen

РЕКОМЕНДОВАННАЯ ЛИТЕРАТУРА

Baselt, R.C. Disposition of Toxic Drugs and Chemicals in Man. Biomedical Publications, Davis,

Ellenhorn, M.J. and Barceloux, D. G Medical Toxicology. Elservier Science Publishing Company, Inc., New York, 1988

Gilman, A. G., and Goodman, L. S. The Pharmacological Fluids, in Martin WR(ed): Drug Addiction I, New York, Spring - Verlag, 1977.

Harvey, R.A., Champe, P.C. Lippincotts Illustrated Reviews. Pharmacology. 91-95, 1992. Hawwks RL, CN Chiang. Urine Testing for drugs of Abuse. National Institute for Drug Abuse (NIDA), Research Monography 73, 1986

Hofmann F.E., A Handbook on Drug and Alcohol Abuse: The Biomedical Aspects, New York, Oxford University Press, 1983.

McBay, A. J. Clin. Chem. 33,33B-40B, 1987.

ЗНАЧЕНИЕ СИМВОЛОВ

$\bigcirc i$	См. инструкцию по применению	Σ	Количество тестов в наборе	M	Дата изготовления
IVD	Только для диагностики in vitro	\leq	Срок годности	8	Вторично не использовать
4.30 C	Хранить при температуре 4~30° С	LOT	Серийный номер	REF	Каталоговый номер
STR	Тестовая кассета	U	Стакан для сбора мочи	D	Влагопоглотитель
POS	Положительный	NEG	Отрицательный	INV	Дефектный
†	Хранить вдали от света/влаги		Пипетка		



Производитель Guangzhou Wondfo Co., Ltd. Wondfo Scientech Park South China Univ. of Technology Guangzhou 510641 China



Версия 06/05/2007