

**Rychlý test pro kvalitativní detekci metabolitů kokainu v lidské moči  
In vitro diagnostikum pouze pro lékařské a jiné profesionální a účely.****ZAMÝŠLENÉ POUŽITÍ**

**DrugControl COC Test** je rychlý imunochromatografický test pro detekci metabolitů kokainu v lidské moči s cut-off koncentrací 300 ng/ml. Níže uvedená tabulka uvádí seznam sloučenin, které byly pozitivně detekovány **DrugControl COC Testem** po 5 minutách:

TEST	KALIBRATOR / příbuzné sloučeniny	CUT-OFF mezní hodnota [ng / ml]
COC 300	Benzoylecggonin	300
	Kokaetylen	20000
	Kokain HCl	200
	Ecgonin HCl	30000

Tento test poskytuje pouze kvalitativní orientační analytický výsledek. Pro potvrzení výsledku musí být použita specifitější laboratorní metoda. Jako konfirmační metoda je doporučena plynová chromatografie/hmotová spektrometrie (GC/MS). Při interpretaci výsledku testu je třeba vzít v potaz klinické podmínky a profesionální zkušenosť, zejména pokud je orientační výsledek pozitivní.

**SOUHRN**

Kokain se používá jako stimulans CNS a lokální anestetikum. Přináší pocit extrémní energie, ale následně též nesoustředěnost, nervozitu, třes a přecitlivost až spasmus. Ve velkých množstvích způsobí až horečku, netečnost, dýchací potíže a bezvědomí. Uživatelé jej nejčastěji podávají inhalací nosem, intravenosně nebo kouřením volné báze. Do moči se vylučuje velmi brzy, primárně jako benzoylecggonin<sup>1,2</sup>, což je hlavní metabolit. Ten má delší biologický poločas (5-8 hodin), než kokain (30min - 1,5 hodiny) a může být detekován v moči 24- 48 hodin po užití kokainu.<sup>2</sup> **DrugControl COC Test** je rychlý močový screeningový test, který lze provádět bez použití přístroje. Využívá monoklonální protílátka pro selektivní detekci zvýšených hladin metabolitu COC v moči. **DrugControl COC Test** dává pozitivní výsledek, když koncentrace metabolitu COC v moči převyšuje koncentraci 300 ng/ml. Jedná se o cut-off koncentraci pro screening pozitivních vzorků navrženou SAMHSA, USA (Substance Abuse and Mental Health Services Administration).

**PRINCIP TESTU**

**DrugControl COC Test** je rychlý imunologický test založený na principu kompetitivní vazby. Droga, která může být přítomna ve vzorku moče soutěží s drogou v konjugátu o vazebná místa na protilátku. V průběhu testu migruje protílátka s močí kapilárními silami chromatografickou membránou. Pokud je benzoylecggonin přítomen ve vzorku moče v koncentraci pod 300 ng/ml, neobsadí vazebná místa na protílátce, která je navázána na částicích stripu. Protílátka se naváže volnými vazebními mísť na konjugát droga-protein, umístěný na membráně u označení T (test) a vytvoří zde barevnou linii. Barevná linka se nevytvorí v testovací zóně T, pokud je koncentrace benzoylecggoninu ve vzorku vyšší než 300 ng/ml, protože obsadí všechna vazebná místa na protílátce proti kokainu.

To znamená, že pozitivní vzorek nevytvorí zbarvení v testovací zóně T, zatímco negativní výsledek je charakterizován barevnou linií u označení T. Pro kontrolu funkční způsobilosti testu slouží interní kontrola, která musí vždy vytvořit barevnou linku u označení C (kontrol). Tím se potvrzuje správný postup, dostatečné množství vzorku a adekvátní nasákovost chromatografické membrány.

**REAGENCIE**

Test obsahuje myší monoklonální protílátka proti benzoylecggoninu, navázanou na partikulích a konjugát benzoylecggonin-protein. V systému kontrolní linie 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.
- Nepotřsněte membránu výsledkového okna vzorkem moči.
- Test je citlivý na teplotu a vlhkost.
- Test je určen pouze pro jednorázové použití, nelze použít opakovaně.
- Použity 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**

**Odběr vzorku:** moči odeberte do čisté suché nádobky. Moč může být odebrána v kteroukoliv denní dobu. Pokud je v moči zákal nebo usazenina, nechte vzorek ustát, nebo jej zcentrifugujte, či přefiltrujte. Pro test použijte čirý vzorek.

**Uchování vzorku:** Vzorky moči mohou být uchovány v chladničce při 2-8°C po dobu 48 hodin. Pro delší uchování musí být vzorky zmrazeny a skladovány při teplotě pod -20°C. Zmrazené vzorky je třeba před testováním rozmrazit a důkladně promíchat.

**DODANÝ MATERIÁL**

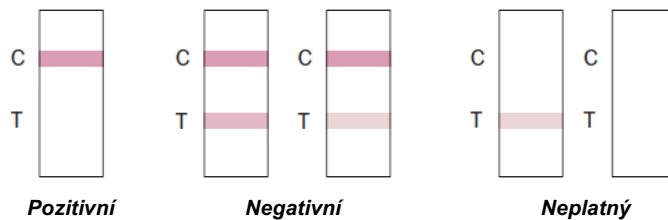
- Testovací kazeta v originální obálce
- Kapátko (pipetka), uložená v obálce s testem
- Návod k použití

**MATERIAL DOPORUČENÝ, ALE NEDODANÝ**

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

**POSTUP PRÁCE**

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 jamce 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 benzoylegoninu ve vzorku je vyšší než mezi 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 benzoylegoninu ve vzorku je nižší než mezi detekce cut-off.

**Neplatný:** Pokud chybí kontrolní linie, indikuje nějakou chybu. Test neodhadne. 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 T může být různý, ale každé i velmi slabé zbarvení v této oblasti znamená negativní výsledek.

**KONTROLA KVALITY**

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

**OMEZENÍ METODY**

- **DrugControl COC Test** poskytuje pouze kvalitativní orientační výsledek. Pro potvrzení je nutná analytická laboratorní metoda. Jako konfirmační metoda je doporučena GC/MS plynová chromatografie / hmotová spektrometrie.<sup>3,4</sup>
- Některé látky mohou ovlivnit výsledek testu (bělidla, hliník, oxidovadla, nebo naředění) bez ohledu na použitou analytickou metodu. Pokud je podezření na falšování vzorku, je třeba zopakovat test s nově odebraným vzorkem.
- Pozitivní výsledek indikuje přítomnost drogy, nebo jejího metabolitu, ale neudává hladinu intoxikace, koncentraci v moči ani způsob podání.
- Negativní výsledek nemusí znamenat zcela nulovou koncentraci drogy, ale udává, že je nižší než mezi 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 COC Test** je určen pouze pro vzorky lidské moči.

## OČEKÁVANÉ HODNOTY

Negativní výsledek indikuje, že koncentrace COC ve vzorku moči je nižší, než mezi detekce 300 ng/ml. Pozitivní výsledek udává, že koncentrace COC je vyšší, než cut-off 300 ng/ml. **DrugControl COC Test** má citlivost 300 ng/ml.

## CHARAKTERISTIKA METODY

### Správnost

Bylo provedeno porovnání paralelně zpracovaných 100 klinických vzorků s použitím **DrugControl COC Testu** s běžně komerčně dostupným testem pro detekci COC v moči. Vzorky byly před tím shromázděny od subjektů, kteří se zúčastnili screeningového testování na drogy. Výsledky jsou uvedeny v tabulce:

COC	jiný COC- rychlý test		Celk.výsledky
	Pozitivní	Negativní	
DrugControl COC Test			
Pozitivní	40	0	40
Negativní	0	60	60
Celk.výsledky	40	60	100
% shoda	>99.9%	>99.9%	>99.9%

Bylo porovnáno paralelní stanovení COC za použití **DrugControl COC Testu** a GC/MS s cut-off of 300 ng/ml. Testováno bylo 250 klinických vzorků předem sebraných od osob, pozvaných na drogové testování. Výsledky uvádí následující tabulka:

COC	GC/MS		Celk.výsledky
	Pozitivní	Negativní	
DrugControl COC Test			
Pozitivní	111	3	114
Negativní	2	134	136
Celk.výsledky	113	137	250
% shoda	98.2%	97.8%	98.0%

### Analytická senzitivita

Ve směsné moči bez drogy byl rozpuštěn benzoylecgonin v následujících koncentracích: 0 ng/ml, 150 ng/ml, 225 ng/ml, 300 ng/ml, 375 ng/ml, 450 ng/ml a 900 ng/ml. Vzorky byly testovány **DrugControl COC Testem**. Výsledky ukázaly >99% správnost při koncentracích 50% nad a 50% pod cut-off, jak je uvedeno v tabulce:

COC koncentrace (ng/ml)	% Cut-off	n	Vizuální výsledek	
			Negativní	Pozitivní
0	0	30	30	0
150	-50%	30	30	0
225	-25%	30	26	4
300	Cut-off	30	13	17
375	+25%	30	3	27
450	+50%	30	0	30
900	3X	30	0	30

### PŘESNOST

Tříma laiky byla provedena studie ve 3 různých lékařských pracovištích s použitím 3 různých šarží testů, která má demonstrovat shodu v sérii, mezi sériemi a mezi přesností obsluhy. Byl využíván identický panel vzorků, ověřených GC/MS, obsahujících benzoylecgonin o koncentracích 0%, 25% nad a pod cut-off a 50% benzoylecgoninu nad a pod cut-off 300 ng/ml. Výsledky jsou uvedeny v tabulce:

COC koncentrace (ng/ml)	n V sérii	Prac.A		Prac.B		Prac.C	
		-	+	-	+	-	+
0	10	10	0	10	0	10	0
150	10	10	0	10	0	10	0
225	10	9	1	9	1	9	1
375	10	1	9	1	9	1	9
450	10	0	10	0	10	0	10

### EFEKT SPECIFICKÉ HMOTNOSTI MOČE

Patnáct vzorků moči s normální, vyšší a nízkou specifickou hmotností bylo použito pro rozpuštění benzoylecgoninu na výsledné koncentrace 150 ng/ml and 450 ng/ml. Vzorky byly otestovány **DrugControl COC 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 jednom pH a v těchto rozložicích byl rozpuštěn benzoylecgonin. Tyto upravené roztoky byly otestovány **DrugControl COC Testem** v duplikátu. Výsledky potvrzují, že rozdílné pH vzorků neinterferují s výsledky drogových testů.

### ZKRÍŽENÁ REAKTIVITA

Byla provedena studie pro ověření možné zkřížené reaktivnosti testu s uvedenými sloučeninami. Ty byly přidány jak do moči negativní (bez drog), tak do moči s pozitivním COC. Níže uvedené sloučeniny nevykazují zkříženou reaktivitu při testování **DrugControl COC Testem** ani při koncentraci 100 µg/ml.

**Sloučeniny, které nevykazují zkřížené reakce**

Acetominophen	Clomipramine	p-Hydroxy-	Nifedipine	Quinidine
Acetophenetidin	Clonidine	methamphetamine	Norcodein	Quinine
N-Acetylprocainamide	Codeine	3-Hydroxytyramine	Norethindrone	Ranitidine
Acetylsalicylic acid	Cortisone	Ibuprofen	D-Norpropoxyphene	Salicylic acid
Aminopyrine	(-) Cotinine	Imipramine	Noscapine	Secobarbital
Amitriptyline	Creatinine	Iproniazid	D,L-Octopamine	Serotonin
Amobarbital	Deoxycorticosterone	(±) - Isoproterenol	Oxalic acid	Sulfamethazine
Amoxicillin	Dextromethorphan	Isoxsuprime	Oxazepam	Sulindac
Ampicillin	Diazepam	Ketamine	Oxolinic acid	Temazepam
L-Ascorbic acid	Diclofenac	Ketoprofen	Oxycodone	Tetracycline
D,L-Amphetamine sulfate	Diflunisal	Labetalol	Oxymetazoline	Tetrahydrocortisone,
Apomorphine	Digoxin	Levorphanol	Papaverine	3-Acetate
Aspartame	Diphenhydramine	Loperamide	Penicillin-G	Tetrahydrocortisone
Atropine	Doxylamine	Maprotiline	Pentobarbital	3-(b-D glucuronide)
Benzilic acid	Eccgonine methylester	Meperidine	Perphenazine	Tetrahydrozoline
Benzoic acid	(-) - $\psi$ -Ephedrine	Meprobamate	Phencyclidine	Thebaine
Benzphetamine	Erythromycin	Methadone	Phenelzine	Thiamine
Bilirubin	b-Estradiol	Methoxyphenamine	Phenobarbital	Thiordiazine
(±) -Brompheniramine	Estrone-3-sulfate	(±)-3,4-Methylenedioxy-	Phentermine	D,L-Tyrosine
Caffeine	Ethyl-p-aminobenzoate	amphetamine	L-Phenylephrine	Tolbutamide
Cannabidiol	Fenoprofen	(±)-3,4-Methylenedioxy-	b-Phenylethylamine	Triamterene
Cannabinol	Furosemide	methamphetamine	Phenylpropanolamine	Trifluoperazine
Chloralhydrate	Gentisic acid	Morphine-3-b-D	Prednisolone	Trimethoprim
Chloramphenicol	Hemoglobin	glucuronide	Prednisone	Trimipramine
Chlordiazepoxide	Hydralazine	Morphine Sulfate	Procaine	Tryptamine
Chlorothiazide	Hydrochlorothiazide	Nalidixic acid	Promazine	D,L-Tryptophan
(±) -Chlorpheniramine	Hydrocodone	Naloxone	Promethazine	Tyramine
Chlorpromazine	Hydrocortisone	Naltrexone	D,L-Propranolol	Uric acid
Chlorquine	O-Hydroxyhippuric acid	Naproxen	D-Propoxyphene	Verapamil
Cholesterol		Niacinamide	D-Pseudoephedrine	Zomepirac

**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 stat, že dojde k zkřížené reakci, která zde nebyla zachycena a ovlivnění výsledku testu.

**BIBLIOGRAFIE**

1. Stewart DL, T Inoba, M Ducassen, W Kalow. Clin. Pharmacol. Ther. 1979; 25:264
2. Ambre J. J. Anal. Toxicol. 1985; 9:241
3. Baselt RC. Disposition of Toxic Drugs and Chemicals in Man. 2nd Ed. Biomedical Publ., Davis, CA. 1982: 488
4. Hawks RL, CN Chiang. Urine Testing for Drugs of Abuse. National Institute for Drug Abuse (NIDA), Research Monograph 73, 1986

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

**Tento návod na použití je v souladu s nejnovějšími technologiemi/revizemi. Změna vyhrazena bez předchozího upozornění!**



**Výrobce**

ulti med Products  
(Deutschland) GmbH  
Reeshoop 1 •  
22926 Ahrensburg • Germany  
Telefon: +49-4102 – 80090  
Fax: +49-4102 – 50082  
e-mail: info@ultimed.de

**Distributor v EU**

ulti med Products  
(Belgium) BVBA  
Honzebroekstraat 137  
8800 Roeselare  
Phone: +32 +51 200 425  
Fax: +32 +51 200 449  
e-mail : [belgium@ultimed.org](mailto:belgium@ultimed.org)

**Distributor pro ČR**

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](mailto:praha@jktrading.cz)

**Distributor pro SK**

JK Trading s.r.o.  
Mečíkova 30  
841 07 Bratislava  
tel.: +421 264 774 620  
fax: +421 264 774 593  
e-mail : [jk-trading@jk-trading.sk](mailto:jk-trading@jk-trading.sk)

