Vcheck

Feline Inl



FELINE TROPONIN I

For veterinary use only

INTENDED USE

The Vcheck Feline TnI is an *in vitro* diagnostic test kit for the quantitative measurement of cardiac troponin I concentration in feline serum. Troponins are part of the contractile apparatus of cardiac muscle tissue. The troponin complex consists of 3 different proteins (troponin T, C, and I). Of the troponins, cardiac troponin I (TnI) is most specific for cardiac myocyte injury. Cardiac injury leads to the release of cardiac TnI into circulation, where its concentration correlates with the degree of cardiac damage. The BIONOTE Vcheck Feline TnI is designed to be used only by veterinarians.

PRINCIPLE

The Vcheck Feline TnI Test Kit is a fluorescent immunoassay for the quantitative measurement of Feline TnI concentration.

The Vcheck Feline TnI Test Kit uses specific Feline TnI antibodies that bind to Feline TnI. The test procedure involves dissolving fluorescent microparticles conjugated to these specific antibodies into assay diluent that reacts with Feline TnI in the sample. When the sample is applied to the sample hole of the test device, Feline TnI in the sample migrates along the nitrocellulose membrane and forms complexes with the anti-Feline TnI antibodies coated on the membrane. As a result, the density of the test line reflects the concentration of Feline TnI in the sample. The BIONOTE Vcheck Analyzer reads the density of this test line and calculates the Feline TnI concentration from the calibration curve data. The control line is a reference line that indicates whether the test has been performed correctly.

MATERIALS PROVIDED

	Reagent	5 Tests/Kit
1	Vcheck Feline TnI Test device	5
2	Assay diluent tube	5
3	Disposable pipette tip	5
4	Instructions for use	1

MATERIALS REQUIRED, BUT NOT PROVIDED

- 1. BIONOTE Vcheck Analyzer
- 2. 100 μl pipette

STORAGE AND STABILITY

- Store the test kit at 1~30 °C. **DO NOT FREEZE.**
- Do not store the test kit in the direct sunlight.
- The test kit is stable until the expiry date that is marked on the package label.

Reagent	Open status	Storage	Stability	Note
Test device	Unopened	1~30 °C, Sealed	12 months	Finished product
	Opened	Do not store	-	Use directly
Assay	Unopened	1~30 °C, Sealed	12 months	Finished product
diluent	Opened	Do not store	-	Use directly

PRECAUTIONS

- The test kit is for feline use only. Do not use for other animals.
- The test device is sensitive to humidity and heat. Perform the test immediately after removing the test device from the foil pouch.
- Do not reuse test components. Do not touch the membrane in the result window of the test device.
- Do not use the test kit beyond the stated expiry date marked on the
- Do not use the test kit if the pouch is damaged or the seal is broken.
- Do not mix components from different lot numbers, the components in this kit have been quality control tested as a standard batch unit.

- All samples should be handled as being potentially infectious. Wear protective gloves while handling samples. Wash hands thoroughly afterwards.
- Decontaminate and dispose of all samples, used kits and potentially contaminated materials safely in accordance with national and local regulations.
- 10. Hemolyzed serum with precipitate such as fibrin may give erroneous results.
- 11. Strictly follow the test procedure including the amount of sample used, as failure to do so may adversely affect test performance and/ or produce invalid results.
- 12. Although the Vcheck Feline TnI Test Kit offers simple and quick quantitative measurement of TnI concentration in feline serum, there may be a difference in the detection performance with other clinical or laboratory methods with more sophisticated principles.
- 13. Reference range may vary depending on the test population, and each laboratory shall set its own reference range.
- Professional veterinarian should make a final diagnosis based on the results of this product, other test results and clinical findings.
- 15. BIONOTE Vcheck analyzer is recommended to use at 15~30°C.

COLLECTION AND PREPARATION OF SAMPLE

- 1. Feline serum should be used with this test.
- 2. **[Serum]**
- Collect the whole blood into a blood collection tube that does not contain anticoagulant. Leave to settle for 30 minutes for blood coagulation and then centrifuge to get a serum supernatant.
- The samples should be tested immediately after collection. If serum samples are not tested immediately, they can be stored frozen at -20 °C or below for up to 2 months. Samples that have been repeatedly frozen and thawed cannot be used.
- Serum samples stored frozen at -20 °C or below should be brought to room temperature (15~30 °C) and be completely thawed and mixed via vortexing or pipetting before use.

TEST PROCEDURE

Allow all kit components and sample to reach room temperature (15~30 °C) prior to testing.

[Coding]

Turn on V200 Analyzer and select "Standard Test".



2. Remove the test device from the foil pouch. Once the "Insert Device" is displayed in the screen, insert the test device.



[Dilution of sample & Measurement of TnI value]

Use a 100 µl pipette to draw 100 µl of the sample and add to the assay diluent tube (100 μℓ).



2. Use a 100 μℓ pipette to mix the sample with diluent by pipetting for 5~6 times.



- 3. Add the mixed sample (100 μℓ) into the sample hole of the test device and press the [START] button to initiate testing.
 - * If the time to press [START] button is delayed, it may affect the test



- The V200 analyzer will display the test result on the screen after 10
- 5. Remove the test device.



* Strictly follow the test procedure including the amount of sample (100 µl) used and the test time (10 min), as failure to do so may adversely affect test performance and/or produce invalid results.

INTERPRETATION OF THE RESULT

- 1. Read the concentration value of Feline TnI appearing on the display of the BIONOTE Vcheck Analyzer. (0.01 ~ 20 ng/mL)
- If "↓0.01 ng/mL" appears on the display, it means the concentration of Feline TnI the specimen is less than 0.01 ng/mL.
- If " \^ 20 ng/mL" appears on the display, it means the concentration of Feline TnI the specimen is greater than 20 ng/mL.
- 4. If the [Invalid] result appears on the screen, a retest shall be carried

REFERENCE RANGE

< 0.18 ng/mL	0.18~0.28 ng/mL	> 0.28 ng/mL
Normal	Suspected	Abnormal

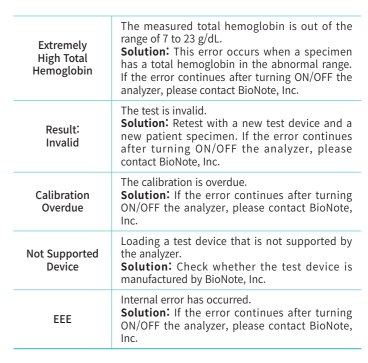
^{*} TnI test results should always be interpreted adjacent to other diagnostic findings such as auscultation, radiography, and echocardiogram.

SCREEN MESSAGES AND TROUBLE SHOOTING

Fuunu dannuintian

[V200]

Error message	Error description	
Contaminated Device The test device is damaged or institution improperly. Solution: Discard the test device and reter a new test device and a new specimen.		
Insufficient Sample	An insufficient amount of blood has been applied. Solution: Retest with a new test device with enough specimen, ensuring that blood is placed in to the narrow channel in the top edge of the test device.	
Expired Device	The test devices are expired. Solution: Retest with a new test device that is not expired.	
The environmental temperature is abo below the operating range of the analyzer. Solution: Move to an area in the accep temperature range for the analyzer and pe the test. Do not heat or cool the analyzificially.		
Printer Connection Fail	The communication between analyzer and barcode or printer has failed. Solution: Reconnect the analyzer and external	
Barcode Error	device. If the error continues after turning ON/ OFF the analyzer, please contact BioNote, Inc.	



PERFORMANCE CHARACTERISTIC

Measuring Range

Feline TnI concentration can be measured within the range of 0.01~20 ng/mL by using a serum. To get numerical results for ↑ 20 ng/mL concentration ranges, samples need to be diluted with negative serum and measured again. To calculate the final Feline Tnl concentration, the measured result must be multiplied by the dilution factor.

Interference

No interference was observed for each substance up to the concentration presented in the following table.

concentration presented in the following table.		
Interfering substances	Concentration	
Hemoglobin	< 250 mg/dL	
Intralipid	< 2,500 mg/dL	
Cholesterol	< 200 mg/dL	
Bilirubin	< 20 mg/dL	
Vitamin C	< 100 mg/dL	



Vcheck

Feline Inl



FELINE TROPONIN I

[동물용 의료기기]

제품명

심질환표지자검사시약 [3]

형 명

Vcheck Feline TnI

제품의 구성품 및 포장 단위

구성품	5 Tests/Kit	10 Tests/Kit	20 Tests/Kit
검사용 디바이스	5	10	20
검체희석액	5	10	20
피펫 팁	5	10	20
사용 설명서	1	1	1

필요하지만 제공되지 않는 부속품

- 1) BIONOTE Vcheck Analyzer
- 2) 100 µℓ 피펫

사용 목적

Vcheck Feline TnI는 고양이의 혈청에서 Troponin I (TnI)를 형광면역측정법으로 정량 측정하는 동물용 체외진단분석기용 시약으로 동물병원 및 병성감정 기관에서만 사용 가능합니다. (일반인 사용 불가)

사용 방법

[검체준비 및 저장방법]

고양이의 혈청을 검체로 사용하며, 검체 준비방법은 다음과 같습니다.

- 1. 혈 청
- 1) 멸균된 주사기로 채혈한 혈액을 항응고제가 들어 있지 않은 튜브에 수집 합니다.
- 2) 상온 (15~30°C)에 약 30분간 방치해 응고가 일어나도록 한 후 원심분리에 의해 상청의 혈청을 분리합니다.
- 3) 분리된 혈청은 즉시 사용하도록 합니다. 즉시 사용이 어려울 경우 -20 ℃ 이하에서 2개월까지 냉동 보관이 가능합니다. 단, 냉동-해동을 반복한 검체는 사용할 수 없습니다.
- 4) -20°C 이하에서 보관된 검체는 완전히 해동 후 Vortexing 혹은 파이펫팅을 이용하여 혼합 후 사용합니다.

[검사 전 준비사항]

- 1) 검사용 디바이스는 습기에 민감하므로 알루미늄 호일 파우치에 포장된 상태로 상온 (15~30°C)에 30분 적응시킨 후 시험 시작 직전에 알루미늄 호일 파우치에서 꺼냅니다.
- 2) 검사용 디바이스의 검사창은 손으로 만지지 않습니다.
- 3) 검사용 디바이스가 포함되어있는 알루미늄 호일 파우치가 손상되었을 경우 사용하지 않습니다.
- 4) 키트의 구성물을 다른 로트와 혼용하여 사용하지 않습니다.
- 5) 실험에 필요한 개수만큼의 검사용 디바이스를 준비하고 검체 희석액도 미리
- 6) 테스트 키트는 직사광선을 피해서 보관합니다.

[검사과정]

모든 키트 구성품과 검체는 시험 전에 반드시 상온 (15~30°C)에 최소 30분 정도 노출시킨 후 사용합니다.

디바이스 확인

① BIONOTE 브이체크 분석기의 전원을 켜고, "Standard Test"를 선택합니다.

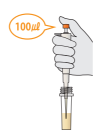


② 알루미늄 호일 파우치를 개봉하여 검사용 디바이스를 꺼내고, 기기에 삽입하여 기기가 디바이스의 바코드를 먼저 읽을 수 있도록 합니다.



Tnl 측정

① 100 µℓ 피펫을 이용하여 분리한 혈청 100 ul를 취합니다.



② 채취한 검체를 검체 희석액 (100 μℓ)이 들어 있는 검체 희석액 튜브에 넣은 후 충분히 섞일 수 있도록 100 µℓ 피펫으로 5~6번 섞어 줍니다.



- ③ 100 μl 피펫으로 혼합액 100 μl를 취하여 디바이스의 점적부위에 점적 합니다.
- ④ "Start"를 눌러 검사를 시작합니다.
- * "Start"버튼을 누르는 시간이 지체될 경우 검사 결과에 영향을 미칠 수 있습니다.



- ⑤ 10분 후, 기기 표시창에 표시된 농도를 확인합니다.
- ⑥ 측정이 완료되면, 사용했던 검사용 디바이스를 기기에서 제거합니다.



* 검체량 및 반응시간을 다르게 할 경우 시험결과에 영향을 줄 수 있으므로 정해진 검체량 (100 µℓ)과 시간 (10분)을 지켜 시험하도록 합니다.

결과 판정

- 1) Feline TnI 농도 확인: 기기 결과 창에 농도가 표시됩니다. $(0.01 \sim 20 \text{ ng/mL})$
- 2) ↓ 0.01 ng/mL 나온다면 검체농도가 0.01 ng/mL 미만입니다.
- 3) ↑ 20 ng/mL 나온다면 검체농도가 20 ng/mL 초과입니다.
- 4) Invalid 결과가 나오는 경우 재시험을 수행합니다.

참조 범위

< 0.18 ng/mL	0.18~0.28 ng/mL	> 0.28 ng/mL
정상	확실치 않음	비정상

* 문헌상 기재되어 있는 건강한 그룹과 심장질환 그룹의 고양이 혈청 간의 차이 값과 자사의 임상 평가 결과를 참조하여 참고치를 설정하였습니다. 각 실험실, 담당 수의사는 본 시약의 측정 결과를 비롯한 청진, 흉부 방사선, 심장 초음파 등의 검사 결과를 종합적으로 고려하여 평가하여야 합니다.

성능평가

1) 측정 범위

Feline TnI 농도는 혈청 검체를 사용하여 0.01~20 ng/mL의 농도 구간 내에서 측정 가능합니다. 20 ng/mL 이상 농도의 검체의 경우 음성 검체에 희석하여 재측정할 수 있습니다. 최종 Feline Tnl 농도는 희석배수를 고려하여 산정합니다.

2) 간섭반응

각 간섭요소에 관해 아래의 표에 기재된 농도까지는 검사 결과에 영향을 주지 않습니다.

간섭요소	농도
헤모글로빈	< 250 mg/dL
인지질	< 2,500 mg/dL
콜레스테롤	< 200 mg/dL
빌리루빈	< 20 mg/dL
비타민 C	< 100 mg/dL

사용 시 주의사항

- 1) 고양이의 체외진단용으로만 사용합니다.
- 2) 본 시약은 1~30 ℃ 보관이 필요한 제품으로, 냉장 보관하는 경우 키트에 포함된 각종 시약은 실온에 충분히 적응시킨 후 검사에 사용하도록 합니다.
- 3) 보관 중인 검사용 디바이스가 습기에 노출되면 제품의 성능이 저하될 수 있으므로 사용 직전에 개봉하고, 개봉 후 10분 이내에 사용합니다.
- 4) 반드시 각 검체마다 별개의 1회용 구성품을 사용합니다.
- 5) 검사 디바이스의 표시창 내 멤브레인을 손으로 만지는 등의 직접적인 접촉은 검사 결과에 영향을 미칠 수 있습니다.
- 6) 용법용량에 따라 시험하지 않을 경우 부정확한 결과가 나올 수 있으므로 이를 준수하여 시험하도록 합니다.
- 7) 유효 기간이 경과한 시약은 사용하지 않습니다.
- 8) 검체는 미지의 바이러스나 세균 감염원으로서의 위험성을 내포하고 있으므로 취급에 주의하며, 감염 가능한 물질의 취급 시에는 일회용 장갑을 사용하고 취급 후 손을 깨끗이 씻습니다.
- 9) 실험에 사용한 고형 폐기물은 121 ℃에서 15분 이상 고압 증기 멸균하여 폐기합니다.
- 10) 본 제제는 고양이의 TnI에 관한 간이 정량 목적으로 고안된 시약으로 간편하고, 신속한 방법으로 결과를 얻을 수 있으나, 보다 정밀한 원리로 고안된 검사법과 검출 감도면에서 차이를 보일 수 있습니다.
- 11) 키트의 구성품을 다른 제품과 혼용하여 사용하지 않습니다.
- 12) 본 제품은 스크리닝 목적으로 참고용으로 사용하여야 하며, 확진 판정용이 아닌 최종 진단에 도움을 주는 시약입니다. 최종 진단은 전문 수의사가 본 제품의 결과 및 다른 검사결과와 임상소견에 근거하여 내려야 합니다.
- 13) 참조 범위 (Reference range)은 시험 모집단에 따라 달라질 수 있으며, 각 실험실은 자체 기준 간격을 설정해야 합니다. 담당 수의사는 본 제품을 이용하여 측정된 결과와 임상 증상, 기타 시험결과를 종합적으로 고려하여 임상진단을 진행해야 합니다.
- 14) BIONOTE 브이체크 분석기는 15~30 °C에서 사용을 권장합니다.
- 15) 검체에 혈구가 남아있거나 용혈이 일어난 검체는 부정확한 결과가 나올 수 있으므로 이를 준수하여 시험하도록 합니다.

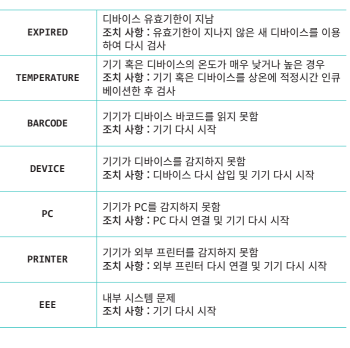
저장방법 및 사용기한

구성 시약	개봉 여부	보관 조건	사용 기간	비고
검사용 디바이스	미개봉	온도 1~30 ℃, 밀봉	12 개월	완제품
검사용 니마이스	개봉	보관 안됨	-	즉시사용
검체 희석액	미개봉	온도 1~30 °C, 밀봉	12 개월	완제품
급세 의식택	개봉	보관 안됨	-	즉시사용

^{*} 검사키트는 냉동보관하지 않도록 주의

* 참고) 오류 메시지, 원인 및 조치 사항 [V100]

[]		
오류 메시지	원인 및 조치 사항	
INVALID DEVICE	테스트가 유효하지 않음 조치 사항: 새로운 디바이스 혹은 새로운 검체를 이용하 여 재검사 및 기기 다시 시작	
CONTAMINATED	손상된 디바이스 사용 및 부적절한 디바이스 삽입 조치 사항: 새로운 디바이스를 이용하여 다시 검사	
SAMPLE NOT DETECTED	검체 점적량 부족 조치 사항 : 새로운 디바이스에 알맞은 양의 검체를 적용	



[N200]

원인 및 조치 사항
손상된 디바이스 사용 및 부적절한 디바이스 삽입 조치 사항: 새로운 디바이스 혹은 새로운 검체를 이용하여 다시 검사
검체 점적량 부족 조치 사항: 충분한 양의 검체로 새 디바이스를 이용하여 다시 검사
디바이스 유효기한 지남 조치 사항: 유효기한이 지나지 않은 새 디바이스를 이용히 여 다시 검사
기기 혹은 디바이스의 온도가 매우 낮거나 높은 경우 조치 사항: 기기 혹은 디바이스를 상온에 적정시간 인큐베 이션한 후 검사
기기가 외부 프린터를 감지하지 못함 조치 사항: 외부 프린터 재연결 및 기기 다시 시작
기기가 바코드를 읽지 못함 조치 사항: 기기 다시 시작
측정된 총 헤모글로빈의 수치가 7 g/dL 이상 23 g/dL 이하 범위를 벗어나는 경우 조치 사항 : 기기 다시 시작
테스트가 유효하지 않음 조치 사항: 새로운 디바이스 혹은 새로운 검체를 이용하여 재검사 및 기기 다시 시작
검교정 기한이 지남 조치 사항: 기기 다시 시작
기기가 지원하지 않는 디바이스 조치 사항:BIONOTE에서 제조된 디바이스인지 확인
내부 시스템 문제 조치 사항 : 기기 다시 시작

문서번호: IF139-3E/K 작성일자: 2022. 07. 18

