

AZ EREDMÉNY KIÉRTÉKELÉSE

Az eredményt a kiértékelő ablakban megjelenő 3 vonal intenzitása alapján kell értékelni.

1. 8 mg/l alatti CRP-koncentráció:



A kontrollcsík (C) mellett megjelenik egy másik csík is a „2” számjelzés fölött. Az „1” számjelzés fölött nem jelenik meg csík. Ez az eredmény azt jelenti, hogy sem fertőzése, sem gyulladásos megbetegedése nincs.

2. 8 és 40 mg/l közötti CRP-koncentráció:



A kontrollcsík (C) mellett két csík jelenik meg a tesztzónában (T), egy az „1” számjelzés fölött, egy pedig a „2” számjelzés fölött. A „2” számjelzés fölött megjelenő csík sötétebb, mint az „1” számjelzés fölötti.

Ez az eredmény vírusos fertőzésre utalhat. **Ebben az esetben érdemes felkeresnie orvosát.**

3. 40 és 100 mg/l közötti CRP-koncentráció:



A kontrollcsík (C) mellett két csík jelenik meg a tesztzónában (T), egy az „1” számjelzés fölött, egy pedig a „2” számjelzés fölött, és mindkettő hasonló színerősségű.

Ez az eredmény azt jelenti, hogy vírusos vagy bakteriális fertőzése van. **Mindenképpen keresse fel az orvosát.**

4. 100 mg/l fölötti CRP-koncentráció:



A kontrollcsík (C) mellett két csík jelenik meg a tesztzónában (T), egy az „1” számjelzés fölött, egy pedig a „2” számjelzés fölött. Az „1” számjelzés fölött megjelenő csík sötétebb, mint a „2” számjelzés fölötti.

Rendkívül magas CRP-koncentráció esetén a „2” számjelzés fölötti csík teljesen el is tűnhet.

Ez az eredmény azt jelenti, hogy súlyos bakteriális fertőzése van.

Sürgősen keresse fel orvosát!

5. Értékelhetetlen eredmény

Ha a kontrollzónában (C) nem jelenik meg csík, a teszt érvénytelen. Ebben az esetben ajánlott egy új CRP-szint teszttel és friss vérmintával megismételni a vizsgálatot.

KÉRDÉSEK ÉS VÁLASZOK

Hogyan működik a CRP-szint gyorseszteszt?

Ha a mintában van CRP, az a tesztben található CRP-antitestekkel és CRP-antigénnel is reakcióba lép, ami különböző csíkok megjelenéséhez vezet. Ez teszi lehetővé a CRP-koncentráció szemikvantitatív meghatározását a vérmintában (8 mg/l-es koncentrációtól a WHO* által meghatározott referenciaértéknek megfelelően). A reagens maradékát felfogó kontrollcsík megjelenik a tesztkazetta C jelzése alatt egy színes vonal formájában.

*World Health Organisation (Egészségügyi Világszervezet).

Mikor kell elvégezni a tesztet?

A CRP-szint gyorsesztesztet akut fertőzések megbetegedésére utaló jelek, úgymint hőemelkedés, láz, fejfájás vagy gyengeség esetén érdemes elvégezni. A teszt a nap bármely szakában elvégezhető.

Lehet-e téves az eredmény?

A teszt csak az utasítások pontos követése esetén ad megbízható eredményt. Mindamelllett, téves lehet az eredmény, ha a CRP-szint tesztet használat előtt nedvesség éri, illetve ha a mintaablakba kerülő hígított vérminta mennyisége nem megfelelő.

A dobozban található műanyag pipettán lévő jelzés segítségével ellenőrizheti, hogy a vérminta mennyisége megfelelő, és teljesen feloldódott a cseppentő fiolában.

Hogyan értékelendő a teszt eredménye, ha a csíkok színe és színerelessége eltérő?

A csíkok intenzitása fontos eleme a teszt kiértékelésének. Tanulmányozza „Az eredmény kiértékelése” című részt és az ott látható képeket.

Mire szolgál a C kontrollzónában megjelenő csík?

Ez a csík csak a tesztkazetta helyes működését mutatja.

Ha több mint 10 perc eltelt a tesztet, megbízható az eredmény?

Nem. Az eredményt 10 percen belül kell leolvasni. Az eredmény 10 percig még megbízható, de legjobb a minta tesztkazettára való cseppentése után 5 perccel leolvasni.

Mit kell tennem, ha az eredmény pozitív?

Ha az eredmény pozitív, az azt jelenti, hogy a CRP-koncentráció az Ön vérében meghaladja a 8 mg/l értéket. Ebben az esetben mielőbb konzultáljon az orvosával, és tájékoztassa az eredményről, hiszen akár sürgős antibiotikus kezelésre is szüksége lehet.

Mit kell tennem, ha az eredmény negatív?

A negatív eredmény azt jelenti, hogy a CRP-koncentráció az Ön vérében 8 mg/l alatti. Ez arra utal, hogy Önnek sem bakteriális, sem vírusos fertőzése nincs. Ha a tünetei továbbra is fennállnak, célszerű felkeresni a kezelőorvosát.

Befolyásolhatják a gyógyszerek a CRP-szintet?

Egyes gyógyszerek, például az sztatínok és a fibrátok csökkentik az emelkedett CRP-szintet, míg a menopauza kezelésére alkalmazott orális hormonterápia növeli a CRP-szintet.

Mennyire megbízható a CRP-szint gyorseszteszt?

A CRP-szint gyorseszteszt pontos. A megbízhatóságát igazolja, hogy több mint 10 éve használják a szakemberek kórházi és laboratóriumi körülmények között. A felmérések alapján az átlagos pontossága több mint 99,15% [95,07–100**] referenciamódszerek mellett. Bár a teszt megbízható, előfordulhat, hogy hamis pozitív vagy hamis negatív eredményt ad.

****CI 95%: 95%-os konfidenciaintervallum**

Tudnivalók a C-reaktív proteinnel:

1. Webes tartalom: <https://www.passeportsante.net/fr/Actualites/Dossiers/DossierComplexe.aspx?doc=c-reactive-proteine>

2. Webes tartalom: <https://www.mayoclinic.org/tests-procedures/c-reactive-protein-test/about/pac-20385228>

3. Webes tartalom: <https://www.mayocliniclabs.com/test-catalog/Clinical+and+Interpretive/9731>



Rue de l'Expansion - ZAT du Londeau - Cerisé
BP 181 - 61006 ALENCON Cedex (Franciaország) www.vedalab.com

Steril lándzsák: **STERILE R** **CE**

Owen Mumford Ltd 1639
Brook Hill, Woodstock, Oxfordshire OX20 1TU (Egyesült Királyság)

EC REP NÉMETORSZÁG

Owen Mumford GmbH, Alte Häge 1, 63762 Großostheim, Németország

	Használat előtt olvassa el a tájékoztatót	IVD IVD	In vitro diagnosztikai felhasználásra		Tilos újra felhasználni
	Tárolás +4 °C és +30 °C között	LOT LOT	Gyártási szám		Lejárat
DIL	Pufferoldatos fiola		Gyártó	EC REP	Hivatalos EU-s partner

CRP-Screen® – Ref. 99013/HU
MD-340037 m8 c hu
Módosítva: 2025/03

FORGALMAZTA:
SPORT-ATLON BT.
2131 Göd, Nefelejcs u. 2.



VÁLTOZÁSOK ISMERTETÉSE

Változástípusok:

–	Nem értelmezhető (létrehozás)
Technikai változás	A termékkel kapcsolatos információk kiegészítése, módosítása és/vagy törlése
Adminisztratív	A végfelhasználó által is látható, nem technikai jellegű változások

Változás típusa	Változás leírása
Adminisztratív	- Módosítva: a tesztkazetta ábrája és az eredmények kiértékelésének megfogalmazása. - A DIL szimbólum hozzáadása az ismertetőhöz; - A szimbólumok jelentésére vonatkozó táblázat módosítása
Technikai	- A 9. számú „kérdés/válasz” hozzáadása. - Pontosítás

Megjegyzés: A kisebb tipográfiai, nyelvtani, helyesírási és formázási változásokat az ismertető nem jelzi.