



SCHEDA TECNICA PRODOTTO / TECHNICAL DATA SHEET

REF BSD709

TEST RAPIDO MDMA (Ecstasy) in CARD (Urina)
RAPID TEST MDMA (Ecstasy) (Urine)

Test rapido per il rilevamento qualitativo della metilenediossimetanfetamina (MDMA) nell'urina umana. Esclusivamente per uso diagnostico in vitro per scopi medici e professionali.

Rapid test for the qualitative detection of methylenedioxymethamphetamine (MDMA) in human urine. For professional in vitro diagnostic use only.

FABBRICANTE	Healgen Scientific Limited Liability Company 3818 Fuqua Street, Houston, TX 77047, USA	MANUFACTURER
CODICE DEL FABBRICANTE	GBMDM-102a	Manufacturer ITEM CODE
EC-REP	CMC Medical Devices & Drugs S.L. C/Horacio Lengo Nº18, CP 29006, Málaga, Spain	EC-REP
USO PREVISTO	Il TEST RAPIDO MDMA (Urina) è un test immunocromatografico rapido per il rilevamento di metilenediossimetanfetamina (l'ingrediente principale dell'Ecstasy) nell'urina umana ad una concentrazione di cut-off di 500 ng/ml.	INTENDED USE
	<i>The MDMA Rapid Test Cassette (Urine) is a rapid chromatographic immunoassay for the detection of Methyleneoxy-methamphetamine (primary ingredient of Ecstasy) in human urine at a cut-off concentration of 500 ng/mL.</i>	
CAMPIONE	Urina /Urine	SAMPLE
SENSIBILITÀ	500 ng/ml	SENSIBILITY
QUANTITÀ/CONFEZIONE pz.	40	QUANTITY/BOX pcs.
VITA UTILE PRODOTTO	24 mesi/months	SHELF LIFE

INFORMAZIONI AGGIUNTIVE / ADDITIONAL INFORMATION:

Prodotto IVD, marcato CE / IVD item, CE marked

CND: W0102160502 ANFETAMINA / METANFETAMINA (ECSTASY) - TEST RAPIDI E "POINT OF CARE"

STOCCAGGIO / STORAGE: Conservare a 2-30°C / Store between 2-30°C

AVVERTENZE/WARNINGS

Non utilizzare il prodotto se scaduto o danneggiato.

Non variare la destinazione d'uso, ogni uso diverso è da ritenersi improprio.

Smaltire il prodotto secondo la normativa vigente.

*Do not use the product if it is out of date or damaged.**Do not use the product for any other use which would be considered improper.**Dispose the product in accordance with current legislation in force.*

One Step Multi-Drug Screen Test Cassette (Urine)

Package Insert



Package insert for testing of any combination of the following drugs: Acetaminophen, Amphetamine, Barbiturates, Buprenorphine, Benzodiazepines, Cocaine, Cotinine, Clonazepam, Ecstasy, Ethyl Glucuronide, Fentanyl, Gabapentin, Hydrocodone, Hydromorphone, K2 Synthetic Cannabinoid, K3 (AB-Pinaca), Ketamine, Kratom, Lysergic acid diethylamide, Marijuana, EDDP, Methadone, Methamphetamine, Methaqualone, Methcathinone, Methyleneedioxypyrovalerone, Methylphenidate, 6-Monoacetylmorphine, Morphine, Oxycodone, Phencyclidine, Pregabalin, Propoxyphene, UR-144, Carisoprodol, Tramadol and Tricyclic Antidepressants.

A rapid, one step screening test for the simultaneous, qualitative detection of Acetaminophen, Amphetamine, Barbiturates, Buprenorphine, Benzodiazepines, Cocaine, Cotinine, Clonazepam, Ecstasy, Ethyl Glucuronide, Fentanyl, Gabapentin, Hydrocodone, Hydromorphone, K2 Synthetic Cannabinoid, K3 (AB-Pinaca), Ketamine, Kratom, Lysergic acid diethylamide, Marijuana, EDDP, Methadone, Methamphetamine, Methaqualone, Methcathinone, Methyleneedioxypyrovalerone, Methylphenidate, 6-Monoacetylmorphine, Morphine, Oxycodone, Phencyclidine, Pregabalin, Propoxyphene, UR-144, Carisoprodol, Tramadol, Tricyclic Antidepressants and the metabolites in human urine.

For professional in vitro diagnostic use only.

INTENDED USE

Urine based Drug tests for multiple drugs of abuse range from simple immunoassay tests to complex analytical procedures. The speed and sensitivity of immunoassays have made them the most widely accepted method to screen urine for multiple drugs of abuse.

The **One Step Multi-Drug Screen Test Cassette (Urine)** is a lateral flow chromatographic immunoassay for the qualitative detection of multiple drugs and drug metabolites in urine at the following cut-off concentrations in urine:¹

Test	Calibrator	Cut-off (ng/mL)
Acetaminophen (ACE)	Acetaminophen	5,000
Amphetamine (AMP)	D-Amphetamine	1,000
Amphetamine (AMP)	D-Amphetamine	500
Amphetamine (AMP)	D-Amphetamine	300
Barbiturates (BAR)	Secobarbital	300
Barbiturates (BAR)	Secobarbital	200
Buprenorphine (BUP)	Buprenorphine	10
Benzodiazepines (BZO)	Oxazepam	300
Benzodiazepines (BZO)	Oxazepam	200
Cocaine (COC)	Benzoylcegonine	300
Cocaine (COC)	Benzoylcegonine	150
Cotinine (COT)	Cotinine	200
Clonazepam (CLO)	Clonazepam	500
MDMA (Ecstasy)	D,L-3,4-Methylenedioxymethamphetamine (MDMA)	500
MDMA (Ecstasy)	D,L-3,4-Methylenedioxymethamphetamine (MDMA)	2,000
Ethyl Glucuronide (ETG)	Ethyl Glucuronide	300
Ethyl Glucuronide (ETG)	Ethyl Glucuronide	500
Fentanyl (FEN)	Fentanyl	300
Fentanyl (FEN)	Fentanyl	200
Fentanyl (FEN)	Norfentanyl	20
Fentanyl (FEN)	Norfentanyl	10
Gabapentin (GAB)	Gabapentin	1,000
Hydrocodone (HCD)	Hydrocodone	300
Hydromorphone (HMO)	Hydromorphone	300
K2 Synthetic Cannabinoid	JWH-073/JWH-018	50
K2 Synthetic Cannabinoid	JWH-073/JWH-018	25
K3 (AB-Pinaca)	AB-Pinaca	10
Ketamine (KET)	Ketamine	1,000
Ketamine (KET)	Ketamine	100
Kratom (KRA)	Mitragynine	250

Lysergic acid diethylamide (LSD)	D-lysergic acid diethylamide	20
Marijuana (THC)	11-nor-Δ⁹-THC-9 COOH	50
Marijuana (THC)	11-nor-Δ⁹-THC-9 COOH	25
EDDP (Methadone Metabolites)	2-Ethylidene-1,5-dimethyl-3,3-diphenylpyrrolidine (EDDP)	300
EDDP (Methadone Metabolites)	2-Ethylidene-1,5-dimethyl-3,3-diphenylpyrrolidine (EDDP)	100
Methadone (MTD)	Methadone	300
Methadone (MTD)	Methadone	200
Methamphetamine (MET)	D-Methamphetamine	1,000
Methamphetamine (MET)	D-Methamphetamine	500
Methamphetamine (MET)	D-Methamphetamine	300
Methaqualone (MQL)	Methaqualone	300
Methcathinone (MTC)	Methcathinone	300
Methylenedioxypyrovalerone (MDPV)	3,4-Methylenedioxypyrovalerone	1,000
Methylphenidate (MPD)	Methylphenidate	300
6-Monoacetylmorphine (6-MAM)	6-Monoacetylmorphine	10
6-Monoacetylmorphine (6-MAM)	6-Monoacetylmorphine	20
Morphine (MOP 300)	Morphine	300
Morphine (OPI, MOP 2000)	Morphine	2,000
Oxycodone (OXY)	Oxycodone	100
Phencyclidine (PCP)	Phencyclidine	25
Pregabalin (PGB)	Pregabalin	1,000
Pregabalin (PGB)	Pregabalin	500
Propoxyphene (PPX)	Propoxyphene	300
UR-144	Synthetic Cannabinoid	50
Carisoprodol (SOMA)	Carisoprodol	1,000
Tramadol (TRA)	Tramadol	200
Tramadol (TRA)	Tramadol	100
Tricyclic Antidepressants (TCA)	Nortriptyline	1,000

This test will detect other related compounds, please refer to the Analytical Specificity table in this package insert.

This assay provides only a preliminary analytical test result. A more specific alternate chemical method must be used in order to obtain a confirmed analytical result. Gas chromatography/mass spectrometry (GC/MS) is the preferred confirmatory method. Clinical consideration and professional judgment should be applied to any drug of abuse test result, particularly when preliminary positive results are used.

SUMMARY

ACETAMINOPHEN (ACE)

Paracetamol, also known as Tylenol, Panadol and Bufferin, is a metabolite of fenacetin in vivo. It works by inhibiting prostaglandin synthase, a thermoregulatory center in the hypothalamus. Reduce the synthesis and release of prostaglandin PGE1, bradykinin and histamine. Main effect of PGE1 in nerve center, it will lead to reduce the central body temperature set-point, surface temperature sensors feel relatively, which caused by neuromodulation peripheral vascular expansion, sweating and antipyretic effect, its inhibition of prostaglandin synthesis of central nervous system function similar to aspirin, but weak anti-inflammatory effects. It has no effect on platelet and coagulation mechanism.

AMPHETAMINE (AMP)

Amphetamine is a Schedule II controlled substance available by prescription (Dexedrine®) and also available on the illicit market. Amphetamines are a class of potent sympathomimetic agents with therapeutic applications. They are chemically related to the human body's natural catecholamines: epinephrine and norepinephrine. Acute higher doses lead to enhanced stimulation of the central nervous system and induce euphoria, alertness, reduced appetite, and a sense of increased energy and power. Cardiovascular responses to Amphetamines include increased blood pressure and cardiac arrhythmias. More acute responses produce anxiety, paranoia, hallucinations, and psychotic behavior. The effects of Amphetamines generally last 2-4 hours following use, and the drug has a half-life of 4-24 hours in the body. About 30% of Amphetamines are excreted in the urine in unchanged form, with the remainder as hydroxylated and deaminated derivatives.

BARBITURATES (BAR)

Barbiturates are central nervous system depressants. They are used therapeutically as sedatives, hypnotics, and anticonvulsants. Barbiturates are almost always taken orally as capsules or tablets. The effects resemble those of intoxication with alcohol. Chronic use of barbiturates leads to tolerance and physical dependence. Short acting Barbiturates taken at 400 mg/day for 2-3 months can produce a clinically significant degree of physical dependence. Withdrawal symptoms experienced during periods of drug abstinence can be severe enough to cause death. Only a small amount (less than 5%) of most Barbiturates are excreted unaltered in the urine.

The approximate detection time limits for Barbiturates are:

- Short acting (e.g. Secobarbital) 100 mg PO (oral) 4.5 days
- Long acting (e.g. Phenobarbital) 400 mg PO (oral) 7 days.

BUPRENORPHINE (BUP)

Buprenorphine is a semisynthetic opioid analgesic derived from thebain, a component of opium. It has a longer duration of action than morphine when indicated for the treatment of moderate to severe pain, peri-operative analgesia, and opioid dependence. Low doses buprenorphine produces sufficient agonist effect to enable opioid-addicted individuals to discontinue the misuse of opioids without experiencing withdrawal symptoms. Buprenorphine carries a lower risk of abuse, addiction, and side effects compared to full opioid agonists because of the "ceiling effect", which means no longer continue to increase with further increases in dose when reaching a plateau at moderate doses. However, it has also been shown that Buprenorphine has abuse potential and may itself cause dependency. Subutex®, and a Buprenorphine/Naloxone combination product, Suboxone®, are the only two forms of Buprenorphine that have been approved by FDA in 2002 for use in opioid addiction treatment. Buprenorphine was rescheduled from Schedule V to Schedule III drug just before FDA approval of Suboxone and Subutex.

BENZODIAZEPINES (BZO)

Benzodiazepines are medications that are frequently prescribed for the symptomatic treatment of anxiety and sleep disorders. They produce their effects via specific receptors involving a neurochemical called gamma aminobutyric acid (GABA). Because they are safer and more effective, Benzodiazepines have replaced barbiturates in the treatment of both anxiety and insomnia. Benzodiazepines are also used as sedatives before some surgical and medical procedures, and for the treatment of seizure disorders and alcohol withdrawal. Risk of physical dependence increases if Benzodiazepines are taken regularly (e.g., daily) for more than a few months, especially at higher than normal doses. Stopping abruptly can bring on such symptoms as trouble sleeping, gastrointestinal upset, feeling unwell, loss of appetite, sweating, trembling, weakness, anxiety and changes in perception. Only trace amounts (less than 1%) of most Benzodiazepines are excreted unaltered in the urine; most of the concentration in urine is conjugated drug. The detection period for the Benzodiazepines in the urine is 3-7 days.

COCAINE (COC)

Cocaine is a potent central nervous system (CNS) stimulant and a local anesthetic. Initially, it brings about extreme energy and restlessness while gradually resulting in tremors, over-sensitivity and spasms. In large amounts, cocaine causes fever, unresponsiveness, difficulty in breathing and unconsciousness.

Cocaine is often self-administered by nasal inhalation, intravenous injection and free-base smoking. It is excreted in the urine in a short time primarily as Benzoylecgonine.^{1,2} Benzoylecgonine, a major metabolite of cocaine, has a longer biological half-life (5-8 hours) than cocaine (0.5-1.5 hours), and can generally be detected for 24-48 hours after cocaine exposure.²

COTININE (COT)

Cotinine is the first-stage metabolite of nicotine, a toxic alkaloid that produces stimulation of the autonomic ganglia and central nervous system when in humans. Nicotine is a drug to which virtually every member of a tobacco-smoking society is exposed whether through direct contact or second-hand inhalation. In addition to tobacco, nicotine is also commercially available as the active ingredient in smoking replacement therapies such as nicotine gum, transdermal patches and nasal sprays.

In a 24-hour urine, approximately 5% of a nicotine dose is excreted as unchanged drug with 10% as cotinine and 35% as hydroxycotinine; the concentrations of other metabolites are believed to account for less than 5%. While cotinine is thought to be an inactive metabolite, its elimination profile is more stable than that of nicotine which is largely urine pH dependent. As a result, cotinine is considered a good biological marker for determining nicotine use. The plasma half-life of nicotine is approximately 60 minutes following inhalation or parenteral administration.² Nicotine and cotinine are rapidly eliminated by the kidney; the window of detection for cotinine in urine at a cutoff level of 200 ng/mL is expected to be up to 2-3 days after nicotine use.

CLONAZEPAM (CLO)

Clonazepam (CLZ), sold under the brand name Klonopin among others, is a medication used to prevent and treat seizures, panic disorder, and for the movement disorder known as akathisia. It is a tranquilizer of the benzodiazepine class. It is taken by mouth.³ It begins having an effect within an hour and lasts between 6 and 12 hours.² Common side effects include sleepiness, poor coordination, and agitation.¹ Long-term use may

result in tolerance, dependence, and withdrawal symptoms if stopped abruptly.¹ Dependence occurs in one-third of people who take clonazepam for longer than four weeks.³ It may increase risk of suicide in people who are depressed.^{4,5} If used during pregnancy it may result in harm to the baby. It binds to GABAA receptors and increases the effect of the neurotransmitter gamma-Aminobutyric acid (GABA).³ As a major metabolite, 7-aminoclonazepam is used to monitor use of the parent drug, clonazepam. Clonazepam, marketed as Klonopin and Rivotril, is a long-acting benzodiazepine with anxiolytic, anticonvulsant, muscle relaxant, and hypnotic properties.

MDMA (ECSTASY)

Methylenedioxymethamphetamine (ecstasy) is a designer drug first synthesized in 1914 by a German drug company for the treatment of obesity. Those who take the drug frequently report adverse effects, such as increased muscle tension and sweating. MDMA is not clearly a stimulant, although it has, in common with amphetamine drugs, a capacity to increase blood pressure and heart rate. MDMA does produce some perceptual changes in the form of increased sensitivity to light, difficulty in focusing, and blurred vision in some users. Its mechanism of action is thought to be via release of the neurotransmitter serotonin. MDMA may also release dopamine, although the general opinion is that this is a secondary effect of the drug (Nichols and Oberlender, 1990). The most pervasive effect of MDMA, occurring in virtually all people who took a reasonable dose of the drug, was to produce a clenching of the jaws.

ETHYL GLUCURONIDE (ETG)

Ethyl Glucuronide (EtG) is a direct metabolite of ethanol alcohol. The presence of EtG in the urine can be used to detect recent alcohol consumption, even after the ethanol alcohol is no longer measurable. Consequently, the presence of EtG in the urine is a definitive indicator that alcohol has been ingested. Traditional laboratory practices typically measure the amount of alcohol present in the body. Depending on the amount of alcohol that has been consumed, this method usually reveals alcohol ingestion within the past few hours.

The presence of EtG in the urine, on the other hand, demonstrates that ethanol alcohol was ingested within the past three or four days, or roughly 80 hours after the ethanol alcohol has been metabolized by the body. As a result, it can be determined that a urine alcohol test employing EtG is a more accurate indicator of the recent consumption of alcohol as opposed to simply measuring for the existence of ethanol alcohol.

FENTANYL (FEN)

Fentanyl is a synthetic opioid. It has the brand names of Sublimaze, Actiq, Durogesic, Fentora and others. The Fentanyl drug is approximately 100 times more potent than morphine, with 100 micrograms of fentanyl approximately equivalent to 10 mg of morphine or 75 mg of meperidine in analgesic activity. The Fentanyl drug is a potent narcotic analgesic with rapid onset and short duration of action. Historically, the fentanyl drug has been used to treat chronic breakthrough pain and is commonly used pre-procedures. Illicit use of pharmaceutical fentanyl drugs first appeared in the mid-1970s. Because the effects of the fentanyl drug last for only a very short time, it is even more addictive than heroin. Regular users may become addicted very quickly. The Fentanyl drug is much more potent than heroin, and tends to produce significantly worse respiratory depression, making it somewhat more dangerous than heroin to users. Overdose of the fentanyl drug has caused death. In the United States, the fentanyl drug is classified as a Schedule II controlled substance.

GABAPENTIN (GAB)

Gabapentin is an anti-epileptic drug, also called an anticonvulsant. It affects chemicals and nerves in the body that are involved in the cause of seizures and some types of pain. Gabapentin is used in adults to treat neuropathic pain (nerve pain) caused by herpes virus or shingles (herpes zoster). In epilepsy, it may be used for those with partial seizures. It is recommended as one of a number of first line medications for the treatment of neuropathic pain in diabetic neuropathy, postherpetic neuralgia, and central neuropathic pain. Common side effects include sleepiness and dizziness. Serious side effects may include an increased risk of suicide, aggressive behaviour, and drug reaction with eosinophilia and systemic symptoms.

HYDROCODONE (HCD)

Hydrocodone is used to treat moderate to severe pain, although it is often prescribed to treat mild pain as well. In liquid formulations, it is used as an antitussive to treat cough. In one study comparing the potency of hydrocodone to that of oxycodone, it was found that it took 50% more hydrocodone to achieve the same degree of miosis (pupillary contraction). The investigators interpreted this to mean that oxycodone is about 50% more potent than hydrocodone.

However, in a study of emergency department patients with fractures, it was found that an equal amount of either drug provided about the same degree of pain relief, indicating that there is little practical difference between them when used for that purpose. Some references state that the analgesic action of hydrocodone begins in 20–30 minutes and lasts about 4–8 hours. The manufacturer's information says onset of action is about 10–30 minutes and duration is about 4–6 hours. Recommended dosing interval is 4–6 hours.

HYDROMORPHONE (HMO)

Hydromorphone, also known as dihydromorphinone, is a centrally acting pain medication of the

opioid class. It is made from morphine. It works by changing the way the brain and nervous system respond to pain. Hydromorphone extended-release tablets are used to relieve severe pain in people who are expected to need pain medication around the clock for a long time and who cannot be treated with other medications. Hydromorphone extended-release tablets should only be used to treat people who are tolerant (used to the effects of the medication) to opioid medications because they have taken this type of medication for at least one week and should not be used to treat mild or moderate pain, short-term pain, pain after an operation or medical or dental procedure, or pain that can be controlled by medication that is taken as needed.

SYNTHETIC MARIJUANA (K2)

Synthetic Marijuana or K2 is a psychoactive herbal and chemical product that, when consumed, mimics the effects of Marijuana. It is best known by the brand names K2 and Spice, both of which have largely become genericated trademarks used to refer to any synthetic Marijuana product. The studies suggest that synthetic marijuana intoxication is associated with acute psychosis, worsening of previously stable psychotic disorders, and also may have the ability to trigger a chronic (long-term) psychotic disorder among vulnerable individuals such as those with a family history of mental illness.

Elevated levels of urinary metabolites are found within hours of exposure and remain detectable for 72 hours after smoking (depending on usage/dosage).

As of March 1, 2011, five cannabinoids, JWH-018, JWH-073, CP-47, JWH-200 and cannabicyclo hexanol are now illegal in the US because these substances have the potential to be extremely harmful and, therefore, pose an imminent hazard to the public safety. JWH-018 was developed and evaluated in basic scientific research to study structure activity relationships related to the cannabinoid receptors. JWH-073 has been identified in numerous herbal products, such as "Spice", "K2", "K3" and others. These products may be smoked for their psychoactive effects.

K3 (AB-PINACA)

AB-Pinaca is a compound that was first identified as a component of synthetic cannabis products in Japan in 2012. AB-Pinaca acts as a potent agonist for the CB1 receptor ($K_i = 2.87 \text{ nM}$, EC50 = 1.2 nM) and CB2 receptor ($K_i = 0.88 \text{ nM}$, EC50 = 2.5 nM) and fully substitutes for $\Delta^9\text{-THC}$ in rat discrimination studies, while being 1.5x more potent.⁵ There have been a number of reported cases of deaths and hospitalizations in relation to this synthetic cannabinoid.

KETAMINE (KET)

Ketamine is a short-acting "dissociative" anesthetic due to its ability to separate perception from sensation. It also has hallucinogenic and painkilling qualities that seem to affect people in very different ways. Ketamine is chemically related to PCP ("Angel Dust"). Ketamine is occasionally administered to people but, more commonly, is used by vets for pet surgery. Generally street K is most often diverted in liquid form from vets' offices or medical suppliers. Ketamine generally takes 1-5 minutes to take effect. Snorted ketamine takes a little longer at 5-15 minutes. Depending on how much and how recently one has eaten, oral ketamine can take between 5 and 30 minutes to take effect. The primary effects of ketamine last approximately a 30-45 minutes if injected, 45-60 minutes when snorted, and 1-2 hours if used orally. The Drug Enforcement Administration reports that the drug can still affect the body for up to 24 hours.

KRATOM (KRA)

Kratom leaves produce narcotic-like effects when smoked, chewed, or drank as a suspension, which have recently attracted significant attention due to increased use in Western cultures as an alternative medicine. It is used in therapy for opiate addiction and chronic pain management. The addiction potential and adverse health consequences are becoming an important issue for health authorities. Extensive use of kratom results in prolonged sleep. The withdrawal symptoms include hostility, aggression, muscle pain and inability to work.

LYSERGIC ACID DIETHYLAMIDE (LSD)

D-lysergic acid diethylamide (LSD) is the most potent hallucinogenic substance known to man. Dosages of LSD are measured in micrograms, or millions of a gram. By comparison, dosages of cocaine and heroin are measured in milligrams, or thousandths of a gram. Compared to other hallucinogenic substances, LSD is 100 times more potent than psilocybin and psilocin and 4,000 times more potent than mescaline. The dosage level that will produce a hallucinogenic effect in humans generally is considered to be 25 micrograms. Over the past several years, the potency of LSD obtained during drug law enforcement operations has ranged between 20 and 80 micrograms per dosage unit. The Drug Enforcement Administration (DEA) recognizes 50 micrograms as the standard dosage unit equivalency.

MARIJUANA (THC)

THC ($\Delta^9\text{-tetrahydrocannabinol}$) is the primary active ingredient in cannabinoids (marijuana). When smoked or orally administered, it produces euphoric effects. Users have impaired short term memory and slowed learning. They may also experience transient episodes of confusion and anxiety. Long term relatively heavy use may be associated with behavioral disorders. The peak effect of smoking marijuana occurs in 20-30 minutes and the duration is 90-120 minutes after one cigarette. Elevated levels of urinary metabolites are found within hours of exposure and remain detectable for 3-10 days after smoking. The main metabolite excreted in the urine is

11-nor- $\Delta^9\text{-tetrahydrocannabinol-9-carboxylic acid}$ ($\Delta^9\text{-THC-COOH}$).

2-Ethylidene-1,5-dimethyl-3,3-diphenylpyrrolidine (EDDP)

EDDP is the primary metabolite of methadone. Methadone is a controlled substance and is used for detoxification and maintenance of opiate-dependent patients. Patients on methadone maintenance may exhibit methadone (parent) levels that account for 5-50% of the dosage and 3-25% of EDDP in urinary excretion during the first 24 hours. The tampering of specimens by spiking the urine with methadone can be prevented. Also, renal clearance of EDDP is not affected by urinary pH; therefore the EDDP test provides a more accurate result of methadone ingestion than the methadone test. Methadone is an unusual drug in a sense that its primary urinary metabolites (EDDP and EMDP) are cyclic in structure. Thus, they are very difficult to detect with immunoassays targeted to the native compound. Exacerbating this problem, there is a subsection of the population classified as "extensive metabolizers" of methadone. In these individuals, a urine specimen may not contain enough parent methadone to yield a positive drug screen even if the individual is in compliance with their methadone maintenance.

METHADONE (MTD)

Methadone is a narcotic analgesic prescribed for the management of moderate to severe pain and for the treatment of Morphine dependence (heroin, Vicodin, Percocet, Morphine). The pharmacology of Oral Methadone is very different from IV Methadone. Oral Methadone is partially stored in the liver for later use. IV Methadone acts more like heroin. In most states you must go to a pain clinic or a Methadone maintenance clinic to be prescribed Methadone. Methadone is a long acting pain reliever producing effects that last from twelve to forty-eight hours. Ideally, Methadone frees the client from the pressures of obtaining illegal heroin, from the dangers of injection, and from the emotional roller coaster that most opiates produce. Methadone, if taken for long periods and at large doses, can lead to a very long withdrawal period. The withdrawals from Methadone are more prolonged and troublesome than those provoked by heroin cessation, yet the substitution and phased removal of methadone is an acceptable method of detoxification for patients and therapists.

METHAMPHETAMINE (MET)

Methamphetamine is an addictive stimulant drug that strongly activates certain systems in the brain. Methamphetamine is closely related chemically to amphetamine, but the central nervous system effects of Methamphetamine are greater. Methamphetamine is made in illegal laboratories and has a high potential for abuse and dependence. The drug can be taken orally, injected, or inhaled. Acute higher doses lead to enhanced stimulation of the central nervous system and induce euphoria, alertness, reduced appetite, and a sense of increased energy and power. Cardiovascular responses to Methamphetamine include increased blood pressure and cardiac arrhythmias. More acute responses produce anxiety, paranoia, hallucinations, psychotic behavior, and eventually, depression and exhaustion. The effects of Methamphetamine generally last 2-4 hours and the drug has a half-life of 9-24 hours in the body. Methamphetamine is excreted in the urine as amphetamine and oxidized and delaminated derivatives. However, 10-20% of Methamphetamine is excreted unchanged. Thus, the presence of the parent compound in the urine indicates Methamphetamine use.

METHAQUALONE (MQL)

Methaqualone (Quaalude, Sopor) is a quinazoline derivative that was first synthesized in 1951 and found clinically effective as a sedative and hypnotic in 1956. It soon gained popularity as a drug of abuse and in 1984 was removed from the US market due to extensive misuse. It is occasionally encountered in illicit form, and is also available in European countries in combination with diphenhydramine (Mandrax). Methaqualone is extensively metabolized in vivo principally by hydroxylation at every possible position on the molecule. At least 12 metabolites have been identified in the urine.

METHCATHINONE (MTC)

Methcathinone, commonly known as the zombie drug, is an amphetamine-like substance. It comes in powder form or a liquid mixed with water, and has a stimulant effect similar to that of amphetamines. Studies have shown that methcathinone can cause acute health problems and drug dependence.

"Zombie medicine" is known abroad as "bath salts". Cathinones are considered synthetic drugs, a relative of crystal meth. In the United States, there have been a number of cases of drug addicts eating their faces, which are believed to be "bath salts", hence the name "zombie drugs".

METHYLENEDIOXYPYROVALERONE (MDPV)

Bath salts', a form of designer drugs, also promoted as 'plant food' or 'research chemicals', is sold mainly in head shops, on the Internet, and at other retail locations. Designer drugs were developed in recent years to subvert law enforcement and drug testing agencies and are advertised as 'legal' highs. The technical term for 'bath salts' is substituted cathinone. Substituted cathinone is synthetic, concentrated version of the stimulant chemical in Khat. Khat is a plant that is cultivated and used in East Africa and the Middle East. It has a stimulant effect on the user and can be quite dangerous. The white crystals resemble legal bathing salts, thus the name of 'bath salts'. In 2009 and 2010 there was a significant rise in the abuse of synthetic cathinone, initially in the United Kingdom and the rest of Europe, and subsequently in the US and Canada.

Established as one of the main ingredients for 'bath salts', among other synthetic stimulants like

Mephedrone, Methylone, Butylone and Methedrone, MDPV started appearing around 2004 when it was popularized as a club drug, often used in combination with alcohol, GHB, cannabis and other abused drugs, for its desired effects such as euphoria, alertness, talkativeness, and sexual arousal. There are currently no prescribed uses for the synthetic stimulants.

While synthetic stimulants appear to affect users in ways similar to amphetamines, ecstasy and cocaine, reports concerning aggression, tachycardia, paranoia and suicide suggest that they may be more acutely toxic. These negative effects have resulted in an increase of ER visits and hospitalizations, severe psychotic and violent episodes, self-inflicted wounds, suicide and an alarming increase in abuse-related deaths. U.S. Poison Control and National Drug Intelligence have all issued health warnings, noting nationwide emergency room visits related to these drugs. In October 2011, the DEA announced an emergency ban on MDPV, Methylone and Mephedrone, making testing for these substances more vital than ever.

METHYLPHENIDATE (MPD)

Methylphenidate (MPD) is a psychostimulant drug approved for treatment of ADHD or attention-deficit hyperactivity disorder, postural orthostatic tachycardia syndrome and narcolepsy. Methylphenidate primarily acts as a norepinephrine-dopamine reuptake inhibitor. Methylphenidate is most active at modulating levels of dopamine and to a lesser extent norepinephrine. Similar to cocaine, methylphenidate binds to and blocks dopamine transporters and norepinephrine transporters. Methylphenidate has both dopamine transporter and norepinephrine transporter binding affinity, with the dextro methylphenidate enantiomers displaying a prominent affinity for the norepinephrine transporter. Methylphenidate may also exert a neuroprotective action against the neurotoxic effects of Parkinson's disease and methamphetamine abuse. Methylphenidate taken orally has a bioavailability of 11-52% with a duration of action around 1-4 hours for instant release, 3-8 hours for sustained release, and 8-12 hours for extended release (Concerta). The half-life of methylphenidate is 2-3 hours, depending on the individual. The peak plasma time is achieved at about 2 hours.

6-MONOACETYL MORPHINE (6-MAM)

6-Monoacetyl morphine (6-MAM) is one of three active metabolites of heroin (diacetylmorphine), the others being morphine and the much less active 3-acetylmorphine (3-ACM). 6-MAM is rapidly created from heroin in the body, and then is either metabolized into morphine or excreted in the urine. Since 6-ACM is a unique metabolite to heroin, its presence in the urine confirms that heroin was the opioid used. This is significant because on a urine immunoassay drug screen, the test typically tests for morphine, which is a metabolite of a number of legal and illegal opiates/opioids such as codeine, morphine sulphate, and heroin. 6-MAM remains in the urine for no more than 24 hours so a urine specimen must be collected soon after the last heroin use, but the presence of 6-MAM guarantees that heroin was in fact used as recently as within the last day.

MORPHINE (MOP)

Opiate refers to any drug that is derived from the opium poppy, including the natural products, morphine and codeine, and the semi-synthetic drugs such as heroin. Opioid is more general, referring to any drug that acts on the opioid receptor. Opioid analgesics comprise a large group of substances which control pain by depressing the central nervous system. Large doses of morphine can produce higher tolerance levels, physiological dependency in users, and may lead to substance abuse. Morphine is excreted unmetabolized, and is also the major metabolic product of codeine and heroin. Morphine is detectable in the urine for several days after an opiate dose.⁴

OXYCODONE (OXY)

Oxycodone, [4,5-epoxy-14-hydroxy-3-methoxy-17-methyl-morphinan-6-one, dihydrohydroxycodeinone] is a semi-synthetic opioid agonist derived from thebaine, a constituent of opium. Oxycodone is a Schedule II narcotic analgesic and is widely used in clinical medicine. The pharmacology of oxycodone is similar to that of morphine, in all respects, including its abuse and dependence liabilities. Pharmacological effects include analgesia, euphoria, feelings of relaxation, respiratory depression, constipation, pupillary constriction, and cough suppression. Oxycodone is prescribed for the relief of moderate to high pain under pharmaceutical trade names as OxyContin[®] (controlled release), OxyIR[®], OxyFast[®] (immediate release formulations), or Percodan[®] (aspirin) and Percocet[®] (acetaminophen) that are in combination with other nonnarcotic analgesics. Oxycodone's behavioral effects can last up to 5 hours. The controlled-release product, OxyContin[®], has a longer duration of action (8-12 hours).

PHENCYCLIDINE (PCP)

Phencyclidine, also known as PCP or Angel Dust, is a hallucinogen that was first marketed as a surgical anesthetic in the 1950's. It was removed from the market because patients receiving it became delirious and experienced hallucinations. Phencyclidine is used in powder, capsule, and tablet form. The powder is either snorted or smoked after mixing it with marijuana or vegetable matter. Phencyclidine is most commonly administered by inhalation but can be used intravenously, intra-nasally, and orally. After low doses, the user thinks and acts swiftly and experiences mood swings from euphoria to depression. Self-injurious behavior is one of the devastating effects of Phencyclidine. PCP can be found in urine within 4 to 6 hours after use and will remain in urine for 7 to 14 days, depending on factors such as metabolic rate, user's age, weight, activity, and diet.⁵ Phencyclidine is excreted in the urine as an unchanged drug (4% to 19%) and conjugated metabolites (25% to 30%).

PREGABALIN (PGB)

Pregabalin is an anti-epileptic drug, also called an anticonvulsant. It affects chemicals and nerves in the body that are involved in the cause of seizures and some types of pain. Pregabalin is used in adults to treat neuropathic pain (nerve pain) caused by herpes virus or shingles (herpes zoster). In epilepsy, it may be used for those with partial seizures. It is recommended as one of a number of first line medications for the treatment of neuropathic pain in diabetic neuropathy, postherpetic neuralgia, and central neuropathic pain. Common side effects include sleepiness and dizziness. Serious side effects may include an increased risk of suicide, aggressive behaviour, and drug reaction with eosinophilia and systemic symptoms.

PROPOXYPHEN (PPX)

Propoxyphene (PPX) is a mild narcotic analgesic found in various pharmaceutical preparations, usually as the hydrochloride or napsylate salt. These preparations typically also contain large amounts of acetaminophen, aspirin, or caffeine. Peak plasma concentrations of propoxyphene are achieved from 1 to 2 hours post dose. In the case of overdose, propoxyphene blood concentrations can reach significantly higher levels. In human, propoxyphene is metabolized by N-demethylation to yield norpropoxyphene. Norpropoxyphene has a longer half-life (30 to 36 hours) than parent propoxyphene (6 to 12 hours). The accumulation of norpropoxyphene seen with repeated doses may be largely responsible for resultant toxicity.

UR-144

UR-144 is a new generation of synthetic cannabinoid, chemically different from the first generation. UR-144 is formed by substituting a naphthalene ring in JWH-018 with a tetrachloromethyl cyclopropyl group. Most patients experience difficulty breathing and a rapid heart rate, while other side effects in users include vomiting, delusions, confusion, irritability and dilated pupils.

CARISOPRODOL (SOMA)

Carisoprodol is also known as Muscle Tranquility, Callitis, RELA. A derivative of methylalanine ester, it also has sedative and anti-anxiety effects and is used in the treatment of acute muscle spasms and sprains. Avoid dangerous mechanical operation during medication.

TRICYCLIC ANTIDEPRESSANTS (TCA)

TCA (Tricyclic Antidepressants) are commonly used for the treatment of depressive disorders. TCA overdoses can result in profound central nervous system depression, cardiotoxicity and anticholinergic effects. TCA overdose is the most common cause of death from prescription drugs. TCAs are taken orally or sometimes by injection. TCAs are metabolized in the liver. Both TCAs and their metabolites are excreted in urine mostly in the form of metabolites for up to ten days.

TRAMADOL (TRA)

Tramadol is a quasi-narcotic analgesic used in the treatment of moderate to severe pain. It is a synthetic analog of codeine, but has a low binding affinity to the mu-opioid receptors. It has been prescribed off-label for the treatment of diabetic neuropathy and restless leg syndrome.² Large doses of Tramadol could develop tolerances and physiological dependency and lead to its abuse. Both D (d) and L forms of the isomers are controlled substances. Approximately 30% of the dose is excreted in the urine as unchanged drug, whereas 60% is excreted as metabolites. The major pathways appear to be N- and O- demethylation, glucuronidation or sulfation in the liver.

PRINCIPLE

The One Step Multi-Drug Screen Test Cassette (Urine) is an immunoassay based on the principle of competitive binding. Drugs which may be present in the urine specimen compete against their respective drug conjugate for binding sites on their specific antibody.

During testing, a urine specimen migrates upward by capillary action. A drug, if present in the urine specimen below its cut-off concentration, will not saturate the binding sites of its specific antibody coated on the particles. The antibody coated particles will then be captured by the immobilized drug conjugate and a visible colored line will show up in the test line region of the specific drug strip. The colored line will not form in the test line region if the drug level is above its cut-off concentration because it will saturate all the binding sites of the antibody coated on the particles.

A drug-positive urine specimen will not generate a colored line in the specific test line region of the strip because of drug competition, while a drug-negative urine specimen or a specimen containing a drug concentration less than the cut-off will generate a line in the test line region. To serve as a procedural control, a colored line will always appear at the control line region indicating that proper volume of specimen has been added and membrane wicking has occurred.

REAGENTS

Each test line in the test panel contains mouse monoclonal antibody-coupled particles and corresponding drug-protein conjugates. A goat antibody is employed in each control line.

PRECAUTIONS

- For professional *in vitro* diagnostic use only.
- Do not use after the expiration date.
- The test cassette should remain in the sealed pouch until use.

- All specimens should be considered potentially hazardous and handled in the same manner as an infectious agent.
- The used test cassette should be discarded according to local regulations.

STORAGE AND STABILITY

Store as packaged in the sealed pouch either at room temperature or refrigerated (2-30°C). The test cassette is stable through the expiration date printed on the sealed pouch. The test cassette must remain in the sealed pouch until use. Keep away from direct sunlight, moisture and heat. **DO NOT FREEZE.** Do not use beyond the expiration date.

SPECIMEN COLLECTION AND PREPARATION

Urine Assay

The urine specimen must be collected in a clean and dry container. Urine collected at any time of the day may be used. Urine specimens exhibiting visible precipitates should be centrifuged, filtered, or allowed to settle to obtain a clear supernatant for testing.

Specimen Storage

Urine specimens may be stored at 2-8°C for up to 48 hours prior to testing. For prolonged storage, specimens may be frozen and stored below -20°C. Frozen specimens should be thawed and mixed well before testing.

MATERIALS

Materials Provided

1. 25 Sealed pouches each containing a test cassette, a dropper and a desiccant
2. 1 Package insert

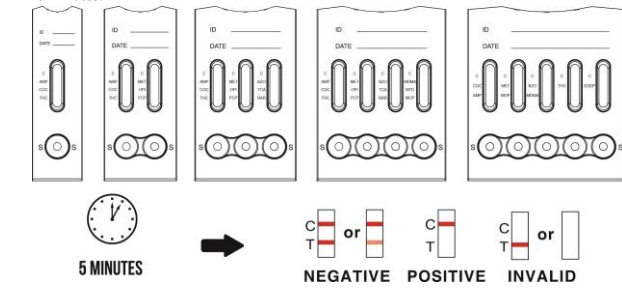
Materials Required but Not Provided

- Timer
- Specimen collection container

DIRECTIONS FOR USE

Allow the test device, urine specimen, and/or controls to equilibrate to room temperature (15-30°C) prior to testing.

1. Bring the pouch to room temperature before opening it. Remove the test device from the sealed pouch and use it as soon as possible.
2. Place the test device on a clean and level surface. Hold the dropper vertically and transfer 3 full drops of urine (approx. 100 µL total volume) to each specimen well (S) of the test device, and then start the timer. Avoid trapping air bubbles in the specimen well (S). See the illustration below.
3. Wait for the colored line(s) to appear. **Read results at 5 minutes.** Do not interpret results after 10 minutes.



INTERPRETATION OF RESULTS

(Please refer to the illustration above)

NEGATIVE:* Two lines appear. One red line should be in the control region (C), and another apparent red or pink line adjacent should be in the test region (Drug/T). This negative result indicates that the drug concentration is below the detectable level.

***NOTE:** The shade of red in the test line region (Drug/T) will vary, but it should be considered negative whenever there is even a faint pink line.

POSITIVE: One red line appears in the control region (C). No line appears in the test region (Drug/T). This positive result indicates that the drug concentration is above the detectable level.

INVALID: Control line fails to appear. Insufficient specimen volume or incorrect procedural techniques are the most likely reasons for control line failure. Review the procedure and repeat the test using a new test panel. If the problem persists, discontinue using the lot immediately and contact your manufacturer.

Note: There is no meaning attributed to line color intensity or width.

A preliminary positive test result does not always mean a person took illegal drugs and a negative

test result does not always mean a person did not take illegal drugs. There are a number of factors that influence the reliability of drug tests. Certain drugs of abuse tests are more accurate than others.

IMPORTANT: The result you obtained is called preliminary for a reason. The sample must be tested by laboratory in order to determine if a drug of abuse is actually present. Send any sample which does not give a negative result to a laboratory for further testing.

What Is a False Positive Test?

The definition of a false positive test would be an instance where a substance is identified incorrectly by One Step Multi-Drug Screen Test Cassette (Urine). The most common causes of a false positive test are cross reactants. Certain foods and medicines, diet plan drugs and nutritional supplements may cause a false positive test result with this product.

What Is a False Negative Test?

The definition of a false negative test is that the initial Methamphetamine is present but isn't detected by One Step Multi-Drug Screen Test Cassette (Urine). If the sample is diluted, or the sample is adulterated that may cause false negative result.

QUALITY CONTROL

A procedural control is included in the test. A colored line appearing in the control line region (C) is considered an internal procedural control. It confirms sufficient specimen volume, adequate membrane wicking and correct procedural technique.

LIMITATIONS

1. The One Step Multi-Drug Screen Test Cassette (Urine) provides only a qualitative, preliminary analytical result. A secondary analytical method must be used to obtain a confirmed result. Gas chromatography/mass spectrometry (GC/MS) is the preferred confirmatory method.
2. There is a possibility that technical or procedural errors, as well as other interfering substances in the urine specimen may cause erroneous results.
3. Adulterants, such as bleach and/or alum, in urine specimens may produce erroneous results regardless of the analytical method used. If adulteration is suspected, the test should be repeated with another urine specimen.
4. A positive result does not indicate level or intoxication, administration route or concentration in urine.
5. A negative result may not necessarily indicate drug-free urine. Negative results can be obtained when drug is present but below the cut-off level of the test.
6. The test does not distinguish between drugs of abuse and certain medications.
7. A positive result might be obtained from certain foods or food supplements.

PERFORMANCE CHARACTERISTICS

Accuracy

80 clinical urine specimens were analyzed by GC-MS and by the **One Step Multi-Drug Screen Test Cassette (Urine)**. Each test was performed by three operators. Samples were divided by concentration into five categories: drug-free, less than half the cutoff, near cutoff negative, near cutoff positive, and high positive. Results were as follows:

Specimen	ACE	AMP	AMP 500	AMP 300	BAR	BAR 200	BUP
Positive	94.8%	93.3%	95.8%	96.7%	93.3%	94.2%	94.2%
Negative	100%	100%	100%	100%	100%	100%	100%
Total	97.4%	96.7%	97.9%	98.3%	96.7%	97.1%	97.1%

Specimen	BZO	BZO 200	COC	COC 150	COT	CLO	MDMA
Positive	95.0%	93.3%	92.5%	97.5%	93.3%	95.6%	91.7%
Negative	100%	100%	100%	100%	100%	100%	100%
Total	97.5%	96.7%	96.3%	98.8%	96.7%	97.8%	95.8%

Specimen	MDMA 2,000	ETG	ETG 300	FEN	FEN 200	FEN 20	FEN 10
Positive	94.2%	95.0%	95.8%	95.0%	93.3%	92.5%	93.3%
Negative	100%	100%	100%	100%	100%	100%	100%
Total	97.1%	97.5%	97.9%	97.5%	96.7%	96.3%	96.7%

Specimen	GAB	HCD	HMO	K2	K2 25	K3	KET
Positive	91.7%	96.3%	95.8%	93.3%	95.8%	95.0%	95.8%
Negative	100%	100%	100%	100%	100%	100%	100%
Total	95.8%	98.2%	97.9%	96.7%	97.9%	97.5%	97.9%

Specimen	KET 100	KRA	LSD	THC	THC 25	EDDP	EDDP 100
Positive	91.7%	94.2%	93.3%	94.2%	94.2%	95%	93.3%

Negative	100%	100%	100%	100%	100%	100%	100%
Total	95.8%	97.1%	96.7%	97.1%	97.1%	97.5%	96.7%

Specimen	MTD	MTD 200	MET	MET 500	MET 300	MQL	MTC
Positive	94.2%	95.4%	96.7%	96.7%	95.8%	91.7%	96.3%
Negative	100%	100%	100%	100%	100%	100%	100%
Total	97.1%	97.7%	98.3%	98.3%	97.9%	95.8%	98.2%

Specimen	MDPV	MPD	6-MAM	6-MAM 20	MOP	OPI	OXY
Positive	95.8%	96.6%	93.3%	94.5%	97.5%	92.5%	93.3%
Negative	100%	100%	100%	100%	100%	100%	100%
Total	97.9%	98.3%	96.7%	97.3%	98.8%	96.3%	96.7%

Specimen	PCP	PGB	PGB 500	PPX	UR-144	SOMA	TRA
Positive	92.5%	94.2%	96.2%	95.0%	93.6%	94.6%	93.3%
Negative	100%	100%	100%	100%	100%	100%	100%
Total	96.3%	97.1%	98.1%	97.5%	96.8%	97.3%	96.7%

Specimen	TRA 200	TCA
Positive	94.9%	92.5%
Negative	100%	100%
Total	97.5%	96.3%

Analytical Sensitivity

Total 150 samples equally distributed at concentrations of -50% Cut-Off; -25% Cut-Off; Cut-Off; +25% Cut-Off; +50% Cut-Off were tested using three different lots of each device by three different operators. Results were all positive at and above +25% Cut-off and all negative at and below -25% Cut-off for Acetaminophen, Amphetamine, Barbiturates, Buprenorphine, Benzodiazepines, Cocaine, Cotinine, Clonazepam, Ecstasy, Ethyl Glucuronide, Fentanyl, Gabapentin, Hydrocodone, Hydromorphone, K2 Synthetic Cannabinoid, K3 (AB-Pinaca), Ketamine, Kratom, Lysergic acid diethylamide, Marijuana, EDDP, Methadone, Methamphetamine, Methaqualone, Methcathinone, Methyleneedioxypyrovalerone, Methylphenidate, 6-Monoacetylmorphine, Morphine, Oxycodone, Phencyclidine, Pregabalin, Propoxyphene, UR-144, Carisoprodol, Tramadol and Tricyclic Antidepressants. The cut-off value for the device is verified.

Analytical Specificity

The following table lists compounds that are positively detected in urine by the **One Step Multi-Drug Screen Test Cassette (Urine)** at 5 minutes.

d-Methamphetamine	>100,000
1-Methamphetamine	>100,000
ephedrine	>100,000
3,4-Methylenedioxymethamphetamine (MDMA)	>100,000
3,4-methylenedioxymethamphetamine (MDMA)	>100,000
AMPHETAMINE (AMP 300)	
D-Amphetamine	300
D,L-Amphetamine	450
L-Amphetamine	9,000
Phentermine	450
(+/-)-Methylenedioxymethamphetamine (MDA)	600
BARBITURATES (BAR)	
Secobarbital	300
Amobarbital	300
Alphenal	750
Aprobarbital	250
Butabarbital	2,500
Butethal	2,500
Cyclopentobarbital	500
Pentobarbital	2,500
Phenobarbital	25,000
BARBITURATES (BAR 200)	
Secobarbital	200
Amobarbital	200
Alphenal	500
Aprobarbital	200
Butabarbital	2,000
Butethal	2,000
Butalbital	2,000
Cyclopentobarbital	300
Pentobarbital	2,000
BUPRENORPHINE (BUP)	
Buprenorphine	10
Norpseudoephedrine	20
BENZODIAZEPINES (BZO)	
Alprazolam	200
Bromazepam	1,560
Chlordiazepoxide HCL	1,560
Clobazam	100
Clonazepam	780
Clorazepate Dipotassium	200
Delorazepam	1,560
Desalkylflurazepam	400
Diazepam	200
Estazolam	2,500
Flunitrazepam	400
a-Hydroxyalprazolam	1260
(±) Lorazepam	1,560
RS-Lorazepam glucuronide	160
Midazolam	12,500
Nitrazepam	100
Norchlordiazepoxide	200
Nordiazepam	400
Oxazepam	300
Temazepam	100

Triazolam	2,500
BENZODIAZEPINES (BZO 200)	
Alprazolam	200
Bromazepam	1,000
Chlordiazepoxide HCL	1,000
Clobazam	80
Clonazepam	500
Clorazepate Dipotassium	100
Delorazepam	1,000
Desalkylflurazepam	300
Diazepam	100
Estazolam	2,000
Flunitrazepam	300
a-Hydroxyalprazolam	840
(±) Lorazepam	1,000
RS-Lorazepam glucuronide	100
Midazolam	10,000
Nitrazepam	100
Norchlordiazepoxide	100
Nordiazepam	300
Oxazepam	200
Temazepam	800
Triazolam	2,000
COCAINE (COC)	
Benzoyllecgonine	300
Cocaethylene	300
Cocaine HCl	300
COCAINE (COC 150)	
Benzoyllecgonine	150
Cocaethylene	2,500
Cocaine	500
Egonine	12,500
Egonine methylester	50,000
COTININE (COT)	
Cotinine	200
Nicotine	6,250
CLONAZEPAM (CLO)	
7-Aminoclazepam	500
ECSTASY (MDMA)	
D,L-3,4-Methylenedioxymethamphetamine (MDMA)	500
3,4-Methylenedioxymphetamine HCl (MDA)	3,000
3,4-Methylenedioxethyl-a-amphetamine (MDEA)	300
d-methamphetamine	2500
d-amphetamine	>100,000
l-amphetamine	>100,000
l-methamphetamine	>100,000
ECSTASY (MDMA 2,000)	
3,4-Methylenedioxymphetamine HCl (MDA)	12,000
3,4-Methylenedioxethylamphetamine (MDEA)	1,200
L-Methamphetamine	50,000
(±)-MDMA	8,000
D-Methamphetamine	>400,000
D-Amphetamine	>400,000

L-Amphetamine	>400,000
ETHYL GLUCURONIDE (EtG 500)	
Ethyl-β-D-glucuronide	500
Ethyl-β-D-glucuronide-D5	500
ETHYL GLUCURONIDE (EtG 300)	
Ethyl-β-D-glucuronide	300
Ethyl-β-D-glucuronide-D5	300
FENTANYL (FEN)	
Norfentanyl	20
Fentanyl	300
FENTANYL (FEN 200)	
Norfentanyl	15
Fentanyl	200
Sufentanyl	50,000
Fenfluramine	50,000
FENTANYL (FEN 20)	
Norfentanyl	20
Fentanyl	300
FENTANYL (FEN 10)	
Norfentanyl	10
Fentanyl	150
GABAPENTIN (GAB)	
Gabapentin	1,000
Pregabalin	40,000
Ibuprofen	4,500
Triazolam	30,000
Bilirubin	50,000
Diflunisal	10,000
HYDROCODONE (HCD)	
Dihydrocodeine HCL	312.5
EthylMorphine	10,000
Hydrocodone	10
Hydromorphone	2,500
Levorphanol	10,000
Oxymorphone-D3	10,000
Codeine	2,500
Heroin Hydromorphone	>100,000
Oxymorphone	>100,000
6-acetylmorphine	>100,000
Nalorphine	>100,000
Norcodeine	50,000
Morphine	100,000
HYDROMORPHONE (HMO)	
Hydromorphone	300
Ranitidine	50,000
Gatifloxacin	6,250
Procaine	25,000
Morphine	12,500
Coteine Phosphate	12,500
Heroin	3,125
Naloxone hydrochloride	80,000

Naltrexone hydrochloride	781
Dihydrocodeine HCL	1,526
Hydrocodone	195
Levorphanol	50,000
Oxymorphone-D3	97.65
Codeine	6,250
Heroin Hydromorphone	6,250
Oxymorphone	24.4
6-acetylmorphine	50,000
LAAM HCl	50,000
K2 (SYNTHETIC CANNABINOID)	
JWH-018 5-Pentanoic acid metabolite	50
JWH-018 5-Hydroxypentyl metabolite	500
JWH-018 4-Hydroxypentyl metabolite	400
JWH-018 N-(4-hydroxypentyl) metabolite solution	5,000
JWH-019 5-hydroxyhexylmetabolite	<10,000
JWH-019 6-Hydroxyhexyl	5,000
JWH-073 4-butanoic acid metabolite	50
JWH-073 4-Hydroxybutyl metabolite	500
JWH-210 5-Hydroxypentyl metabolite solution	<10,000
JWH-122 5-Hydroxypentyl metabolite solution	<10,000
Spice Cannabinoid Mix 3 solution	<10,000
JWH-122 4-Hydroxypentyl metabolite solution	<10,000
JWH-019 5-hydroxyhexylmetabolite	<10,000
JWH-018 N-(4-hydroxypentyl) metabolite solution	<10,000
JWH-073 N-(3-Hydroxybutyl) metabolite solution	<10,000
K2 (SYNTHETIC CANNABINOID) 25 ng/mL	
JWH-018 5-Pentanoic acid metabolite	25
JWH-018 5-Hydroxypentyl metabolite	250
JWH-018 4-Hydroxypentyl metabolite	200
JWH-018 N-(4-hydroxypentyl) metabolite solution	2,500
JWH-019 5-hydroxyhexylmetabolite	<10,000
JWH-019 6-Hydroxyhexyl	2,500
JWH-073 4-butanoic acid metabolite	25
JWH-073 4-Hydroxybutyl metabolite	250
JWH-210 5-Hydroxypentyl metabolite solution	<10,000
JWH-122 5-Hydroxypentyl metabolite solution	<10,000
Spice Cannabinoid Mix 3 solution	<10,000
JWH-122 4-Hydroxypentyl metabolite solution	<10,000
JWH-122 4-Hydroxybutyl metabolite-D5 solution	<10,000
JWH-019 5-hydroxyhexylmetabolite	<10,000
JWH-018 N-(4-hydroxypentyl) metabolite solution	<10,000
JWH-073 N-(3-Hydroxybutyl) metabolite solution	<10,000
K3 (AB-PINACA)	
AB-PINACA 5-hydroxypentyl	10
AB-PINACA 4-Hydroxypentyl metabolite	10
AB-PINACA	10
AB-FUPINACA	100
KETAMINE (KET)	
Ketamine	1,000
Norketamine	3,000
Methoxy-amphetamine	12,500
Promethazine	25,000
4-hydroxyphenyl cyclohexyl piperidine	50,000

KETAMINE (KET100)	
Ketamine	100
Norketamine	100
Methoxy-amphetamine	1,250
Promethazine	2,500
4-hydroxyphenyl cyclohexyl piperidine	5,000
KRATOM (KRA)	
Mitragynine	250
Mitragynine Metabolite	250
7-Hydroxymitragynine	600
Bilirubin	100,000
11-Hydroxy- Δ^9 -Tetrahydrocannabinol	80,000
LYSERGIC ACID DIETHYLAMIDE (LSD)	
D-lysergic acid diethylamide	20
Fentanyl	75
Norfentanyl	300
MARIJUANA (THC)	
Delta-9-Tetrahydrocannabinol	50,000
11-nor-delta-9-THC-carboxyglucuronide	75
(-)-11-nor-9-carboxy-delta9-THC	75
11-Nor- Δ^9 -Tetrahydrocannabinol	50
11-Hydroxy- Δ^9 -Tetrahydrocannabinol	5,000
11-Nor- Δ^8 -Tetrahydrocannabinol	50
Δ^8 -THC-COOH	50,000
MARIJUANA (THC 25)	
Delta-9-Tetrahydrocannabinol	25,000
11-nor-delta-9-THC-carboxyglucuronide	37.5
(-)-11-nor-9-carboxy-delta9-THC	37.5
11-Nor- Δ^9 -Tetrahydrocannabinol	25
11-Hydroxy- Δ^9 -Tetrahydrocannabinol	2,500
11-Nor- Δ^8 -Tetrahydrocannabinol	25
Δ^8 -THC-COOH	25,000
METHADONE METABOLITES (EDDP)	
EDDP	300
Disopyramide	50,000
Methadone	>100,000
EMDP	500
METHADONE METABOLITES (EDDP 100)	
EDDP	100
Disopyramide	20,000
Methadone	>100,000
EMDP	200
METHADONE (MTD)	
Methadone	300
Doxylamine	5,000
METHADONE (MTD 200)	
(\pm)-Methadone	200
Doxylamine	>65,000
EDDP perchlorate	>65,000
EMDP	>65,000
LAAM HCl	>65,000
Alpha Methadol	>65,000

METHAMPHETAMINE (MET)	
D-Methamphetamine	1,000
($+$ / $-$) 3,4-Methylenedioxy-n-ethylamphetamine (MDEA)	20,000
Procaine (Novocaine)	60,000
Trimethobenzamide	20,000
Methamphetamine	1,000
Ranitidine (Zantac)	50,000
($+$ / $-$) 3,4-Methylenedioxymethamphetamine (MDMA)	2,500
Chloroquine	50,000
Ephedrine	100,000
Fenfluramine	50,000
p-Hydroxymethamphetamine	10,000
METHAMPHETAMINE (MET 500)	
p-Hydroxymethamphetamine	15,000
l-Methamphetamine	4,000
Mephentermine	25,000
d,l-Amphetamine	75,000
(1R,2S)-(-)-Ephedrine	50,000
β -Phenylethylamine	75,000
d-Methamphetamine	500
3,4-Methylenedioxymethamphetamine (MDMA)	1,000
d-Amphetamine	50,000
Chloroquine	12,500
($+$ / $-$) 3,4-Methylenedioxy-n-ethylamphetamine (MDEA)	20,000
Procaine (Novocaine)	50,000
Trimethobenzamide	20,000
Ranitidine (Zantac)	50,000
Fenfluramine	50,000
METHAMPHETAMINE (MET 300)	
p-Hydroxymethamphetamine	10,000
l-Methamphetamine	3,000
Mephentermine	15,000
d,l-Amphetamine	50,000
(1R,2S)-(-)-Ephedrine	50,000
β -Phenylethylamine	50,000
d-Methamphetamine	300
3,4-Methylenedioxymethamphetamine (MDMA)	1,000
d-Amphetamine	30,000
Chloroquine	7,500
($+$ / $-$) 3,4-Methylenedioxy-n-ethylamphetamine (MDEA)	12,000
Procaine (Novocaine)	30,000
Trimethobenzamide	12,000
Ranitidine (Zantac)	30,000
Fenfluramine	30,000
METHAQUALONE (MQL)	
Methaqualone	300
METHCATHINONE (MTC)	
Methcathinone	300
Ranitidine	50,000
Procaine hydrochloride	2,000
4-Methylmethcathinone hydrochloride	1,000
Butylone HCl	100
Ethylone	1,000
R(+)-Methcathinone	10,000
S(-)-Methcathinone	300

(\pm)-MDMA	
($+$ / $-$) 3,4-Methylenedioxy-n-ethylamphetamine (MDEA)	20,000
Trimethobenzamide Hydrochloride	50,000
Cocaine HCl	>100,000
p-Hydroxymethamphetamine	65,000
D,L-Methamphetamine	15,000
Methyline hydrochloride	80
Mephedrone	20
Methedrone	20
Clonidine	50,000
Tetrahydrozoline	30,000
S(+)-Methamphetamine	4,000
METHYLENEDIOXYPYROVALERONE (MDPV)	
3,4-Methylenedioxypyrovalerone	1,000
Ethylone HCl	1,200
Methyline	50,000
Pyrovalerone	50,000
METHYLPHENIDATE (MPD)	
Methylphenidate	300
6-MONOACETYL MORPHINE (6-MAM)	
6-Moonacetylmorphine	10
Morphine	>500,000
Codeine	>600,000
Dextromethorphan	>100,000
Dihydrocodeine	>100,000
Heroin HCl	250
Hydrocodone	>100,000
Hydromorphone	>100,000
Imipramine	>100,000
Levorphanol	>10,000
NorMeperidine	>10,000
Normorphine	>100,000
Nalorphine	>100,000
Naloxone	>100,000
Naltrexone	>100,000
Norcodeine	>100,000
Oxycodone	>100,000
Oxymorphone	>100,000
6-MONOACETYL MORPHINE (6-MAM 20)	
6-Moonacetylmorphine	20
Morphine	>1000,000
Codeine	>1200,000
Dextromethorphan	>200,000
Dihydrocodeine	>200,000
Heroin HCl	500
Hydrocodone	>200,000
Hydromorphone	>200,000
Imipramine	>200,000
Levorphanol	>20,000
NorMeperidine	>20,000
Normorphine	>200,000
Nalorphine	>200,000
Naloxone	>200,000
Naltrexone	>200,000
Norcodeine	>200,000
Oxycodone	>200,000

Oxymorphone	>200,000
MORPHINE (MOP)	
Morphine	300
O6-Acetylmorphine	400
Codeine	300
EthylMorphine	100
Heroin	600
Hydromorphone	500
Hydrocodone	50,000
Levorphanol	1,500
Oxycodone	30,000
Procaine	15,000
Thebaine	6,240
MORPHINE (OPI, MOP2000)	
Morphine	2,000
O6-Acetylmorphine	2,500
Codeine	1,000
EthylMorphine	250
Heroin	5,000
Hydromorphone	2,500
Hydrocodone	5,000
Oxycodone	75,000
Thebaine	13,000
OXYCODONE (OXY)	
Naloxone hydrochloride	10,000
Naltrexone hydrochloride	50,000
Oxycodone	100
Hydrocodone	5,000
Hydromorphone	5,000
Oxymorphone-D3	5,000
Oxymorphone	200
N-Benzylisopropylamine	2,500
PHENCYCLIDINE (PCP)	
Phencyclidine	25
4-Hydroxy Phencyclidine	90
PREGABALIN (PGB)	
Pregabalin (PGB)	1,000
PREGABALIN (PGB 500)	
Pregabalin (PGB)	500
PROPOXYPHENONE (PPX)	
Norpropoxyphene	300
d-Propoxyphene	300
UR-144	
UR-144 5-Pentanoic	50
UR-144 4-Hydroxypentyl metabolite	1,000
UR-144 5-Hydroxypentyl metabolite-D5 (indole-D5)	500
UR-144 5-Pentanoic acid metabolite	50
UR-144 5-Hydroxypentyl metabolite	500
UR-144 5-Pentanoic acid metabolite-D5 (indole-D5)	50
CARISOPRODOL (SOMA)	
Carisoprodol	1000

TRAMADOL (TRA)	
Tramadol	200
N-desmethyl-tramadol	500
O-desmethyl-tramadol	
O-desmethyl-tramadol	20,000
TRAMADOL (TRA 100)	
Tramadol	100
N-desmethyl-tramadol	250
O-desmethyl-tramadol	10,000
TRICYCLIC ANTIDEPRESSANTS (TCA)	
Nortriptyline	1,000
Amitriptyline	1,500
Clomipramine	50,000
Desipramine	5,000
Doxepine	10,000
Imipramine	10,000
Maprotiline	100,000
Nordoxepin	10,000
Promazine	50,000
Promethazine	2,500
Trimipramine	50,000
Cyclobenzaprine Hydrochloride	5,000
Norclomipramine	50,000

Precision

This study is performed 2 runs/day and lasts 25 days for each format with three lots. Three operators who don't know the sample number system participate in the study. Each of the 3 operators tests 2 aliquots at each concentration for each lot per day (2 runs/day). A total of 50 determinations by each operator, at each concentration, were made. The results are given below:

Drug Conc. (Cut-off range)	ACE	AMP	AMP 500	AMP 300	BAR	BAR 200	BUP	BZO		
	-	+	-	+	-	+	-	+	-	+
0% Cut-off	50	0	50	0	50	0	50	0	50	0
-75% Cut-off	50	0	50	0	50	0	50	0	50	0
-50% Cut-off	50	0	50	0	50	0	50	0	50	0
-25% Cut-off	50	0	50	0	50	0	50	0	50	0
Cut-off	24	26	18	32	32	18	22	28	23	23
+25% Cut-off	0	50	0	50	0	50	0	50	0	50
+50% Cut-off	0	50	0	50	0	50	0	50	0	50
+75% Cut-off	0	50	0	50	0	50	0	50	0	50
+100% Cut-off	0	50	0	50	0	50	0	50	0	50

Drug Conc. (Cut-off range)	BZO 200	COC	COC150	COT	CLO	MDMA	MDMA 2,000	ETG		
	-	+	-	+	-	+	-	+	-	+
0% Cut-off	50	0	50	0	50	0	50	0	50	0
-75% Cut-off	50	0	50	0	50	0	50	0	50	0
-50% Cut-off	50	0	50	0	50	0	50	0	50	0
-25% Cut-off	50	0	50	0	50	0	50	0	44	6
Cut-off	24	26	18	32	31	19	20	30	29	21
+25% Cut-off	0	50	0	50	0	50	0	50	0	50
+50% Cut-off	0	50	0	50	0	50	0	50	0	50
+75% Cut-off	0	50	0	50	0	50	0	50	0	50
+100% Cut-off	0	50	0	50	0	50	0	50	0	50

Drug Conc. (Cut-off range)	ETG 300	FEN	FEN 200	FEN 20	FEN 10	GAB	HCD	HMO		
	-	+	-	+	-	+	-	+	-	+
0% Cut-off	50	0	50	0	50	0	50	0	50	0
-75% Cut-off	50	0	50	0	50	0	50	0	50	0

-50% Cut-off	50	0	50	0	50	0	50	0	50	0	50	0	50	0
-25% Cut-off	42	8	50	0	46	4	50	0	49	1	48	2	50	0
Cut-off	23	27	22	28	22	28	22	28	25	25	22	28	24	27
+25% Cut-off	4	46	0	50	3	47	0	50	2	48	5	45	1	49
+50% Cut-off	0	50	0	50	0	50	0	50	0	50	0	50	0	50
+75% Cut-off	0	50	0	50	0	50	0	50	0	50	0	50	0	50
+100% Cut-off	0	50	0	50	0	50	0	50	0	50	0	50	0	50

Drug Conc. (Cut-off range)	K2	K2 25	K3	KET	KET 100	KRA	LSD	THC
	-	+	-	+	-	+	-	+
0% Cut-off	50	0	50	0	50	0	50	0
-75% Cut-off	50	0	50	0	50	0	50	0
-50% Cut-off	50	0	50	0	50	0	50	0
-25% Cut-off	50	0	50	0	48	2	45	5
Cut-off	18	32	22	28	23	27	18	32
+25% Cut-off	0	50	0	50	3	47	6	44
+50% Cut-off	0	50	0	50	0	50	0	50
+75% Cut-off	0	50	0	50	0	50	0	50
+100% Cut-off	0	50	0	50	0	50	0	50

Drug Conc. (Cut-off range)	THC 25	EDDP	EDDP 100	MTD	MTD 200	MET	MET 500	MET 300
	-	+	-	+	-	+	-	+
0% Cut-off	50	0	50	0	50	0	50	0
-75% Cut-off	50	0	50	0	50	0	50	0
-50% Cut-off	50	0	50	0	50	0	50	0
-25% Cut-off	50	0	50	0	41	9	50	0
Cut-off	23	27	21	29	30	20	28	22
+25% Cut-off	0	50	0	50	3	47	0	50
+50% Cut-off	0	50	0	50	0	50	0	50
+75% Cut-off	0	50	0	50	0	50	0	50
+100% Cut-off	0	50	0	50	0	50	0	50

Drug Conc. (Cut-off range)	MQL	MTC	MDPV	MPD	6-MAM	6-MAM20	MOP	OPI
	-	+	-	+	-	+	-	+
0% Cut-off	50	0	50	0	50	0	50	0
-75% Cut-off	50	0	50	0	50	0	50	0
-50% Cut-off	50	0	50	0	50	0	50	0
-25% Cut-off	48	2	44	6	47	3	49	1
Cut-off	24	26	24	23	27	25	23	27
+25% Cut-off	6	44	5	45	4	46	2	48
+50% Cut-off	0	50	0	50	0	50	0	50
+75% Cut-off	0	50	0	50	0	50	0	50
+100% Cut-off	0	50	0	50	0	50	0	50

Drug Conc. (Cut-off range)	OXY	PCP	PGB	PGB 500	PPX	UR-144	SOMA	TRA
	-	+	-	+	-	+	-	+
0% Cut-off	50	0	50	0	50	0	50	0
-75% Cut-off	50	0	50	0	50	0	50	0
-50% Cut-off	50	0	50	0	50	0	50	0
-25% Cut-off	50	0	50	0	50	0	50	0
Cut-off	16	34	16	34	24	26	23	27
+25% Cut-off	0	50	0	50	0	50	0	50
+50% Cut-off	0	50	0	50	0	50	0	50
+75% Cut-off	0	50	0	50	0	50	0	50
+100% Cut-off	0	50	0	50	0	50	0	50

-25% Cut-off	50	0	50	0
Cut-off	23	27	22	28
+25% Cut-off	0	50	0	50
+50% Cut-off	0	50	0	50
+75% Cut-off	0	50	0	50
+100% Cut-off	0	50	0	50

Effect of Urinary Specific Gravity

Twelve (12) urine samples of normal, high, and low specific gravity from 1.000 to 1.035 were spiked with drugs at 25% below and 25% above cut-off levels respectively. The **One Step Multi-Drug Screen Test Cassette (Urine)** was tested in duplicate using drug-free urine and spiked urine samples. The results demonstrate that varying ranges of urinary specific gravity do not affect the test results.

Effect of Urinary pH

The pH of an aliquot of negative urine pool is adjusted in the range of 4.00 to 9.00 in 1 pH unit increment and spiked with the target drug at 25% below and 25% above Cutoff levels. The spiked, pH-adjusted urine was tested with The **One Step Multi-Drug Screen Test Cassette (Urine)**. The results demonstrate that varying ranges of pH do not interfere with the performance of the test.

Interference Compounds

A study was conducted to determine the interference compounds of the test with compounds in either drug-free urine or Acetaminophen, Amphetamine, Barbiturates, Buprenorphine, Benzodiazepines, Cocaine, Cotinine, Clonazepam, Ecstasy, Ethyl Glucuronide, Fentanyl, Gabapentin, Hydrocodone, Hydromorphone, K2 Synthetic Cannabinoid, K3 (AB-Pinaca), Ketamine, Kratom, Lysergic acid diethylamide, Marijuana, EDDP, Methadone, Methamphetamine, Methaqualone, Methcathinone, Methylene dioxy ppyrovalerone, Methylphenidate, 6-Monoacetyl morphine, Morphine, Oxycodone, Phenacyclidine, Pregabalin, Propoxyphene, UR-144, Carisoprodol, Tramadol and Tricyclic Antidepressants positive urine. The following compounds show no cross-reactivity when tested with the **One Step Multi-Drug Screen Test Cassette (Urine)** at a concentration of 100 µg/mL.

Non-interfering Compounds Tables

Acetophenetidin	Cortisone	Pseudoephedrine	Quinidine
N-Acetylprocainamide	Creatininine	Kynurenic Acid	Quinine
Acetylsalicylic acid	Dexamethasone	Labetalol	Salicylic acid
Amiloride	Dextromethorphan	Loperamide	Serotonin
Amoxicillin	Desipramine	Meprobamate	Sulfamethazine
Ampicillin	Diflunisal	Methoxyphenamine	Sulindac
L-Ascorbic acid	Digoxin	Methylphenidate	Tetracycline
Apomorphine	Droperidol	Nalidixic acid	Tetrahydrocortisone, 3-Acetate
Aspartame	Ethyl-p-aminobenzoate	Naproxen	Theobromine
Atropine	Ethopropazine	Niacinamide	Tolazamide
Benzilic acid	Estrone-3-sulfate	Nifedipine	Tetrahydrozoline
p-Aminobenzoic Acid	Erythromycin	Norethindrone	Thiamine
Bilirubin	Fenoprofen	Noscapine	Thioridazine Hydrochloride
Beclometasone	Furosemide	Octopamine	D/L-Tyrosine
Caffeine	Gentisic acid	Oxalic acid	Tolbutamide
Cannabidiol	Hemoglobin	Oxyphenbutazone	Triamterene
Carbamazepine	Hydralazine	Oxymetazoline	Trifluoperazine
Chloramphenicol	Hydrochlorothiazide	Papaverine	Trimethoprim
Chlorothiazide	Hydrocortisone	Paclitaxel	D,L-Tryptophan
Chlorpheniramine	α-Hydroxyhippuric acid	Perphenazine	Uric acid
Chlorpromazine	Hydroxyprogesterone	Phenelzine	Verapamil
Cholesterol	Isoproterenol-(+/-)	Prednisone	Zomepirac
Clonidine	Isoxsuprine	Prilocaine	

BIBLIOGRAPHY

1. Stewart DJ, Inaba T, Lucassen M, Kalow W. *Clin. Pharmacol. Ther.* April 1979; 25 ed: 464, 264-8.
2. Ambre J. *J. Anal. Toxicol.* 1985; 9:241.
3. Hawks RL, CN Chiang. *Urine Testing for Drugs of Abuse*. National Institute for Drug Abuse (NIDA), Research Monograph 73, 1986.
4. Tietz NW. *Textbook of Clinical Chemistry*. W.B. Saunders Company. 1986; 1735.
5. FDA Guidance Document: *Guidance for Premarket Submission for Kits for Screening Drugs of*

Abuse to be Used by the Consumer, 1997.

INDEX OF SYMBOLS

	Consult instructions for use		Tests per kit		Authorized Representative
	For <i>in vitro</i> diagnostic use only		Use by		Do not reuse
	Store between 2~30°C		Lot Number		Catalog#



Healgen Scientific Limited Liability Company
Address: 3818 Fuqua Street, Houston, TX 77047, USA.
Tel: +1 713-733-8088
Fax: +1 713-733-8848
Website: www.healgen.com



CMC Medical Devices & Drugs S.L
C/Horacio Lengo Nº 18 CP 29006, Málaga-Spain
Tel: +34951214054 Fax: +34952330100
Email-info@cmcmedicaldevices.com



GBDOA-1X5

Cassetta per il test multidroga in un'unica fase

(urina)

Foglio illustrativo



Foglio illustrativo per il test di qualsiasi combinazione dei seguenti farmaci: Acetaminofene, Anfetamina, Barbiturici, Buprenorfina, Benzodiazepine, Cocaina, Cotinina, Clonazepam, Ecstasy, Etiglucuronide, Fentanil, Gabapentin, Idrocodone, Idromorfone, Cannabinoidi sintetico K2, K3 (AB-Pinaca), Ketamina, Kratom, Dietilamide dell'acido lisergico, Marijuana, EDDP, Metadone, Metamfetamina, Methqualone, Metacatinone, Metilendiossapirovalerone, Metilfenidato, 6-Monoacetilmorfina, Morfina, Ossicodone, Fenciclidina, Pregabalin, Propossifene, UR-144, Carisoprodolo, Tramadol e Antidepressivi triciclici.

Un test di screening rapido, in un'unica fase, per la rilevazione simultanea e qualitativa di Acetaminofene, Anfetamina, Barbiturici, Buprenorfina, Benzodiazepine, Cocaina, Cotinina, Clonazepam, Ecstasy, Etiglucuronide, Fentanil, Gabapentin, Idrocodone, Idromorfone, Cannabinoidi sintetico K2, K3 (AB-Pinaca), Ketamina, Kratom, Dietilamide dell'acido lisergico, Marijuana, EDDP, Metadone, Metamfetamina, Methqualone, Metacatinone, Methqualone, Metacatinone, Metilendiossapirovalerone, Metilfenidato, 6-Monoacetilmorfina, Morfina, Ossicodone, Fenciclidina, Pregabalin, Propossifene, UR-144, Carisoprodolo, Tramadol, Antidepressivi triciclici e i relativi metaboliti nelle urine umane.

Solo per uso professionale nella diagnostica in vitro.

INTRODUZIONE

I test antidroga condotti sulle urine per la ricerca di più droghe d'abuso variano da semplici test immunologici a complesse procedure analitiche. La velocità e la sensibilità dei test immunologici li hanno resi il metodo più accettato per lo screening delle urine per la ricerca di più droghe d'abuso.

La cassetta per il test multidroga in un'unica fase (urina) è un immunodosaggio chromatografico a flusso laterale per la rilevazione qualitativa di più droghe e metaboliti di droghe nelle urine alle seguenti concentrazioni di cut-off nelle urine:¹

Test	Calibrator	Cut-off (ng/mL)
Acetaminofene (ACE)	Acetaminofene	5.000
Anfetamina (AMP)	D-Anfetamina	1.000
Anfetamina (AMP)	D- Anfetamina	500
Anfetamina (AMP)	D- Anfetamina	300
Barbiturici (BAR)	Secobarbital	300
Barbiturici (BAR)	Secobarbital	200
Buprenorfina (BUP)	Buprenorfina	10
Benzodiazepine (BZO)	Oxazepam	300
Benzodiazepine (BZO)	Oxazepam	200
Cocaina (COC)	Benzolecgomina	300
Cocaina (COC)	Benzolecgomina	150
Cocaina (COT)	Cotinina	200
Clonazepam (CLO)	Clonazepam	500
MDMA (Ecstasy)	D, L-3, 4-Metilendiossimetanfetamina (MDMA)	500
MDMA (Ecstasy)	D, L-3, 4-Metilendiossimetanfetamina (MDMA)	2.000
Glucuronide etilico (ETG)	Glucuronide di etile	300
Glucuronide etilico (ETG)	Glucuronide di etile	500
Fentanil (FEN)	Fentanil	300
Fentanil (FEN)	Fentanil	200
Fentanil (FEN)	Norfentanil	20
Fentanil (FEN)	Norfentanil	10
Gabapentin (GAB)	Gabapentin	1.000
Idrocodone (HCD)	Idrocodone	300
Idromorfone (HMO)	Idromorfona	300
Cannabinoidi sintetico K2	JWH-073/JWH-018	50
Cannabinoidi sintetico K2	JWH-073/JWH-018	25
K3 (AB-Pinaca)	AB-Pinaca	10
Ketamina (KET)	Ketamina	1.000

Ketamina (KET)	Ketamina	100
Kratom (KRA)	Mitragina	250
Dietilamide dell'acido lisergico (LSD)	Dietilamide dell'acido D-lisergico	20
Marijuana (THC)	11-nor-Δ ⁹ -THC-9 COOH	50
Marijuana (THC)	11-nor-Δ ⁹ -THC-9 COOH	25
EDDP (Metaboliti del metadone)	2-Etilidene-1, 5-dimetil-3, 3-difilepironilidina (EDDP)	300
EDDP (Metaboliti del metadone)	2-Etilidene-1, 5-dimetil-3, 3-difilepironilidina (EDDP)	100
Metadone (MTD)	Metadone	300
Metadone (MTD)	Metadone	200
Metamfetamina (MET)	D-Metanfetamina	1.000
Metamfetamina (MET)	D-Metanfetamina	500
Metamfetamina (MET)	D-Metanfetamina	300
Metacqualone (MQL)	Metaqualone	300
Metacatinone (MTC)	Metacatone	300
Metilendiossapirovalerone (MDPV)	3, 4-metilendiossapirovalerone	1.000
Metilfenidato (MPD)	Metilfenidato	300
6-Monoacetilmorfina (6-MAM)	6-Monoacetilmorfina	10
6-Monoacetilmorfina (6-MAM)	6-Monoacetilmorfina	20
Morfina (MOP 300)	Morfina	300
Morfina (OPI, MOP 2000)	Morfina	2.000
Ossicodone (OXY)	Ossicodone	100
Fenciclidina (PCP)	Fenciclidina	25
Pregabalin (PGB)	Pregabalin	1.000
Pregabalin (PGB)	Pregabalin	500
Propoxyphene (PPX)	Propossifene	300
UR-144	Cannabinoidi sintetico	50
Carisoprodolo (SOMA)	Carisoprodolo	1.000
Tramadol (TRA)	Tramadol	200
Tramadol (TRA)	Tramadol	100
Antidepressivi triciclici (TCA)	Nortriptilina	1.000

Questo test è in grado di rilevare altri composti correlati; fare riferimento alla tabella della specificità analitica contenuta nel presente foglio illustrativo.

Questo test fornisce solo un risultato analitico preliminare. Per ottenere un risultato analitico confermato è necessario utilizzare un metodo chimico alternativo più specifico. La gaschromatografia/spettrometria di massa (GC/MS) è il metodo di conferma preferito. La considerazione clinica e il giudizio professionale devono essere applicati a qualsiasi risultato del test sulle droghe d'abuso, in particolare quando si utilizzano risultati positivi preliminari.

SUMMARY

ACETAMINOPHEN (ACE)

Il paracetamolo, noto anche come Tylenol, Panadol e Bufferin, è un metabolita della fenacetina in vivo. Agisce inibendo la prostaglandina sintasi, un centro termoregolatore nell'ipotalamo. Riduce la sintesi e il rilascio di prostaglandina PGE1, bradicinina e istamina. L'effetto principale della PGE1 nel centro nervoso, porta alla riduzione del set-point della temperatura corporea centrale, alla sensibilità dei sensori di temperatura superficiale, causata dalla neuromodulazione dell'espansione vascolare periferica, alla sudorazione e all'effetto antipiretico, all'inibizione della sintesi delle prostaglandine della funzione del sistema nervoso centrale, simile a quella dell'aspirina, ma con deboli effetti antinfiammatori. Non ha alcun effetto sul meccanismo delle piastrine e della coagulazione.

ANFETAMINA (AMP)

L'anfetamina è una sostanza controllata di Tabella II, disponibile su prescrizione medica (Dexedrine®) e disponibile anche sul mercato illegale. Le anfetamine sono una classe di potenti agenti simpaticomimetici con applicazioni terapeutiche. Sono chimicamente correlate alle catecolamine naturali dell'organismo umano: epinefrina e noradrenalin. Dosi acute più elevate portano a una maggiore stimolazione del sistema nervoso centrale e inducono euforia, vigilanza, riduzione dell'appetito e un senso di maggiore energia e potenza. Le risposte cardiovascolari alle anfetamine includono aumento della pressione sanguigna e aritmie cardiache. Le risposte più acute

producono ansia, paranoia, allucinazioni e comportamenti psicotici. Gli effetti delle anfetamine durano generalmente 2-4 ore dopo il consumo e la droga ha un'emivita di 4-24 ore nell'organismo. Circa il 30% delle anfetamine viene escretto nelle urine in forma immutata, mentre il resto è costituito da derivati idrossilati e deaminati.

BARBITURICI (BAR)

I barbiturici sono depressori del sistema nervoso centrale. Sono usati terapeuticamente come sedativi, ipnotici e anticonvulsivanti. I barbiturici vengono quasi sempre assunti per via orale sotto forma di capsule o compresse. Gli effetti sono simili a quelli dell'intossicazione da alcol. L'uso cronico di barbiturici porta a tolleranza e dipendenza fisica. I barbiturici a breve durata d'azione, assunti a 400 mg/giorno per 2-3 mesi, possono produrre un grado di dipendenza fisica clinicamente significativo. I sintomi di astinenza sperimentati durante i periodi di astinenza dal farmaco possono essere abbastanza gravi da causare la morte. Solo una piccola quantità (meno del 5%) della maggior parte dei barbiturici viene escretta inalterata nelle urine.

I limiti temporali di rilevazione approssimativi per i barbiturici sono:

A breve durata d'azione (es. Secobarbital) 100 mg PO (orale) 4,5 giorni

A lunga durata d'azione (es. Fenobarbital) 400 mg PO (orale) 7 giorni.

BUPRENORFINA (BUP)

La buprenorfina è un analgesico oppioide semisintetico derivato dalla tebina, un componente dell'oppio. Ha una durata d'azione maggiore rispetto alla morfina quando è indicata per il trattamento del dolore da moderato a grave, dell'analgésia preoperatoria e della dipendenza da oppioidi. A basse dosi, la buprenorfina produce un effetto agonista sufficiente a consentire ai soggetti dipendenti da oppioidi di interrompere l'abuso di oppioidi senza manifestare sintomi di astinenza. La buprenorfina comporta un rischio minore di abuso, dipendenza ed effetti collaterali rispetto agli agonisti oppioidi completi, grazie all'"effetto tetto", che significa non continuare ulteriormente ad aumentare la dose al raggiungimento di un plateau a dosi moderate. Tuttavia, è stato anche dimostrato che la buprenorfina ha un potenziale di abuso e può essa stessa causare dipendenza. Subutex® e il prodotto combinato Buprenorfina/Naloxone, Suboxone®, sono le uniche due forme di Buprenorfina approvate dall'FDA nel 2002 per il trattamento della dipendenza da oppioidi. La buprenorfina è stata riprogrammata dalla Tabella V alla Tabella III poco prima dell'approvazione di Suboxone e Subutex da parte dell'FDA.

BENZODIAZEPINE (BZO)

Le benzodiazepine sono farmaci frequentemente prescritti per il trattamento sintomatico dell'ansia e dei disturbi del sonno. Produttino i loro effetti attraverso recettori specifici che coinvolgono una sostanza neurochimica chiamata acido gamma amino butirrico (GABA). Essendo più sicure ed efficaci, le benzodiazepine hanno sostituito i barbiturici nel trattamento dell'ansia e dell'insonnia. Le benzodiazepine sono utilizzate anche come sedativi prima di alcuni interventi chirurgici e medici e per il trattamento dei disturbi convulsivi e dell'astinenza da alcool. Il rischio di dipendenza fisica aumenta se le benzodiazepine vengono assunte regolarmente (ad esempio, quotidianamente) per più di qualche mese, soprattutto a dosi superiori alla norma. L'interruzione brusca può provocare sintomi quali disturbi del sonno, disturbi gastrintestinali, sensazione di malessere, perdita di appetito, sudorazione, tremori, debolezza, ansia e alterazioni della percezione. Solo tracce (meno dell'1%) della maggior parte delle benzodiazepine vengono escrete inalterate nelle urine; la maggior parte della concentrazione nelle urine è costituita da sostanze conjugate. Il periodo di rilevamento delle benzodiazepine nelle urine è di 3-7 giorni.

COCAINA (COC)

La cocaina è un potente stimolante del sistema nervoso centrale (SNC) e un anestetico locale. Inizialmente, provoca estrema energia e irrequietezza, mentre gradualmente provoca tremori, ipersensibilità e spasmi. In grandi quantità, la cocaina provoca febbre, mancanza di reattività, difficoltà respiratorie e perdita di coscienza.

La cocaina viene spesso autosomministrata tramite inalazione nasale, iniezione endovenosa o fumata. Viene escretta nelle urine in breve tempo principalmente come benzoilecgomina.^{1,2} La benzoilecgomina, uno dei principali metaboliti della cocaina, ha un'emivita biologica più lunga (5-8 ore) rispetto alla cocaina (0,5-1,5 ore) e può essere generalmente rilevata per 24-48 ore dopo l'assunzione della cocaina.²

COTININA (COT)

La cotinina è il primo metabolita della nicotina, un alcaloide tossico che nell'uomo produce una stimolazione dei gangli autonomi e del sistema nervoso centrale. La nicotina è una droga a cui praticamente ogni membro di una società di fumatori di tabacco è esposto, sia per contatto diretto che per inalazione di secondo grado. Oltre al tabacco, la nicotina è disponibile in commercio come ingrediente attivo di terapii sostitutive del fumo, come gomme da masticare, cerotti transdermici e spray nasali alla nicotina.

Nelle urine nell'arco delle 24 ore, circa il 5% della dose di nicotina viene escretta come farmaco immutato, il 10% come cotinina e il 35% come idrossicotinina; si ritiene che le concentrazioni di altri metaboliti rappresentino meno del 5%.¹ Sebbene si ritienga che la cotinina sia un metabolita inattivo, il suo profilo di eliminazione è più stabile rispetto a quello della nicotina, che dipende in larga misura dal pH delle urine. Di conseguenza, la cotinina è considerata un buon marcitore biologico per determinare l'uso di nicotina. L'emivita plasmatica della nicotina è di circa 60 minuti

dopo l'inalazione o la somministrazione parenterale.² La nicotina e la cotinina vengono eliminate rapidamente dal rene; la finestra di rilevamento della cotinina nelle urine a un livello di cutoff di 200 ng/mL dovrebbe essere fino a 2-3 giorni dopo l'uso di nicotina.

CLONAZEPAM (CLO)

Il clonazepam (CLZ), venduto tra l'altro con il nome commerciale di Klonopin, è un farmaco utilizzato per prevenire e trattare le crisi epilettiche, il disturbo di panico e il disturbo del movimento noto come acatisia. È un tranquillante della classe delle benzodiazepine. Si assume per bocca.¹ Inizia a fare effetto entro un'ora e dura tra le 6 e le 12 ore.²

Gli effetti collaterali comuni includono sonnolenza, scarsa coordinazione e agitazione.¹ L'uso a lungo termine può provocare tolleranza, dipendenza e sintomi di astinenza in caso di interruzione brusca.¹ La dipendenza si verifica in un terzo delle persone che assumono clonazepam per più di quattro settimane.³ Può aumentare il rischio di suicidio nelle persone depresse.^{1,4} Se usato durante la gravidanza, può provocare danni al bambino. Si lega ai recettori GABA A e aumenta l'effetto del neurotrasmettore acido gamma-aminobutyrico (GABA).³

Come metabolita principale. Il 7-amminoclonazepam può essere utilizzato per monitorare l'uso del farmaco principale, clonazepam. Il clonazepam, commercializzato come Klonopin e Rivotril, è una benzodiazepina a lunga durata d'azione con proprietà ansiolitiche, anticonvulsivanti, miorelaxanti e ipnotiche.

MDMA (ECSTASY)

La metilendiossimanfetamina (ecstasy) è una droga sintetizzata per la prima volta nel 1914 da una casa farmaceutica tedesca per il trattamento dell'obesità. Coloro che assumono la droga riferiscono spesso effetti avversi, come l'aumento della tensione muscolare e della sudorazione. L'MDMA non è chiaramente uno stimolante, sebbene abbia, in comune con le anfetamine, la capacità di aumentare la pressione sanguigna e la frequenza cardiaca. L'MDMA produce alcuni cambiamenti percettivi sotto forma di maggiore sensibilità alla luce, difficoltà di messa a fuoco e visione offuscata in alcuni consumatori. Si ritiene che il suo meccanismo d'azione sia il rilascio del neurotrasmettore serotonina. L'MDMA può anche rilasciare dopamina, anche se l'opinione generale è che si tratti di un effetto secondario della droga (Nichols e Oberlander, 1990). L'effetto più diffuso dell'MDMA, che si è verificato praticamente in tutte le persone che hanno assunto una dose ragionevole di droga, è stato quello di produrre un serraggio delle mascelle.

GLUCURONIDE DI ETILE (ETG)

Il glucuronide di etile (EtG) è un metabolita diretto dell'alcol etilico. La presenza di EtG nelle urine può essere utilizzata per rilevare un consumo recente di alcol, anche dopo che l'alcol etilico non è più misurabile. Di conseguenza, la presenza di EtG nelle urine è un indicatore definitivo dell'ingestione di alcol. Le pratiche di laboratorio tradizionali misurano in genere la quantità di alcol presente nell'organismo. A seconda della quantità di alcol consumata, questo metodo di solito rileva l'ingestione di alcol nelle ultime ore.

La presenza di EtG nelle urine, invece, dimostra che l'alcol etilico è stato ingerito negli ultimi tre o quattro giorni, ovvero circa 80 ore dopo che l'alcol etilico è stato metabolizzato dall'organismo. Di conseguenza, si può stabilire che un test dell'alcol nelle urine con EtG è un indicatore più accurato del consumo recente di alcol rispetto alla semplice misurazione dell'esistenza di alcol etilico.

FENTANIL (FEN)

Il fentanile è un oppioido sintetico. Ha i nomi commerciali di Sublimaze, Actiq, Durogesic, Fentora e altri. Il farmaco Fentanil è circa 100 volte più potente della morfina, con 100 microgrammi di fentanil approssimativamente equivalenti a 10 mg di morfina o 75 mg di meperidina nell'attività analgesica. Il fentanil è un potente analgesico narcotico a rapida insorgenza e breve durata d'azione. Storicamente, il fentanil è stato utilizzato per trattare il dolore cronico intenso ed è comunemente usato prima delle operazioni chirurgiche. L'uso illecito di farmaci farmaceutici a base di fentanil è comparso per la prima volta a metà degli anni '70. Poiché gli effetti del fentanil durano solo per un periodo di tempo molto breve, il farmaco crea una dipendenza ancora maggiore rispetto all'eroina. I consumatori abituati possono diventare dipendenti molto rapidamente. Il fentanil è molto più potente dell'eroina e tende a produrre una depressione respiratoria significativamente peggiore, rendendolo in qualche modo più pericoloso dell'eroina per i consumatori. L'overdose di fentanil può causare la morte. Negli Stati Uniti, il fentanil è classificato come sostanza controllata di cui alla Tabella II.

GABAPENTIN (GAB)

Il gabapentin è un farmaco antiepilettico, detto anche anticonvulsivante. Agisce sulle reazioni chimiche e sui nervi dell'organismo che sono coinvolti nella causa delle crisi epilettiche e di alcuni tipi di dolore. Il gabapentin è usato negli adulti per trattare il dolore neuropatico (dolore ai nervi) causato dall'herpes virus o dall'herpes zoster. Nell'epilessia, può essere utilizzato per chi soffre di crisi parziali. È raccomandato come uno dei farmaci di prima linea per il trattamento del dolore neuropatico nella neuropatia diabetica, nella nevralgia postherpetica e nel dolore neuropatico centrale. Gli effetti collaterali comuni includono sonnolenza e vertigini. Gli effetti collaterali gravi possono includere un aumento del rischio di suicidio, comportamenti aggressivi e reazioni al farmaco con eosinofilia e sintomi sistemici.

IDROCODONE (HCD)

L'idrocodone è usato per trattare il dolore da moderato a grave, anche se spesso viene prescritto anche per trattare il dolore lieve. Nelle formulazioni liquide è usato come antitosse per trattare la tosse. In uno studio che ha confrontato la potenza dell'idrocodone con quella dell'ossicodone, è emerso che era necessario il 50% in più di idrocodone per ottenere lo stesso grado di miosi (contrazione pupillare). Gli sperimentatori hanno interpretato questo dato nel senso che l'ossicodone è circa il 50% più potente dell'idrocodone.

Tuttavia, in uno studio condotto su pazienti del dipartimento di emergenza con fratture, si è riscontrato che una quantità uguale di uno dei due farmaci fornisce circa lo stesso grado di sollievo dal dolore, indicando che la differenza pratica tra i due farmaci è minima se usati a tale scopo. Alcuni riferimenti affermano che l'azione analgesica dell'idrocodone inizia dopo 20-30 minuti e dura circa 4-8 ore. Le informazioni del produttore dicono che l'inizio dell'azione è di circa 10-30 minuti e la durata è di circa 4-6 ore. L'intervallo di dosaggio raccomandato è di 4-6 ore.

IDROMORFONE (HMO)

L'idromorfone, noto anche come diidromorfina, è un farmaco antidolorifico ad azione centrale della classe degli oppioidi. È ricavato dalla morfina. Agisce modificando il modo in cui il cervello e il sistema nervoso rispondono al dolore. Le pastiglie di idromorfone a rilascio prolungato sono utilizzate per alleviare il dolore grave nelle persone che si prevede abbiano bisogno di farmaci antidolorifici 24 ore su 24 per un lungo periodo di tempo e che non possono essere trattate con altri farmaci. Le compresse a rilascio prolungato di idromorfone devono essere utilizzate solo per il trattamento di persone che sono tolleranti (abituati agli effetti del farmaco) ai farmaci oppioidi perché hanno assunto questo tipo di farmaci per almeno una settimana e non devono essere utilizzate per il trattamento del dolore lieve o moderato, del dolore di breve durata, del dolore dopo un'operazione o una procedura medica o dentistica o del dolore che può essere controllato con farmaci da assumere al bisogno.

MARIJUANA SINTETICA (K2)

La marijuana sintetica o K2 è un prodotto chimico ed erboristico psicoattivo che, se consumato, imita gli effetti della marijuana. È conosciuta soprattutto con i nomi di marca K2 e Spice, entrambi diventati marchi generici utilizzati per indicare qualsiasi prodotto a base di marijuana sintetica. Gli studi suggeriscono che l'intossicazione da marijuana sintetica è associata a psicosi acute, al peggioramento di disturbi psicotici precedentemente stabili e può anche avere la capacità di innescare un disturbo psicotico cronico (a lungo termine) in individui vulnerabili, come quelli con una storia familiare di malattia mentale.

Livelli elevati di metaboliti urinari si riscontrano entro poche ore dall'esposizione e rimangono rilevabili per 72 ore dopo il fumo (a seconda dell'uso/dosaggio).

Dal 1º marzo 2011, cinque cannabinoidi, JWH-018, JWH-073, CP-47, JWH-200 e cannabicycloesanolo, sono ora illegali negli Stati Uniti perché queste sostanze hanno il potenziale di essere estremamente dannose e, quindi, rappresentano un pericolo imminente per la sicurezza pubblica. JWH-018 è stato sviluppato e valutato nella ricerca scientifica di base per studiare le relazioni struttura-attività relative ai recettori dei cannabinoidi. JWH-073 è stato identificato in numerosi prodotti erboristici, come "Spice", "K2", "K3" e altri. Questi prodotti vengono fumati per i loro effetti psicoattivi.

K3 (AB-PINACA)

L'AB-Pinaca è un composto che è stato identificato per la prima volta come componente di prodotti di cannabis sintetica in Giappone nel 2012. L'AB-Pinaca agisce come un potente agonista per il recettore CB1 ($K_i=2,87 \text{ nM}$, EC50=1,2 nM) e per il recettore CB2 ($K_i=0,88 \text{ nM}$, EC50=2,5 nM) e sostituisce completamente il Δ9-THC negli studi di discriminazione sui ratti, pur essendo 1,5 volte più potente.⁵ Sono stati riportati diversi casi di decessi e ricoveri in relazione a questo cannabinoido sintetico.

KETAMINA (KET)

La ketamina è un anestetico "dissociativo" a breve durata d'azione, grazie alla sua capacità di dissociare la percezione dalla sensazione. Ha anche qualità allucinogene e antidolorifiche che sembrano influenzare le persone in modi molto diversi. La ketamina è chimicamente correlata alla PCP ("polvere d'angelo"). La ketamina viene occasionalmente somministrata alle persone ma, più comunemente, viene utilizzata dai veterinari per gli interventi chirurgici sugli animali domestici. In genere, la ketamina di strada è più spesso sottratta in forma liquida dagli uffici dei veterinari o dai fornitori di medicinali. La ketamina impiega generalmente da 1 a 5 minuti per fare effetto. La ketamina sniffata impiega leggermente più tempo (5-15 minuti). A seconda di quanto si è mangiato, la ketamina per via orale può impiegare dai 5 ai 30 minuti per fare effetto. Gli effetti principali della ketamina durano circa 30-45 minuti se iniettata, 45-60 minuti se sniffata e 1-2 ore se usata per via orale. La Drug Enforcement Administration (DEA, Organo per l'applicazione delle politiche sulle droghe) riferisce che la droga può continuare a influire sull'organismo fino a 24 ore.

KRATOM (KRA)

Le foglie di Kratom producono effetti simili a quelli dei narcotici quando vengono fumate, masticate o bevute sotto forma di sospensione, e recentemente hanno attirato un'attenzione significativa a causa dell'aumento dell'uso nelle culture occidentali come medicina alternativa. Viene utilizzata nella terapia della dipendenza da oppiacei e nella gestione del dolore cronico. Il potenziale di dipendenza e le conseguenze negative sulla salute stanno diventando un problema importante per le autorità sanitarie. L'uso prolungato di kratom provoca un sonno prolungato. I sintomi di astinenza includono ostilità, aggressività, dolori muscolari e incapacità di lavorare.

DIETILAMIDE DELL'ACIDO LISERGICO (LSD)

La dietilamide dell'acido lisergico (LSD) è la più potente sostanza allucinogena conosciuta nell'uomo. I dosaggi di LSD si misurano in microgrammi o milionesimi di grammo. In confronto, i dosaggi di cocaina ed eroina si misurano in milligrammi o millesimi di grammo. Rispetto ad altre sostanze allucinogene, l'LSD è 100 volte più potente della psilocibina e della psilocina e 4.000 volte più potente della mescalina. Il livello di dosaggio che produce un effetto allucinogeno nell'uomo è generalmente considerato pari a 25 microgrammi. Negli ultimi anni, la potenza dell'LSD ottenuta durante le operazioni di contrasto alla droga è stata compresa tra 20 e 80 microgrammi per unità di dosaggio. La Drug Enforcement Administration (DEA, Organo per l'applicazione delle politiche sulle droghe) riconosce in 50 microgrammi l'unità di dosaggio standard di equivalenza.

MARIJUANA (THC)

Il THC (Δ^9 -tetradrocannabinolo) è il principio attivo principale dei cannabinoidi (marijuana). Quando viene fumato o somministrato per via orale, produce effetti euforici. I consumatori hanno una riduzione della memoria a breve termine e un rallentamento dell'apprendimento. Possono anche verificarsi episodi transitori di confusione e ansia. L'uso prolungato e relativamente pesante può essere associato a disturbi comportamentali. L'effetto massimo del fumo di marijuana si verifica in 20-30 minuti e la durata è di 90-120 minuti dopo una sigaretta. Livelli elevati di metaboliti urinari si riscontrano entro poche ore dall'esposizione e rimangono rilevabili per 3-10 giorni dopo aver fumato. Il principale metabolita escreto nelle urine è l'acido 11-nor- Δ^9 -tetradrocannabinolo-9-carbossilico (Δ^9 -THC-COOH).

2-Etilindina-1,5-dimetil-3,3-difenilpirrolidina (EDDP)

L'EDDP è il metabolita primario del metadone. Il metadone è una sostanza controllata e viene utilizzato per la disintossicazione e il mantenimento dei pazienti dipendenti da oppiacei. I pazienti in trattamento di mantenimento del metadone possono presentare livelli di metadone (parentale) che rappresentano il 5-50% del dosaggio e il 3-25% dell'EDDP nell'escrezione urinaria durante le prime 24 ore. È possibile evitare la manomissione dei campioni mediante la miscelazione delle urine con metadone. Inoltre, la eliminazione renale dell'EDDP non è influenzata dal pH urinario; pertanto, il test EDDP fornisce un risultato più accurato sull'ingestione di metadone rispetto al test del metadone. Il metadone è una droga insolita, in quanto i suoi metaboliti urinari primari (EDDP e EMDP) hanno una struttura ciclica. Pertanto, sono molto difficili da rilevare con gli immunodisegni mirati al composto nativo. Ad aggravare questo problema, esiste una parte della popolazione classificata come "metabolizzatori estensivi" del metadone. In questi soggetti, un campione di urina può non contenere una quantità di metadone parentale sufficiente a produrre un test antidroga positivo, anche se il soggetto è in regola con il mantenimento del metadone.

METADONE (MTD)

Il metadone è un analgesico narcotico prescritto per la gestione del dolore da moderato a grave e per il trattamento della dipendenza da morfina (eroina, Vicodin, Percocet, Morfina). La farmacologia del metadone orale è molto diversa da quella del metadone per via endovenosa. Il metadone orale viene parzialmente immagazzinato nel fegato per un uso successivo. Il metadone per via endovenosa agisce più come l'eroina. Nella maggior parte degli Stati è necessario recarsi in una clinica del dolore o in una clinica di mantenimento del metadone per farsi prescrivere il metadone. Il metadone è un antidolorifico a lunga durata che produce effetti che durano da dodici a quarantotto ore. Idealmente, il metadone libera il cliente dalla pressione di procurarsi eroina illegale, dai pericoli dell'iniezione e dalle montagne russe emotive che la maggior parte degli oppiacei produce. Il metadone, se assunto per lunghi periodi e a dosi elevate, può portare a un periodo di astinenza molto lungo. Le crisi di astinenza da metadone sono più prolungate e fastidiose di quelle provocate dalla cessazione dell'eroina; tuttavia, la sostituzione e la graduale rimozione del metadone è un metodo di disintossicazione accettabile per i pazienti e i terapeuti.

METAMFETAMINA (MET)

La metamfetamina è una droga stimolante che crea dipendenza e attiva fortemente alcuni sistemi cerebrali. Dal punto di vista chimico, la metamfetamina è strettamente correlata all'anfetamina, ma i suoi effetti sul sistema nervoso centrale sono maggiori. La metamfetamina viene prodotta in laboratori illegali e ha un elevato potenziale di abuso e dipendenza. La droga può essere assunta per via orale, iniettata o inalata. Dosi acute più elevate portano a una maggiore stimolazione del sistema nervoso centrale e inducono euforia, vigilanza, riduzione dell'appetito e un senso di maggiore energia e potenza. Le risposte cardiovascolari alla metamfetamina includono aumento della pressione sanguigna e aritmie cardiache. Le risposte più acute producono ansia, paranoia, allucinazioni, comportamenti psicotici e, infine, depressione ed esaurimento. Gli effetti della metamfetamina durano generalmente 2-4 ore e la droga ha un'emivita di 9-24 ore nell'organismo. La metamfetamina viene escreta nelle urine come anfetamina e derivati ossidati e delaminati. Tuttavia, il 10-20% della metamfetamina viene escreto immutato. Pertanto, la presenza del composto madre nelle urine indica l'uso di metamfetamina.

METAQUALONE (MQL)

Il methaqualone (Quaalude, Sopor) è un derivato della chinazolina sintetizzato per la prima volta nel 1951 e trovato clinicamente efficace come sedativo e ipnotico nel 1956. Ben presto ha guadagnato popolarità come droga d'abuso e nel 1984 è stato ritirato dal mercato statunitense a causa di un ampio abuso. Si trova occasionalmente in forma illegale ed è disponibile anche nei Paesi

europei in combinazione con la difenidramina (Mandrax). Il metaqualone è ampiamente metabolizzato in vivo, principalmente per idrossilazione in ogni posizione possibile della molecola. Almeno 12 metaboliti sono stati identificati nelle urine.

METACATINONE (MTC)

Il metcathitone, comunemente noto come droga degli zombie, è una sostanza simile alle anfetamine. Si presenta sotto forma di polvere o di liquido mescolato con acqua e ha un effetto stimolante simile a quello delle anfetamine. Gli studi hanno dimostrato che il metacatitono può causare problemi di salute acuti e tossicodipendenza.

La "droga degli zombie" è conosciuta all'estero come "sali da bagno". I catinoni sono considerati droghe sintetiche, parenti della metanfetamina. Negli Stati Uniti si sono verificati diversi episodi di cannibalismo da parte di tossicodipendenti che hanno fatto uso dei "sali da bagno", da qui il nome "droga degli zombie".

METILENDIOSSIPIROVALERONE (MDPV)

I "sali da bagno", una forma di droga di sintesi, promossa anche come "cibo per piante" o "prodotti chimici per la ricerca", è venduta principalmente nei negozi di cosmetici, su Internet e in altri luoghi di vendita al dettaglio. Le droghe di sintesi sono state sviluppate negli ultimi anni per eludere le forze dell'ordine e le agenzie di test sulle droghe e sono pubblicate come "droghe legali". Il termine tecnico per i "sali da bagno" è catinone sostituito. Il catinone sostituito è una versione sintetica e concentrata della sostanza chimica stimolante contenuta nel Khat. Il khat è una pianta coltivata e utilizzata in Africa orientale e in Medio Oriente. Ha un effetto stimolante sull'utilizzatore e può essere molto pericoloso. I cristalli bianchi assomigliano ai sali da bagno legali, da cui il nome di "sali da bagno". Nel 2008 nel 2010 si è registrato un aumento significativo dell'abuso di catinone sintetico, inizialmente nel Regno Unito e nel resto d'Europa, e successivamente negli Stati Uniti e in Canada.

Affermatosi come uno degli ingredienti principali dei "sali da bagno", tra gli altri stimolanti sintetici come il mefedrone, il metilone, il butilone e il metedrone, l'MDPV ha iniziato a fare la sua comparsa intorno al 2004, quando è stato reso popolare come droga da discoteca, spesso usata in combinazione con altri analgesici non narcotici. Gli effetti comportamentali dell'ossicodone possono durare fino a 5 ore. Il prodotto a rilascio controllato, OxyContin®, ha una durata d'azione maggiore (8-12 ore).

Sebbene gli stimolanti sintetici sembrino influenzare i consumatori in modo simile alle anfetamine, all'ecstasy e alla cocaina, le segnalazioni relative ad aggressività, tachicardia, paranoia e suicidio suggeriscono che potrebbero essere maggiormente tossici. Questi effetti negativi hanno portato a un aumento delle visite al pronto soccorso e dei ricoveri, a gravi episodi psicotici e di violenza, a ferite autoinfilate, a suicidi e a un allarmante aumento dei decessi legati all'abuso. L'U.S. Poison Control e la National Drug Intelligence hanno emesso avvertimenti sulla salute, notando visite al pronto soccorso in tutto il Paese legate a queste droghe. Nell'ottobre 2011, la DEA ha annunciato un divieto di massima emergenza per MDPV, metilone e mefedrone, rendendo i test per queste sostanze più vitali che mai.

METILFENIDATO (MPD)

Il metilfenidato (MPD) è un farmaco psicostimolante approvato per il trattamento dell'ADHD o disturbo da deficit di attenzione e iperattività, della sindrome da tachicardia posturale ortostatica e della narcolessia. Il metilfenidato agisce principalmente come inibitore della ricaptação di noradrenalina e dopamina. Il metilfenidato è più attivo nel modulare i livelli di dopamina e, in misura minore, di noradrenalina. Come la cocaina, il metilfenidato si lega e blocca i trasportatori della dopamina e della noradrenalina. Il metilfenidato ha un'affinità di legame sia con il trasportatore della dopamina che con quello della norepinefrina, con gli enantiomeri del destrufenidato che mostrano una maggiore affinità per il trasportatore della norepinefrina. Il metilfenidato può anche esercitare un'azione neuroprotettiva contro gli effetti neurotossici del morbo di Parkinson e dell'abusivo di metanfetamina. Il metilfenidato assunto per via orale ha una biodisponibilità dell'11-52% con una durata degli effetti di circa 1-4 ore per il rilascio immediato, 3-8 ore per il rilascio prolungato e 8-12 ore per il rilascio prolungato (Concerta). L'emivita del metilfenidato è di 2-3 ore, a seconda dell'individuo. Il picco plasmatico si raggiunge a circa 2 ore.

6-MONOACETILMORFINA (6-MAM)

La 6-monoacetilmorfina (6-MAM) è uno dei tre metaboliti attivi dell'eroina (diacetilmorfina), gli altri sono la morfina e la molto meno attiva 3-acetilmorfina (3-ACM). Il 6-MAM viene rapidamente creato dall'eroina nell'organismo, per poi essere metabolizzato in morfina o escretato nelle urine. Poiché il 6-ACM è un metabolita unico dell'eroina, la sua presenza nelle urine conferma che l'oppioide utilizzato era l'eroina. Questo è un dato significativo, perché in un test antidroga immunoenzimatico delle urine, il test di solita analizza la morfina, che è un metabolita di una serie di oppiacei/oppioidi legali e illegali, come la codeina, il sulfato di morfina e l'eroina. La 6-MAM rimane nelle urine per non più di 24 ore; quindi, un campione di urina deve essere raccolto subito dopo l'ultimo uso di eroina, ma la presenza di 6-MAM garantisce che l'eroina è stata effettivamente usata nell'ultimo giorno.

MORFINA (MOP)

Per oppiaceo si intende qualsiasi droga derivata dal papavero da oppio, compresi i prodotti naturali, morfina e codeina, e le droghe semisintetiche come l'eroina. Il termine oppioide è più generale e si riferisce a qualsiasi farmaco che agisce sul recettore oppioide. Gli analgesici oppioidi comprendono

un ampio gruppo di sostanze che controllano il dolore deprimente il sistema nervoso centrale. Grandi dosi di morfina possono produrre livelli di tolleranza più elevati, dipendenza fisiologica negli utilizzatori e possono portare all'abuso di sostanze. La morfina viene escretta non metabolizzata ed è anche il principale prodotto metabolico della codeina e dell'eroina. La morfina è rilevabile nelle urine per diversi giorni dopo una dose di oppiacei.⁴

OSSICODONE (OXY)

L'ossicodone [4,5-epossi-14-idrossi-3-metossi-17-metil-morfan-6-one, diidrodrossicodinone] è un agonista oppioidi semisintetico derivato dalla tebaina, un componente dell'oppio. L'ossicodone è un analgesico narcotico di Tabella II ed è ampiamente utilizzato in medicina clinica. La farmacologia dell'ossicodone è simile a quella della morfina, sotto tutti gli aspetti, comprese le sue responsabilità in termini di abuso e dipendenza. Gli effetti farmacologici includono analgesia, euforia, sensazione di rilassamento, depressione respiratoria, costipazione, costrizione papillare e soppressione della tosse. L'ossicodone viene prescritto per alleviare il dolore da moderato a forte con nomi commerciali farmaceutici come OxyContin® (rilascio controllato), OxyIR®, OxyFast® (formulazioni a rilascio immediato), o Percodan® (aspirina) e Percocet® (acetaminofene) in combinazione con altri analgesici non narcotici. Gli effetti comportamentali dell'ossicodone possono durare fino a 5 ore. Il prodotto a rilascio controllato, OxyContin®, ha una durata d'azione maggiore (8-12 ore).

FENCICLIDINA (PCP)

La fenciclidina, nota anche come PCP o polvere d'angelo, è un allucinogeno che fu commercializzato per la prima volta negli anni '50 come anestetico chirurgico. Fu ritirata dal mercato perché i pazienti che la ricevevano andavano in delirio e sperimentavano allucinazioni. La fenciclidina viene utilizzata sotto forma di polvere, capsule e compresse. La polvere viene sniffata o fumata dopo averla mescolata con marijuana o sostanze vegetali. La fenciclidina è più comunemente somministrata per inalazione, ma può essere usata per via endovenosa, intranasale e orale. Dopo aver assunto basse dosi, l'utente pensa e agisce rapidamente e sperimenta balzi d'umore che vanno dall'euforia alla depressione. Il comportamento autolesionista è uno degli effetti devastanti della fenciclidina. La PCP può essere trovata nelle urine entro 4-6 ore dall'uso e rimane nelle urine per 7-14 giorni, a seconda di fattori quali il tasso metabolico, l'età, il peso, l'attività e la dieta dell'utilizzatore.⁵ La fenciclidina viene escretta nelle urine sotto forma di farmaco immutato (dal 4% al 19%) e di metaboliti coniugati (dal 25% al 30%).

PREGABALIN (PGB)

Il pregabalin è un farmaco antiepilettico, detto anche anticonvulsivante. Agisce sulle reazioni chimiche e sui nervi dell'organismo che sono coinvolti nella causa delle crisi epilettiche e di alcuni tipi di dolore. Il pregabalin è utilizzato negli adulti per trattare il dolore neuropatico (dolore ai nervi causato dall'herpes virus o dall'herpes zoster). Nell'epilessia, può essere utilizzato per chi soffre di crisi parziali. È raccomandato come uno dei farmaci di prima linea per il trattamento del dolore neuropatico nella neuropatia diabetica, nella nevralgia post-erpetica e nel dolore neuropatico centrale. Gli effetti collaterali comuni includono sonnolenza e vertigini. Gli effetti collaterali gravi possono includere un aumento del rischio di suicidio, comportamenti aggressivi e reazioni al farmaco con eosinofilia e sintomi sistemici.

PROPOXIFENE (PPX)

Il propoxifene (PPX) è un leggero analgesico narcotico presente in varie preparazioni farmaceutiche, di solito come sale cloridrato o napsilato. Questi preparati contengono in genere anche grandi quantità di acetaminofene, aspirina o caffea. Le concentrazioni plasmatiche di picco del propoxifene si raggiungono da 1 a 2 ore dopo la dose. In caso di sovradosaggio, le concentrazioni ematiche di propoxifene possono raggiungere livelli significativamente più elevati. Nell'uomo, il propoxifene viene metabolizzato tramite N-demetilazione per produrre norpropoxifene. Il norpropoxifene ha un'emivita più lunga (da 30 a 36 ore) rispetto al propoxifene parentale (da 6 a 12 ore). L'accumulo di norpropoxifene osservato con dosi ripetute può essere in gran parte responsabile della tossicità risultante.

UR-144

L'UR-144 è un cannabinoidi sintetico di nuova generazione, chimicamente diverso dalla prima generazione. L'UR-144 si forma sostituendo l'anello naftalenico del JWH-018 con un gruppo ciclopilico tetrametilico. La maggior parte dei pazienti ha difficoltà a respirare e un battito cardiaco accelerato, mentre altri effetti collaterali nei consumatori includono vomito, deliri, confusione, irritabilità e pupille dilatate.

CARISOPRODOLO (SOMA)

Il carisoprodolo è noto anche come Tranquillità muscolare, Callite, RELA. Derivato dell'estere della metilalanina, ha effetti sedativi e ansiolitici e viene utilizzato nel trattamento degli spasmi muscolari acuti e delle distorsioni. Evitare di eseguire attività meccaniche potenzialmente pericolose durante l'assunzione del farmaco.

ANTIDEPRESSIVI TRICICLICI (TCA)

I TCA (Antidepressivi Triciclici) sono comunemente utilizzati per il trattamento dei disturbi depressivi. L'overdose di TCA può provocare una profonda depressione del sistema nervoso

centrale, cardiotossicità ed effetti anticolinergici. L'overdose di TCA è la causa più comune di morte per prescrizione di farmaci. I TCA vengono assunti per via orale o talvolta per iniezione. I TCA vengono metabolizzati nel fegato. Sia i TCA che i loro metaboliti vengono escreti nelle urine, per lo più sotto forma di metaboliti, per un periodo fino a dieci giorni.

TRAMADOL (TRA)

Il tramadol è un analgesico quasi-narcotico utilizzato nel trattamento del dolore da moderato a grave. È un analogo sintetico della codeina, ma ha una bassa affinità di legame con i recettori μ-oppioidi (oppiodi-mu). È stato prescritto come farmaco generico per il trattamento della neuropatia diabetica e della sindrome delle gambe senza riposo. L'assunzione di dosi elevate di tramadol può sviluppare tolleranza e dipendenza fisiologica e portare all'abuso. Entrambe le forme Δ (d) e L degli isomeri sono sostanze controllate. Circa il 30% della dose viene escreto nelle urine come farmaco immutato, mentre il 60% viene escreto come metaboliti. Le vie principali sembrano essere la N-e-O-demetilazione, la glucuronidazione o la solfatazione nel fegato.

PRINCIPIO

La cassetta per il test multidroga in un'unica fase (urina) è un immunodosaggio basato sul principio del legame competitivo. Le droghe eventualmente presenti nel campione di urina competono con il rispettivo coniugato per i punti di legame sull'anticostrutto specifico.

Durante il test, il campione di urina migra verso l'alto per azione capillare. Un farmaco, se presente nel campione di urina al di sotto della sua concentrazione limite, non saturerà i punti di legame del suo anticostrutto rivestito dalle particelle. Le particelle rivestite di anticostrutto saranno quindi catturate dal coniugato di farmaco immobilizzato e una linea colorata visibile apparirà nella regione della linea di test della striscia di farmaco specifico. La linea colorata non si formerà nella regione della linea del test se il livello di droga è superiore alla concentrazione di cut-off, perché saturerà tutti i siti di legame dell'anticostrutto rivestito sulle particelle.

Un campione di urina positivo alla droga non genererà una linea colorata nella regione della linea di test specifica della striscia a causa della competizione con la droga, mentre un campione di urina negativo alla droga o un campione contenente una concentrazione di droga inferiore al cut-off genererà una linea nella regione della linea di test. Come controllo procedurale, una linea colorata apparirà sempre nella regione della linea di controllo, a indicare che è stato aggiunto un volume adeguato di campione e che si è verificato l'assorbimento della membrana.

REAGENTI

Ogni linea di test del pannello contiene particelle accoppiate ad anticorpi monoclonali di topo e i corrispondenti coniugati farmaco-proteina. In ogni linea di controllo è impiegato un anticorpo di capra.

PRECAUTIONS

- Solo per uso diagnostico in vitro da parte di operatori sanitari.
- Non utilizzare dopo la data di scadenza.
- La cassetta del test deve rimanere nella busta sigillata fino al momento dell'uso.
- Tutti i campioni devono essere considerati potenzialmente pericolosi e trattati come agenti infettivi.
- La cassetta usata deve essere smaltita secondo le norme locali.

STOCCAGGIO E STABILITÀ

Conservare la confezione nella busta sigillata a temperatura ambiente o in frigorifero (2-30°C). La cassetta del test è stabile fino alla data di scadenza stampata sulla busta sigillata. La cassetta deve rimanere nella busta sigillata fino al momento dell'uso. Tenere lontano dalla luce solare diretta, dall'umidità e dal calore. **NON CONGELARE.** Non utilizzare oltre la data di scadenza.

RACCOLTA E PREPARAZIONE DEI CAMPIONI

Test delle urine

Il campione di urina deve essere raccolto in un contenitore pulito e asciutto. È possibile utilizzare urine raccolte in qualsiasi momento della giornata. I campioni di urina che presentano precipitati visibili devono essere centrifugati, filtrati o lasciati sedimentare per ottenere un surnatante chiaro da analizzare.

Conservazione dei campioni

I campioni di urina possono essere conservati a 2-8°C per un massimo di 48 ore prima del test. Per una conservazione prolungata, i campioni possono essere congelati e conservati a una temperatura inferiore a -20°C. I campioni congelati devono essere scongelati e mescolati bene prima del test.

MATERIALI

Materiali forniti

1. 25 buste sigillate contenenti ciascuna una cassetta di test, un contagocce e un essiccante.
2. 1 Foglio illustrativo

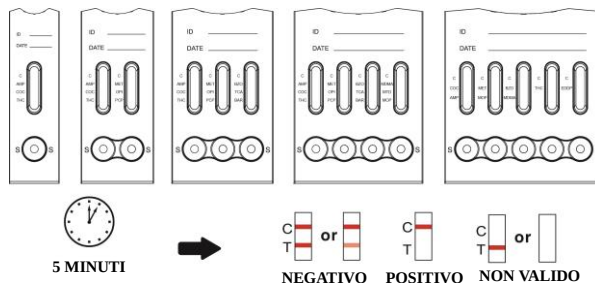
Materiale necessario ma non fornito

- Timer
- Contenitore per la raccolta dei campioni

ISTRUZIONI PER L'USO

Lasciare che il dispositivo di analisi, il campione di urina e/o i controlli si stabilizzino a temperatura ambiente (15-30°C) prima di eseguire il test.

- Portare la busta a temperatura ambiente prima di aprirla. Rimuovere il dispositivo di analisi dalla busta sigillata e utilizzarlo il prima possibile.
- Posizionare il dispositivo di test su una superficie pulita e piana. Tenendo il contagocce in verticale, **trasferire 3 gocce piene di urina** (circa 100 µL di volume totale) in ciascun pozzetto per campioni (S) del dispositivo di test, quindi avviare il timer. Evitare di intrappolare bolle d'aria nel pozzetto del campione (S). Vedere l'illustrazione seguente.
- Attendere che appaiano le linee colorate. **Leggere i risultati dopo 5 minuti.** Non interpretare i risultati dopo 10 minuti.



INTERPRETAZIONE DEI RISULTATI

(Fare riferimento all'illustrazione qui sopra)

NEGATIVO: * Appaiono due linee. Una linea rossa dovrebbe trovarsi nella regione di controllo (C) e un'altra linea apparente rossa o rosa adiacente dovrebbe trovarsi nella regione del test (Droga/T). Questo risultato negativo indica che la concentrazione della droga è inferiore al livello rilevabile.

*NOTA: la tonalità del rosso nella regione della linea del test (Droga/T) può variare, ma è da considerarsi negativa ogni volta che c'è anche solo una debole linea rosa.

POSITIVO: nella regione di controllo (C) compare una linea rossa. Non compare alcuna linea nella regione del test (Droga/T). Questo risultato positivo indica che la concentrazione di droga è superiore al livello rilevabile.

NON VALIDO: la linea di controllo non appare. Un volume insufficiente del campione o tecniche procedurali non corrette sono le ragioni più probabili del fallimento della linea di controllo. Rivedere la procedura e ripetere il test utilizzando una nuova cassetta di test. Se il problema persiste, interrompere immediatamente l'uso del lotto e contattare il produttore.

Nota: l'intensità o la larghezza del colore della linea non hanno alcun significato.

Un risultato preliminare positivo del test non significa necessariamente che una persona abbia assunto droghe illegali e un risultato negativo non significa necessariamente che una persona non abbia assunto droghe illegali. Esistono diversi fattori che influenzano l'affidabilità dei test antidroga. Alcuni test per le droghe d'abuso sono più accurati di altri.

IMPORTANTE: il risultato ottenuto è chiamato preliminare per un motivo. Il campione deve essere analizzato in laboratorio per determinare l'effettiva presenza di una droga d'abuso. Inviare qualsiasi campione che non dia un risultato negativo a un laboratorio per ulteriori analisi.

Che cos'è un test falso positivo?

La definizione di test falso positivo è quando una sostanza viene identificata in modo errato dalla cassetta per il test multidroga in un'unica fase (urina). Le cause più comuni di un test falso positivo sono le reazioni incrociate. Alcuni alimenti e medicinali, farmaci dietetici e integratori alimentari possono causare un risultato falso positivo con questo prodotto.

Che cos'è un test falso negativo?

La definizione di test falso negativo è quando la metanfetamina iniziale è presente ma non viene rilevata dalla cassetta per il test multidroga in un'unica fase (urina). Se il campione è diluito o adulterato, può causare un risultato falso negativo.

CONTROLLO DI QUALITÀ

Nel test è incluso un controllo procedurale. Una linea colorata che compare nella regione della linea di controllo (C) è considerata un controllo procedurale interno. Conferma che il volume del campione è sufficiente, che la membrana ha assorbito in modo adeguato e che la tecnica procedurale è corretta.

LIMITAZIONI

- La cassetta per il test multidroga in un'unica fase (urina) fornisce solo un risultato analitico qualitativo e preliminare. Per ottenere un risultato confermato è necessario utilizzare un metodo analitico secondario. La gaschromatografia/spettrometria di massa (GC/MS) è il metodo di conferma preferito.

- Esiste la possibilità che errori tecnici o procedurali, così come altre sostanze interferenti nel

campione di urina, possano causare risultati errati.

- Gli adulteranti, come la candeggina e/o l'allume, nei campioni di urina possono produrre risultati errati indipendentemente dal metodo analitico utilizzato. Se si sospetta un'adulterazione, il test deve essere ripetuto con un altro campione di urina.
- Un risultato positivo non indica il livello o l'intossicazione, la via di somministrazione o la concentrazione nelle urine.
- Un risultato negativo non indica necessariamente un'urina priva di droga. Si possono ottenere risultati negativi quando la droga è presente ma al di sotto del livello di cut-off del test.
- Il test non distingue tra droghe d'abuso e farmaci.
- Un risultato positivo può essere ottenuto da alcuni alimenti o integratori alimentari.

CARATTERISTICHE DI PRESTAZIONE

Accuratezza

80 campioni clinici di urina sono stati analizzati con GC-MS e con la cassetta per il test multidroga in un'unica fase (urina). Ogni test è stato eseguito da tre operatori. I campioni sono stati suddivisi in base alla concentrazione in cinque categorie: senza droga, meno della metà del cutoff, cutoff quasi negativo, cutoff quasi positivo e altamente positivo. I risultati sono stati i seguenti:

Campione	ACE	AMP	AMP 500	AMP 300	BAR	BAR 200	BUP
Positivo	94,8%	93,3%	95,8%	96,7%	93,3%	94,2%	94,2%
Negativo	100%	100%	100%	100%	100%	100%	100%
Totale	97,4%	96,7%	97,9%	98,3%	96,7%	97,1%	97,1%

Campione	BZO	BZO 200	COC	COC 150	COT	CLO	MDMA
Positivo	95,0%	93,3%	92,5%	97,5%	93,3%	95,6%	91,7%
Negativo	100%	100%	100%	100%	100%	100%	100%
Totale	97,5%	96,7%	96,3%	98,8%	96,7%	97,8%	95,8%

Campione	MDMA 2.000	ETG	ETG 300	FEN	FEN 200	FEN 20	FEN 10
Positivo	94,2%	95,0%	95,8%	95,0%	93,3%	92,5%	93,3%
Negativo	100%	100%	100%	100%	100%	100%	100%
Totale	97,1%	97,5%	97,9%	97,5%	96,7%	96,3%	96,7%

Campione	GAB	HCD	HMO	K2	K2 25	K3	KET
Positivo	91,7%	96,3%	95,8%	93,3%	95,8%	95,0%	95,8%
Negativo	100%	100%	100%	100%	100%	100%	100%
Totale	95,8%	98,2%	97,9%	96,7%	97,9%	97,5%	97,9%

Campione	KET 100	KRA	LSD	THC	THC 25	EDDP	EDDP 100
Positivo	91,7%	94,2%	93,3%	94,2%	94,2%	95%	93,3%
Negativo	100%	100%	100%	100%	100%	100%	100%
Totale	95,8%	97,1%	96,7%	97,1%	97,1%	97,5%	96,7%

Campione	MTD	MTD 200	MET	MET 500	MET 300	MQL	MTC
Positivo	94,2%	95,4%	96,7%	96,7%	95,8%	91,7%	96,3%
Negativo	100%	100%	100%	100%	100%	100%	100%
Totale	97,1%	97,7%	98,3%	98,3%	97,9%	95,8%	98,2%

Campione	MDPV	MPD	6-MAM	6-MAM 20	MOP	OPI	OXY
Positivo	95,8%	96,6%	93,3%	94,5%	97,5%	92,5%	93,3%
Negativo	100%	100%	100%	100%	100%	100%	100%
Totale	97,9%	98,3%	96,7%	97,3%	98,8%	96,3%	96,7%

Campione	PCP	PGB	PGB 500	PPX	UR-144	SOMA	TRA
Positivo	92,5%	94,2%	96,2%	95,0%	93,6%	94,6%	93,3%
Negativo	100%	100%	100%	100%	100%	100%	100%
Totale	96,3%	97,1%	98,1%	97,5%	96,8%	97,3%	96,7%

Campione	TRA 200	TCA
Positivo	94,9%	92,5%

Negativo	100%	100%
Totale	97,5%	96,3%

Sensibilità analitica

Un totale di 150 campioni equamente distribuiti a concentrazioni pari a -50% Cut-Off; -25% Cut-Off; Cut-Off; +25% Cut-Off; +50% Cut-Off sono stati analizzati utilizzando tre diversi lotti di ciascun dispositivo da tre diversi operatori. I risultati sono stati tutti positivi con un cut-off del +25% e tutti negativi con un cut-off del -25% per acetaminofene, anfetamina, barbiturici, buprenorfina, benzodiazepine, cocaina, cotina, clonazepam, ecstasy, etilglucuronide, fentanyl, gabapentin, idrocodone, idromorfone, cannabinoidi sintetici K2, K3 (AB-Pinaca), Ketamina, Kratom, Dietilamide dell'acido lisergico, Marijuana, EDDP, Metadone, Metanfetamina, Metaqualone, Metacatinone, Metilendiossiprovalerone, Metilfenidato, 6-Monacetilmorfina, Morfina, Ossicodone, Fenciclidina, Pregabalina, Propoxyphene, UR-144, Carisoprodolo, Tramadol e Antidepressivi triciclici. Il valore di cut-off per il dispositivo è verificato.

Specificità analitica

La seguente tabella elenca i composti che vengono rilevati positivamente nell'urina dalla cassetta per il test multidroga in un'unica fase (urina) dopo 5 minuti.

Droga	Concentrazione (ng/mL)
ACETAMINOFENE (ACE)	
Acetaminofene	5.000
ANFETAMINA (AMP)	
D-anfetamina	1.000
D, L-anfetamina (anfetamina-solfato)	1.000
Fentermina	1.250
(+/-)-4-Idrossianfetamina HCL	600
L-anfetamina	20.000
3, 4-metilendiossiamfetamina HCl (MDA)	1.500
d-Metanfetamina	>100.000 ng/mL
1-Metanfetamina	>100.000 ng/mL
Efedrina	>100.000 ng/mL
3, 4-metilendiossietilamfetamina (MDE)	>100.000 ng/mL
3, 4-Metilendiossietilamfetamina (MDMA)	>100.000 ng/mL
ANFETAMINA (AMP 500)	
D-Anfetamina	500
D, L-Anfetamina	750
L-Anfetamina	16.000
Fentermina	650
(+/-)-Metilendiossiamfetamina (MDA)	800
d-Metanfetamina	>100.000
1-Metanfetamina	>100.000
Efedrina	>100.000
3, 4-Metilendiossietilamfetamina (MDE)	>100.000
3, 4-Metilendiossietilamfetamina (MDMA)	>100.000
AMPHETAMINE (AMP 300)	
D-Anfetamina	300
D, L-Anfetamina	450
L-Anfetamina	9.000
Fentermina	450
(+/-)-Metilendiossietilamfetamina (MDA)	600
BARBITURICI (BAR)	
Secobarbital	300
Amobarbital	300
Alfenal	750
Aprobarbital	250
Butabarbital	2.500
Butetal	2.500
Cyclopentobarbital	500
Pentobarbital	2.500

Fenobarbital	25.000
BARBITURICI (BAR 200)	
Secobarbital	200
Amobarbital	200
Alfenal	500
Aprobarbital	200
Butabarbital	2.000
Butetal	2.000
Butalbital	2.000
Ciclopentobarbital	300
Pentobarbital	2.000
BUPRENORFINA (BUP)	
Buprenorfina	10
Norbuprenorfina	20
BENZODIAZEPINE (BZO)	
Alprazolam	200
Bromazepam	1.560
Clordiazeposido HCL	1.560
Clobazam	100
Clonazepam	780
Clorazepato dipotassico	200
Delorazepam	1.560
Desalchilflurazepam	400
Diazepam	200
Estazolam	2.500
Flunitrazepam	400
a-Idrossialprazolam	1260
(±) Lorazepam	1.560
RS-Lorazepam glucuronide	160
Midazolam	12.500
Nitrazepam	100
Norcordiazeposido	200
Nordiazepam	400
Oxazepam	300
Temazepam	100
Triazolam	2.500
BENZODIAZEPINE (BZO 200)	
Alprazolam	200
Bromazepam	1.000
Clordiazeposido HCL	1.000
Clobazam	80
Clonazepam	500
Clorazepato dipotassico	100
Delorazepam	1.000
Desalchilflurazepam	300
Diazepam	100
Estazolam	2.000
Flunitrazepam	300
a-Idrossialprazolam	840
(±) Lorazepam	1.000
RS-Lorazepam glucuronide	100
Midazolam	10.000
Nitrazepam	100
Norcordiazeposido	100
Nordiazepam	300
Oxazepam	200

Temazepam	800
Triazolam	2.000
COCAINA (COC)	
Benzoilecgonina	300
Cocaetilene	300
Cocaina HCl	300
COCAINA (COC 150)	
Benzoilecgonina	150
Cocaetilene	2.500
Cocaina	500
Egonina	12.500
Metilesterile dell'ecgonina	50.000
COTININAE (COT)	
Cotinina	200
Nicotina	6.250
CLONAZEPAM (CLO)	
7-Aminoclonazepam	500
ECSTASY (MDMA)	
D, L-3, 4-Metilendiossimetanfetamina (MDMA)	500
3, 4- Metilendiossimetanfetamina HCl (MDA)	3.000
3, 4- Metilendiossimetanfetamina (MDEA)	300
d- Metanfetamina	2500
d- Anfetamina	>100.000
l- Anfetamina	>100.000
l- metanfetamina	>100.000
ECSTASY (MDMA 2.000)	
3, 4- Metilendiossimetanfetamina HCl (MDA)	12.000
3, 4- Metilendiossimetanfetamina (MDEA)	1.200
L-Methamphetamine	50.000
(±)-MDMA	8.000
D- Metanfetamina	>400.000
D- Anfetamina	>400.000
L- Anfetamina	>400.000
ETILE GLUCURONIDE (EIG 500)	
Ethyl-β-D-glucuronide	500
Ethyl-β-D-glucuronide-D5	500
ETILE GLUCURONIDE (EIG 300)	
Ethyl-β-D-glucuronide	300
Ethyl-β-D-glucuronide-D5	300
FENTANIL (FEN)	
Norfentanil	20
Fentanil	300
FENTANIL (FEN 200)	
Norfentanil	15
Fentanil	200
Sufentanil	50.000
Fenfluramine	50.000
FENTANIL (FEN 20)	
Norfentanil	20

Fentanil	300
FENTANIL (FEN 10)	
Norfentanil	10
Fentanil	150
GABAPENTIN (GAB)	
Gabapentin	1.000
Pregabalin	40.000
Ipupiofen	4.500
Triazolam	30.000
Bilirubina	50.000
Difunisal	10.000
IDROCODONE (HCD)	
Diidrocaina HCL	312,5
Etilmorphina	10.000
Idrocodone	10
Idromorfone	2.500
Levorfano	10.000
Ossimorfone-D3	10.000
Codeina	2.500
Eroina Idromorfone	>100.000
Ossimorfone	>100.000
6-acetilmorfine	>100.000
Nalorfina	>100.000
Norcocaina	50.000
Morfina	100.000
IDROMORFONE (HMO)	
Idromorfone	300
Ranitidina	50.000
Gatifloxacina	6.250
Procaina	25.000
Morfina	12.500
Coteina fosfato	12.500
Eroina	3.125
Naloxone cloridrato	80.000
Naltrexone cloridrato	781
Diidrocaina HCL	1.526
Idrocodone	195
Levorfanolo	50.000
Ossimorfone-D3	97,65
Codeina	6.250
Eroina Idromorfone	6.250
Ossimorfone	24,4
6-acetilmorfina	50.000
LAAM HCl	50.000
K2 (CANNABINOIDE SINTETICO)	
JWH-018 Metabolita dell'acido 5-pentanoico	50
JWH-018 Metabolita del 5-idrossipentile	500
JWH-018 N-(4-idrossipentile) metabolita	400
JWH-018 N-(4-idrossipentile) metabolita in soluzione	5.000
JWH-019 5-idrossiesilmetabolita	<10.000
JWH-019 6-idrossiesile	5.000
JWH-073 Metabolita dell'acido 4-butanoico	50
JWH-073 Metabolita del 4-idrossibutile	500
JWH-210 Metabolita del 5-idrossipentile in soluzione	<10.000
JWH-122 Metabolita del 5-idrossipentile soluzione	<10.000

Soluzione Spice Mix 3 di cannabinoidi	<10.000
JWH-122 4-idrossipentil metabolita-D5 soluzione	<10.000
JWH-122 4-Hydroxypentil metabolita-D5 solution	<10.000
JWH-019 5-idrossi-esilmetabolita	<10.000
JWH-018 N-(4-idrossipentile) metabolita soluzione	<10.000
JWH-073 N-(3-idrossibutile) metabolita soluzione	<10.000
 K2 (CANNABINOIDE SINTETICO) 25 ng/mL	
JWH-018 Metabolita dell'acido 5-pentanoico	25
JWH-018 Metabolita del 5-idrossipentile	250
JWH-018 Metabolita del 4-idrossipentile	200
JWH-018 N(4-idrossipentile) metabolita soluzione	2.500
JWH-019 5-idrossiesilmabetolita	<10.000
JWH-019 6-idrossiesile	2.500
JWH-073 Metabolita dell'acido 4-butanoico	25
JWH-073 Metabolita del 4-idrossibutile	250
JWH-210 Metabolita del 5-idrossipentile in soluzione	<10.000
JWH-122 Metabolita del 5-idrossipentile soluzione	<10.000
Soluzione Spice Mix di cannabinoidi 3	<10.000
JWH-122 Metabolita del 4-idrossipentile soluzione	<10.000
JWH-122 4-Idrossipentile metabolita-D5 soluzione	<10.000
JWH-019 5-idrossiesilmabetolita	<10.000
JWH-018 N-(4-idrossipentile) metabolita soluzione	<10.000
JWH-073 N-(3-idrossibutile) metabolita soluzione	<10.000
 K3 (AB-PINACA)	
AB-PINAC45-idrossipentile	10
AB-PINAC44-idrossipentile metabolita	10
AB-PINACA	10
AB-FUPINACA	100
 CHEATAMINA (KET)	
Chetamina	1.000
Norketamina	3.000
Metossiamfetamina	12.500
Prometazina	25.000
4-idrossifenile ciclosil piperidina	50.000
 CHEATAMINA (KET100)	
Chetamina	100
Norketamina	100
Metossi-anfetamina	1.250
Prometazina	2.500
4- idrossifenile ciclosil piperidina	5.000
 KRATOM (KRA)	
Mitraginina	250
Metabolita della mitragina	250
7-Idrossimetrina	600
Bilirubina	100.000
11-Idrossi- Δ^9 -Tetraiodrocannabinolo	80.000
 DIETILAMIDE DELL'ACIDO LISERGICO (LSD)	
Dietilammide dell'acido D-lisergico	20
Fentanil	75
Norfentanil	300
 MARIJUANA (THC)	
Delta-9-tetraiodrocannabinolo	50.000
11-nor-delta-9-THC-carbossiglucuronide	75

(-)-11-nor-9-carboxy-delta9-THC	75
11-Nor- Δ^9 -tetraiodocannabinolo	50
11-idrossi- Δ^9 -tetraiodocannabinolo	5.000
11-Nor- Δ^8 -tetraiodocannabinolo	50
Δ^8 -THC-COOH	50.000
 MARIJUANA (THC 25)	
Delta-9-tetraiodocannabinolo	25.000
11-nor-delta-9-THC-carbossiglucuronide	37,5
(-)-11-nor-9-carboxy-delta9-THC	37,5
11-Nor- Δ^9 -tetraiodocannabinolo	25
11-Hydroxy- Δ^9 -tetraiodocannabinolo	2.500
11-Nor- Δ^8 -tetraiodocannabinolo	25
Δ^8 -THC-COOH	25.000
 METABOLITI DEL METADONE (EDDP)	
EDDP	300
Disopiramide	50.000
Metadone	>100.000
EMDP	500
 METABOLITI DEL METADONE (EDDP 100)	
EDDP	100
Disopiramide	20.000
Metadone	>100.000
EMDP	200
 METADONE (MTD)	
Metadone	300
Doxilamina	5.000
 METADONE (MTD 200)	
(\pm)-Metadone	200
Doxilamina	>65.000
Perclorato di EDDP	>65.000
EMDP	>65.000
LAAM HCl	>65.000
Alfa Metadololo	>65.000
 METANFETAMINA (MET)	
D-Metamfetamina	1.000
(+/-)3, 4-metilendiossi-etylaminfetamina (MDEA)	20.000
Procaina (Novocaina)	60.000
Trimetobenzamide	20.000
Metamfetamina	1.000
Ranitidina (Zantac)	50.000
(+/-)3, 4-metilendiossi-metanfetamina (MDMA)	2.500
Clorochina	50.000
Efedrina	100.000
Fenfluramina	50.000
p-idrossimetanfetamina	10.000
 METANFETAMINA (MET 500)	
p-Idrossimetanfetamina	15.000
l-metanfetamina	4.000
Mefentermina	25.000
d, 1-Afetamina	75.000
(1R, 2S)-(-) -Efedrina	50.000
β -Feniletilamina	75.000
d-Metamfetamina	500

3, 4-metilendiossimetanfetamina (MDMA)	1.000
d-Anfetamina	50.000
Clorochina	12.500
(+/-)3, 4-metilendiossimetamfetamina (MDEA)	20.000
Procaina (Novocaina)	50.000
Trimetobenzamide	20.000
Ranitidina (Zantac)	50.000
Fenfluramina	50.000
 METANFETAMINA (MET 300)	
p-idrossimetanfetamina	10.000
l-metanfetamina	3.000
Mefentermina	15.000
d, 1-Afetamina	50.000
(1R, 2S)-(-) -Efedrina	50.000
β -Feniletilamina	50.000
d-Metanfetamina	300
3, 4-metilendiossimetanfetamina (MDMA)	1.000
d-Anfetamina	30.000
Clorochina	7.500
(+/-)3, 4-metilendiossimetamfetamina (MDEA)	12.000
Procaina (Novocaina)	30.000
Trimetobenzamide	12.000
Ranitidina (Zantac)	30.000
Fenfluramina	30.000
 METAQUALONE (MQL)	
Metaqualone	300
 METACATINONE (MTC)	
Metacatitone	300
Ranitidina	50.000
Procaina cloridrato	2.000
4-Metilecatinone cloridrato	1.000
Butilone HCl	100
Etilone	1.000
R(+)-Metacatinone	10.000
S(-)-Metacatinone	300
(\pm)-MDMA	12.000
(+/-)3, 4-metilendiossi-n-etilanfetamina (MDEA)	20.000
Cloridrato di trimetobenzamide	50.000
Cocaina HCl	>100.000
p-idrossimetanfetamina	65.000
D, L-Metanfetamina	15.000
Metilone cloridrato	80
Mefedrone	20
Metedrone	20
Clonidina	50.000
Tetraidrozolina	30.000
S(+)-Metanfetamina	4.000
 METILENDIOSSIPIROVALERONE (MDPV)	
3, 4-metilendiossiprovalerone	1.000
Etilone HCl	1.200
Metilone	50.000
Pirovalerone	50.000
 METILEFENIDATO (MPD)	
Metilfenidato	300

6-MONOACETILMORFINA (6-MAM)	
6-monoacetilmorfina	10
Morfina	>500.000
Codeina	>600.000
Destrometorfano	>100.000
Diidrocodeina	>100.000
Eroina HCl	250
Idrocodone	>100.000
Idromorfone	>100.000
Imipramina	>100.000
Levorfanolo	>10.000
NorMeperidina	>10.000
Normorfina	>100.000
Nalorfina	>100.000
Naloxone	>100.000
Naltrexone	>100.000
Norcodeina	>100.000
Ossicodone	>100.000
Ossimorfone	>100.000
6-MONOACETILMORFINA (6-MAM 20)	
6-monoacetilmorfina	20
Morfina	>1000.000
Codeina	>1200.000
Destrometorfano	>200.000
Diidrocodeina	>200.000
Eroina HCl	500
Idrocodone	>200.000
Idromorfone	>200.000
Imipramina	>200.000
Levorfanolo	>20.000
NorMeperidina	>20.000
Normorfina	>200.000
Nalorfina	>200.000
Naloxone	>200.000
Naltrexone	>200.000
Norcodeina	>200.000
Ossieodone	>200.000
Ossimorfone	>200.000
MORFINA (MOP)	
Morfina	300
O6-Acetilmorfina	400
Codeina	300
Etilmorfina	100
Eroina	600
Idromorfone	500
Idrocodone	50.000
Levorfanolo	1.500
Ossicodone	30.000
Procaina	15.000
Tebaina	6.240
MORFINA (OPI. MOP2000)	
Morfina	2.000
O6-Acetilmorfina	2.500
Codeina	1.000
Etilmorfina	250
Eroina	5.000
Idromorfone	2.500

Idrocodone	5.000
Ossicodone	75.000
Tebaina	13.000
OSSICODONE (OXY)	
Naloxone cloridrato	10.000
Naltrexone cloridrato	50.000
Ossicodone	100
Idrocodone	5.000
Idromorfone	5.000
Ossimorfone-D3	5.000
Ossimorfone	200
N-Benzilisopropilammmina	2.500
FENCICLIDINA (PCP)	
Fenciclidina	25
4-Idrossi-fenciclidina	90
PREGABALINA (PGB)	
Pregabalin (PGB)	1.000
PREGABALINA (PGB 500)	
Pregabalin (PGB)	500
PROPOXYPHENE (PPX)	
Norpropossifene	300
d-propossifene	300
UR-144	
UR-144 5-Pentanoico	50
UR-144 Metabolita del 4-idrossipentile	1.000
UR-144 Metabolita del 5-idrossipentile-D5 (indolo-D5)	500
UR-144 Metabolita dell'acido 5-pentanoico	50
UR-144 Metabolita del 5-idrossipentile	500
UR-144 Metabolita dell'acido 5-pentanoico-D5 (indolo-D5)	50
CARISOPRODOLO (SOMA)	
Carisoprodolo	1000
TRAMADOL (TRA)	
Tramadololo	200
N-desmetil-tramadololo	500
O-desmetil-tramadololo	20.000
TRAMADOL (TRA 100)	
Tramadololo	100
N-desmetil-tramadololo	250
O-desmetil-tramadololo	10.000
ANTIDEPRESSIVI TRICICLICI (TCA)	
Nortriptilina	1.000
Amitriptilina	1.500
Clomipramina	50.000
Desipramina	5.000
Doxepina	10.000
Imipramina	10.000
Maprotilina	100.000
Nordoxepina	10.000
Promazina	50.000
Prometazina	2.500

Trimipramina	50.000
Ciclobenzaprina cloridrato	5.000
Norclomipramina	50.000
Precisione	
Conc. del farmaco (intervallo di cut-off)	ACE AMP AMP 500 AMP 300 BAR BAR 200 BUP BZO
- + - + - + - + - + - + - + - +	
0% Cut-off	50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0
-75% Cut-off	50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0
-50% Cut-off	50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0
-25% Cut-off	50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0
Cut-off	24 26 18 32 32 18 22 28 27 23 23 27 26 24 20 30
+25% Cut-off	0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0
+50% Cut-off	0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0
+75% Cut-off	0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0
+100% Cut-off	0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0
Conc. del farmaco (intervallo di cut-off)	BZO 200 COC COC150 COT CLO MDMA MDMA 2.000 ETG
- + - + - + - + - + - + - + - +	
0% Cut-off	50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0
-75% Cut-off	50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0
-50% Cut-off	50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0
-25% Cut-off	50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 44 6
Cut-off	24 26 18 32 31 19 20 30 29 21 30 20 24 26 23 27
+25% Cut-off	0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 8 42
+50% Cut-off	0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0
+75% Cut-off	0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0
+100% Cut-off	0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0
Conc. del farmaco (intervallo di cut-off)	ETG 300 FEN FEN 200 FEN 20 FEN 10 GAB HCD HMO
- + - + - + - + - + - + - + - +	
0% Cut-off	50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0
-75% Cut-off	50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0
-50% Cut-off	50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0
-25% Cut-off	42 8 50 0 46 4 50 0 49 1 48 2 50 0 50 0 50 0
Cut-off	23 27 22 28 22 28 22 28 25 25 22 28 24 26 23 27
+25% Cut-off	4 46 0 50 3 47 0 50 2 48 5 45 1 49 5 45
+50% Cut-off	0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0
+75% Cut-off	0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0
+100% Cut-off	0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0
Conc. del farmaco (intervallo di cut-off)	K2 K2 25 K3 KET KET 100 KRA LSD THC
- + - + - + - + - + - + - + - +	
0% Cut-off	50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0
-75% Cut-off	50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0
-50% Cut-off	50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0
-25% Cut-off	50 0 50 0 48 2 45 5 44 6 45 5 43 7 50 0
Cut-off	18 32 22 28 23 27 18 32 30 20 22 28 21 29 14 36
+25% Cut-off	0 50 0 50 3 47 6 44 3 47 4 46 3 47 0 50 0 50 0 50 0
+50% Cut-off	0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0 50 0

+75% Cut-off	0	50	0	50	0	50	0	50	0	50	0	50	0	50	0	50
+100% Cut-off	0	50	0	50	0	50	0	50	0	50	0	50	0	50	0	50

Conc. del farmaco (intervallo di cut-off)	THC 25		EDDP		EDDP 100		MTD		MTD 200		MET		MET 500		MET 300	
	-	+	-	+	-	+	-	+	-	+	-	+	-	+	-	+
0% Cut-off	50	0	50	0	50	0	50	0	50	0	50	0	50	0	50	0
-75% Cut-off	50	0	50	0	50	0	50	0	50	0	50	0	50	0	50	0
-50% Cut-off	50	0	50	0	50	0	50	0	50	0	50	0	50	0	50	0
-25% Cut-off	50	0	50	0	41	9	50	0	50	0	50	0	50	0	50	0
Cut-off	23	27	21	29	30	20	28	22	27	23	22	28	28	22	25	25
+25% Cut-off	0	50	0	50	3	47	0	50	0	50	0	50	0	50	0	50
+50% Cut-off	0	50	0	50	0	50	0	50	0	50	0	50	0	50	0	50
+75% Cut-off	0	50	0	50	0	50	0	50	0	50	0	50	0	50	0	50
+100% Cut-off	0	50	0	50	0	50	0	50	0	50	0	50	0	50	0	50

Conc. del farmaco (intervallo di cut-off)	MQL		MTC		MDPV		MPD		6-MAM		6-MAM20		MOP		OPI	
	-	+	-	+	-	+	-	+	-	+	-	+	-	+	-	+
0% Cut-off	50	0	50	0	50	0	50	0	50	0	50	0	50	0	50	0
-75% Cut-off	50	0	50	0	50	0	50	0	50	0	50	0	50	0	50	0
-50% Cut-off	50	0	50	0	50	0	50	0	50	0	50	0	50	0	50	0
-25% Cut-off	48	2	44	6	47	3	49	1	50	0	50	0	50	0	50	0
Cut-off	24	26	26	24	23	27	25	25	23	27	24	26	20	30	20	30
+25% Cut-off	6	44	5	45	4	46	2	48	5	45	0	50	0	50	0	50
+50% Cut-off	0	50	0	50	0	50	0	50	0	50	0	50	0	50	0	50
+75% Cut-off	0	50	0	50	0	50	0	50	0	50	0	50	0	50	0	50
+100% Cut-off	0	50	0	50	0	50	0	50	0	50	0	50	0	50	0	50

Conc. del farmaco (intervallo di cut-off)	OXY		PCP		PGB		PGB 500		PPX		UR-144		SOMA		TRA	
	-	+	-	+	-	+	-	+	-	+	-	+	-	+	-	+
0% Cut-off	50	0	50	0	50	0	50	0	50	0	50	0	50	0	50	0
-75% Cut-off	50	0	50	0	50	0	50	0	50	0	50	0	50	0	50	0
-50% Cut-off	50	0	50	0	50	0	50	0	50	0	50	0	50	0	50	0
-25% Cut-off	50	0	50	0	50	0	50	0	50	0	50	0	50	0	45	5
Cut-off	16	34	16	34	24	26	23	27	25	25	26	24	23	27	28	22
+25% Cut-off	0	50	0	50	0	50	0	50	0	50	0	50	0	50	1	49
+50% Cut-off	0	50	0	50	0	50	0	50	0	50	0	50	0	50	0	50
+75% Cut-off	0	50	0	50	0	50	0	50	0	50	0	50	0	50	0	50
+100% Cut-off	0	50	0	50	0	50	0	50	0	50	0	50	0	50	0	50

Conc. del farmaco (intervallo di cut-off)	TRA 100		TCA	
	-	+	-	+
0% Cut-off	50	0	50	0
-75% Cut-off	50	0	50	0
-50% Cut-off	50	0	50	0
-25% Cut-off	50	0	50	0
Cut-off	23	27	22	28
+25% Cut-off	0	50	0	50
+50% Cut-off	0	50	0	50
+75% Cut-off	0	50	0	50
+100% Cut-off	0	50	0	50

Effetti della gravità specifica urinaria

Dodici (12) campioni di urina di peso specifico normale, alto e basso, da 1,000 a 1,035, sono stati addizionati con sostanze stupefacenti rispettivamente al 25% al di sotto e al 25% al di sopra dei livelli di cut-off. La cassetta per il test multidroga in un'unica fase (urina) è stata testata due volte utilizzando campioni di urina privi di droghe e campioni di urina con aggiunta di droghe. I risultati dimostrano che intervalli diversi di peso specifico urinario non influiscono sui risultati del test.

Effetti del pH urinario

Il pH di una parte del pool di urine negativa viene regolato in un intervallo compreso tra 4,00 e 9,00 con un incremento di 1 unità di pH e viene addizionato con il farmaco target al 25% al di sotto e al 25% al di sopra dei livelli di cut-off. L'urina modificata in base al pH è stata analizzata con la cassetta per il test multidroga in un'unica fase (urina). I risultati dimostrano che intervalli diversi di pH non interferiscono con le prestazioni del test.

Composti interferenti

È stato condotto uno studio per determinare i composti interferenti nel test con i composti presenti nelle urine prive di droga o con Acetaminofene, Anfetamina, Barbiturici, Buprenorfina, Benzodiazepine, Cocaina, Cottinina, Clonazepam, Ecstasy, Etilglucuronide, Fentanil, Gabapentin, Idrocodone, Idromorfone, Cannabinoidi sintetici K2, K3 (AB-Pinaca), Ketamina, Kratom, Dietilamide dell'acido lisergico, Marijuana, EDDP, Metadone, Metamfetamina, Methqualone, Metacatinone, Metilendiossopirovalerone, Metilfenidato, 6-Monoacetilmorfina, Morfina, Ossicodone, Fenciclidina, Pregabalin, Proposifene, UR-144, Carisoprodolo, Tramadol e Antidepressivi triciclici positivi alle urine. I seguenti composti non mostrano alcuna reattività incrociata quando vengono testati con la cassetta per il test multidroga in un'unica fase (urina) a una concentrazione di 100 µg/mL.

Tabelle dei composti non interferenti

Acetofenotidina	Cortisone	Pseudoefedrina	Chinidina
N-acetylprocainamide	Creatinina	Acido cinurenico	Chinina
Acido acetilsalicilico	Desametasone	Labetalolo	Acido salicilico
Amiloride	Destrometorfano	Loperamide	Serotonina
Amoxicillina	Desipramina	Meprobamato	Sulfametazina
Ampicillina	Diflunisal	Metossifenamina	Sulindac
Acido l-ascorbico	Digossina	Metilfenidato	Tetracicline
Apomorfina	Droperidolo	Acido nalidixico	Tetraidrocortisone. 3-Acetato
Aspartame	Etil-p-aminobenzoato	Naprossene	Teobromina
Atropina	Etopropazina	Niacinamide	Tolazamide
Acido benzillico	Estrone-3-solfato	Nifedipina	Tetraidrozolina
Acido	Eritromicina	Noretindrone	Tiamina
p-aminobenzoico	Bilirubina	Fenopropene	Noscapina
Bilirubina	Furosemide	Octopamina	Tioridazina cloridrato
Beclometasone	Caffeina	Acido gentisico	D/L-Tirosina
Cannabidiolo	Carbamazepina	Acido ossalico	Tolbutamide
Carbamazepina	Cloramfenicol	Emoglobina	Ossimetazonina
Cloramfenicol	Clorotiazide	Idralazina	Trifluoperazina
Clorotiazide	Clorotiazide	Idroclorotiazide	Papaverina
Clorfeniramina	Clorpromazina	Paclitaxel	Trimetoprim
Clorpromazina	Colesterolo	Acido	Perfenazina
Colesterolo	Clonidina	α-idrossiipururo	Acido urico
Clonidina	Isoxsuprina	Idrossiprogesterone	Fenelzina
		Isoproterenolo-(+/-)	Prednisone
		Isoproterenolo-(+/-)	Zomepirac

RIFERIMENTI BIBLIOGRAFICI

- Stewart DJ, Inaba T, Lucassen M, Kalow W. Clin. Farmacol. Ther. Aprile 1979; 25 ed: 464. 264-8.
- Aubre J. J. Anal. Tossicol. 1985; 9:241.
- Hawks RL, CN Chiang. Test delle urine per le droghe d'abuso. Istituto Nazionale per l'Abuso di Drogena (NDA). Research Monograph 73. 1986.
- Tietz NW. Libro di testo di chimica clinica. WB Saunders Company. 1986; 1735.
- FDA Guida per la presentazione prima dell'immissione sul mercato di kit per lo screening di droghe d'abuso da utilizzare da parte del consumatore. 1997

INDICE DEI SIMBOLI

	Consultare le istruzioni per l'uso		Test per kit		Rappresentante autorizzato
	Solo per uso diagnostico in vitro		Data di scadenza		Non riutilizzare
	Conservare tra 2-10°C		Numero lotto		N. catalogo



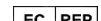
Healgen Scientific Limited Liability Company

Indirizzo: 3818 Fuqua Street, Houston, TX 77047. USA.

Tel: +1 713-733-8088

Fax: +1 713-733-8848

Sito internet: www.healgen.com



CMC Medical Devices & Drugs S.L.

C/Horacio Lengo N° 18 CP 29006. Málaga-Spagna

Tel: +34951214054 Fax: +34952330100

Email-info@cmcmedicaldevices.com



GBDOA-1X5