



РОССИЯ г. Нижний Новгород  
Почтовый адрес: 603093 ул.Яблоневая, 22, а/я 69  
Юридический адрес: 603094 ул. Коминтерна, 47  
ИНН 5259000159 КПП 525901001  
ОГРН 1025202838627  
E-mail: info@npods.nnov.ru  
www.npods.ru

Приемная	тел./факс	(831)	434-97-70
Канцелярия	тел./факс	(831)	434-86-83
Бухгалтерия	тел./факс	(831)	434-97-74
Департамент продаж	тел./факс	(831)	467-82-02 467-82-15 467-82-16 467-82-17

## **ИНСТРУКЦИЯ**

### **по применению набора реагентов**

### **«ДС – ИФА – ПСАсвободный»**

### **Тест-система иммуноферментная для количественного определения свободного простата-специфического антигена**

#### **1. Назначение**

1.1. Набор реагентов «ДС – ИФА – ПСАсвободный» предназначен для количественного определения свободного простата-специфического антигена (ПСА) в сыворотке крови человека методом твердофазного иммуноферментного анализа (ИФА).

1.2. ПСА - гликопротеин с молекулярной массой 33 кДа, относящийся к калликреиновому семейству сериновых протеаз. ПСА продуцируется эпителиальными клетками простаты, присутствует в семенной жидкости и в более низких концентрациях в сыворотке крови и моче. ПСА отвечает за разжижение семенной жидкости после эякуляции. Основная форма содержания ПСА в сыворотке крови – комплексы с ингибиторами протеаз, доля свободного ПСА невелика.

Под общим ПСА, определяемым иммунологическими методами, подразумевается суммарное количество ПСА, связанного с альфа-1-антихимотрипсином, и свободной фракции ПСА. Повышение уровня общего ПСА выше 4 нг/мл свидетельствует о патологиях предстательной железы: доброкачественной гиперплазии и аденокарциноме простаты. Определение соотношения ПСА свободного к ПСА общему служит для разграничения злокачественных и доброкачественных новообразований простаты. Уровень ПСА свободного существенно выше при гиперплазии предстательной железы, чем при раке простаты. Значение соотношения ПСА свободного к ПСА общему < 10% с высокой долей вероятности свидетельствует о злокачественной опухоли, при значении > 25% рак простаты маловероятен. Определение уровня ПСА является важнейшим средством для контроля эффективности проведенной терапии.

1.3. Набор рассчитан на проведение анализа в дубликатах в 48 пробах (40 неизвестных проб, одна проба контрольной сыворотки, шесть стандартных калибровочных проб и одна проба для определения оптической плотности ТМБ-Субстратного раствора) при одновременном использовании всех стрипов планшета.

В случае дробного применения набора: необходимо обязательное использование всех стандартных калибровочных проб при каждой постановке.

#### **2. Характеристика набора**

##### **2.1. Принцип действия.**

В наборе «ДС-ИФА-ПСАсвободный» применен «сэндвич»-вариант твердофазного ИФА. Для реализации его использованы два моноклональных антитела с разной специфичностью к двум доменам молекулы ПСА: первые антитела иммобилизованы на твердой фазе, вторые (меченные пероксидазой хрена) входят в состав конъюгата. В

лунках планшета во время первой инкубации происходит связывание содержащегося в исследуемом образце свободного ПСА с антителами, иммобилизованными на твердой фазе. Во время второй инкубации антитела, конъюгированные с пероксидазой хрена, связываются со свободным ПСА, иммобилизованным в ходе первой инкубации. Количество связавшегося конъюгата прямо пропорционально количеству свободного ПСА в образце сыворотки крови.

Во время инкубации с ТМБ-Субстратным раствором происходит окрашивание раствора в лунках. Степень окраски прямо пропорциональна количеству свободного ПСА в образце сыворотки крови. После измерения оптической плотности раствора в лунках на основании калибровочного графика рассчитывается концентрация свободного ПСА в исследуемых образцах.

## 2.2. Состав набора реагентов «ДС–ИФА–ПСАсвободный»

Таблица 1

Характеристики реагентов	Форма выпуска
Иммуносорбент - планшет полистироловый разборный (12 стрипов по 8 лунок каждый, разборность до 1 лунки) с иммобилизованными на внутренней поверхности лунок моноклональными антителами к свободному ПСА.	1 шт.
Конъюгат - моноклональные антитела к свободному ПСА, конъюгированные с пероксидазой хрена. Прозрачная или опалесцирующая розового цвета жидкость. В качестве консервантов содержит: 0,1% проклин 300, 0,008% гентамицина сульфат.	1 флакон 12,0 мл
Калибратор 0, Калибратор 1, Калибратор 2, Калибратор 3, Калибратор 4, Калибратор 5 – стандартные калибровочные пробы, содержащие известные концентрации свободного ПСА, аттестованные в соответствии с Первым международным стандартом 96/668. Прозрачные или опалесцирующие желтого цвета жидкости. Значения концентраций свободного ПСА указаны на этикетках флаконов и в аналитическом паспорте качества. В качестве консервантов содержат: 0,1% проклин 300, 0,008% гентамицина сульфат.	6 флаконов по 0,5 мл (Калибратор 0 – 2,0 мл)
Контрольная сыворотка - сыворотка с известным содержанием свободного ПСА. Прозрачная или опалесцирующая желтого цвета жидкость. Значение концентрации свободного ПСА в сыворотке указано на этикетке флакона и в аналитическом паспорте качества. В качестве консервантов содержит: 0,1% проклин 300, 0,008% гентамицина сульфат.	1 флакон 0,5 мл
БР - блок-раствор для рабочего разведения сывороток и калибровочных проб. Прозрачная или опалесцирующая синего цвета жидкость. В качестве консервантов содержит: 0,1% проклин 300, 0,008% гентамицина сульфат.	1 флакон 6,0 мл
ПР (концентрат x 25) – промывочный раствор, концентрат. Прозрачная или слегка опалесцирующая, бесцветная или светло-жёлтого цвета жидкость.	1 флакон 50,0 мл
ТМБ-Субстратный раствор - прозрачная бесцветная жидкость.	1 флакон 12,0 мл
Стоп-реагент/0,2М - серная кислота в концентрации 0,2 моль/л. Прозрачная бесцветная жидкость.	1 флакон 15,0 мл

Бланк для построения калибровочной кривой	1 шт.
Инструкция по применению	1 шт.

Дополнительно в комплект поставки могут быть включены:

- крышка к полистироловым 96-луночным планшетам или защитная пленка для ИФА планшетов;
- одноразовые наконечники;
- пластиковые ванночки для жидких реагентов;
- пластиковая скрепка для закрывания пакета с иммуносорбентом или полиэтиленовый пакет с замком.

### **3. Аналитические и диагностические характеристики набора**

3.1. Чувствительность. Минимальная достоверно определяемая концентрация свободного ПСА в сыворотке крови человека составляет 0,1 нг/мл.

3.2. Специфичность. Используемые в наборе моноклональные антитела взаимодействуют со свободной фракцией ПСА и не взаимодействуют с ПСА-АХТ комплексом. Не обнаружено перекрестной реакции моноклональных антител к калликреину 2 человека.

3.3. Коэффициент вариации результатов определения свободного ПСА в одном и том же образце с использованием набора не превышает 8%.

3.4. Линейность. Зависимость концентрации свободного ПСА имеет линейный характер в диапазоне концентраций калибровочных проб №1–№5. Значение «линейности» должно находиться в пределах от 90 до 110%.

3.5. Точность. Данный аналитический параметр проверяется тестом на «открытие» свободного ПСА – соответствие измеренной концентрации свободного ПСА предписанной в пробе, полученной путем смешивания равных объемов контрольной сыворотки и калибровочной пробы №1. Процент открытия составляет от 90 до 110%.

3.6. Клиническая проверка. Концентрацию свободного ПСА измеряли в образцах сыворотки крови, взятой с 9 до 11 ч у 168 мужчин в возрасте от 21 до 64 лет. Средняя концентрация свободного ПСА составила  $0,075 \pm 0,063$  нг/мл.

3.7. Рекомендуются в каждой лаборатории при использовании набора уточнить значения концентраций свободного ПСА, соответствующие нормальным значениям для конкретной территории.

### **4. Меры предосторожности**

Достоверность результатов зависит от правильного выполнения следующих правил лабораторной практики:

4.1. Постановку ИФА следует проводить в помещении с комнатной температурой от 18 до 24 °С.

4.2. Нельзя использовать реагенты из наборов разных серий или смешивать их при приготовлении растворов, кроме:

- неспецифических компонентов (ПР (концентрат х 25), ТМБ-Субстратный раствор, Стоп-реагент), которые взаимозаменяемы во всех наборах для исследования гормонов и онкомаркеров, производства ООО «НПО «Диагностические системы».

4.3. Нельзя использовать реагенты после истечения срока годности, указанного на упаковке.

4.4. Растворы готовить осторожно, исключая какое-либо загрязнение.

4.5. Нельзя проводить ферментную реакцию в присутствии реактивных паров (кислота, щелочь, альдегиды) или пыли, которые могут повлиять на активность конъюгата.

4.6. Лабораторная посуда должна быть тщательно промыта; предпочтительно применение материалов одноразового использования.

4.7. Ферментная реакция особо чувствительна к ионам металлов. Нельзя допускать контакта металлических предметов с растворами конъюгата или субстрата.

4.8. Необходимо использовать чистый наконечник для каждого образца или реагента.

4.9. Промывка лунок - важный этап проведения анализа: необходимо соблюдать рекомендованное количество циклов промывки и убедиться, что лунки полностью заполняются раствором. Не следует допускать остатка жидкости в лунках после промывки. Неправильно проведенный этап промывки может привести к неточным результатам.

4.10. Нельзя использовать одну и ту же ванночку для внесения конъюгата и ТМБ-Субстратного раствора.

4.11. Необходимо использовать только валидированные дозаторы и оборудование.

4.12. Нельзя изменять процедуру проведения анализа.

4.13. Нельзя подвергать реагенты воздействию высокой температуры или прямого солнечного света.

## **5. Инструкция по безопасности**

5.1. Все реагенты набора предназначены для лабораторной диагностики.

5.2. Сыворотки крови человека, используемые при приготовлении калибраторов и контрольной сыворотки, не содержат антитела к вирусу гепатита С, антитела к ВИЧ-1,2, антиген вируса гепатита В (HBsAg), р24 ВИЧ-1 и антитела к возбудителю сифилиса.

5.3. В помещении с иммунодиагностическими материалами нельзя употреблять пищу, пить, курить, применять косметику.

5.4. Нельзя пипетировать ртом.

5.5. При работе с исследуемыми образцами необходимо обращаться как с потенциально опасными материалами, т.к. ни один известный метод тестирования не может гарантировать отсутствие инфекционных агентов.

5.6. При работе с любым оборудованием, которое контактирует с исследуемыми образцами и реагентами, необходимо обращаться как с инфекционными материалами.

5.7. При работе с набором реагентов и исследуемыми образцами необходимо использовать спецодежду и одноразовые перчатки, тщательно промывать руки после работы с ними.

5.8. Необходимо избегать расплескивания образцов или растворов, содержащих образцы. При расплескивании немедленно дезактивировать поверхность 3 % раствором хлорамина Б.

5.9. Необходимо избегать контакта ТМБ-Субстратного раствора, стоп-реагента с кожей и слизистыми.

5.10. После проведения ферментной реакции необходимо нейтрализовать и/или автоклавировать растворы, отходы или любые жидкости, содержащие биологические образцы до сброса в канализацию. Твердые отходы (использованные планшеты, наконечники к дозаторам, флаконы, лабораторная посуда, одноразовые перчатки и т.д.) должны быть обеззаражены погружением в 6 % раствор перекиси водорода с 0,5 % синтетического моющего средства или в 3 % раствор хлорамина Б. Длительность дезактивации – не менее 1 ч. Допустимо применение другого разрешенного к

применению дезактивирующего средства. Твёрдые отходы также следует обезвреживать автоклавированием в течение часа при температуре от 124 до 128 °С под давлением 1,5 кгс/см<sup>2</sup> (0,15 МПа). Жидкие отходы (промывочные воды) следует обеззараживать добавлением сухого хлорамина Б из расчета 30 г/л (длительность дезактивации – не менее 2 ч) или кипячением в течение 30 мин, или автоклавированием в течение 1 ч под давлением 1,5 кгс/см<sup>2</sup> (0,15 МПа) при температуре от 124 до 128 °С. Инструменты и оборудование до и после работы необходимо протирать 2 раза 70 % этиловым спиртом.



5.11. <sup>xi</sup> Некоторые реагенты содержат 0,1% проклин 300. Проклин 300 0,1% - раздражающее вещество. Может вызвать сенсibilизацию при контакте с кожей. При контакте с кожей промыть область контакта большим количеством мыла и воды.

## **6. Оборудование и материалы, необходимые при работе с набором:**

- спектрофотометр вертикального сканирования, позволяющий измерять оптическую плотность раствора в лунках планшета при длине волны 450 нм;
- термостат для инкубации при температуре (37,0 ± 1,0) °С;
- шейкер, позволяющий производить встряхивание со скоростью от 500 до 800 об/мин при температуре (37,0 ± 0,5) °С;
- устройство для промывания планшетов (вошер);
- дозаторы пипеточные полуавтоматические одноканальные с изменяемым объемом отбора жидкостей: на 5–50 мкл; на 40–200 мкл; на 200–1000 мкл; на 1000–5000 мкл с наконечниками;
- дозатор пипеточный полуавтоматический восьмиканальный, позволяющий отбирать объемы жидкости до 300 мкл, с наконечниками;
- цилиндр мерный (200 мл, 500 мл);
- стакан стеклянный (500 мл);
- вода дистиллированная;
- бумага фильтровальная лабораторная;
- перчатки резиновые или пластиковые.

## **7. Подготовка исследуемых образцов сывороток крови человека.**

Для исключения ложных результатов нельзя подвергать исследуемые образцы термоинактивированию, необходимо отбирать и хранить их в условиях, предотвращающих бактериальный рост. Каждый образец исследуемой сыворотки следует отбирать новым наконечником! Отобранные образцы хранить при температуре от 2 до 8 °С не более 3-х суток. Более длительное хранение допустимо при температуре не выше минус 20 °С (образцы могут подвергаться замораживанию и оттаиванию не более 1 раза). Нельзя использовать образцы с бактериальным ростом, выраженным гемолизом и гиперлипидемией. Образцы сыворотки крови, содержащие агрегаты или осадок, необходимо осветлять центрифугированием при 1000-2000 об/мин в течение 15 мин при температуре от 4 до 8°С.

## **8. Подготовка реагентов для анализа**

8.1. Иммуносорбент. **Внимание: во избежание конденсации влаги внутри лунок необходимо выдержать иммуносорбент при комнатной температуре в закрытом пакете не менее 30 минут.**

Вскрыть фольгированный пакет, отступив 1,0 см от края пакета. Вынуть из пакета рамку и необходимое количество стрипов, вставить стрипы в рамку.

Пакет с неиспользованными стрипами тщательно герметизировать с помощью скрепки для фольгированного пакета (не удаляя осушитель!). Для этого край пакета следует свернуть 2-3 раза и закрепить, надев сверху скрепку для фольгированного пакета. Или поместить вскрытый фольгированный пакет с иммуносорбентом в полиэтиленовый пакет с замком.

8.2. ПР – рабочий промывочный раствор. Содержимое флакона с концентратом промывочного раствора тщательно перемешать. Для приготовления рабочего ПР необходимое количество концентрата промывочного раствора развести в 25 раз водой дистиллированной (например, к 10 мл концентрата ПР добавить 240 мл воды). Полученный раствор тщательно перемешать.

8.3. Конъюгат – готов к применению. Перед использованием отобрать необходимое количество в чистую ёмкость.

8.4. Стандартные калибровочные пробы - готовы к применению.

8.5. Контрольная сыворотка - готова к применению.

8.6. БР (блок-раствор) – готов к применению.

8.7. ТМБ-Субстратный раствор – готов к применению. Перед использованием отобрать необходимое количество в чистую ёмкость.

8.8. Стоп-реагент - готов к применению.

## 9. Проведение анализа

Перед использованием все реагенты набора выдержать 30 мин при комнатной температуре.

9.1. Стандартные калибровочные пробы и контрольную сыворотку вносить по 50 мкл в двух повторах. Рекомендуется оставить 2 лунки для измерения ОП ТМБ-Субстратного раствора.

В остальные лунки внести по 50 мкл исследуемых образцов сывороток крови в дубликатах. **Внимание! Время внесения образцов не должно превышать 10 минут!**

9.2. Во все лунки, кроме лунок с контролем ТМБ-Субстратного раствора, внести пипеточным дозатором по 50 мкл БР. Перемешать содержимое лунок вращением планшета на поверхности стола в течение 10 сек. Стрипы планшета закрыть крышкой или защитной пленкой.

9.3. Возможны три процедуры инкубации планшета:

**Процедура 1 (термостатируемый шейкер,  $(37,0 \pm 0,5)$  °С):**

Планшет инкубировать в течение 30 минут на термостатируемом шейкере при встряхивании со скоростью от 500 до 800 об/мин и температуре  $(37,0 \pm 0,5)$  °С.

**Процедура 2 (термостат,  $(37,0 \pm 1,0)$  °С):**

Планшет инкубировать в течение 40 минут во влажной камере в термостате при температуре  $(37,0 \pm 1,0)$  °С.

Для создания влажной камеры планшет закрыть крышкой, на которую положить смоченную водой фильтровальную бумагу, планшет поместить в полиэтиленовый пакет, после чего края пакета завернуть вниз.

**Процедура 3 (комнатная температура):**

Планшет инкубировать в течение 60 минут при комнатной температуре (здесь 20-25 °С).

9.4. По истечении указанного времени содержимое лунок удалить с помощью вошера (или многоканальной пипетки) в ёмкость для сбора инфицированного материала, иммуносорбент промыть 5 раз рабочим ПР, заливая его до краев лунок (не менее 300 мкл в лунку) и удаляя промывочный раствор с помощью вошера (или многоканальной пипетки) в ёмкость для сбора инфицированного материала. По окончании промывки тщательно удалить остатки жидкости из лунок постукиванием

рамки со стрипами в перевернутом положении по фильтровальной бумаге. Не допускать остатка жидкости в лунках планшета.

9.5. Во все лунки отмытого планшета, кроме лунок с контролем ТМБ-Субстратного раствора, внести по 100 мкл конъюгата, стрипы планшета закрыть крышкой или защитной пленкой.

9.6. Возможны три процедуры инкубации планшета:

**Процедура 1 (термостатируемый шейкер,  $(37,0 \pm 0,5)$  °С):**

Планшет инкубировать в течение 30 минут на термостатируемом шейкере при встряхивании со скоростью от 500 до 800 об/мин и температуре  $(37,0 \pm 0,5)$  °С.

**Процедура 2 (термостат,  $(37,0 \pm 1,0)$  °С):**

Планшет инкубировать в течение 40 минут во влажной камере в термостате при температуре  $(37,0 \pm 1,0)$  °С.

**Процедура 3 (комнатная температура):**

Планшет инкубировать в течение 60 минут при комнатной температуре (здесь 20-25 °С).

9.7. По истечении указанного времени содержимое лунок удалить в ёмкость для сбора инфицированного материала. Стрипы планшета промыть 5 раз рабочим ПР, как в п.9.4.

9.8. Во все лунки отмытого планшета внести по 100 мкл ТМБ-Субстратного раствора и выдержать при комнатной температуре в темноте:

**Процедура 1:** 20 мин.

**Процедура 2:** 20 мин.

**Процедура 3:** 30 мин.

9.9. Реакцию остановить добавлением во все лунки стрипов по 150 мкл стоп-реактанта, встряхнуть стрипы на шейкере в течение 5-10 секунд и провести учет результатов. Время между остановкой реакции и измерением ОП не должно превышать 20 мин.

Схема проведения ИФА приведена в Приложении 2.

9.10. **Спектрофотометрический контроль внесения сывороток и реагентов при постановке тест-системы «ДС-ИФА-ПСАсвободный» на автоматических ИФА-анализаторах.** Контроль внесения конъюгата рекомендуется проводить при длинах волн 540 (550) нм, критерий: ОП > 0,500.

## 10. Регистрация результатов

Регистрацию результатов проводить спектрофотометрически при длине волны 450 нм.

## 11. Учет результатов

Реакцию следует учитывать, если среднее значение оптической плотности (ОП) в лунках с контролем ТМБ-Субстратного раствора - не более 0,1.

На бланке для построения калибровочной кривой в линейных координатах по оси абсцисс X откладывают соответствующие значения концентрации свободного ПСА, выраженной в нг/мл, по оси ординат Y откладывают средние значения ОП стандартных калибровочных проб. По полученным точкам строят калибровочную кривую.

Для исследуемых образцов определяют концентрацию свободного ПСА по калибровочному графику. Для этого на оси ординат Y отмечают значение ОП исследуемого образца, проводят прямую до пересечения с калибровочной кривой, от полученной точки проводят перпендикуляр до оси абсцисс X. Точка пересечения покажет значение концентрации свободного ПСА в исследуемом образце, выраженную в нг/мл.

Контрольная сыворотка служит для проверки точности и достоверности результатов. Полученные величины концентраций свободного ПСА в образцах считать достоверными, если вычисленное по калибровочному графику значение концентрации свободного ПСА в контрольном образце попадает в пределы, указанные на этикетке флакона.

Для образца с ОП выше, чем в калибровочной пробе №5, выдается результат: больше номинации «Калибратора 5» или этот образец следует развести калибровочной пробой №0, анализ повторить. В случае разведения образца необходимо измеренную концентрацию свободного ПСА умножить на фактор разведения.

Расчет отношения концентрации свободного ПСА к концентрации общего ПСА производится по следующей формуле:

$$\frac{\text{Концентрация свободного ПСА} * 100\%}{\text{Концентрация общего ПСА}}$$

**Применять только при значениях общего ПСА более 4 нг/мл!**

Концентрация общего ПСА должна быть определена с использованием набора «ДС–ИФА–ПСАобщий», производства ООО «Научно-производственное объединение «Диагностические системы».

## 12. Ограничения теста

12.1. Все реагенты набора предназначены для определения свободного простата-специфического антигена (ПСА) в сыворотке крови человека. Набор не предназначен для определения ПСА в слюне, плазме и других образцах человеческого или животного происхождения.

12.2. Неправильное обращение с образцами и изменение процедуры теста могут повлиять на результаты.

12.3. Для разведения образцов сывороток с высоким содержанием ПСА свободного следует использовать «Калибратор 0». Применение других реагентов может привести к ложным результатам.

12.4. Наличие гетерофильных антител у пациентов, имеющих дело с животными или получавших моноклональные антитела в качестве лечения, может оказывать влияние на результаты иммунологических тестов.

12.5. Набор не предназначен для тестирования образцов сывороток крови новорожденных

12.6. Только одно пониженное значение отношения концентрации свободного ПСА к концентрации общего ПСА не имеет диагностического значения как специфический тест для определения злокачественных новообразований простаты. Отношение концентраций свободного ПСА и общего ПСА должно использоваться только в сочетании с клиническими симптомами и результатами исследований другими тестами (биопсия простаты).

## 13. Условия хранения и эксплуатации набора

13.1. Набор реагентов должен храниться в упаковке предприятия-изготовителя при температуре от 2 до 8 °С в защищённом от света месте в течение всего срока годности. Срок годности набора – 18 месяцев.

13.2. Транспортирование набора реагентов проводить при температуре от 2 до 8 °С. Допустимо транспортирование при температуре от 9 до 20 °С не более 10 суток.

13.3. В случае дробного использования компоненты набора необходимо хранить следующим образом:

- Иммуносорбент - пакет с неиспользованными стрипами и силикагелем тщательно герметизировать. После первого вскрытия пакета иммуносорбент стабилен на протяжении срока годности набора при температуре от 2 до 8 °С.

- ПР (концентрат х 25) - после вскрытия флакона оставшийся неиспользованным ПР (концентрат х 25) хранить во флаконе, плотно закрытом винтовой крышкой, на протяжении срока годности набора при температуре от 2 до 8 °С;

- Рабочий промывочный раствор, подготовленный к использованию, хранить в чистой плотно закрытой емкости в течение 14 сут. при комнатной температуре или 28 сут. при температуре от 2 до 8 °С.

- Конъюгат – после вскрытия флакона оставшийся неиспользованным конъюгат хранить во флаконе, плотно закрытом винтовой крышкой, на протяжении двух месяцев при температуре от 2 до 8 °С.

- Стандартные калибровочные пробы - после вскрытия флакона оставшиеся неиспользованными калибровочные пробы хранить во флаконах, плотно закрытых винтовыми крышками, на протяжении двух месяцев при температуре от 2 до 8 °С.

- Контрольная сыворотка - после вскрытия флакона оставшуюся неиспользованной контрольную сыворотку хранить во флаконе, плотно закрытом винтовой крышкой, на протяжении двух месяцев при температуре от 2 до 8 °С.

- БР (блок-раствор) – после вскрытия флакона оставшийся неиспользованным БР хранить во флаконе, плотно закрытом винтовой крышкой, на протяжении срока годности набора при температуре от 2 до 8 °С.

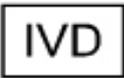
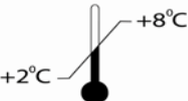
- ТМБ-Субстратный раствор – после вскрытия флакона оставшийся неиспользованным ТМБ-Субстратный раствор хранить во флаконе, плотно закрытом винтовой крышкой, на протяжении двух месяцев при температуре от 2 до 8 °С.

- Стоп-реагент - после вскрытия флакона оставшийся неиспользованным Стоп-реагент хранить во флаконе, плотно закрытом винтовой крышкой, на протяжении срока годности набора при температуре от 2 до 8 °С.

13.4. Для получения надежных результатов необходимо строгое соблюдение инструкции.

Рекламации на специфические и физические свойства препарата направлять в адрес предприятия-изготовителя - ООО «Научно-производственное объединение «Диагностические системы» 603093, Россия, г. Нижний Новгород, ул. Яблоневая, д. 22, тел./факс: (831) 434-86-83 или тел.: (831) 434-97-12.

#### 14. Объяснение символов

	ЕС Маркировка (Европейская директива 98/79/СЕ по in vitro диагностическим МУ)
	Только для лабораторного использования (in vitro diagnostic)
	Номер партии (серии)
	Температурные пределы хранения
	Срок годности дата/месяц/год
	Смотрите инструкцию по применению
	Содержит раздражающее вещество

#### 15. Список литературы

- Schmid H.P., Prikler L., Sturgeon C.M., Semjonow A. Diagnosis of Prostate Cancer – The Clinical Use of Prostate Specific Antigen. EAU Update Series 1: 3-8, 2003.
- Onur R., Ilhan N., Orhan I. Increased discrimination between benign prostatic hyperplasia and prostate cancer with equimolar total prostate specific antigen measurement. World J Urol. 21: 43-47, 2003.
- Jung K., Brux B., Lein M. et al. Molecular forms of prostate-specific antigen in malignant and benign prostatic tissue: biochemical and diagnostic implications. Clin Chem. 46: 47-54, 2000.
- Djavan B., Remzi M., Zlotta A.R. et al. Complexed prostate-specific antigen, complexed prostate-specific antigen density of total and transition zone, complexed/total prostate-specific antigen ratio, free-to-total prostate-specific antigen ratio, density of total and transition zone prostate-specific antigen: results of the prospective multicenter European trial. Urology 60: 4-9, 2002.
- Prister C., Basuyau J-P. Current usefulness of free/total PSA ratio in the diagnosis of prostate cancer at an early stage. World J Urol. 23: 236-242, 2005.
- Price C., Allard J., Davies G. et al. Pre-and-post-analytical factors that may influence use of serum prostate specific antigen and isoforms in a screening programme for prostate cancer. Ann Clin Biochem. 38: 188-216, 2001.
- Rafi T., Sattar A., Asif N. et al. The Comparison of percent free PSA with total PSA in the diagnosis of prostate cancer. JPMA Vol. 53, no. 6, 2003.
- Fang J., Metter E.J., Landis P., Carter H.B. PSA velocity for assessing prostate cancer risk in men with PSA levels between 2.0 and 4.0 ng/ml. Urology 59: 889-894, 2002.
- Uzzo R.G., Pinover W.H., Horwitz E.M. et al. Free prostate-specific antigen improves prostate cancer detection in high-risk population of men with a normal total PSA and digitalrectal examination. Urology 61(4): 754-759, 2003.

**Методы математической обработки результатов**

При учете результатов с помощью встроенного или внешнего программного обеспечения спектрофотометра рекомендуется использовать следующие методы математической обработки результатов:

<b>Марка спектрофотометра</b>	<b>Рекомендуемые методы математической обработки</b>
Statfax 2100, 3200	Point-to-point
Tecan Sunrise	4 parameters
Bio-Rad 680	4 PL-Cook-Wilkenson
Multiscan EX	Point-to-point

**СХЕМА АНАЛИЗА**

<b>1</b>	<b>Внести</b>	По 50 мкл калибраторов и контрольной сыворотки в двух повторах; По 50 мкл исследуемых сывороток в двух повторах		
<b>2</b>	<b>Внести</b>	По 50 мкл БР во все лунки, кроме лунок с контролем ТМБ-Субстратного раствора		
<b>3</b>	<b>Инкубировать</b>	<b>Процедура 1</b> 30 мин, шейкер, 37 °С	<b>Процедура 2</b> 40 мин, термостат, 37 °С	<b>Процедура 3</b> 60 мин, комнатная температура
<b>4</b>	<b>Промыть планшет</b>	5 раз, не менее 300 мкл рабочего промывочного раствора		
<b>5</b>	<b>Внести</b>	По 100 мкл конъюгата во все лунки, кроме лунок с контролем ТМБ-Субстратного раствора		
<b>6</b>	<b>Инкубировать</b>	<b>Процедура 1</b> 30 мин, шейкер, 37 °С	<b>Процедура 2</b> 40 мин, термостат, 37 °С	<b>Процедура 3</b> 60 мин, комнатная температура
<b>7</b>	<b>Промыть планшет</b>	5 раз, не менее 300 мкл рабочего промывочного раствора		
<b>8</b>	<b>Внести</b>	По 100 мкл ТМБ-Субстратного раствора во все лунки		
<b>9</b>	<b>Инкубировать</b>	<b>Процедура 1</b> 20 мин, в темноте	<b>Процедура 2</b> 20 мин, в темноте	<b>Процедура 3</b> 30 мин, в темноте
<b>10</b>	<b>Внести</b>	По 150 мкл стоп-реагента		
<b>11</b>	<b>Встряхнуть</b>	в течение 5-10 секунд		
<b>12</b>	<b>Учет результатов</b>	450 нм		