

НАБОР ИФА
**ДЛЯ ОПРЕДЕЛЕНИЯ АНТИТЕЛ КЛАССА IgA
К CHLAMYDIA TRACHOMATIS**

1417Z, Chlamydia Trachomatis IgA

Каталог. № : 1417Z Методика от 03-11-2013
Производитель: DAI (США)



Основой при проведении анализа является оригинал инструкции на английском языке, вложенной в набор.
Номер и дата версии оригинала инструкции и перевода должны совпадать.

ОБЩАЯ ИНФОРМАЦИЯ

Анализ	Chlamydia IgA ELISA
Метод	Иммуносорбентный анализ с применением фиксированных ферментов
Принцип	Непрямой ИФА; покрытый антителом планшет
Диапазон обнаружения	Количественный - положительный; отрицательный контроль и пороговое значение (cut-off)
Образец	5 мкл сыворотки
Специфичность	94 %
Чувствительность	100 %
Общее время	~ 90 мин.
Срок годности	12-18 мес.

*Лабораторные анализы не могут быть единственными критериями для медицинского заключения. История болезни пациента и последующие тесты должны быть приняты во внимание

НАЗВАНИЕ И НАЗНАЧЕНИЕ

Данный набор используется для определения специфического антитела IgA к хламидии в одном образце человеческой сыворотки ферменто-связывающим иммуносорбентным анализом.

ПРИНЦИП АНАЛИЗА

Очищенный антиген хламидии трахоматис привит к поверхности микролунок. Разбавленная сыворотка пациента добавляется в лунки специфическое IgA антитело, если присутствует, связывается с антигеном. Все несвязанные материалы вымываются. После добавления энзимного коньюгата, он связывается с антитело-антigen комплексом. Излишки коньюгата вымываются и добавляется субстрат. Каталитическая реакция ферментного коньюгата останавливается в определенное время. Интенсивность цвета пропорциональна количеству специфического IgA антитела в образце. Результаты считаются микропланшетным ридером и сравниваются с калибратором и контролем.

СБОР И ХРАНЕНИЕ ОБРАЗЦОВ

- Соберите образцы крови и отделите сыворотку.
- Образцы хранятся при 2-8°C до семи дней и замороженными до шести месяцев. Избегайте повторных циклов замораживания/размораживания.

МАТЕРИАЛЫ И КОМПОНЕНТЫ

Поставляемые материалы

- Стрипсы микропланшета:** лунки, покрытые хламидией трахоматис – 12 x 8 лунок.
- Разбавитель образцов:** раствор голубого окраса – 1 флакон/22 мл.
- Отрицательный контроль:** диапазон указан на этикетке, прозрачный колпачок – 1 фл./150 мкл.
- Калибратор:** значение коэффициента (f) указано на этикетке, красный колпачок – 1 фл./ 150 мкл.
- Положительный контроль:** диапазон указан на этикетке, зеленый колпачок – 1 фл./150 мкл.
- Промывочный концентрат:** 10x концентрат, белый колпачок – 1 бут. /100 мл.
- Ферментный коньюгат:** раствор красного цвета – 1 фл./12 мл.
- Хромогенный раствор TMB:** янтарная бутылка – 1 фл./12 мл.
- Стоп-раствор:** 2N HCl – 1 фл./12 мл.

ПРИГОТОВЛЕНИЯ К АНАЛИЗУ

- Приготовьте 1x промывочный буфер.

Приготовьте промывочный буфер добавлением дистиллированной или деионизированной воды в 10x промывочный концентрат до конечного объема 1 л.

- Приведите все образцы и реагенты к комнатной температуре (20-25°C) и хорошо смешайте.

ПРОЦЕДУРА АНАЛИЗА

- Поместите необходимое количество стрипов в держатель.
- Приготовьте 1:40 разбавление добавлением 5 мкл образцов, отрицательного контроля, положительного контроля и калибратора в 200 мкл абсорбирующего раствора. Тщательно перемешайте.
- Внесите 100 мкл разбавленных сывороток, калибратора и контролей в соответствующие лунки. Для реагента бланка, внесите 100 мкл абсорбирующего раствора в лунку A1. Встряхните держатель для удаления пузырей и перемешайте. Инкубируйте 30 мин. при комнатной температуре.
- Удалите жидкость из лунок. Повторите промывание промывочным буфером три раза.
- Внесите 100 мкл ферментного коньюгата в каждую лунку и инкубируйте 30 мин. при комнатной температуре.
- Удалите ферментный коньюгат с лунок. Повторите промывание промывочным буфером три раза.
- Внесите 100 мкл хромогенного субстрата ТМБ и инкубируйте 15 мин. при комнатной температуре.
- Добавьте 100 мкл стоп-раствора для остановки реакции. Перед считыванием убедитесь, что в лунках нет воздушных пузырей
- Считайте ОП ридером при 450 нм.

ВЫЧИСЛЕНИЕ РЕЗУЛЬТАТОВ

- Для получения порогового значения ОП: Умножить ОП калибратора на коэф., напечатанный на этикетке калибратора.
- Вычислите коэффициент Chlamydia IgA каждого определения делением значения ОП каждого образца на полученную ОП порогового значения.

Пример:

Если значение коэффи. (f) на этикетке = 0,4

Полученная ОП калибратора = 1,100

ОП порогового значения = $1,100 \times 0,4 = 0,44$ (по определению коэффи. Chlamydia Trachomatis = 1)

ОП образца пациента = 0,580

Коэффи. Chlamydia Trachomatis = $0,580/0,44 = 1,32$ (положительный результат)

ОП образца пациента = 0,320

Коэффи. Chlamydia Trachomatis = $0,320/0,44 = 0,73$ (отрицательный результат)

КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА

Анализ будет действительный при соблюдении следующих критериев:

- Значение ОП реагента бланка вхолостую должно быть меньше, чем 0,250.
- Если значение ОП калибратора ниже, чем 0,250, тест не действительный и его необходимо повторить.
- Коэффициент IgA для отрицательного и положительного контроля должен быть в диапазоне, указанном на этикетке.

ИНТЕРПРЕТАЦИЯ

Отрицательный: Коэффициент IgA равен 0,90 или меньше является серо-отрицательным к IgA антитела.

Сомнительный: Коэффициент IgA равен 0,91-0,99 является сомнительным. Образцы следует тестиовать повторно.

Положительный: Коэффициент IgA равен 1,00 или выше.

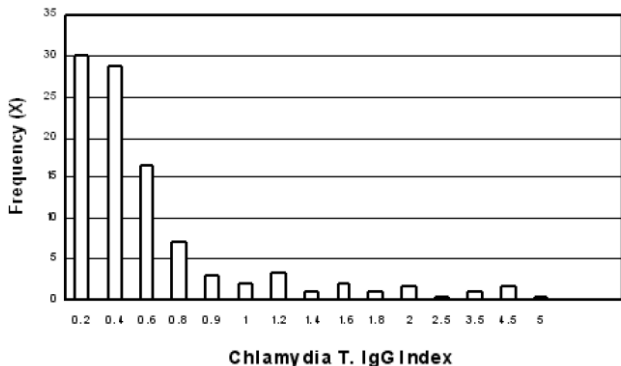
ОЖИДАЕМЫЕ ЗНАЧЕНИЯ

Данным анализом были определены 216 случайных образцов. Результаты теста были вычислены как коэффициент IgA, с использованием выбранного установлена сыворотка (величина исключения) как коэффициент IgA 1. Распределение частоты против коэффициента IgA представлено как: 20 – положительные (9,3%) и 192 – отрицательные (88,92%).



ОФИЦИАЛЬНЫЙ ДИСТРИБЮТОР

ООО «ДИАМЕБ»
ул.Чорновола, 97
г. Ивано-Франковск, 76005
тел.: +38 (0342) 775 122
факс: +38 (0342) 775 123
e-mail: info@diameb.ua
www.diameb.com



РАБОЧИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ

Чувствительность и специфичность

40 сывороток пациента были тестиированы данным тестом и другим рекомендуемым ELISA методом. Результаты показаны ниже:

		Референтный ИФА		
		O	П	Всего
ИФА DAI	O	33 (D)	0(B)	33
	П	2 (C)	5(A)	7
Всего		35	5	40

$$\text{Чувствительность} = A / (A+B) = 5/(5+0) = 100\%$$

$$\text{Специфичность} = D / (C+D) = 33/(33+2) = 94\%$$

$$\text{Точность (полное согласование)} = (A+D) / (A+B+C+D) = 38/40 = 95\%$$

Точность

Точность анализа была оценена тестированием трех разных сывороток восьми репликатов в течение 3 дней. Результаты показаны в таблице:

K-во=8	Отрицат.	Низко положит.	Положит.
В анализе	13,5%	11,8%	8,1%
Между анализами	15,4%	13,2%	10,2%

ОГРАНИЧЕНИЯ ПРОЦЕДУРЫ

1. Один образец сыворотки не может использоваться для определения недавней инфекции.
2. Образец сыворотки, взятый на ранней стадии острой фазы инфекции, может содержать низкий уровень антитела IgA и в результате коэффициент IgA будет отрицательным.
3. Как и при других диагностических процедурах, результаты этого анализа должны использоваться вместе с доступными клиническими данными и результатами другой диагностической процедурой.

МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

1. Потенциально инфекционный материал. Несмотря на то, что все компоненты набора, содержащие сыворотку крови человека, проверены на отсутствие вирусов гепатита В и ВИЧ, ни один из известных методов не может дать полную гарантию отсутствия инфекционных агентов в исследуемом материале. Поэтому необходимо обращаться с данными реагентами, как с потенциально инфекционным материалом.
2. Не пипетируйте ртом. Не ешьте, не пейте и не курите в местах использования реагентов.
3. Компоненты набора предназначены для использования как единое целое. Не смешивайте компоненты разных партий реагентов.
4. Это изделие содержит компоненты с азидом натрия. Азид натрия может реагировать с свинцом и медью и формировать взрывоопасное вещество. При попадании промойте большим количеством воды.
5. Хранить набор при 2-8°C.
6. Храните микролунки запечатанными в сухом пакете с осушителем. Мы рекомендуем использовать все лунки в течение 4 недель после первого вскрытия.
7. Реагенты стабильны до окончания срока пригодности.
8. Не подвергать реагенты влиянию жары, солнца и света.