

# Набор ИФА для определения свободной бетасубъединицы хорионического гонадотропина человека

Кат. № : 4221Z Количество тестов : 96

Производитель : DAI (США)

Методика от 10-26-2012

**Внимание:** основой при проведении анализа является оригинал

инструкции на англ. языке.

Анализ Метод

Free Beta HCG Иммуносорбентный анализ с применением фиксированных ферментов

Образец

50 мкл сыворотки

Чувствительность

0,25 мМЕ/мл

Общее время ~ 80 мин.

## **НАЗНАЧЕНИЕ**

Данный набор предназначен для количественного измерения in vitro человеческого хорионичного гонадотропина свободной бета субъеденицы в сыворотке человека. (Только для использования квалифицированным персоналом).

## ПРИНЦИП АНАЛИЗА

Данный набор является твердо фазовый энзимно-связанным иммуносорбентным набором. В анализе используется одно анти-βантитело для иммобилизации твердой фазы (микротитрационные лунки) и мышиное моноклональное анти-β-hCG антитело в растворе антитело-энзим (пероксидаза хрена) коньюгата. Тестовый образец (сыворотка) добавляется к β-hCG антителу, привитому к микроячейкам, и инкубируется с нулевым буфером. Если β-hCG присутствует в образце, он связывается с антителом на ячейках. Потом лунки промываются для удаления оставшегося тестового образца, и добавляется β-hCG антитело, меченное пероксидазой хрена (коньюгат). Коньюгат связывается иммунологически с β-hCG на ячейках, в результате чего молекулы βhCG будут в сэндвиче между твердой фазой и энзимно-связанными антителами. Добавляется раствор ТМВ и инкубируется на 20 минут, в результате происходит развитие голубого окраса. Развитие цвета останавливается добавлением стоп раствора, цвет изменяется на желтый и измеряется спектрофотометрически при 450 нм. Концентрация β-hCG прямо пропорциональна интенсивности цвета в образце

## МАТЕРИАЛЫ И КОМПОНЕНТЫ

# Материалы, входящие в состав набора:

- 1. Планшет с лунками, покрытыми антителами, 96 лунок.
- 2. Референтные стандарты: 0, 2.5, 5, 10, 25, 50 мМЕ/мл в образце, разбавленном в соответствии с IRP 75/551 BO3. (1 мМЕ/мл = 1 нг/мл для  $\beta$ -hCG). Лиофилизированные стандарты развести 0.5 мл дистиллированной воды перед использованием.
- 3. Нулевой буфер (разбавитель образцов), 13 мл
- 4. Реагент ферментного конъюгата, 18 мл.
- 5. ТМВ субстрат, 11 мл.
- 6. Стоп раствор, (1 N HC1) 11 мл.

# Материалы, не входящие в состав поставки:

- 1. Точные пипетки: 50 мкл, 100 мкл, 150 мкл, 1.0 мл.
- 2. Одноразовые наконечники для пипеток.
- 3. Дистиллированная вода.
- 4. Вихревой смеситель или аналог.
- 5. Промокательная бумага или бумажное полотенце.
- 6. Бумага для построения графиков.
- 7. Микропланшетный луночный ридер.

# СБОР И ПРИГОТОВЛЕНИЕ ОБРАЗЦОВ

Сыворотку получают из проб цельной крови, взятых подходящим способом. Набор предназначен для работы с образцами сыворотки без добавок.

## ХРАНЕНИЕ НАБОРОВ И ИНСТРУМЕНТАРИЯ

- Невскрытые наборы после получения следует хранить при 2-8°С, а планшет – в закрытой упаковке с влагопоглотителем. Чтобы минимизировать попадание влажного воздуха. Набор анализа может использоваться в течении срока годности (Один год от даты производства). Срок годности указан на этикетке упаковки
- 2. Вскрытые наборы остаются стабильными до окончания срока пригодности при хранении согласно инструкции.
- Подходящим является микропланшетный ридер с шириной дорожки 10 нм или меньше и диапазоном оптической плотности 0-2 ОП или выше при длине волны 450 нм.

## ПОДГОТОВКА РЕАГЕНТОВ

- 1. Перед использованием доведите реагенты до комнатной температуры (18-22°C).
- Разведите каждый лиофилизированный стандарт 0.5 мл дистиллированной воды. Выдержите разведенный материал 20 минут. Разведенные стандарты должны храниться при 2-8°C и сохраняют стабильность в таких условиях две недели.
- Разбавьте 1 часть промывочного буфера (50х) 49 частями дистиллированной воды. Например, разбавьте 15 мл концентрата промывочного буфера (50х) в дистиллированной воде, чтобы приготовить 750 мл промывочного буфера (1х). Перед использованием хорошо перемешайте.

#### ПРОЦЕДУРА АНАЛИЗА

- 1. Закрепите нужное количество лунок с антителами в штатив.
- Внесите по 50 мкл стандартов, образцов и контролей в соответствующие лунки.
- 3. Внесите по 100 мкл нулевого буфера в каждую лунку.
- 4. Тщательно перемешивайте в течении 10 секунд. Очень важно достичь полного смешивания на этом этапе.
- 5. Инкубировать 30 минут при 37°C.
- 6. Удалите инкубационную смесь из планшета в раковину.
- Промойте планшет 5 раз промывочным буфером (1x), каждый раз удаляя его содержимое.
- 3. Резко постучать планшетом по растленному листу промокательной бумаги или бумажного полотенца для удаления остатков жидкости.
- Внесите по 150 мкл реагента ферментного коньюгата в каждую лунку. Легко перемешайте содержимое лунок в течении 5 секунд.
- 10. Инкубируйте при 37°C в течении 30 мин. Удалите содержимое лунок в раковину.
- 11. Промойте планшет 4 раза промывочным буфером (1x) и 1 раз дистиллированной водой.
- 12. Перевернуть планшет и легко постучать им по растленному листу фильтровальной бумаги или бумажного полотенца для удаления остатков жидкости.
- 13. Внесите по 100 мкл раствора ТМБ в каждую лунку. Аккуратно перемешайте в течении 5 секунд.
- 14. Инкубируйте при комнатной температуре в темном месте в течении 20 мин.
- Остановите реакцию внесением 100 мкл стоп раствора в каждую лунку.
- 16. Аккуратно перемешивайте на протяжении 30 секунд до полной изменения окраски раствора из синей на желтую.
- Используя ридер для планшетов, измерьте оптическую плотность лунок при 450 нм на протяжении 15 мин.

## Внимание:

Процедура промывки имеет большое значение. При недостаточно тщательном промывании результаты будут неточными, и уровень поглощения будет завышен.

# ОГРАНИЧЕНИЕ И ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

- Данный количественный набор предназначен для in vitro диагностики. Компоненты этого набора предназначены для цельного использования. Не смешивайте компоненты разных серий.
- Абсорбция для количественного анализа равна 50 млЕ/мл βhCG. Рекомендуется разбавлять образцы, что не попадают в указанный диапазон, разбавителем образцов (нулевым буфером).

## РАСЧЁТ РЕЗУЛЬТАТОВ

Рассчитать средние значения поглощения ( $A_{450}$ ) для каждого из референтных стандартов, контрольных сывороток и образцов. На бумаге для графиков построить калибровочную кривую, откладывая на вертикальной оси (Y) значение поглощения для каждого стандарта против его концентрации в нг/мл на горизонтальной оси

(X). С помощью средних значений поглощения для каждого образца по калибровочной кривой определить соответствующую концентрацию  $\beta$ -hCG в мМЕ/мл.

# ПРИМЕР ПОСТРОЕНИЯ КАЛИБРОВОЧНОЙ КРИВОЙ

Результаты получают со считыванием оптической плотности при 450 нм на оси Y по отношению к концентрациям ß-НСG на оси X. Пример построения калибровочной кривой приведен только в качестве иллюстрации. Ее нельзя использовать для расчета неизвестных значений. Каждый пользователь жолжен получить свои собственные данные и калибровочную кривую.

β-hCG (мМЕ/мл)	Поглощение (450 нм)
0	0,061
2,5	0,296
5,0	0,498
10,0	0,929
25,0	1,711
50,0	2,613

# Чувствительность

Минимально определяемая концентрация этого анализа установлена 0,25 мМЕ/мл.

# ЛИТЕРАТУРА

(См. в оригинале инструкции).

# ИНФОРМАЦИЯ ДЛЯ ЗАКАЗА:

ЧМП «ДИАМЕБ» Ул. Чорновола, 97, г. Ивано-Франковск, 76005 Тел.: (0342) 775122 Тел/факс: (0342) 775612 E-mail: <u>info@diameb.ua</u> <u>www.diameb.ua</u>