



ДИАГНОСТИЧЕСКИЕ СИСТЕМЫ

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

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





∑/₉₆ C €

www.npods.ru

ИНСТРУКЦИЯ

по применению набора реагентов «ДС-ИФА-Стероид-Прогестерон» Тест-система иммуноферментная для количественного определения прогестерона

1. Назначение

- 1.1. Набор реагентов «ДС-ИФА-Стероид-Прогестерон» предназначен для количественного определения содержания прогестерона в сыворотке крови человека методом твёрдофазного иммуноферментного анализа (ИФА).
- 1.2. Прогестерон или гормон желтого тела синтезируется в яичниках и в беременности. Он помогает сохранению беременности, плаценте при подготавливает внутреннюю слизистую оболочку матки для имплантации в нее оплодотворенной яйцеклетки, подавляет действие эстрогенов и сокращение матки, способствует развитию железистой ткани молочных желез. Разрушается прогестерон в печени и выводится с мочой. Количественное определение уровня прогестерона в крови имеет диагностическое значение при оценке функционального состояния желтого тела, наблюдении за протеканием беременности и может проводиться в исследовательских целях.
- 1.3. Набор рассчитан на проведение анализа в дубликатах 40 проб, одна проба контрольной сыворотки, шесть стандартных калибровочных проб и одна проба для определения оптической плотности ТМБ-Субстратного раствора одновременном использовании всех стрипов планшета (всего при определений).
- В случае дробного применения набора необходимо обязательное использование всех калибровочных проб при каждой постановке.

2. Характеристика набора

2.1. Принцип действия.

определения Метод основан на твердофазном конкурентном иммуноферментном анализе с применением моноклональных антител. В лунках добавлении образца планшета, при исследуемого конъюгата прогестерон-пероксидаза, во время инкубации происходит конкурентное связывание сывороточного прогестерона и прогестерона, конъюгированного с пероксидазой, прогестерону, С моноклональными антителами К иммобилизованными на внутренней поверхности лунок планшета.

При удалении содержимого из лунок происходит разделение свободного и связанного антителами прогестерона и конъюгата прогестерон-пероксидаза, причем количество связанного антителами конъюгата обратно пропорционально концентрации прогестерона в анализируемом образце сыворотки крови.

инкубации с ТМБ-Субстратным время раствором окрашивание раствора в лунках. Степень окраски прямо пропорциональна количеству связанного антителами конъюгата прогестерон-пероксидаза. После оптической плотности раствора лунках основании измерения В на калибровочного графика рассчитывается концентрация прогестерона исследуемых образцах.

2.2. Состав набора реагентов «ДС-ИФА-Стероид-Прогестерон»

Таблица 1

Характеристики реагентов	Форма выпуска
Иммуносорбент - 96-луночный разборный полистироловый планшет (12 стрипов по 8 лунок каждый, разборность до 1 лунки) с иммобилизованными на внутренней поверхности лунок моноклональными антителами к прогестерону.	1 шт
Конъюгат - прогестерон, меченный пероксидазой хрена. Прозрачная или опалесцирующая розового цвета жидкость. В качестве консервантов содержит: 0,1% проклин 300, 0,004% гентамицина сульфат.	
Калибратор 0, Калибратор 1, Калибратор 2, Калибратор 3, Калибратор 4, Калибратор 5 — калибровочные пробы на основе сыворотки крови человека, содержащие известные количества прогестерона. Прозрачные или слегка опалесцирующие светло-желтого цвета жидкости. Значения концентраций прогестерона в калибровочных пробах указаны на этикетках флаконов. В качестве консервантов содержат: 0,1% проклин 300, 0,1% фенол.	6 флаконов по 0,5 мл
Контрольная сыворотка - на основе сыворотки крови человека с известным содержанием прогестерона. Прозрачная или слегка опалесцирующая светло-желтого цвета жидкость. В качестве консервантов содержит: 0,1% проклин 300, 0,1% фенол.	1 флакон 0,5 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 14,0 мл

Стоп-реагент/0,2М - серная кислота в концентрации 0,2 моль/л.	1 флакон
Прозрачная бесцветная жидкость.	25,0 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 разборным планшетам или защитная пленка для ИФА планшетов;
 - одноразовые наконечники к полуавтоматическим пипеткам;
 - пластиковая ванночка для 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 набором концентрация прогестерона в сыворотке крови человека не превышает 0,5 нмоль/л.
- 3.2. Специфичность. Величины перекрестных реакций с родственными соединениями приведены в таблице 2.

Таблица 2

Кросс-реагент	Кросс-реактивность, %	
прогестерон	100	
тестостерон	0,01	
эстрадиол	0,004	
кортизон	0,041	
кортизол	0,005	
кортикостерон	0,1	
дегидротестостерон	0,041	
андростендион	0,1	
17-ОН-прогестерон	2,9	
прегнандион	10	

- 3.3. Коэффициент вариации результатов определения прогестерона в одном и том же образце сыворотки крови с использованием набора не превышает 8%.
- 3.4. Линейность. Зависимость концентрации прогестерона 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» прогестерона соответствие измеренной концентрации прогестерона предписанной в пробе, полученной смешением равных объемов контрольной сыворотки и «Калибратора 2». Процент открытия составляет 90 110%.
- 3.6. Клиническая проверка. Концентрацию прогестерона измеряли в сыворотке крови, взятой с 9 до 11 ч:

- у 100 здоровых людей в возрасте от 21 до 45 лет. Концентрация прогестерона в сыворотке крови 50 здоровых мужчин составила от 0,5 до 5,2 нмоль/л. Концентрация прогестерона в сыворотке крови женщин с нормальным менструальным циклом в фолликулярной фазе составляет от 0,5 до 6,5 нмоль/л, в лютеиновой фазе от 8 до 87 нмоль/л;
- у 1058 женщин с нормально протекающей беременностью. Концентрация прогестерона в сыворотке крови беременных на разных сроках составила:

Триместр (недели)	Нмоль/л
I (1-12)	10-182
II (13-24)	60-332
III (25-40)	185-960

Правила пересчета результатов:

$+ MOJ_{N} \times 0,314 = HF/MJ; HF/MJ \times 3,18 = HMOJ_{N}.$

3.7. Рекомендуется в каждой лаборатории при использовании набора уточнить значения концентраций прогестерона, соответствующие нормальным значениям для обследуемого контингента лиц.

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 °C.
- 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 конъюгатов.
- 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 конъюгатов 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 дезинфицировать поверхность 3% раствором хлорамина.
- 5.9. Необходимо избегать контакта ТМБ-Субстратного раствора, стоп-реагента с кожей и слизистыми.
- 5.10. После проведения ферментативной 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 одноразовые перчатки И т.д.) должны быть обеззаражены автоклавированием в течение часа при температуре от 124 до 128 °C под давлением 1,5 кГ/см² (0,15 МПа). Допустимо обеззараживание твердых отходов способом погружения в 3% раствор хлорамина Б (длительность дезинфекции не менее 1 часа) или другого разрешенного к промышленному выпуску и РΦ дезинфицирующего средства. Жидкие (промывочные воды) следует обеззараживать добавлением сухого хлорамина Б из расчета 30 г/л (длительность дезинфекции – не менее 2 ч) или кипячением или автоклавированием мин, течение под давлением 1,5 кГ/см 2 (0,15 МПа) при температуре от 124 до 128 °C. Инструменты и оборудование до и после работы необходимо протирать 2 раза 70% этиловым спиртом.

5.11. •• хіНекоторые реагенты содержат 0,1% проклин 300. Проклин 300 0,1% - раздражающее вещество. Может вызвать сенсибилизацию 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;
- термостатируемый шейкер, позволяющий производить встряхивание планшета при температуре (37 \pm 0,5) °C со скоростью от 500 до 800 об/мин;
 - устройство для промывания планшетов (вошер);
- дозаторы пипеточные полуавтоматические одноканальные со сменными наконечниками с изменяемым объемом отбора жидкостей: на 5–50 мкл; на 40–200 мкл; на 200–1000 мкл; на 1000–5000 мкл;
- дозатор пипеточный полуавтоматический восьмиканальный со сменными наконечниками, позволяющий отбирать объемы жидкости до 300 мкл;
 - цилиндры мерные вместимостью 200 и 500 мл;
 - стакан стеклянный вместимостью 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. Недопустимо использование образцов сыворотки крови с добавлением азида натрия в качестве консерванта! Каждый образец исследуемой сыворотки следует отбирать новым наконечником! Отобранные образцы сыворотки крови ОНЖОМ при температуре от 2 до 8 °C не более 3 суток или при температуре минус 20 °C и ниже не более 3 месяцев (образцы могут подвергаться замораживанию и оттаиванию не более 1 раза). Образцы с бактериальным ростом, выраженным гемолизом и гиперлипидемией анализировать нельзя! Образцы сыворотки содержащие агрегаты необходимо осветлять крови, или осадок, центрифугированием при 1000-2000 об/мин в течение 15 минут при температуре от 2 до 8 °C.

8. Подготовка реагентов для анализа

Перед использованием все реагенты набора и анализируемые образцы сыворотки крови выдержать 30 мин при комнатной температуре.

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 переставить на рамку необходимое количество стрипов.

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. Приготовление рабочего промывочного раствора. Содержимое флакона с концентратом ПР 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 дистиллированной воды). Полученный раствор тщательно перемешать.
- 8.3. Конъюгат, калибровочные пробы, контрольная сыворотка, ТМБ-Субстратный раствор и стоп-реагент готовы к применению.

9. Проведение анализа

- 9.1. Все реагенты перед проведением анализа должны быть тщательно перемешаны и доведены до комнатной температуры.
- 9.2. Стандартные калибровочные пробы и контрольную сыворотку вносить по 25 мкл в двух повторах. Рекомендуется оставить 2 лунки для измерения ОП ТМБ-Субстратного раствора.
- В остальные лунки в двух повторах внести по 25 мкл исследуемых образцов сывороток крови.

Внимание! Время внесения образцов не должно превышать 10 минут!

- 9.3. Во все лунки планшета, кроме лунок с контролем ТМБ-Субстратного раствора, внести по 100 мкл конъюгата, закрыть планшет крышкой или защитной пленкой.
 - 9.4. Возможны две процедуры инкубации планшета:

Процедура 1 (термостатируемый шейкер, (37.0 ± 0.5) °C):

Планшет инкубировать в течение 30 минут на термостатируемом шейкере при встряхивании со скоростью от 500 до 800 об/мин и температуре (37.0 ± 0.5) °C.

Процедура 2 (комнатная температура):

После внесения в лунки планшета образцов и конъюгата содержимое перемешать аккуратным постукиванием по краям планшета в течение 30 секунд, стрипы закрыть крышкой или защитной пленкой и инкубировать в течение 90 минут при комнатной температуре (здесь 20-25 °C).

- 9.5. По окончании инкубации содержимое лунок удалить с помощью промывочного устройства в ёмкость для сбора инфицированного материала, планшет промыть 5 раз рабочим ПР (см. п. 8.2.), добавляя во все лунки планшета не менее 300 мкл рабочего ПР и удаляя рабочий ПР с помощью промывочного устройства в ёмкость для сбора инфицированного материала. После последнего промывания тщательно удалить остатки жидкости из лунок постукиванием рамки со стрипами в перевернутом положении по фильтровальной бумаге.
- 9.6. Немедленно внести во все лунки планшета по 100 мкл ТМБ-Субстратного раствора и выдержать 20-30 мин при комнатной температуре в темноте.

Процедура 1: 20-30 мин. **Процедура 2:** 20-30 мин.

9.7. Добавить во все лунки с той же скоростью и в той же последовательности, как и ТМБ-Субстратный раствор, по 150 мкл стоп-реагента для остановки ферментной реакции, встряхнуть планшет 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.

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

10. Регистрация результатов

Измерить на фотометре вертикального сканирования ОП раствора в лунках планшета при длине волны 450 нм.

11. Учет результатов

Для обсчета результатов также возможно использовать построенный в координат "Logit-Log" системе график зависимости Logit (B/B0) от логарифма (LN) концентрации прогестерона в калибровочных пробах, где В – среднее значение оптической плотности в лунках, содержащих калибровочные исследуемые пробы, B0 ИЛИ среднее значение оптической плотности в лунках, содержащих калибровочную пробу 0. Logit (B/B0) рассчитывается как LN((1-B/B0)/(B/B0)).

Определение концентрации прогестерона в контрольной сыворотке необходимо для проверки точности и достоверности полученных результатов. В том случае, когда полученное значение концентрации в контрольной сыворотке находится в пределах концентраций, указанных на этикетке флакона с контрольной сывороткой, полученные при анализе исследуемых проб результаты являются достоверными.

12. Ограничения теста

- 12.1. Все реагенты набора предназначены для количественного определения содержания прогестерона в сыворотке крови человека. Набор не предназначен для определения прогестерона в слюне, плазме и других образцах человеческого или животного происхождения.
- 12.2. При использовании двух и более планшетов, рекомендуется ставить калибровочные пробы при каждой постановке.
 - 12.3. Нельзя касаться дна лунок.
- 12.4. Заключение о клиническом диагнозе не может быть основано только на результатах данного теста. В диагностических целях результаты должны обязательно использоваться в сочетании с другими данными: симптомами, общей клинической картиной, результатами исследования другими тестами.
- 12.5. Гетерофильные антитела к белкам мыши или другим животным белкам могут повлиять на данный анализ.

13. Условия хранения и эксплуатации набора

- 13.1. Набор реагентов должен храниться в упаковке предприятияизготовителя при температуре от 2 до 8 °C в защищенном от света месте в течение всего срока годности. Срок годности – 18 месяцев.
- 13.2. Транспортирование набора реагентов проводить при температуре от 2 до 8 °C. Допустимо транспортирование при температуре от 9 до 20 °C не более 10 суток.
- 13.3. В случае дробного использования компоненты набора необходимо хранить следующим образом:
- Иммуносорбент оставшиеся неиспользованными стрипы поместить в герметично закрытый пакет и хранить при температуре от 2 до 8 °C на протяжении срока годности набора;
- − ПР, 25-кратный концентрат и стоп-реагент после вскрытия флаконов хранить в плотно закрытом виде при температуре от 2 до 8 °C в течение срока годности набора;
- Рабочий ПР, 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 °C;
- Конъюгат, калибровочные пробы, контрольную сыворотку и ТМБ-Субстратный раствор после вскрытия флаконов хранить в плотно закрытом виде при температуре от 2 до 8 °C не более 2 месяцев.
- 13.4. Для получения надежных результатов необходимо строгое соблюдение инструкции по применению набора.

По вопросам качества набора «ДС-ИФА-Стероид-Прогестерон» следует обращаться в ООО «НПО «Диагностические системы» по адресу: 603093, г. Нижний Новгород, ул. Яблоневая, 22, тел./факс: (831) 434-86-83 или тел.: (831) 434-97-12, 8-800-555-0300. E-mail: info@npods.nnov.ru; www.npods.ru.

14. Объяснение символов

CE	EC Маркировка (Европейская директива 98/79/CE по in vitro диагностическим МУ)
IVD	Только для лабораторного использования (in vitro diagnostic)
•••	Производитель
REF	Каталожный номер
Σ	Количество определений
LOT	Номер партии (серии)
+2°C −+8°C	Температурные пределы хранения
EXP.	Срок годности число/месяц/год
i	Использовать инструкцию по применению
Xi	Содержит раздражающее вещество

15. Список литературы

- Buster, J.E., R.J. Chang, D.L. Preston, et al: Interrelationships of circulating maternal steroids; progesterone, 16α-hydroxyprogesterone, 17αhydroxyprogesterone, 20α-dihydroprogesterone, gamma-5-pregnolonone, gamma-5-pregnolonone-sulfate, gamma-5-pregnolone-sulfate and 17-hydroxy gamma-5-pregnolonone, J. Clin. Endocrinol. Metab. 48:133, 1979.
- 2. Check, J.H., et al, Falsely elevated steroidal assay levels related to heterophile antibodies against various animal species. Gynecol Obstet Invest 40:139-140, 1995.
- 3. Matthews C.P., et al.: Obstet. Gynecol., 68:390, 1986.

Методы математической обработки результатов

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

Марка спектрофотометра	Рекомендуемые методы математической обработки	
Statfax 2100, 3200	Linear regression в координатах Logit-Log	
Tecan Sunrise	4 parameter Marquardt	
Bio-Rad 680	4 PL-Cook-Wilkenson	
Multiscan EX	Не рекомендуется автоматический расчет концентраций на ридере	

138 (1-016)

СХЕМА АНАЛИЗА

1	Внести	По 25 мкл калибраторов и контрольной сыворотки в двух повторах; По 25 мкл исследуемых сывороток в двух повторах	
2	Внести	По 100 мкл конъюгата во все лунки, кроме лунок с контролем ТМБ-Субстратного раствора	
3	Инкубировать	Процедура 1 30 мин, шейкер, 37 °C	Процедура 2 90 мин, комнатная температура
4	Промыть планшет	5 раз, не менее 300 мкл рабочего промывочного раствора	
5	Внести	По 100 мкл ТМБ-Субстратного раствора во все лунки	
6	Инкубировать	20-30 мин, в темноте	
7	Внести	По 150 мкл стоп-реагента	
8	Встряхнуть	в течение 5-10 секунд	
9	Учет результатов	450 нм	