

НАУЧНО-ПРОИЗВОДСТВЕННОЕ ОБЪЕДИНЕНИЕ

ДИАГНОСТИЧЕСКИЕ СИСТЕМЫ

продаж

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 www.npods.ru

тел./факс (831) 434-97-70 Приемная тел./факс (831) 434-86-83 Канцелярия Бухгалтерия тел./факс (831) 434-97-74 Департамент тел./факс

(831)467-82-02 467-82-15

467-82-16 467-82-17



RH-152



∑/₉₆ C €

ИНСТРУКЦИЯ

по применению набора реагентов «ДС-ИФА-Гонадотропин-ЛГ» Тест-система иммуноферментная для количественного определения лютеинизирующего гормона

1. Назначение

- 1.1. Набор реагентов «ДС-ИФА-Гонадотропин-ЛГ» предназначен для количественного определения лютеинизирующего гормона (ЛГ) в сыворотке крови человека методом твёрдофазного иммуноферментного анализа (ИФА).
- 1.2. ЛГ гликопротеиновый гормон с молекулярной массой около 28000 Да, синтезируемый передней долей гипофиза. ЛГ состоит из двух субъединиц – (сходной у всех гормонов передней доли гипофиза) и бета, определяющей биологическую активность гормона. У женщин ЛГ участвует в регуляции менструального цикла, у мужчин стимулирует синтез тестостерона в клетках Лейдига семенников.

Уровень гормона в течение менструального цикла остается низким, кроме середины цикла. Примерно за 12 ч до возникновения пика ЛГ наблюдается пик эстрадиола, а сама овуляция происходит через 12-20 часов после достижения максимального уровня ЛГ.

Количественное определения уровня ЛГ в крови имеет диагностическое значение при наличии патологий в половой сфере пациента, выявлении причин бесплодия, при определении менопаузы, точного времени овуляции и наблюдении за ходом эндокринной терапии.

- 1.3. Набор рассчитан на проведение анализа в дубликатах 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 (всего 96 определений).
- случае дробного применения набора необходимо обязательное использование всех стандартных калибровочных проб.

2. Характеристика набора

2.1. Принцип действия.

В наборе «ДС-ИФА-Гонадотропин-ЛГ» применен «сэндвич»-вариант твердофазного ИФА. Для реализации его использованы два моноклональных антитела с разной специфичностью к двум доменам молекулы ЛГ: первые антитела иммобилизованы на твердой фазе, вторые (меченные пероксидазой хрена) входят в состав конъюгата. В лунках, при добавлении исследуемого образца и конъюгата анти-ЛГ-пероксидаза, во время инкубации одновременно происходит иммобилизация ЛГ, содержащегося в исследуемом образце, и связывание его с конъюгатом. Количество связавшегося конъюгата прямо пропорционально количеству ЛГ в исследуемом образце.

Во время инкубации с ТМБ - Субстратным раствором происходит окрашивание раствора в лунках. Степень окраски прямо пропорциональна концентрации ЛГ в анализируемом образце. После измерения оптической плотности раствора в лунках на основании калибровочного графика рассчитывается концентрация ЛГ в исследуемых пробах.

2.2. Состав набора реагентов «ДС-ИФА-Гонадотропин-ЛГ»

Таблица 1

	таолица т
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 ЛГ.	1 шт.
Конъюгат - моноклональные антитела к ЛГ, меченные пероксидазой хрена. Прозрачная или опалесцирующая розового цвета жидкость. В качестве консервантов содержит: 0,1% проклин 300, 0,004% гентамицина сульфат.	1 флакон 12,0 мл
Калибратор 0, Калибратор 1, Калибратор 2, Калибратор 3, Калибратор 4, Калибратор 5 – стандартные калибровочные пробы на основе сыворотки крови, аттестованные по Второму Международному стандарту ВОЗ IRP 80/552 (принятому взамен 1 IRP 68/40), содержащие известные количества ЛГ. Прозрачные или слегка опалесцирующие светло-желтого цвета жидкости. Значения концентраций ЛГ в калибровочных пробах указаны на этикетках флаконов и в аналитическом паспорте качества. В качестве консервантов содержат: 0,1% проклин 300, 0,004% гентамицина сульфат, 0,1% фенол.	6 флаконов по 0,5 мл (Калибратор 0 – 2,0 мл)
Контрольная сыворотка - сыворотка с известным содержанием ЛГ. Прозрачная или опалесцирующая светло-желтого цвета жидкость. Значение концентрации ЛГ в сыворотке указано на этикетке флакона и в аналитическом паспорте качества. В качестве консервантов содержит: 0,1% проклин 300, 0,004% гентамицина сульфат, 0,1% фенол.	1 флакон 0,5 мл
ПР (концентрат x 25) — промывочный раствор, концентрат. Прозрачная или слегка опалесцирующая, бесцветная или светложёлтого 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. Прозрачная бесцветная жидкость.	1 флакон 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 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 набором концентрация ЛГ в сыворотке крови человека составляет 0,3 мМЕ/мл.
- 3.2. Специфичность. Для определения кросс-реактивности в образец сыворотки с известной концентрацией ЛГ добавляли кросс-реагенты, указанные в таблице 2.

Таблица 2

Кросс-реагент	Кросс-реактивность, %	
ЛГ	100	
ФСГ	0,27	
ХГЧ	0,04	
TTF	0	

- 3.3. Коэффициент вариации результатов определения ЛГ в одном и том же образце с использованием набора не превышает 8%.
- 3.4. Линейность. Зависимость концентрации ЛГ в образцах сыворотки крови при разведении их «Калибратором 0» имеет линейный характер в диапазоне концентраций калибровочных проб №1–5. Значение «линейности» должно находится в пределах от 90 до 110%.
- 3.5. Точность. Определяется тестом на «открытие» соответствие измеренной концентрации ЛГ в пробе, полученной смешением равных объемов контрольной сыворотки и «Калибратора 2». Процент открытия составляет от 90 до 110%.
- 3.6. Клиническая проверка. Концентрацию ЛГ измеряли в сыворотке крови, взятой с 9 до 11 ч у 80 здоровых мужчин и у 200 здоровых женщин в возрасте от 21 до 60 лет в различных фазах менструального цикла.

	Группа	Разброс концентраций, мМЕ/мл
	фолликулярная фаза	0,9 – 15,0
Женщины	овуляционный пик	15,0 – 90,0
	лютеиновая фаза	0,8 – 15,0
	постменопауза	10,0 – 65,0
Мужчины		1,2 – 9,0

3.7. Рекомендуется в каждой лаборатории при использовании набора уточнить значения концентраций ЛГ, 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 °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 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 (НВsAg), 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 Б.
- 5.9. Необходимо избегать контакта ТМБ-Субстратного раствора, стопреагента с кожей и слизистыми.
- 5.10. После проведения ферментной реакции необходимо нейтрализовать и/или автоклавировать растворы, отходы или любые жидкости, содержащие биологические образцы сброса В канализацию. Твердые ДО (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 дезинфекции – не менее 1 ч. Допустимо применение другого разрешенного к применению дезинфицирующего средства. Твёрдые отходы также следует обезвреживать автоклавированием в течение часа при температуре от 124 до 128 °C под давлением 1,5 к Γ с/см 2 (0,15 М Π а). Жидкие отходы (промывочные воды) следует обеззараживать добавлением сухого хлорамина Б из расчета 30 г/л (длительность дезинфекции – не менее 2 ч) или кипячением в течение 30 мин, или автоклавированием в течение 1 ч под давлением 1,5 кГс/см² (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. Xi Некоторые 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;
 - термостат для инкубации при температуре (37.0 ± 1.0) °C;
- термостатируемый шейкер, позволяющий производить встряхивание со скоростью от 500 до 800 об/мин при температуре (37,0 ± 1,0) °C;
 - 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. Анализируемые образцы 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 с качестве консерванта! добавлением азида натрия В Каждый исследуемой сыворотки следует отбирать новым наконечником! Отобранные образцы хранить при температуре от 2 до 8 °C не более 3-х суток. Более длительное хранение допустимо при температуре не выше минус 20 °C (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 °C.

8. Подготовка реагентов для анализа

Перед использованием все реагенты набора 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 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.
 - 8.4. Стандартные калибровочные пробы готовы к применению.
 - 8.5. Контрольная сыворотка готова к применению.
 - 8.6. ТМБ-Субстратный раствор готов к применению.
 - 8.7. Стоп-реагент готов к применению.

9. Проведение анализа

- 9.1. Перед проведением ИФА необходимо вставить в рамку нужное количество стрипов.
- 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 внести дозатором по 25 мкл исследуемых сывороток в двух повторах. Внимание! Время внесения образцов не должно превышать 10 мин!

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

Процедура 1 (термостат, $(37,0 \pm 1,0)$ °C):

Планшет инкубировать 60 минут во влажной камере в термостате при температуре $(37,0 \pm 1,0)$ °C.

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 2 (термостатируемый шейкер, (37,0 ± 1,0) °C):

Планшет инкубировать 30 минут на термостатируемом шейкере при встряхивании со скоростью от 500 до 800 об/мин и температуре (37,0 ± 1,0) °C.

Процедура 3 (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 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.

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

Процедура 1: 20-30 мин. **Процедура 2:** 20-30 мин. **Процедура 3:** 15-20 мин.

9.7. Реакцию остановить добавлением во все лунки стрипов по 150 мкл стоп-реагента, встряхивать 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.

9.8. Спектрофотометрический контроль внесения сывороток и реагентов при постановке тест-системы «ДС-ИФА-Гонадотропин-ЛГ» 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 ОП в лунках с контролем ТМБ-Субстратного раствора - не более 0,1.

На бланке для построения калибровочной кривой по оси абсцисс X откладывают соответствующие значения концентрации ЛГ (мМЕ/мл), по оси ординат Y откладывают средние значения ОП стандартных калибровочных проб. По полученным точкам строят калибровочную кривую.

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

12. Ограничения теста

- 12.1. Все реагенты набора предназначены для определения лютеинизирующего гормона (ЛГ) в сыворотке крови человека. Набор не предназначен для определения лютеинизирующего гормона (ЛГ) 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 ЛГ следует использовать «Калибратор 0». Применение других реагентов может привести к ложным результатам.
- 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. ЛГ подавляется эстрогеном, у женщин, принимающих оральные контрацептивы, уровень лютеинизирующего гормона может быть низким или нормальным. Чрезмерная диета и потеря веса могут привести к снижению концентрации гонадотропина.
- 12.6. Наличие гетерофильных антител у пациентов, имеющих дело с животными или получавших моноклональные антитела в качестве лечения, может оказывать влияние на результаты иммунологических тестов.
 - 12.7. Хук-эффект в данном тесте не наблюдался.
- 12.8. Набор не предназначен для тестирования образцов сывороток крови новорожденных.

13. Условия хранения и эксплуатации набора

- 13.1. Набор реагентов должен храниться в упаковке предприятияизготовителя при температуре от 2 до 8 °С 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 $^{\circ}$ С. Допустимо транспортирование при температуре от 9 до 20 $^{\circ}$ 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 °C.
- ПР (концентрат x 25) после вскрытия флакона оставшийся неиспользованным ПР (концентрат x 25) хранить во флаконе, плотно закрытом винтовой крышкой, на протяжении срока годности набора при температуре от 2 до 8 $^{\circ}$ C:
- 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 °C.
- Конъюгат после вскрытия флакона оставшийся неиспользованным конъюгат хранить во флаконе, плотно закрытом винтовой крышкой, на протяжении двух месяцев при температуре от 2 до 8 °C.
- 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 °C.
- 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 °C.
- 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 °C.
- 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 °C.
- 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. 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	Температурные пределы хранения
EXP	Срок годности число/месяц/год
i	Исползовать инструкцию по применению
X	Содержит раздражающее вещество

15. Список литературы

- 1. Harris, G.W. and Naftolinf., The Hypothalamus and Control of Ovulation, Brit. Med. Bullet., 26, 1-9 (1970).
- 2. Knobil, E., The Neuroendocrine Control of the Menstrual Cycle, Rec. Prog. Horm Res., 36, 52-88 (1980).
- 3. Jeffcoate, S.L., Clinics in Endocrinol. Metab., 4, 521-543 (1975).
- 4. Pierce, J.G. and Parsons, T.F., Glycoprotein hormones: Structure and Function, Annual Rev. Biochem., 50, 465-495 (1981).
- 5. Ross, G.T., VandeWeile, R.L., and Frantz, A.G. Chapter 7 in "The Ovaries and the Breasts" in "Textbook of Endocrinology" (R. H. Williams, Ed.), W.B. Saunders Co. (1981).
- 6. Engvall, E., Methods in Endocrinology, Volume 70, Van Vunakis, H. and Langone, J.J. (eds.), Academic Press, New York, 419-492 (1980).
- 7. Uotila, M. Ruoslahti, E. and Engvall, E., J. Immunol. Methods, 42, 11-15 (1981).

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
Statfax2100, 3200	Point-to-point
Tecan Sunrise	4 parameters
Bio-Rad 680	4 PL-Cook-Wilkenson
Multiscan EX	Point-to-point

СХЕМА АНАЛИЗА

1	Внести	По 25 мкл калибраторов и контрольной сыворотки в двух повторах;			
1	Внести	По 25 мкл исследуемых	По 25 мкл исследуемых сывороток в двух повторах		
2	Внести	По 100 мкл конъюгата во все лунки, кроме лунок с контролем			
	Внести	ТМБ-Субстратного раствора			
3		Процедура 1	Процедура 2	Процедура 3	
	M	60 мин,	30 мин,	90 мин,	
	Инкубировать	термостат,	шейкер,	комнатная	
		37 °C	37 °C	температура	
4	Промыть планшет	5 раз, не менее 300 мкл рабочего промывочного раствора			
5	Внести	По 100 мкл ТМБ-Субстратного раствора во все лунки			
	Инкубировать	Процедура 1	Процедура 2	Процедура 3	
6		20-30 мин,	20-30 мин,	15-20 мин,	
		в темноте	в темноте	в темноте	
7	Внести	По 150 мкл стоп-реагента			
8	Встряхнуть	в течение 5-10 секунд			
9	Учет результатов	450 нм			