

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 www.npods.ru

тел./факс (831) 434-97-70 Приемная Канцелярия тел./факс (831)Бухгалтерия тел./факс (831)Департамент тел./факс (831)продаж

434-86-83 434-97-74 467-82-02 467-82-15 467-82-16 467-82-17





ИНСТРУКЦИЯ по применению набора реагентов «ДС-ИФА-ПСАобщий»

Тест-система иммуноферментная для количественного определения общего простата-специфического антигена

1. Назначение

- «ДС-ИФА-ПСАобщий» 1.1. Набор предназначен реагентов ДЛЯ количественного определения общего 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, суммарное ПСА. подразумевается количество связанного альфа-1-антихимотрипсином, свободной фракции ПСА. Показатели содержания ПСА обшего сыворотке крови мужчин возрасте В В 40-49 лет – не более 2,5 нг/мл; в возрасте 50-59 лет – не более 3,5 нг/мл; 60-69 лет не более 4.5 нг/мл: 70-79 лет – не более 6,5 нг/мл. Повышение уровня общего ПСА свидетельствует о патологиях предстательной железы: доброкачественной гиперплазии и доброкачественных аденокарциноме простаты. Для большинства новообразований характерно увеличение общего ПСА интервале от 4,0 до 10,0 нг/мл. Определение соотношения ПСА свободного к ПСА общему разграничения злокачественных доброкачественных И 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 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).

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-ПСАобщий» 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 инкубации происходит одновременное связывание содержащегося в исследуемом образце ПСА с антителами, иммобилизованными на твердой фазе, и антителами, конъюгированными с пероксидазой хрена.

Количество связавшегося конъюгата прямо пропорционально количеству общего ПСА в образце сыворотки крови.

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

2.2. Состав набора реагентов «ДС-ИФА-ПСАобщий»

Табпина 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 общему ПСА.	1 шт
Конъюгат – моноклональные антитела к общему 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 общего ПСА, аттестованные в соответствии с Первым международным стандартом 96/670. Прозрачные или опалесцирующие желтого цвета жидкости. Значения концентраций общего 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 общего ПСА. Прозрачная или опалесцирующая желтого цвета жидкость. Значение концентрации общего 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
ПР (концентрат x 25) – промывочный раствор, концентрат. Прозрачная или слегка опалесцирующая, бесцветная или светло-желтого 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 концентрация общего ПСА в сыворотке крови человека не превышает 0,1 нг/мл.
- 3.2. Специфичность. Оба моноклональных антитела, используемые в наборе, демонстрируют эквимолярное взаимодействие, как со свободным ПСА, так и с ПСА-АХТ комплексом. Не обнаружено перекрестной реакции моноклональных антител к калликреину 2 человека.
- 3.3. Коэффициент вариации результатов определения общего ПСА в одном и том же образце с использованием набора не превышает 8%.
- 3.4. Линейность. Зависимость концентрации общего 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» общего ПСА соответствие измеренной концентрации общего 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 общего ПСА измеряли в образцах сыворотки крови, взятой с 9 до 11 ч у 157 мужчин в возрасте от 21 до 50 лет. Средняя концентрация общего ПСА составила 0,89 ± 0,7 нг/мл.
- 3.7. Рекомендуется в каждой лаборатории при использовании набора уточнить значения концентраций общего 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 °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 (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 Б.
- 5.9. Необходимо избегать контакта ТМБ-Субстратного раствора, стоп-реагента с кожей и слизистыми.
- 5.10. После проведения ферментативной необходимо реакции 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 перчатки т.д.) должны быть обеззаражены посуда, одноразовые И 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 применению в РФ дезинфицирующего средства. 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 к Γ /см² (0,15 М Π а) при температуре от 124 до 128 °C. Инструменты и оборудование после работы необходимо И протирать раза 70% этиловым спиртом.
- 5.11. 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;
- термостатируемый шейкер, позволяющий производить встряхивание со скоростью от 500 до 800 об/мин при (37,0 ± 1,0) °C;
- устройство для промывания планшетов (вошер);
- термостат для инкубации при температуре (37,0 ± 1,0) °C;
- 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 DOCT. Недопустимо использование образцов с добавлением азида натрия в качестве консерванта! Каждый образец 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). бактериальным Нельзя использовать образцы С 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

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 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 воды). Полученный раствор тщательно перемешать.
- 8.3. Конъюгат готов к применению. Перед использованием отобрать необходимое количество в чистую емкость.
 - 8.4. Стандартные калибровочные пробы готовы к применению.
 - 8.5. Контрольная сыворотка готова к применению.
- 8.6. ТМБ-Субстратный раствор готов к применению. Перед использованием отобрать необходимое количество в чистую емкость.
 - 8.7. 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 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!

9.2. Во все лунки, кроме лунок с контролем ТМБ-Субстратного раствора, внести по 100 мкл конъюгата, стрипы планшета закрыть крышкой или защитной пленкой. Перемешать содержимое лунок осторожным постукиванием по краю планшета в течение 30 сек.

9.3. Возможны три процедуры инкубации планшета:

Процедура 1 (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 2 (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 3 (комнатная температура):

Планшет инкубировать 75 минут при комнатной температуре (здесь 20-25 °C).

- 9.4. По истечении указанного времени содержимое лунок удалить с помощью вошера (или многоканальной пипетки) в емкость 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 внести по 100 мкл ТМБ-Субстратного раствора и выдержать при комнатной температуре в темноте:

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

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

9.7. Спектрофотометрический контроль внесения сывороток и реагентов при постановке тест-системы «ДС-ИФА-ПСАобщий» 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 общего 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 общего 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 общего ПСА в исследуемом образце, выраженную в нг/мл.

Контрольная сыворотка служит для проверки точности и достоверности результатов. Полученные величины концентраций общего ПСА в образцах считать достоверными, если вычисленное по калибровочному графику значение концентрации общего 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 ПСА общего умножить на фактор разведения.

12. Ограничения теста

- 12.1. Все реагенты набора предназначены для определения общего простата специфического антигена (ПСА) в сыворотке крови человека. Набор не предназначен для определения общего 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 общего 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 повышенное значение ПСА не имеет диагностического значения как специфический тест для определения злокачественных новообразований простаты. Повышенное значение 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 °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 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 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 °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 °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 °C.
- 13.4. Для получения надежных результатов необходимо строгое соблюдение инструкции.

Рекламации на специфические и физические свойства набора 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

14. ОО ВИСПЕНИЕ СИМВОЛОВ					
CE ₀₄₈₃	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	Использовать инструкцию по применению				
Xi	Содержит раздражающее вещество				

15. Список литературы

- 1. 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.
- 2. 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.
- 3. 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.
- 4. 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.
- 5. 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.
- 6. 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.
- 7. 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.
- 8. 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.
- 9. 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.
- 10. Oesterling J.E., Jacobsen S.J., Chute C.G. et al. Serum prostate-specific antigen in a community-based population of healthy men. JAMA 270 (7): 860-864, 1993.

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	

1	Внести	По 25 мкл калибраторов и контрольной сыворотки в двух повторах;			
1		По 25 мкл исследуемых сывороток в двух повторах			
2	Внести	во все лунки, кроме	лунок с контролем		
	Biteria	ТМБ-Субстратного раствора			
3	Встряхнуть	В течение 30 секунд			
		Процедура 1	Процедура 2	Процедура 3	
4	Инимбировати	30 мин,	60 мин,	75 мин,	
	Инкубировать	шейкер,	термостат,	комнатная	
		37 °C	37 °C	температура	
5	Промыть планшет	5 раз, не менее 300 мкл рабочего промывочного раствора			
6	Внести	По 100 мкл ТМБ-Субстратного раствора во все лунки			
	Инкубировать	Процедура 1	Процедура 2	Процедура 3	
7		20 мин,	20 мин,	20-30 мин,	
		в темноте	в темноте	в темноте	
8	Внести	По 150 мкл стоп-реагента			
9	Встряхнуть	В течение 5-10 секунд			
10	Учет результатов	450 нм			

16 125 (1-015)