



НАБОР ДЛЯ ОПРЕДЕЛЕНИЯ ПРОГЕСТЕРОНА *Progesterone ELISA*

Кат. № : 102-1561
Количество : 96
Производитель : DRG (Германия)

Внимание: основой при проведении анализа есть оригинал инструкции на англ. языке.

Методика от 08/07
Версия 4.0

НАЗНАЧЕНИЕ

Настоящий набор предназначен для количественного определения прогестерона в сыворотке и плазме крови.

1. ВВЕДЕНИЕ

Прогестерон (прегн-4-ене-3, 20-дион) стероид с кетоновой группой в С-3 и двойной связью между С-4 и С-5.

Прогестерон это женский половой гормон, который вместе с эстрогенами регулирует менструальный цикл и особенно важен для подготовки эндометрия к имплантации бластоцита и для поддержания беременности.

У небеременных женщин Прогестерон в основном секретируется желтым телом, а во время беременности основным источником становится плацента.

В небольшом количестве производится надпочечными железами у обоих полов и яичками - у мухоморов.

Прогестерон циркулирует в связанном виде с Кортикостероид Связывающим Глобулином (CBG), Половым Гормон Связывающим Глобулином (SHBG) и Альбумином.

Только 2-10% находится в свободном состоянии.

Концентрация широко изменяется в зависимости от фазы цикла, она ниже 1 нг/мл (3,2 нмоль/Л) во время фолликулярной фазы и около 10-20 нг/мл (32-64 нмоль/Л) во время лuteальной.

Максимальный уровень достигается на 4-7 день после овуляции и остается таким еще 4-6 дней с тем, чтобы уменьшиться до превоуляционного уровня за 24 часа до начала менструации.

Поскольку колебания прогестерона отображают активность фолликула и желтого тела, измерение его концентрации используется для подтверждения овуляции и нормальной функции желтого тела у небеременных.

Если овуляции не было, желтое тело не формируется и циклический подъем уровня прогестерона не наблюдается. Ненормальная его секреция бывает при нерегулярном обновлении эндометрия, дисменорее и лuteальной дисфункции.

Уровни прогестерона изменичивы не только у разных людей, они меняются день ото дня и даже час от часу у одного и тоже человека. Таким образом, для диагностики гинекологических заболеваний необходима комбинация методов исследования.

Во время беременности прогестерон продуцируется плацентой и уровни в плазме могут достигать 200 нг/мл и больше.

2. ПРИНЦИП ТЕСТА

Набор DRG Прогестерон ELISA базируется на принципе конкуренции и планшетового разделения.

Ячейки микропланшета покрыты поликлональным антителом, направленным против антигенной стороны молекулы прогестерона.

Эндогенный прогестерон образцов пациентов конкурирует с тестостероном, конъюгированным с пероксидазой конкурируют за связывание с антителом, которым покрыто дно лунок. После инкубации планшет промывается.

Количество связанного коньюгата пероксидазы обратно пропорционально концентрации прогестерона в образце. После добавления раствора субстрата интенсивность развитого окраса обратно пропорционально концентрации прогестерона в образце.

3. ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЯ

- Для диагностики *in vitro*.
- Относительно информации по безопасности, которые включены в набор, следуйте листу данных по безопасности.
- Этот набор может содержать реагенты, приготовленные из человеческой сыворотки или плазмы. Использованные сыворотка или плазма тестировались методом, утвержденным FDA, и найдено, что они не содержат антител к ВИЧ-1/2, HCV и HBsAg. Тем не менее, так как не существует метода, дающего полную гарантию отсутствия ВИЧ, HCV, вируса гепатита В или каких-либо других инфекционных агентов, то с данными реагентами надо обращаться как с потенциально инфекционно-опасным материалом.
- Избегайте контактов с кислотой стоп раствором. Это может привести к раздражению кожи и ожогам.
- Не пипетируйте ртом и избегайте контакта кожи и слизистых с реагентами.
- Не курите, не пейте, не ешьте и не применяйте косметику в местах работы с реагентами.
- Используйте одноразовые перчатки при обращении с образцами и реагентами. Микробиологическое загрязнение реагентов или образцов может влиять на результаты.
- Обращайтесь с реагентами согласно правилам безопасности.
- Не используйте реагенты после истечения срока пригодности.
- Необходимо придерживаться всех объемов, описанных в инструкции. Оптимальные тестовые результаты при использовании калибрированных пипеток.
- Не смешивайте компоненты разных наборов. Не рекомендуется менять местами лунки разных планшеток даже от одного набора. Наборы могут

транспортироваться разными способами, поэтому допускается незначительное различие.

12. Химикалии и приготовленные или использованные реагенты необходимо обрабатывать согласно требованиям безопасности.

Лист данных безопасности доступен по требованию

4. КОМПОНЕНТЫ НАБОРА

4.1 Содержание набора

- Микротрипсы, 12x8 стрипов, 96 ячеек, покрытых поликлональным анти-прогестерон антителом
- Стандарт (стандарт 0-6)**, 7 фл., 1 мл, готовый к использованию
Концентрации: 0-0,3-1,25-2,5-5-15-40 нг/мл
Конверсия: 1 нг/мл=3,18 нмоль/л
- Энзимный коньюгат**, 1 фл., 25 мл, готовый к использованию
прогестерон, конъюгированная с пероксидазой.
- Раствор субстрата 1 фл., 25 мл, готовый к использованию ТМВ.
- Стоп раствор**, 1 фл., 14 мл, готовый к использованию
H₂SO₄, 0,5M. Избегайте контакта со стоп раствором. Он может вызвать ожог.
- Раствор для промывания** (40x), 1 фл., 30 мл
Смотрите «Приготовление реагентов»

Примечание: Дополнительный 0 стандарт для разбавления образца доступен по запросу.

4.1.1 Необходимые, но не поставляемые материалы

- Микропланшетный ридер, способный проводить измерения при 450 нм (± 10 нм).
- Калиброванные точные пипетки
- Абсорбирующая бумага.
- Дистilledированная вода

4.2 Хранение и стабильность набора

При хранении при 2-8°C неповрежденные реагенты будут сохранять свою активность до окончания срока годности. Не используйте реагенты после срока годности. Все вскрытые реагенты должны храниться при 2-8°C. Микропланшет необходмо хранить при 2-8°C. Имуноактивность поверхности лунок на планшете стабильна в плотно упакованном виде с дессикантом после открытия приблизительно 6 недель.

4.3 Приготовление реагентов

Приведите все реагенты и стрипы, что будут использоваться к комнатной температуре.

Промывочный раствор

Добавьте деионизированной воды к x40 промывочному буферу (30 мл), чтобы достичь окончательный объем 1200 мл. Промывочный буфер стабилен 2 недели при комнатной температуре.

4.4 Уничтожение набора

Уничтожение набора необходимо делать согласно требованиям по безопасности. Специальная информация для данного продукта указана в листе данных по безопасности.

4.5 Повреждение набора

При повреждении набора или компонентов, необходимо уведомить производителя в течении 1 недели после получения набора. Поврежденные компоненты не должны использоваться в анализе. Их необходимо хранить до получения замены, после чего уничтожить.

5. ОБРАЗЦЫ

Для анализа должна использоваться сыворотка или плазма (EDTA, гепарин или цитратная плазма). Не используйте для анализа гемолизированные, иктерические и липемические пробы.

Примечание: не должны использоваться образцы, содержащие азид натрия.

5.1 Сбор образцов

Сыворотка:

Соберите кровь венепункцией (напр. Sarstedt Monovette # 02.1388.001), дайте возможность сгуститься и отделяйте сыворотку центрифугированием при комнатной температуре.

Плазма:

Цельная кровь должна быть собрана в центрифужные пробирки, содержащие антикоагулант и центрифугировать после забора.

(Например, для EDTA плазмы - Sarstedt Monovette – красная крышка - # 02.166.001; для гепариновой плазмы - Sarstedt Monovette – оранжевая крышка - # 02.165.001; для цитратной плазмы - Sarstedt Monovette – зеленая крышка - # 02.167.001)

5.2 Хранение образцов

Образцы должны быть закрытыми и храниться до 24 часов при 2-8°C.

Для более длительного периода образцы должны быть заморожены до -20°C и хранить до проведения анализа. Оттаявшие образцы переверните несколько раз перед анализом.

5.3 Разбавление образцов

Образцы с начальными значениями высшими, чем наивысший стандарт необходимо разбавить 10- или 100-кратно 0 стандартом и повторно анализировать.

Для вычисления концентрации этот фактор разбавления необходимо учесть.

Например:

- Разбавление 1:10: 10 мкл сыворотки + 90 мкл 0 стандарта (щательно перемешайте);
- Разбавление 1:100: 10 мкл разбавления «1:10» + 90 мкл 0 стандарта (щательно перемешайте)

6. ПРОЦЕДУРА ТЕСТА

6.1 Основные замечания

- Перед использованием выдержите все реагенты при комнатной температуре. Щательно перемешайте все реагенты и образцы перед использованием, легко переворачивая без образования пены.
- После начала теста все этапы нужно выполнять без перерывов.
- Используйте каждый раз новые пластиковые пипетки для каждого стандарта, образца и контроля для предотвращения перекрестного загрязнения.

4. Абсорбция является функцией времени инкубации и температуры. Приготовьте все необходимое перед началом теста, чтобы не тратить время во время самого теста.
5. В основном энзимная реакция является линейно пропорциональной времени и температуре.

6.2 ПРОВЕДЕНИЕ АНАЛИЗА

- . Каждый анализ должен включать стандартную кривую.
1. Закрепите нужное количество микротитровальных лунок в держателе.
 2. Пипеткой внесите **25 мкл** каждого стандарта, контроля и образца, используя новые наконечники, в соответствующие лунки планшета.
 3. Инкубируйте планшетку **5 минут** при комнатной температуре.
 4. Добавьте **200 мкл** энзимного конъюгата в каждую лунку планшета. Тщательно перемешайте на протяжении 10 сек. Очень важно достичь полного смешивания на данном этапе.
 5. Инкубируйте в течении **60 минут** при комнатной температуре.
 6. Вытряхните содержимое лунок. Промойте разведенным промывочным раствором три раза (**400 мкл** на лунку). Резко встрижните планшетку над фильтровальной бумагой и промокните остатки влаги.
 - Важное замечание:** Чувствительность и точность анализа зависит от правильного исполнения процедуры промывания!
 7. Добавьте **200 мкл** раствора субстрата в каждую лунку.
 8. Инкубируйте **15 минут** при комнатной температуре.
 9. Добавьте **100 мкл** стоп реагента в каждую лунку.
 10. Измерьте оптическую плотность каждой лунки при **450 нм ± 10 нм** в течении **10 минут** после добавления стоп раствора.

6.3 Вычисление результатов

1. Вычислите среднюю абсорбцию для каждого стандарта, контроля и образца.
2. Постройте стандартную кривую откладывая среднюю абсорбцию полученную для каждого стандарта против его концентрации при значении абсорбции на оси У и концентрации на оси Х.
3. Используя значение средней абсорбции для каждого образца, определите соответствующую концентрацию на стандартной кривой.
4. Автоматические данные, компьютерные программы, кубический сплин, 4 PL или логарифмический также дают хорошие результаты.
5. Концентрация образцов может считаться со стандартной кривой. Образцы с концентрацией выше, чем концентрация наивысшего стандарта необходимо разбавить. При вычислении концентрации этот фактор разбавления необходимо учитывать.

Типичный пример стандартной кривой:

Стандарт	нг/мл	Оптич. единицы
Стандарт 0	0	1,52
Стандарт 1	0,3	1,17
Стандарт 2	1,25	0,88
Стандарт 3	2,5	0,69
Стандарт 4	5,0	0,55
Стандарт 5	15	0,35
Стандарт 6	40	0,13

ОЖИДАЕМЫЕ ЗНАЧЕНИЯ

Настоятельно рекомендуется, что б каждая лаборатория установила собственные нормальные и патологические значения.

При изучении здоровых взрослых, используя данный набор, были получены следующие данные:

Здоровые женщины:

Фолликулярная фаза: 0,2-1,4 нг/мл

Лuteальная фаза: 4-25 нг/мл

Менопауза: 0,1-1,0 нг/мл

Здоровые мужчины: 0,1-1 нг/мл

8. КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА

Рекомендуется использовать контроли согласно государственным и федеральным правилам. Использование контроля дает возможность повседневной оценки достоверности результатов. Используйте контроли и нормального уровня, и патологического.

Контроли и соответствующие результаты QC лаборатории указаны в QC сертификате, что поставляется с набором. Величины, указанные в данном сертификате соответствуют лоту набора и должны использоваться для сравнения результатов.

Также рекомендуется использовать национальные и международные программы оценки качества для подтверждения достоверности результатов.

Используйте соответствующий статистический метод для анализа величин контроля. Если результаты анализа не попадают в установленные границы материалов контроля, результаты являются не достоверными.

В таком случае проверьте следующие данные: устройства пипетирования и измерения времени; фотометр; даты пригодности реагентов, условия хранения и инкубации, методы аспирации и промывания.

Если не обнаружено ошибки, обратитесь к Вашему поставщику.

9. ХАРАКТЕРИСТИКИ АНАЛИЗА

9.1 Динамический диапазон анализа

Диапазон анализа находится между 0-40 нг/мл

Специфичность (перекрестная реактивность)

Следующие материалы были проверены на перекрестную реактивность:

Стероид	Перекрестная реакция (%)
Прогестерон	100,00
17α OH Прогестерон	0,30
Эстриол	< 0,10
Эстрадол 17β	< 0,10
Тестостерон	< 0,10
11-Дезоксикортикостерон	1,10
DHEA-S	< 0,02
Кортизол	< 0,02

Кортикостерон	0.20
Прегненолон	0.35
Кортизон	< 0,10
11-Дезоксикортизол	0.10

9.3 Аналитическая чувствительность

Аналитическая чувствительность была вычислена для среднего минус два стандартных отклонений 20 репликантов анализа 0 стандарта и равно 0,045 нг/мл.

9.4 Точность

Внутри тестовая				Межтестовая			
Сы вор.	п	среднее нг/мл	КВ %	Сы вор.	п	среднее нг/мл	КВ %
1	20	0.62	5.4	1	12	0.56	9.96
2	20	4.67	6.99	2	12	4.55	4.34
3	20	10.80	6.86	3	12	10.65	5.59

9.5 Воспроизводимость

Образцы были обогащены добавлением тестостерона раствора при известной концентрации 1:1.

Ожидаемые значения были вычислены добавлением половины значения, определенных для неразбавленных образцов и половины значений для известных растворов. % восстановления был вычислен умножением коэффициента измерений и ожидаемых значений на 100.

Сыво ротка	Добавленная конц. 1:1 (v/v) (нг/мл)	Измеренная конц. нг/мл	Ожидаемая конц. нг/мл	Извлечение %
1	40.0	1.63	20.82	97.8
	15.0	20.35	8.32	101.6
	5.0	8.45	3.32	106.2
	2.5	3.52	2.07	112.0
2	40.0	4.17	22.09	102.7
	15.0	22.69	9.59	109.0
	5.0	10.45	4.59	96.3
	2.5	4.42	3.62	105.6
3	40.0	11.03	25.52	105.6
	15.0	26.94	13.02	95.6
	5.0	12.44	8.02	96.1
	2.5	7.70	6.15	6.77

Линейность

Сыво ротка	Фактор разведения	Измеренная концент., нг/мл	Ожидаемая концент., нг/мл	Извлече
1	Не разведенный	1.63	1.63	
	1:2	0.75	0.82	92,0
	1:4	0.46	0.41	111,9
	1:8	0.20	0.20	99,1
	1:16	0.11	0.10	107,0
2	Не разведенный	4.17	4.17	
	1:2	2.30	2.09	110,3
	1:4	1.09	1.04	104,8
	1:8	0.49	0.52	93,3
	1:16	0.23	0.26	87,8
3	Не разведенный	11.03	11.03	
	1:2	5.81	5.52	105,4
	1:4	2.96	2.76	107,2
	1:8	1.50	1.38	108,6
	1:16	0.72	0.69	104,7

10. ОГРАНИЧЕНИЕ ИСПОЛЬЗОВАНИЯ

10.1 Влияющие вещества

Неправильное обращение с образцами или модификация теста может влиять на результаты.

Гемоглобин (до 4 мг/мл), билирубин (до 0,5 мг/мл) и триглицериды (до 1,8 мг/мл) не влияют на результаты анализа.

10.2 Влияние лекарств

До сегодняшнего дня не известные вещества (лекарства), что влияют на результаты анализа.

10.3 «Эффект крюка» высокой дозы

В данном тесте не обнаружено «эффекта крюка».

Информация для заказа:

ЧМП «ДИАМЕБ»
Ул. Чорновола, 97,
г. Ивано-Франковск, 76005
Тел.: +38 (0342) 77 51 22
Тел/факс: +38 (0342) 77 56 12
E-mail: info@diameb.com

