

ИММУНОФЕРМЕНТНЫЙ НАБОР ДЛЯ КОЛИЧЕСТВЕННОГО ОПРЕДЕЛЕНИЯ ЧЕЛОВЕЧЕСКОГО IL-8/NAP-1

Кат. № : BMS204/3 / BMS204/3TEN
Количество тестов : 96, 10x96
Производитель : Bender MedSystems GmbH, (Австрия)

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

Методика от 07-09-2012
Версия 25

Только для исследовательских целей

Не для использования в диагностических или терапевтических процедурах

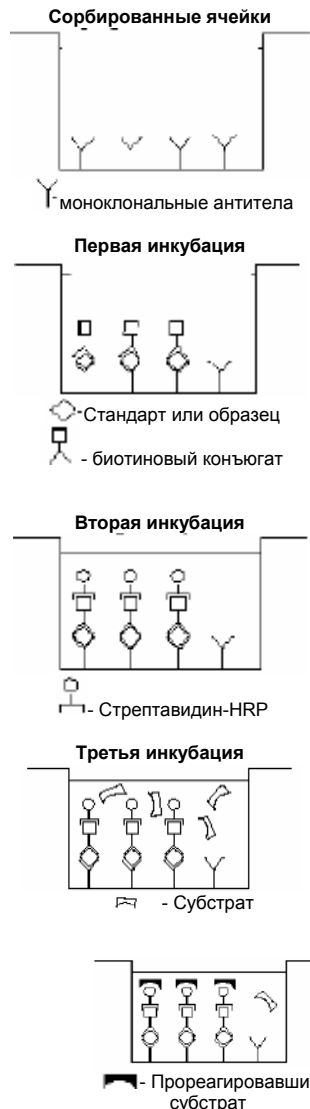
1. НАЗНАЧЕНИЕ ИСПОЛЬЗОВАНИЯ

Данный набор human IL-8/NAP-1 ELISA предназначен для количественного определения человеческого IL-8/NAP-1. Набор предназначен только для диагностики *in vitro* и не должен использоваться в терапевтических целях.

2. ВВЕДЕНИЕ (См. оригинал инструкции)

3. ПРИНЦИП ТЕСТА

Антигены, специфичные к IL-8/NAP-1, сорбированы в ячейках планшета.



Человеческий IL-8/NAP-1 в образце или стандарте связывается с антителами в ячейках планшета. Добавляемая смесь коньюгатов (биотиновые античеловеческие IL-8/NAP-1антитела и HRP-стrepтавидин) связываются с человеческими IL-8/NAP-1, захваченными первым антителом.

После инкубации и промывки из ячеек удаляется несвязавшийся биотиновый коньюгат, и в ячейки добавляется коньюгат стрептавидин-пероксидаза, связывающий биотин, коньюгированный с IL-8/NAP-1.

После инкубации и промывки из ячеек удаляется не связавшийся биотиновый коньюгат и HRP-стrepтавидин, и в ячейки добавляется субстратный раствор, реагирующий с HRP.

Интенсивность окраски, измеренная на длине волнны 450 нм, прямо пропорциональна концентрации IL-8/NAP-1, присутствующего в образцах. Концентрация IL-8/NAP-1 в образцах определяется по стандартной кривой, построенной по 7 приготовленным разведениям стандарта.

4. ПОСТАВЛЯЕМЫЕ РЕАГЕНТЫ

4.1 Реагенты в наборе Человеческий IL-8/NAP-1 ELISA BMS204/3 (96 тестов)

Микропланшет, покрытый моноклональными антителами к человеческому IL-8/NAP-1	1 планшет
Коньюгат поликлональных анти-IL-8/NAP-1 антител и биотина, 100 мкл	1 флакон
Коньюгат стрептавидина с пероксидазой хрина, 150 мкл	1 флакон
Стандарт человеческого IL-8/NAP-1, 100 нг/мл	2 флакона
Контроль высокий, лиофилизированный	1 флакон
Контроль низкий, лиофилизированный	1 флакон
Разбавитель образцов, 12 мл	1 флакон
Концентрат Рабочего буфера 20x (PBS с 1% Tween 20 и 10 % BSA), 5 мл	1 флакон
Промывающий раствор, концентрат 20x (PBS с 1% Tween 20), 50 мл	1 флакон
Субстратный раствор (ТМБ), 15 мл	1 флакон
Стоп-раствор (1M фосфорная кислота), 15 мл	1 флакон
Голубой краситель, 0,4 мл	1 флакон
Зелёный краситель, 0,4 мл	1 флакон
Красный краситель, 0,4 мл	1 флакон
Плёнки для заклеивания стрипов	4

Пожалуйста, обратите внимание: в некоторых случаях, очень редких случаях, нерастворимый осадок стабилизирующего белка был замечен в пробирках стандарта и биотинового коньюгата. Этот осадок не мешает в любом случае проведению теста и, таким образом, может быть проигнорирован.

4.2 Реагенты в наборе Человеческий IL-8/NAP-1 ELISA BMS204/3 TEN (10 x 96 тестов)

Микропланшет, покрытый моноклональными антителами к человеческому IL-8/NAP-1	10 планшетов
Коньюгат поликлональных анти-IL-8/NAP-1 антител и биотина, 100 мкл	10 флаконов
Коньюгат стрептавидина с пероксидазой хрина, 150 мкл	10 флаконов
Стандарт человеческого IL-8/NAP-1, 100 нг/мл	10 флаконов
Контроль высокий, лиофилизированный	10 флаконов
Контроль низкий, лиофилизированный	10 флаконов
Разбавитель образцов, 12 мл	10 флаконов
Концентрат Рабочего буфера 20x (PBS с 1% Tween 20 и 10 % BSA), 5 мл	3 флаконов
Промывающий раствор, концентрат 20x (PBS с 1% Tween 20), 50 мл	4 флакона
Субстратный раствор (ТМБ), 15 мл	10 флаконов
Стоп-раствор (1M фосфорная кислота), 15 мл	10 флаконов
Голубой краситель, 0,4 мл	6 флаконов
Зелёный краситель, 0,4 мл	6 флаконов
Красный краситель, 0,4 мл	6 флаконов
Плёнки для заклеивания стрипов	20

Пожалуйста, обратите внимание: в некоторых случаях, очень редких случаях, нерастворимый осадок стабилизирующего белка был замечен в пробирках стандарта и биотинового коньюгата. Этот осадок не мешает в любом случае проведению теста и, таким образом, может быть проигнорирован.

5. ИНСТРУКЦИИ ПО ХРАНЕНИЮ – НАБОР ИФА

Храните компоненты набора при температуре 2-8°C. Лиофилизированные контроли храните при -20°C. Сразу после использования верните реагенты в холодильник. Храните до даты, указанной на упаковке реагентов.

Только при соответствующем хранении и исключении контаминации во время предыдущего использования набора гарантируется качественная работа реагентов.

6. ЗАБОР И ХРАНЕНИЕ ОБРАЗЦА

Супернатант культур клеток, человеческая сыворотка и плазма (ЭДТК или гепариновая) могут быть использованы для анализа данным методом. Другие биологические образцы также могут быть использованы. Отделите сыворотку или плазму от сгустка или эритроцитов как можно быстрее.

Образцы, содержащие видимый преципитат, необходимо центрифугировать для отделения преципитата до анализа. Не используйте сильно гемолизированные или липемичные образцы.

Образцы аликвотировать и хранить замороженными при -20 °C, чтобы предотвратить потерю биоактивности IL-8/NAP-1. Если образцы будут протестированы в день сбора, то их необходимо

хранить при температуре 2-8 °C. Избегайте повторных циклов замораживания-размораживания образцов. Перед анализом образцы привести к комнатной температуре.

7. ТРЕБУЕМЫЕ, НО НЕ ПОСТАВЛЯЕМЫЕ МАТЕРИАЛЫ

- Калиброванные пипетки на 5 мл и 10 мл
- Калиброванные пипетки одноканальные переменного объема с одноразовыми наконечниками на 5 – 1000 мкл
- Многоканальные пипетки с одноразовыми наконечниками на 50 – 300 мкл
- Ванночка для реагентов для использования с многоканальной пипеткой
- Калиброванные стаканы и цилиндры, необходимые для приготовления реактивов
- Ручное или автоматическое промывающее устройство
- Микропланшетный ридер с фильтром на 450 нм и, по возможности, фильтром сравнения ≥ 620 нм
- Дистиллированная или деионизированная вода
- Миллиметровая бумага или программное обеспечение для обработки результатов (линейная регрессия)

8. ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЯ ПО ИСПОЛЬЗОВАНИЮ

1. Все химикаты считать потенциально опасными. Рекомендуется использование данных реагентов только квалифицированным персоналом в лабораторных условиях. Использовать защитную одежду, очки и перчатки. Избегать контакта с глазами и кожей. В случае контакта, промыть с большим количеством воды.
2. Набор предназначен только для исследовательских целей и не должен использоваться в рутинных диагностических процедурах.
3. Не смешивайте разные лоты и реагенты из разных лотов.
4. Не используйте реагенты с истекшим сроком хранения.
5. Избегайте облучения реагентов сильным источником света во время хранения и инкубации.
6. Не пипетируйте ртом.
7. Нельзя есть или курить в месте, где хранятся реагенты и образцы или в месте, где проводится анализ.
8. Избегайте контакта реагентов с кожей и спицистыми.
9. При ручном методе анализа пользуйтесь латексными перчатками для защиты рук.
10. Избегайте контакта субстратного раствора с металлами и окислителями.
11. Избегайте разбрзгивания и образования аэрозолей.
12. Чтобы избежать микробного загрязнения или загрязнения реагентами и получения в результате недостоверных результатов, пользуйтесь одноразовыми наконечниками.
13. Используйте чистую, специально выделенную посуду для коньюгатов и субстратного раствора.
14. Загрязнение кислотой инактивирует коньюгат.
15. Для приготовления реагентов используйте дистиллированную или деионизированную воду.
16. Субстратный раствор должен иметь комнатную температуру перед использованием
17. Обеззараживайте после работы образцы, так как они могут быть инфицированы, предпочтительно автоклавированием не менее 1 часа при 121.5 °C
18. Жидкие отходы, не содержащие кислоту, и нейтрализованные необходимо смешать с раствором гипохлорита натрия таким образом, чтобы получился в итоге 1% раствор гипохлорита. Оставьте полученную смесь на 30 минут для эффективного обеззараживания. Жидкие отходы, содержащие кислоту, необходимо нейтрализовать до обеззараживания раствором гипохлорита натрия.

9. ПОДГОТОВКА РЕАГЕНТОВ

Буферные концентраты привести к комнатной температуре и развести перед началом анализа.

Если в **Буферных концентратах** образовались кристаллы, аккуратно подогреть их до полного растворения.

9.1 Промывающий раствор (1 x)

Разбавьте 50 мл **концентрата** дистиллированной или деионизированной водой в мерном цилиндре до конечного объема 1,0 л. Перемешайте, избегая вспенивания.

Храните Промывающий раствор при 2-25 °C. Промывающий раствор стабилен 30 дней.

Промывающий раствор (1 x) также может быть приготовлен согласно следующей таблице:

Количество используемых стрипов	Концентрат промывающего раствора, мл	Дистиллированная вода, мл
1-6	25	475
1-12	50	950

9.2 Рабочий буфер (1 x)

Хорошо перемешайте **концентрат Рабочего буфера**. Разбавьте 5,0 мл концентрата дистиллированной водой в мерном цилиндре до конечного объема 100,0 мл. Перемешайте, избегая вспенивания. Храните Разбавитель образцов при 2-8 °C. Разбавитель образцов стабилен 30 дней.

Рабочий буфер (1 x) также может быть приготовлен согласно следующей таблице:

Количество используемых стрипов	Концентрат разбавителя образцов, мл	Дистиллированная вода, мл
1-6	2,5	47,5
1-12	5,0	95,0

9.3 Коньюгат биотина

Заметьте, что Коньюгат биотина должен быть использован в течение 30 минут после разведения.

Приготовьте необходимое количество биотинового коньюгата, разведя биотиновый коньюгат в 100 раз рабочим буфером непосредственно перед использованием в чистой пластиковой посуде, согласно таблице:

Кол-во стрипов	Стрептавидин-HRP (мл)	Рабочий буфер(1x) (мл)
1-6	0.03	2.97
1-12	0.06	11.94

Пожалуйста, обратите внимание: в некоторых, очень редких случаях, нерастворимый осадок стабилизирующего белка был замечен в пробирках стандарта и биотинового коньюгата. Этот осадок не мешает в любом случае проведению теста и, таким образом, может быть проигнорирован.

9.4 Стрептавидин-HRP

Заметьте, что Стрептавидин-HRP должен быть использован в течение 30 минут после разведения.

Разбавьте концентрат Коньюгата **Рабочим буфером** в соотношении 1:200 в чистой посуде.

Кол-во стрипов	Стрептавидин-HRP (мл)	Рабочий буфер(1x) (мл)
1-6	0.03	5.97
1-12	0.06	11.94

9.5 Стандарт человеческого IL-8/NAP-1

Растворите концентрированный **Стандарт IL-8/NAP-1** 1:50 с Рабочим Буфером непосредственно перед использованием в чистой пластиковой пробирке согласно следующей схеме:

20 мкл концентрированного **человеческого Стандарта IL-8/NAP-1** + 980 мкл рабочего буфера (1x). Осторожно перемешивайте до полного растворения (концентрация стандарта 200 пг/мл).

Пожалуйста, обратите внимание: в некоторых, очень редких случаях, нерастворимый осадок стабилизирующего белка был замечен в пробирках стандарта. Этот осадок не мешает в любом случае проведению теста и, таким образом, может быть проигнорирован.

Разведения стандарта могут производиться непосредственно на планшете (см. пункт 10c) или альтернативно в пробирках (см. Пункт 9.5.1)

9.5.1 Внешнее разведение Стандарта

Пометить 7 пробирок, одну для каждой точки стандарта. S1, S2, S3, S4, S5, S6, S7.

Затем подготовить серийные разведения 1:2 для стандартной кривой как указано ниже:

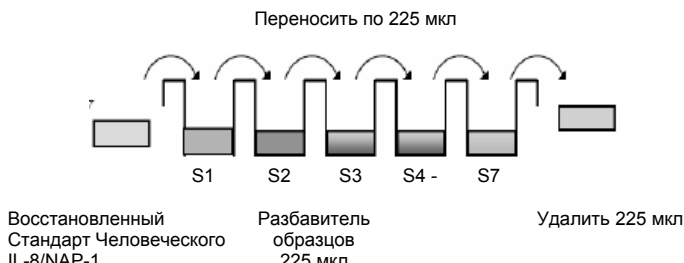
Пипетировать 225 мкл Разбавителя Образцов в каждую пробирку.

Пипетировать 225 мкл восстановленного стандарта (концентрация стандарта = 2000 пг/мл) в первую пробирку, помеченную S1, и перемешать (концентрация стандарта 1 = 1000 пг/мл).

Пипетировать 225 мкл этого раствора во вторую пробирку, помеченную S2, и тщательно перемешать перед следующим перемещением.

Повторить серийные разведения еще 5 раз, таким образом формируя точки стандартной кривой (См. рисунок ниже).

Разбавитель образцов служит в качестве бланка.



9.6 Контроли

Растворите лиофилизированные **контроли**, добавив по 350 мкл дистиллированной воды (10-30 минут). Аккуратно перемешайте до полного растворения.

Анализируйте контроли данным методом также, как и образцы с неизвестными концентрациями. Допустимый диапазон указан на этикетках флаконов или в сертификате анализа. Аликвотируйте растворены контроли и храните при -20°C. Избегайте повторных циклов замораживания-оттаивания.

9.7 Добавление окрашивающих реагентов: голубого, зеленого и красного

Для исключения ошибок в пипетировании при работе с иммуноферментными наборами фирма Bender MedSystems теперь предлагает дополнительное средство для контроля пипетирования даже очень маленьких объемов реагентов – каждый реагент будет отличаться от других цветом.

Эта процедура **необязательна**, она не влияет на результаты анализа и предназначена для облегчения работы лаборанта, поэтому можно этот шаг инструкции пропустить (не выполнять).

Альтернативно, можно использовать основные растворы красителей (голубой, зелёный, красный), добавляя их к соответствующему реагенту согласно протоколу (смотри Таблицы ниже).

1. Разбавитель образцов: перед разбавлением образцов добавьте **голубой краситель** в соотношении 1:250 (См. Таблицу) в рабочий раствор **Разбавителя образцов** (1x) и выполняйте дальше исследование, следуя инструкции.

5 мл Разбавителя образцов	20 мкл Голубого красителя
12 мл Разбавителя образцов	48 мкл Голубого красителя
50 мл Разбавителя образцов	200 мкл Голубого красителя

2. Коньюгат биотина: перед разбавлением концентрата биотинового коньюгата добавьте **зелёный краситель** в соотношении 1:100 (смотри таблицу) к Рабочему буферу, используемому для разбавления коньюгата, окрашенный биотиновый коньюгат используйте согласно инструкции.

3 мл Рабочего буфера (1 x)	30 мкл Зеленого красителя
6 мл Рабочего буфера (1 x)	60 мкл Зеленого красителя

3. Коньюгат стрептавидина: перед разбавлением концентрата коньюгата стрептавидина с пероксидазой хрена добавьте **красный краситель** в соотношении 1:250 (смотри таблицу) к Рабочему буферу, используемому для разбавления коньюгата, окрашенный стрептавидиновый коньюгат используйте согласно инструкции.

6 мл Рабочего буфера (1 x)	24 мкл Красного красителя
12 мл Рабочего буфера (1 x)	48 мкл Красного красителя

10. ПРОТОКОЛ АНАЛИЗА

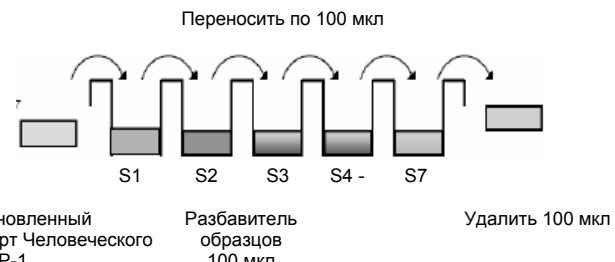
a. Все реагенты и образцы перед началом анализа должны быть выдержаны при комнатной температуре. Жидкие реагенты тщательно перемешайте осторожным переворачиванием перед использованием, избегая образования пены.

Достаньте требуемое для проведения анализа число 8-луночных стрипов. Поместите требуемое количество стрипов в держатель (к необходимому числу ячеек для Образцов добавьте ячейки для Бланка, Стандартов и Контроля). Все Стандарты, Бланк и Образцы необходимо анализировать в дублях. **Неиспользованные стрипы** сразу уберите в пакет с осушителем и храните плотно закрытым при 2-8°C.

b. Промойте ячейки 2 раза 400 мкл **Промывочного Буфера**, полностью удаляя жидкость между промывками. Оставить на **10-15 секунд**. Избегайте царапин на поверхности ячеек. Стряхните планшет на фильтровальной бумаге после последней промывки. Используйте стрипы немедленно после стряхивания или максимум через 15 минут при условии, что стрипы уложены на влажную фильтровальную бумагу в перевёрнутом виде. **Не позволяйте ячейкам высыхать!**

c. **Разведение стандарта на планшете** (альтернативно разведение стандарта может быть приготовлено в пробирках):

Добавить 100 мкл **Разбавителя** для образцов в дублях ко всем **стандартам**. Приготовьте стандартные разведения добавлением по 100 мкл разбавленного **Стандарта** (раздел «Приготовление реагентов» 9.5) в ячейки A1 и A2 в дублях (См. табл. 1). Перемешайте содержимое ячеек A1 и A2 и перенесите по 100 мкл раствора из ячеек A1 и A2 в ячейки B1 и B2 соответственно. Во время этих манипуляций постарайтесь не поцарапать внутреннюю поверхность ячеек. Повторите перенос и разведение стандартов 5 раз, получив в итоге 2 ряда разведений **Стандарта IL-8/NAP-1** в диапазоне от 1000.0 до 15.6 пг/мл. Удалите и выбросите 100 мкл жидкости из последних ячеек (G1, G2).



При **внешнем разведении стандарта** пипетировать 100 мкл этих разведений стандартов (S1-S7) в лунки для стандартов согласно таблице 1.

Таблица 1: Схема расположения образцов, бланка и стандартов на планшете.

	1	2	3	4
A	Ст #1 (1000.0 пг/мл)	Ст #1 (1000.0 пг/мл)	О 1	О 1
B	Ст #2 (500.0 пг/мл)	Ст #2 (500.0 пг/мл)	О 2	О 2
C	Ст #3 (250.0 пг/мл)	Ст #3 (250.0 пг/мл)	О 3	О 3
D	Ст #4 (125.0 пг/мл)	Ст #4 (125.0 пг/мл)	О 4	О 4
E	Ст #5 (62.5 пг/мл)	Ст #5 (62.5 пг/мл)	О 5	О 5
F	Ст #6 (31.3 пг/мл)	Ст #6 (31.3 пг/мл)	О 6	О 6
G	Ст #7 (15.6 пг/мл)	Ст #7 (15.6 пг/мл)	О 7	О 7
H	Бланк	Бланк	О 8	О 8

Ст – Стандарт, О – образец

- Внесите по 100 мкл **Разбавителя образцов** в дубликате в ячейки «Бланк».
- Внесите по 50 мкл **Разбавителя образцов** в ячейки, предназначенные для образцов.
- Внесите по 50 мкл каждого образца в дублях в соответствующие ячейки.
- Приготовьте **биотиновый коньюгат** (раздел «Приготовление реагентов»).
- Добавьте по 50 мкл **биотинового коньюгата** во все ячейки.
- Закройте планшет **плёнкой** и инкубируйте 2 часа при комнатной температуре (18–25°C), если возможно, используйте орбитальный встряхиватель, установленный на 400 об/мин.
- Приготовьте **стрептавидиновый коньюгат** (раздел «Приготовление реагентов»).
- Снимите плёнку. Полностью удалите содержимое ячеек аспирацией или декантацией (сливом). Промойте ячейки 6 раз как указано в шаге «b» настоящего протокола. Переходите немедленно к следующему шагу.
- Внесите по 100 мкл разбавленного стрептавидинового коньюгата во все ячейки, включая бланк.
- Закройте планшет **плёнкой** и инкубируйте 1 час при комнатной температуре (18–25°C), если возможно, используйте орбитальный встряхиватель, установленный на 400 об/мин.
- Снимите плёнку. Полностью удалите содержимое ячеек аспирацией или декантацией (сливом). Промойте ячейки 6 раз как указано в шаге «b» настоящего протокола. Переходите немедленно к следующему шагу.
- Внесите по 100 мкл **Субстратного раствора ТМБ** во все ячейки.
- Инкубируйте при комнатной температуре в темноте в течение примерно 10 минут.

Для подобных фотометров реакция должна быть остановлена до достижения наиболее ярко окрашенными ячейками предела измерения инструмента.

Рекомендуется добавление стоп раствора, когда наивысший стандарт достиг темно-синего цвета. Реакция должна быть остановлена как только Стандарт 1 достиг значения ОП 0.9 – 0.95.

- q. Добавьте по 100 мкл **стоп-раствора** во все ячейки, включая «Бланк», чтобы полностью инактивировать фермент в ячейках. Важно вносить стоп-реагент быстро и с той же скоростью, что и субстратный раствор. Оптическую плотность считать немедленно после внесения стоп-реагента или в течение 1 часа при условии, что стрипы находились всё это время при температуре 2-8°C в темноте.
- r. Определите оптическую плотность всех ячеек при 450 нм против «Бланка», желательно использовать длину волны сравнения 620 нм (допустима длина волны сравнения в диапазоне 610-650 нм). Бланкируйте микропланшетный ридер согласно руководству производителя, используя ячейки «Бланк». Определите ОП как в ячейках, содержащих образцы, так и в ячейках, содержащих разведения стандарта IL-8/NAP-1.

Замечание: если инкубация проводилась без встряхивания, значения могут быть ниже, чем в примере, приведённом ниже. Тем не менее, эти результаты также считаются достоверными.

11. РАСЧЕТ РЕЗУЛЬТАТОВ

- Рассчитайте результаты. Для этого рассчитайте среднее значение поглощения для каждого стандарта и образца. Отклонение от среднего не должно быть более 20%.
- Используя графическую бумагу, отметьте точки считанных значений поглощения стандартов на вертикальную ось Y, а соответствующие концентрации IL-8/NAP-1. на горизонтальную ось X. Проведите оптимальную кривую по точкам.
- Определите концентрации IL-8/NAP-1. в образцах из стандартной кривой. Для этого найдите значение на оси ординат (Y) соответствующее среднему значению полученной для каждого образца ОП и проведите горизонтальную линию до пересечения со стандартной кривой. Затем из точки пересечения проведите вертикальную линию до пересечения с осью абсцисс (X). Значение на оси X в точке пересечения и будет соответствовать концентрации IL-8/NAP-1 в соответствующей пробе.
- **В ходе анализа, согласно данной инструкции, образцы были разведены 1:2, следовательно концентрации, полученные из калибровочной кривой, должны быть умножены на коэффициент разведения ($x2$).**
- **Замечание:** расчёт образцов с оптической плотностью выше 2.0 может быть некорректен – результаты будут занижаться. Такие образцы необходимо дополнительно развести буфером для разведения и протестировать еще раз, для получения результата, отражающего точную концентрацию IL-8/NAP-1.
- Подразумевается, что в каждую серию анализа включается контрольный образец с известной концентрацией IL-8/NAP-1. Если значения контроля не укладываются в ожидаемый диапазон, результаты анализа могут быть недостоверны.
- Пример стандартной кривой показан на Рисунке ниже. Не используйте эту стандартную кривую для расчёта ваших образцов. Стандартная кривая должна быть включена в каждую постановку.

Рисунок. Пример стандартной кривой для IL-8/NAP-1. IL-8/NAP-1 был разбавлен в серии двукратных последовательных шагов титрования Разбавителем образцов. Здесь представлены средние значения из трех параллельных титрований.

Не используйте эту стандартную кривую для расчёта ваших образцов. Стандартная кривая должна быть включена в каждую постановку.

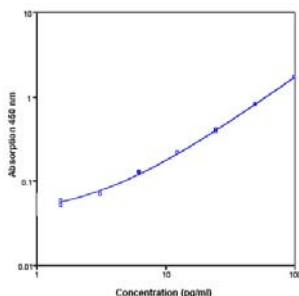


Таблица: Типичные результаты, полученные с использованием данного набора.

Измерение на 450 нм, длина волны сравнения 620 нм.

Стандарт	IL-8/NAP-1, пг/мл	ОП (450 нм)	ОП, среднее	CV, %
1	1000.0	2.003 1.931	1.967	1.8
2	500.0	1.522 1.504	1.513	0.6
3	250.0	1.175 1.088	1.132	3.8
4	125.0	0.787 0.751	0.769	2.3
5	62.5	0.507 0.472	0.490	3.6
6	31.3	0.292 0.266	0.279	4.7
7	15.6	0.167 0.163	0.165	1.2
Бланк	0.0	0.038 0.042	0.040	5.0

ОП, полученные для стандартов, могут меняться в зависимости от условий выполнения анализа (например, температурный режим).

Кроме того, на протяжении срока годности набора энзиматическая активность, и, следовательно, интенсивность окрашивания, могут изменяться. При этом результаты тестирования остаются достоверными.

12. ОГРАНИЧЕНИЯ

- Так как условия могут меняться от анализа к анализу, стандартная кривая должна быть включена в каждую серию анализа.
- Бактериальное или грибковое загрязнение образцов или реагентов может привести к недостоверным результатам.
- Используйте одноразовые наконечники.
- Стеклянная посуда должна быть тщательно вымыта.
- Неполная промывка негативно влияет на точность результатов. Полностью удаляйте Промывочный буфер из ячеек между циклами промывки. Не позволяйте ячейкам высыхать между шагами анализа.
- Использование радиоиммунотерапии значительно увеличило число пациентов с человеческими антимышьями IgG (НАМА). НАМА могут интерферировать в анализе, использующем мышиные моноклональные антитела, приводя к ложно положительным и ложно отрицательным результатам. Образцы сыворотки, содержащие антитела к мышевым иммуноглобулинам, могут быть проанализированы в случае, когда мышиные иммуноглобулины (сыворотка, асцитная жидкость или моноклональные антитела другой специфичности) добавляются к Разбавителю образцов.

13. РАБОЧИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ

13.1 Чувствительность

Минимально определяемая концентрация IL-8/NAP-1, определенная как концентрация анализа, дающая ОП значительно выше чем буфер для разведения (среднее плюс 2 стандартных отклонения), составила 2.0 пг/мл (среднее 6 независимых определений).

13.2 Воспроизводимость

13.2.1 Воспроизводимость внутри одной серии

Воспроизводимость внутри одной серии определялась в 3 независимых сериях анализа. В каждый серии анализа было выполнено по 6 определений каждого из 8 образцов сывороток, содержащих различные концентрации IL-8/NAP-1. В каждый планшет были включены по две стандартные кривые. В таблице приведены средние значения IL-8/NAP-1 и коэффициент вариации для каждого образца. Коэффициент вариации составил в среднем 6.3 %.

Таблица 3: Среднее значение концентрации и коэффициент вариации для каждого образца

Образец	Анализ	Средняя концентрация IL-8/NAP-1 (пг/мл)	Коэффициент вариации, %
1	1	742.8	7
	2	712.0	7
	3	615.3	8
2	1	348.7	4
	2	353.1	8
	3	384.3	3
3	1	184.5	5
	2	183.9	5
	3	187.7	6
4	1	80.0	7

	2	65.8	8
	3	74.6	8
5	1	44.3	4
	2	34.6	10
	3	41.7	7
6	1	520.4	4
	2	477.9	6
	3	615.1	5
7	1	273.0	4
	2	251.2	3
	3	291.8	11
8	1	316.0	9
	2	313.3	6
	3	260.0	9

13.2.2 Воспроизводимость между сериями

Воспроизводимость между сериями в одной лаборатории определялась в 3-х независимых сериях анализа тремя разными лаборантами. В каждый серии анализа было выполнено по 6 определений каждого из 8 образцов сыворотки, содержащих различные концентрации IL-8/NAP-1. В каждый планшет были включены по две стандартные кривые. В таблице приведены средние значения IL-8/NAP-1 и коэффициент вариации для каждого образца, рассчитанный из 18 определений каждого образца. Коэффициент вариации составил в среднем 8.7 %.

Таблица 4: Среднее значение концентрации и коэффициент вариации каждого образца

Образец	Среднее значение концентрации, pg/ml	Коэффициент вариации, %
1	690.0	9.6
2	362.0	5.4
3	185.4	1.1
4	73.5	9.7
5	40.2	12.5
6	537.8	13.1
7	272.0	7.5
8	296.4	10.7

13.3 Извлечение

Извлечение оценивали тестируя образцы человеческой сыворотки, обогащенные 4 различными уровнями рекомбинантного IL-8/NAP-1 человека. Извлечение определяли в трех независимых экспериментах в 6 образцах сывороток. Количество эндогенного IL-8/NAP-1 в не обогащенной сыворотке использовали как бланк в данных экспериментах. Извлечение составило 72% - 125% или в среднем 88%.

13.4. Линейность

4 образца человеческой сыворотки, с различными уровнями IL-8/NAP-1, были проанализированы в 4 сериях двукратных разведений. В таблице приведены значения извлечения (% от ожидаемого значения). Показано, что извлечение в среднем составило 107%, в диапазоне от 90% до 119%.

Таблица 5

Sample	Dilution	Expected Human IL-8/NAP-1 Concentration (pg/ml)	Observed Human IL-8/NAP-1 Concentration (pg/ml)	Recovery of Expected Human IL-8/NAP-1 Concentration (%)
1	1:2	---	771.7	--
	1:4	385.9	402.4	104
	1:8	201.2	217.8	108
	1:16	108.9	104.3	96
2	1:2	---	369.9	--
	1:4	185.0	194.0	105
	1:8	97.0	102.6	106
	1:16	51.3	61.1	119
3	1:2	---	49.7	--
	1:4	24.8	22.5	90
	1:8	11.2	11.6	104
	1:16	5.8	6.6	114
4	1:2	---	315.9	--
	1:4	158.0	175.6	111
	1:8	87.8	99.5	113
	1:16	49.8	59.0	119

13.5 Стабильность образцов

13.5.1 Стабильность при замораживании-размораживании

Аликвоты сыворотки (без добавленного IL-8/NAP-1 и с добавлением IL-8/NAP-1) хранились при температуре -20°C и размораживались 5 раз, после чего определялись уровни IL-8/NAP-1. Не наблюдалось значительных потерь иммунореактивности IL-8/NAP-1.

13.5.2 Стабильность при хранении

Аликвоты сыворотки (без добавленного IL-8/NAP-1 и с добавлением IL-8/NAP-1) хранились при температуре -20°C, 2-8°C, комнатной температуре и при 37°C в течение 24 часов, после чего определялись уровни IL-8/NAP-1. Не наблюдалось значительных потерь иммунореактивности IL-8/NAP-1.

13.6 Специфичность

Данный метод распознает нативный и рекомбинантный человеческий IL-8/NAP-1. Для определения специфичности данного метода на перекрестную реактивность были протестированы различные белки.

Перекрестную реактивность не наблюдали ни для одного из исследованных белков.

13.7 Ожидаемые значения

Панель из 40 сывороток случайно выбранных практически здоровых людей (мужчин и женщин) была протестирована на содержание IL-8/NAP-1. Повышенные уровни IL-8/NAP-1 зависят от типа иммунологических расстройств. Измеренные уровни могут изменяться в зависимости от метода забора пробы. Обнаруженные уровни IL-8/NAP-1 представлены в таблице 6.

Таблица 6

Sample Matrix	Number of Samples Evaluated	Range (pg/ml)	% Detectable	Mean of Detectable (pg/ml)
Serum	40	34.8 - 666.4	22.5	114.0
Plasma (EDTA)	40	nd* - 97.4	2.5	--
Plasma (Heparin)	40	nd* - 34.8	2.5	--

14. ЛИТЕРАТУРА (См. в оригиналe инструкции).

15. ПОДГОТОВКА РЕАГЕНТОВ (КРАТКОЕ ИЗЛОЖЕНИЕ)

15.1 Промывочный буфер (1 x)

Добавить Концентрат Промывочного буфера 20x (50 мл) в 950 мл дистиллированной воды.

Количество стрипов	Концентрат Рабочего буфера, мл	Дистиллированная вода, мл
1-6	25	475
1-12	50	950

15.2 Рабочий буфер (1 x)

Количество стрипов	Концентрат Рабочего буфера, мл	Дистиллированная вода, мл
1-6	2,5	47,5
1-12	5,0	95,0

15.3 Конъюгат биотиновый (1 x)

Приготовить разведение 1:100 согласно таблице:

Количество стрипов	Концентрат Биотинового конъюгата, мл	Рабочий буфер, мл
1-6	0,03	2,97
1-12	0,06	5,94

15.4 Конъюгат стрептавидиновый (1 x)

Количество стрипов	Концентрат стрептавидинового конъюгата, мл	Рабочий буфер, мл
1-6	0,06	5,97
1-12	0,12	11,94

15.5 Стандарт

Растворите концентрированный стандарт Рабочим буфером 1:50.

15.6 Контроли

Добавить 350 мкл дистиллированной воды к лиофилизированным контролям.

16. ПРОТОКОЛ ТЕСТА (КРАТКОЕ ИЗЛОЖЕНИЕ)

- Промыть ячейки планшета дважды Промывочным буфером
- Добавьте по 100 мкл Разбавителя образцов в ячейки, предназначенные для Стандартов (в дублях).

3. Приготовьте стандартные разведения на планшете: добавлением 100 мкл разбавленного Стандарта в ячейки A1 и A2, создайте разведения стандарта переносом по 100 мкл из ячейки в ячейку. Удалите и выбросите 100 мкл жидкости из последних ячеек (G1, G2).
Альтернативное разведение стандарта в пробирках: пипетировать 100 мкл этих разведений стандарта в лунки.
4. Внесите по 100 мкл **Разбавителя образцов** в ячейки «Бланк».
5. Внесите по 50 мкл **Разбавителя образцов** в ячейки, предназначенные для образцов.
6. Внесите по 50 мкл каждого **образца** в соответствующие ячейки.
7. Приготовьте **биотиновый конъюгат**.
8. Добавьте по 50 мкл разбавленного **биотинового конъюгата**, готового для использования, во все ячейки, включая Бланк.
9. Закройте планшет плёнкой и инкубируйте 2 часа при комнатной температуре (18 – 25°C).
10. Приготовьте **стрептавидиновый конъюгат**.
11. Полностью удалите содержимое ячеек и промойте ячейки 6 раз **Промывочным буфером**.
12. Внесите по 100 мкл **стрептавидинового конъюгата** во все ячейки.
13. Закройте планшет плёнкой и инкубируйте 1 час при комнатной температуре (18 – 25°C).
14. Полностью удалите содержимое ячеек и промойте ячейки 6 раз **Промывочным буфером**.
15. Внесите по 100 мкл **Субстратного раствора ТМВ** во все ячейки, включая Бланк.
16. Инкубируйте при комнатной температуре примерно 10 минут.
17. Добавьте по 100 мкл **стоп-раствора** во все ячейки, включая Бланк.
18. Определите оптическую плотность ячеек при 450 нм против «Бланка», желательно использовать длину волны сравнения 610-650 нм.

Замечание: Для образцов, разбавленных согласно инструкции, умножьте результат, полученный по стандартной кривой на фактор разведения 2.

ИНФОРМАЦИЯ ДЛЯ ЗАКАЗА

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