



Набор для определения ЭСТРАДИОЛА

Кат. номер : 102-2693
Количество : 96
Производитель : DRG (USA)

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

Методика от **06/2008**
 Версия 10.0

НАЗНАЧЕНИЕ

Настоящий набор предназначен для количественного определения эстрадиола в человеческой сыворотке или плазме.

ПРИНЦИП МЕТОДА

Набор DRG Estradiol ELISA базируется на принципе конкуренции и планшеткового разделения.

Ячейки микропланшета покрыты антителом, направленным против уникальной антигенной стороны эстрадиола молекулы.

Эндогенный эстрадиол образцов пациентов конкурирует с эстрадиолом, конъюгированного с пероксидазой конкурируют за связывание с антителом, которым покрыто дно лунок. После инкубации планшет промывается.

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

ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЕ

1. Для диагностики *in vitro*.
2. Относительно информации по безопасности, которые включены в набор, следуйте листу данных по безопасности.
3. Этот набор может содержать реагенты, приготовленные из человеческой сыворотки или плазма. 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.
4. Избегайте контактов с кислотой стоп раствора. Это может привести к раздражению кожи и ожогам.
5. Не пипетируйте ртом и избегайте контакта кожи и слизистых с реагентами.
6. Не курите, не пейте, не ешьте и не применяйте косметику в местах работы с реагентами.
7. Используйте одноразовые перчатки при обращении с образцами и реагентами. Микробиологическое загрязнение реагентов или образцов может влиять на результаты.
8. Обращайтесь с реагентами согласно правилам безопасности.
9. Не используйте реагенты после истечения срока пригодности.
10. Необходимо придерживаться всех объемов, описанных в инструкции. Оптимальные тестовые

результаты при использовании калиброванных пипеток.

11. 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.
13. Лист данных безопасности доступен по требованию.

ПОСТАВЛЯЕМЫЕ МАТЕРИАЛЫ.

1. **Микрострипы**, 12x8 стрипов, 96 ячеек
Ячейки покрытые анти- эстрадиол поликлональным кроличьим антителом
2. **Стандарт (стандарт 0-6)**, 7 фл., 1 мл, готовый к использованию
Концентрации: 0, 25, 100, 250, 500, 1000, 2000 пг/мл
Конверсия: 1 пг/мл=3,67 пмоль/л
3. **Энзимный конъюгат**, 1 фл., 25 мл, готовый к использованию
Эстрадиол, конъюгированный с пероксидазой хрена.
4. **Раствор субстрата** 1 фл., 14 мл, готовый к использованию.
TMB
5. **Стоп раствор**, 1 фл., 14 мл, готовый к использованию
H₂SO₄ 0,5M
Избегайте контакта со стоп раствором. Он может вызвать ожег.
6. **Раствор для промывания (40x)**, 1 фл., 30 мл
Смотр. «Приготовление реагентов»

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

НЕОБХОДИМЫЕ, НО НЕ ПОСТАВЛЯЕМЫЕ МАТЕРИАЛЫ

1. Микропланшетный ридер, способный проводить измерения при 450 нм (± 10 нм).
2. Калиброванные точные пипетки
3. Абсорбирующая бумага.
4. Дистиллированная вода

УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ.

При хранении при 2-8⁰C неповрежденные реагенты будут сохранять свою активность до окончания срока годности. Не используйте реагенты после срока годности.

Все вскрытые реагенты должны храниться при 2-8⁰C. Микропланшет необходимо хранить при 2-8⁰C. Иммунореактивность поверхности лунок на планшетке стабильна в плотно упакованном виде с десикантом после открытия приблизительно 6 недель.

ПРИГОТОВЛЕНИЕ РАГЕНТОВ

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

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

Уничтожение набора

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

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.

ОБРАЗЦЫ

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

Сбор образцов

Сыворотка:

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

Плазма:

Цельная кровь должна быть собрана в центрифужные пробирки, содержащие антикоагулянт 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)

Хранение образцов

Образцы должны быть закрытыми и храниться до 5 дней 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.

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

ПРОЦЕДУРА ТЕСТА

Основные замечания

1. Перед использованием выдержите все реагенты при комнатной температуре. Тщательно перемешайте все реагенты и образцы перед использованием, легко переворачивая без образования пены.
2. После начала теста все этапы нужно выполнять без перерывов.
3. 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.

ПРОВЕДЕНИЕ АНАЛИЗА.

Все стандарты, образцы и контроли необходимо анализировать в дубликате, соблюдая одинаковыми все условия теста.

1. Пометьте стрипы, которые будут использованы.
2. Пипеткой внесите **25 мкл** стандартов, контролей и образцов, используя новые наконечники, в

соответствующие лунки планшета.

3. Добавьте **200 мкл** энзимного конъюгата в каждую лунку планшета.
4. Тщательно перемешайте на протяжении 10 сек. Очень важно достичь полного смешивания на данном этапе.
5. Инкубируйте в течении **120 минут** при комнатной температуре.
6. Вытряхните содержимое лунок.
Промойте разведенным промывочным раствором три раза (**400 мкл** на лунку). Резко встряхните планшетку над фильтровальной бумагой и промокните остатки влаги.

Важное замечание:

Чувствительность и точность анализа зависит от правильного исполнения процедуры промывания!

7. Добавьте **100 мкл** раствора субстрата в каждую лунку.
8. Инкубируйте **15 минут** при комнатной температуре.
9. Добавьте **50 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.

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 сплайн, 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		Оптич. единицы
Стандарт 0	0 пг/мл	2,40
Стандарт 1	25 пг/мл	1,92
Стандарт 2	100 пг/мл	1,25
Стандарт 3	250 пг/мл	0,72
Стандарт 4	500 пг/мл	0,48
Стандарт 5	1000 пг/мл	0,30
Стандарт 6	2000 пг/мл	0,21

ОЖИДАЕМЫЕ ЗНАЧЕНИЯ

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

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

Мужчина: 5-95% процентность
10-36 пг/мл

Женщина: перед менопаузой 13-191 пг/мл
после менопаузы 11-65 пг/мл

ХАРАКТЕРИСТИКИ

Динамический диапазон анализа

Диапазон анализа находится между 9.7-2000 пг/мл

Специфичность (перекрестная реактивность)

Смотрите оригинал инструкции на англ. языке.

Чувствительность

Аналитическая чувствительность была вычислена как

среднее минус два стандартных отклонения 20
репликантов 0 стандарта и равна 9,714 пг/мл.

Точность

Внутри тестовая вариация

См.табл. 1

Между тестовая вариация

См. табл. 1

Достоверность

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.

Воспроизводимость

Образцы были обогащены добавлением эстрадиола 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.

Сыроватка	Добавленная конц. 1:1 (v/v) (пг/мл)	Измеренная конц. пг/мл	Ожидаемая конц. пг/мл	Извлечение %
1	2000	63,51	1031,76	97,9
	1000	1009,69	531,76	101,1
	500	537,45	281,76	95,4
	250	268,78	156,76	86,4
2	2000	161,26	1080,63	108,5
	1000	1171,98	580,63	107,3
	500	622,81	330,63	109,4
	250	361,57	205,63	91,8
3	2000	285,32	1142,66	93,8
	1000	1072,26	642,66	90,2
	500	579,67	392,66	91,5
	250	359,47	267,66	90,3

Тест на разведение

СМОТРИ ТАБЛИЦУ 2

ОГРАНИЧЕНИЕ ИСПОЛЬЗОВАНИЯ

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 7,5 мг/мл) не влияют на результаты анализа.

Влияние лекарств

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

ПРАВОВЫЕ АСПЕКТЫ

Достоверность результатов

Тест должен проводиться точно с инструкцией производителя. Также пользователь должен следовать национальным стандартам и законам. Это особенно относится к использованию контролей. Очень важно всегда включать в анализ достаточное количество контролей для оценки достоверности и точности анализа.

Тестовые результаты достоверные только если контроли попадают в указанные границы и если все другие параметры соответствуют спецификации.

Терапевтическое заключение

Терапевтическое заключение никогда не должно основываться на результатах лабораторных исследований. Оно должно учитывать полностью всю клиническую картину пациента.

Тестовые результаты не должны быть единственным фактором, на основе которого ставится терапевтическое заключение.

Надежность

Любые изменения набора и/или смешивания компонентов разных лотов могут отрицательно влиять на результаты теста.

Такие модификации не могут быть причиной для замены набора.

Любые повреждения при транспортировке набора не является под ответственностью производителя.

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

Таблица №1

Внутри тестовая				Между тестовая		
Сыворотка	n	Среднее пг/мл	КВ %	n	Среднее пг/мл	КВ %
1	20	91,09	6,81	12	90,00	7,25
2	20	198,05	2,71	12	197,21	6,72
3	20	265,62	4,46	12	299,74	9,39

Таблица №2

Тест на разведение

Сыворотка	Фактор разведения	Средняя концент., пг/мл	Извлечение
1	неразведенный	63,51	
	1:2	31,10	97,9
	1:4	16,84	106,1
	1:8	8,90	112,1
	1:16	3,74	94,2
2	неразведенный	161,21	
	1:2	85,38	105,9
	1:4	42,22	104,8
	1:8	17,80	88,3
	1:16	11,01	109,3
3	неразведенный	285,32	
	1:2	140,01	98,1
	1:4	67,59	94,8
	1:8	35,52	99,6
	1:16	16,80	94,2