



Набор для определения АНДРОСТЕНЕДИОНА *Androstenedion ELISA KIT*

Кат. № : 104-3265
Количество : 96
Производитель : DRG (США)

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

Методика от 08/2007
Версия 4.0

1. НАЗНАЧЕНИЕ

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

2. ПРИНЦИП МЕТОДА

Набор DRG Андростенедион ELISA базируется на принципе конкурирующего связывания.

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

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

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

3. 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.

4. КОМПОНЕНТЫ НАБОРА

4.1 Содержание набора

1. **Микрострипы**, 12x8 стрипов, 96 ячеек
Ячейки покрытые поликлональным анти-андростенедион антителом
2. **Стандарт (стандарт 0-5)**, 6 фл., 1 мл, готовый к использованию
Концентрации: 0-0,1-0,3-1,0-3,0-10 нг/мл
Конверсия: 1 нг/мл=3,492 нмоль/л
Содержит проклин 300 и 0,005% гентамицина сульфата в качестве консерванта.
3. **Энзимный конъюгат**, 1 фл., 25 мл, готовый к использованию
Андростенедион, конъюгированная с пероксидазой.
*Содержит проклин 300, 0,015 BND и 0,010% MIT в качестве консерванта.
4. **Раствор субстрата** 1 фл., 25 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.*

4.1.1 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

4.2 УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ

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

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

4.3 ПРИГОТОВЛЕНИЕ РАГЕНТОВ

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

Промывочный буфер: Добавьте деионизированной воды к х40 промывочному буферу (30 мл), чтобы достичь окончательный объем 1170 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.

Не используйте гепариновую или цитратную плазму. Гепариновая плазма может привести к слегка заниженным значениям, для цитратной плазмы результаты будут завышенные.

Не используйте для анализа гемолизированные, иктерические и липемические пробы.

5.1 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)

5.2 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.

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

6. ПРОЦЕДУРА ТЕСТА

6.1 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.

6.2 ПРОВЕДЕНИЕ АНАЛИЗА

В каждом анализе следует использовать стандартную кривую.

1. Пометьте стрипы, которые будут использованы.
2. Пипеткой внесите **20 мкл** каждого стандарта, контроля и образца, 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 **60 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 **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 Y и концентрации на оси X.
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.

6.3.1 Типичный пример стандартной кривой:

Стандарт	нг/мл	Оптич. единицы
Стандарт 0	0	2,01
Стандарт 1	0,1	1,34
Стандарт 2	0,3	0,86
Стандарт 3	1,0	0,47
Стандарт 4	3,0	0,23
Стандарт 5	10,0	0,10

7. ОЖИДАЕМЫЕ ЗНАЧЕНИЯ

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

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

Популяция	Нг/мл
Мужчины	0,91-3,0
Женщины	0,57-2,63

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 0-10 нг/мл

9.2 Специфичность (перекрестная реактивность)

Следующие материалы были проверены на перекрестную реактивность.

(Смотрите оригинал инструкции, стр. 6.)

9.3 Чувствительность

Аналитическая чувствительность была вычислена для среднего минус два стандартных отклонений 20 репликантов анализа 0 стандарта и равно 0,019 нг/мл.

9.4 Точность

<i>Внутри тестовая</i>				<i>Межтестовая</i>			
с	п	среднее нг/мл	КВ %	С	п	среднее нг/мл	КВ %
1	20	0,3	9,1	1	20	0,2	9,6
2	20	2,6	5,6	2	20	2,3	12,1
3	20	4,7	4,7	3	20	4,4	8,8

9.5 Воспроизводимость

Образцы были обогащены добавлением андростенедиона 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.

Сыворотка	Добавленная конц. 1:1 (v/v) (нг/мл)	Измеренная конц. нг/мл	Ожидаемая конц. нг/мл	Извлечение %
1	-	0,1	0,1	100
	1	0,5	0,6	89
	3	1,5	1,6	96
	10	4,7	5,1	93
2	-	2,0	2,0	100
	1	1,5	1,4	107
	3	2,4	2,4	99
	10	5,0	6,0	92

3	-	5,4	5,4	100
	1	3,4	3,2	106
	3	4,4	4,2	105
	10	7,3	7,7	95

9.6 Линейность

(См. таблицу в ориг. инструкции, стр. 7).

10. ОГРАНИЧЕНИЕ ИСПОЛЬЗОВАНИЯ

Влияющие вещества

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

Гемоглобин (до 4 мг/мл), билирубин (до 0,125 мг/мл) и триглицериды (до 7,5 мг/мл) не влияют на результаты анализа.

10.2 Влияние лекарств

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

11. ПРАВОВЫЕ АСПЕКТЫ

11.1 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.

11.2 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.

11.3 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

