



Набор для определения ХЛАМИДИИ IgM

Кат. номер : 139-3463

Количество : 96

Производитель : DRG (Германия)

Методика от 04-2008

Версия 7.0

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

1. ВВЕДЕНИЕ

Иммуноферментный анализ для качественного и полуколичественного определения антител класса IgM к антигенам *Chlamydia trachomatis* в сыворотке человека.

Набор **CHLAMYDIA TRACHOMATIS IgM ELISA** это набор для детекции антител класса IgM к вирусу *Chlamydia trachomatis* в сыворотке человека. Микротитровальные полосоканные лунки в качестве твердой фазы покрыты антигенами к вирусу *Chlamydia trachomatis*. **Разведенные образцы пациента и готовые к использованию** контроли пипетируются в лунки. Во время инкубации специфичные к вирусу *Chlamydia trachomatis* антитела положительных образцов и контролей связываются с иммобилизованными антигенами.

После промывки (для удаления несвязанных образцов и контролей) в лунки добавляется коньюгат антител IgM человека с меткой пероксидазы хрина. Во время второй инкубации этот коньюгат связывается специфически с антителами IgM, в результате чего формируются иммунные комплексы с ферментативными связями

После второй промывки (для удаления несвязанного коньюгата) сформированные иммунные комплексы (в случае положительного результата) определяются в ходе инкубации с субстратом ТМБ, в результате чего появляется голубое окрашивание. Голубое окрашивание меняется на желтое при добавлении серной кислоты для остановки индикаторной реакции.

Интенсивность окрашивания прямо пропорциональна количеству в образце антител специфичных к вирусу *Chlamydia trachomatis*. Аборбция считывается при 450 нм на микропланшетном ELISA - ридере.

3. ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЯ

- Данный набор предназначен только для использования в диагностике *in vitro*.
- Все реагенты этого набора, которые содержат человеческую сыворотку или плазму, тестировались и подтверждены FDA методиками как отрицательные к ВИЧ 1/2б поверхностному антигену гепатита В и вирусу гепатита С. Однако, во время использования и уничтожения все реагенты следует рассматривать как потенциально биологически опасные.
- Контроли и стандарты в культурах клеток оказались неинфекционными.
- Избегите контакта со стоп раствором, содержащим 0.5 моль/л H₂SO₄. Он может вызывать раздражение кожи и ожоги.
- Никогда не раскапывайте ртом и избегайте контакта реагентов и образцов с кожей и слизистыми оболочками.
- Не курите, не принимайте пищу, не пейте и не наносите косметику на территории, где обрабатываются образцы или реагенты набора.
- Надевайте одноразовые перчатки из латекса при обработке образцов и реагентов. Микробиологическое заражение реагентов или образцов может дать ошибочные результаты.
- Обращение должно соответствовать процедурам, указанным в соответствующих государственных руководствах или правилах по биологической безопасности.
- Не используйте реагенты после даты истечения срока годности, которая указана на этикетках набора.
- Согласно протокола анализа необходимо следовать всем рабочим объемам реагентов.
- Использование калиброванных пипеток и считающих устройств пластины микротитратора. Оптимальные результаты анализа можно получить только при

EIA-3463, *Chlamydia trachomatis IgM ELISA*

использовании откалиброванных дозаторов и микротитровальных планшеточных считывателей.

- Не смешивайте и не используйте компоненты наборов с различными номерами партий. Рекомендуется не заменять лунки различных планшетов, даже одной и той же партии. Возможно, что наборы поставлялись и хранились в различных условиях, и связывающие качества планшетов могут в некоторой степени отличаться.
- Исходя из соответствующих государственных руководств или правил по биологической безопасности, химические вещества, и подготовленные или использованные реагенты должны рассматриваться как опасные отходы.
- За информацией относительно опасных веществ, входящих в набор, просьба обращаться к Спецификациям Безопасности Материала. Спецификации Безопасности Материала предоставляются по запросу непосредственно от компании DRG Instruments GmbH. Спецификации Безопасности Материала соответствуют требованиям ЕС-Руководства 91/155 ЕС.

4. КОМПОНЕНТЫ НАБОРА

4.1 Содержимое набора

1. **Микротитровальные лунки**, 12x8 делимых полосок покрытых антигенами *Chlamydia trachomatis*; вкл. 1 держатель для полосок, 1 пленку для накрывания.
 2. **Раствор для разведения образцов*****, 1 флакон, 100 мл готов к использованию, зеленого цвета; pH 7.2 ± 0.2.
 3. **IgG-RF-сорбент*****, 1 флакон. 6,5 мл. Готовый к использованию; желтого цвета. Содержащие анти-человеческие антитела класса IgG.
 4. «+» **контроль*****, 1 флакон, 2,0 мл готов к использ., желтого цвета, красный колпачок.
 5. «-» **контроль*****, 1 флакон 2,0 мл готов к использ., желтого цвета, желтый колпачок.
 6. «Cut-off» **контроль*****, 1 флакон, 2,0 мл готов к использ., желтого цвета, черный колпачок.
 7. **Ферментный коньюгат****, 1 флакон 20 мл готов к использ., красного цвета; антитела к человеческому IgM , коньюгированные с пероксидазой.
 8. **Раствор субстрата**, 1 флакон, 14 мл готов к использ., тетраметиленбензидин (TMB).
 9. **Стоп раствор**, 1 флакон, 14 мл, готовая к использ., 0.5 Моль/л H₂SO₄.
- Избегайте контакта со стоп раствором. От может вызвать раздражения кожи и ожоги.
10. **Промывочный раствор***, 1 флакон, 30 мл (концентрация 20x для 600 мл); pH 7.2 ± 0.2 см. „Подготовка реагентов“.
- *⇒ содержит 0.03 % ProClin 300
**⇒ содержит 0.3 % ProClin 300+0.01 % гентамицина сульфата
***⇒ содержит 0.03 % ProClin 300+0.015 % 5-бromo-5-нитро-1,3-диоксан (BND) + 0.010 % 2-метил-2Н-изотиазол-3-один (MIT).

4.1.1 Материалы, необходимые для исследования, но не включенные в набор:

- Микротитровальный планшеточный откалиброванный считыватель (450/620нм +/- 10нм).
- Откалиброванные микропипетки разного объема.
- Инкубатор на 37°C.
- Ручное или автоматическое оборудование для промывки лунок.
- Вихревой трубочный смеситель.
- Деионизированная или (только что) дистиллированная вода.
- Таймер.
- Абсорбирующая бумага.

4.2 Хранение и стабильность набора

При температуре хранения от 2 до 8°C невскрытые реагенты сохраняют активность до истечения срока годности. После истечения этой даты реагенты не использовать.

Открытые реагенты должны храниться при 2-8°C. Микротитровальные лунки должны хранится при 2-8°C. Как только пакет из фольги был открыт, следует быть внимательным чтобы его снова плотно закрыть.

Вскрытые наборы сохраняют активность в течение 4 месяцев при соблюдении вышеуказанных условий хранения.

4.3 Подготовка реагентов

Перед использованием необходимо довести все реагенты и необходимое количество полосок до комнатной температуры.

Промывочный раствор

Развести промывочный раствор **1+19** (напр. 10 мл + 190 мл) свежей, очищенной от бактерий редистилированной водой. Потребление: **~5 мл** на определение.

Кристаллы в растворе исчезают при нагревании до 37°C на водяной бане.

Стабильность после разведения: 4 недели при $2 \div 8^{\circ}\text{C}$

4.4 Уничтожения набора

Утилизацию набора необходимо осуществлять в соответствии с официальными государственными правилами. Вся необходимая информация о данном наборе предоставлена в Паспорте безопасности (см. Раздел 13 в оригинале инструкции).

4.5 Поврежденные наборы

В случае серьезного повреждения набора или его компонентов, необходимо проинформировать об этом компанию DRG в письменной форме не позднее 1 недели после получения набора. Сильно поврежденные отдельные компоненты не должны использоваться в анализе. Они должны храниться до достижения окончательного решения. После этого они должны быть уничтожены согласно официальным правилам.

5. ОБРАЗЦЫ

В данном анализе может использоваться сыворотка.

Не использовать гемолитические, желтушные или липемические образцы.

5.1 Забор образцов

Сыворотка:

Забрать кровь венепункцией (e.g Sarstedt Monovette # 02.1388.001), дать свернуться и отделить центрифугированием сыворотку при комнатной температуре. Не центрифугировать пока не произошло полное свертывание. Для пациентов, проходящих антикоагуляционную терапию может потребоваться больше времени для свертывания.

5.2 Хранение образцов

Образцы должны быть закрытыми, их необходимо хранить до 24 часов при температуре $2\text{--}8^{\circ}\text{C}$ до начала анализа и должны быть заморожены только раз до -20°C для хранения в течении более длительного периода. Размороженные образцы необходимо несколько раз перевернуть перед анализом.

5.3 Разбавление образцов

Перед анализом каждый образец пациента сначала следует разбавить раствором для **разбавления образцов**. Для абсорбции ревматоидного фактора эти предварительно разбавленные образцы затем должны инкубироваться вместе с **IgG-RF-сорбентом**.

1. Разбавить каждый образец пациента **1+50** раствором для разбавления образцов.

напр., 10 мкл образца + 0,5 мл раствора для разбавления. **Хорошо смешать.**

2. Разбавить этот **предварительно разбавленный** образец **1+1** IgG-RF-сорбентом

напр., 60 мкл предварительно разбавленного образца + 60 мкл IgG-RF-сорбента. **Хорошо смешать.**

3. **Оставить по крайней мере на 15 минут при КТ и хорошо перемешать снова (или на ночь при $2\text{--}8^{\circ}\text{C}$) и снова хорошо перемешать.**

4. Взять 100 мкл этих предварительно обработанных образцов для ИФА.

Внимание: Контроли готовы к использованию и их не надо разводить!

6. ПРОЦЕДУРА АНАЛИЗА

6.1 Общие примечания

- Внимательно прочтите протокол перед выполнением анализа. Надежность результатов зависит от четкого следования описанному протоколу анализа.

- **Очень важно перед началом процедуры анализа все реагенты, образцы и контроли довести до комнатной температуры.**

- Как только начали анализ, все этапы должны быть завершены без прерывания.

- Во избежание перекрестного загрязнения, используйте новые одноразовые пластмассовые наконечники для каждого стандарта, контроля или образца.

- Абсорбция – функция инкубационного времени и температуры. Перед началом проведения процедуры рекомендуется подготовить все реагенты, снять крышки, установить лунки в рамку и т.д. Это обеспечит равномерное распределение времени для каждого этапа пипетирования без остановки.

- Как правило, ферментная реакция линейно пропорциональна времени и температуре.

- Чтобы избежать испарения и микробиологического загрязнения, плотно закройте флаконы с реагентами непосредственно после их использования.

- После первого вскрытия и последующего хранения проверьте коньюгат и флаконы контролей на микробиологическое загрязнение для дальнейшего использования.

- Во избежание перекрестного загрязнения и ошибочно высоких результатов, раскладывайте образцы пациентов и распределите коньюгат на дно лунок аккуратно без разбрзгивания.

- Во время инкубации накрывайте микротитровальные полоски фольгой, чтобы избежать испарения.

6.2 Процедура анализа

Перед проведением анализа необходимо разбавить промывочный раствор, **приготовить образцы пациентов как описано в п. 5.3**. Перед пипетированием хорошо перемешайте и составьте **схему распределения и идентификации** с помощью формы вложенной в набор.

1. Отобрать требуемое количество микротитровальных полосок или лунок и поместить их в держатель.

Разместите по меньшей мере:

1 лунка (напр., A1) для бланка субстрата
1 лунка (напр., B1) для отрицательного контроля
2 лунки (напр., C1+D1) для cut-off контроля 1
лунка (напр., E1) для положительного контроля.

На усмотрение пользователя можно ставить образцы и контроли в дублях.

2. Расkapать:

100 мкл отрицательного контроля в лунку B1
100 мкл cut-off контроля в лунки C1 и D1
100 мкл положительного контроля в лунку E1
100 мкл **каждого разведенного образца пациента новыми одноразовыми наконечниками** в оставшиеся лунки согласно схеме. Оставить лунку A1 для бланка субстрата!

3. Накрыть лунки пленкой поставляемой в наборе. Инкубировать: **1 час при 37°C .**

4. Резко вытряхните содержимое лунок.

Промойте их **5 раз разбавленным промывочным раствором (300 мкл/лунку)**. Резко вытряхните лунки на абсорбирующую бумагу, чтобы удалить остатки жидкости.

Примечание:

Чувствительность и точность данного анализа в значительной мере зависит от правильности исполнения процедуры промывки!

5. Расkapать **100 мкл** ферментного коньюгата во все лунки **кроме A1** и накрыть их пленкой.

6. Накрыть лунки пленкой. Инкубировать: **30 минут при комнатной температуре (20 - 25 °C)**. Не подвергать воздействию прямого солнечного света!

7. Резко вытряхните содержимое лунок.

Промойте их **5 раз разбавленным промывочным раствором (300 мкл/лунку)**. Резко вытряхните лунки на абсорбирующую бумагу, чтобы удалить остатки жидкости.

8. Расkapать **100 мкл** раствора субстрата **во все** лунки

9. Накрыть и инкубировать: **ровно 15 минут при комнатной температуре (20 + 25 °C) в темноте**.

10. Остановить ферментную реакцию путем внесения **100 мкл** стоп-раствора **в каждую** лунку. Любое голубое окрашивание проявившееся во время инкубации переходит в желтое.

Примечание: **высоко-положительные образцы пациентов могут иметь темный осадок хромогена!**

11. Считать оптическую плотность при **450/620 нм** с помощью микротитрационного планшетного ридера в течении **30 минут** после внесения стоп-раствора.

6.3 Измерение

Настроить микропланшетный считыватель для ELISA на нуль используя **бланк субстрата в лунке A1**.

Если по техническим причинам ELISA считыватель не может быть настроен на нуль используя бланк субстрат в лунке A1. Чтобы получить надежные результаты вычитайте значение абсорбции лунки A1 из всех остальных значений абсорбции.

Измерить абсорбцию во всех лунках при **450 нм** и записать значения абсорбции для каждого контроля и образца пациента в план.

Рекомендуется использовать для считывания двойную длину волны как референтную на **620 нм. Где применимо, рассчитать средние значения абсорбции всех дублей.**

7. РЕЗУЛЬТАТЫ

Постановка анализа может считаться **действительной** при соблюдении следующих условий:

- **Бланк субстрата в A1** ⇒ значение абсорбции менее 0.100.
- **Отриц. контроль в B1** ⇒ значение абсорбции менее 0.200.
- "Cut-off" в C1/D1 ⇒ значение абсорбции **0.250-0.600**.
- **Положит. контроль в E1** должны иметь абсорбцию равную или более значения "Cut-off".

7.2 Вычисление

Среднее значение абсорбции "Cut-off" [CO]

Рассчитать среднее значение абсорбции 2 определений "Cut-off" контролей (напр., в C1/D1).

Пример: $(0.49 + 0.51) \div 2 = 0.50 = CO$

7.3 Интерпретация

Средние значения абсорбции образцов пациента
более чем на 10 % больше CO
(Средняя ОП_{пациент} > 1.1 x CO)

ПОЛОЖИТЕЛЬНЫЙ РЕЗУЛЬТАТ

(Средние) значения абсорбции пациентов
от 10 % выше до 10 % ниже CO

повторить анализ 2 - 4 недели спустя на новых образцах пациентов

СЕРАЯ ЗОНА

результат второго анализа опять
в «серой зоне»

ОТРИЦАТЕЛЬНЫЙ РЕЗУЛЬТАТ

(Средние) значения абсорбции пациента
более чем на 10 % ниже CO

(Средняя ОП_{пациент} < 0.9 x CO)

ОТРИЦАТЕЛЬНЫЙ РЕЗУЛЬТАТ

Результаты в DRG единицах [DU]

среднее значение абсорбции пациента x 10

$\frac{\text{CO}}{\text{CO}} = [\text{DRG UNITS} = \text{DU}]$

1.680 x 10

Пример: $\frac{1.680}{0.50} = 34 \text{ DU}$

Интерпретация результатов

Значение Cut-off: 10 DU

Серая зона: 9 - 11 DU

Отрицательный: < 9 DU

Положительный: > 11 DU

Диагностическая чувствительность определяется как вероятность получения позитивного результата при присутствии специфического аналита.

Пересматривается.

10. ОГРАНИЧЕНИЯ ИСПОЛЬЗОВАНИЯ

Бактериологическое заражение или повторные циклы замораживания/размораживания образцов может повлиять на значения абсорбции. Только в иммунокомпромисных пациентов и новорожденных серологические данные имеют ограниченные значения.

11. ЮРИДИЧЕСКИЕ АСПЕКТЫ

11.1 Достоверность результатов

Тест должен проводиться согласно инструкции производителя. Более того, потребитель должен точно соблюдать все правила профессиональной лабораторной практики или другие соответствующие национальные стандарты и/или законы. Это особенно относится к контрольным реагентам. В процессе проведения анализа важно включать достаточное количество контролей для оценки точности теста. Результаты теста действительны, только если они отвечают нормам и если все параметры теста отвечают спецификации теста. В случае любого сомнения свяжитесь с производителем.

11.2 Терапевтические заключения

Терапевтические заключения не должны базироваться только на результатах лабораторных исследований, даже если они считаются достоверными согласно п. 11.1. Любой результат является только частью общей клинической картины пациента.

Диагностика инфекционного заболевания не может устанавливаться только на основе единственного результата анализа. Точная диагностика должна учитывать всю клиническую картину пациента (историю, симптомы, сывороточные данные). Только в случаях, когда лабораторные результаты совпадают с нормами и общей картиной пациента, можно делать терапевтическое заключение. Только результаты этого теста не могут быть основой для терапевтического заключения.

11.3 Ответственность

Любое изменение набора и/или замена или компонентов разных лотов с одного набора или с другого может негативно влиять на результаты и весь тест. Такая замена не может быть основой для претензий или просьбы о замене набора.

Претензии в случаях неправильного использования набора лабораторией исходя из п. 11.2 тоже не могут являться действительными. Не смотря на это, в случае любой претензии, в производитель обязывается не повышать значения набора. Производитель не несет ответственности за любое повреждение набора, случившееся вследствии его неправильной транспортировки.

Информация для заказа:

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

8. КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА

Рекомендуется использовать контрольные образцы согласно местному законодательству. Использование контрольных образцов рекомендуется для подтверждения достоверности результатов каждый день. Используйте контроли здоровых и патологических уровней.

Также рекомендуется заимствовать информацию из национальных или международных программ Подтверждения качества, для того чтобы быть уверенным в точности результатов.

Если результаты анализа вне принятых уровней контрольных материалов, их нужно считать не действительными.

В этом случае, пожалуйста, проверите следующее: оборудование для раскальвания и установки времени; фотометр; даты истечения срока годности реагентов, условия хранения и инкубации; методы аспирации и промывания.

После проверки выше указанного и в случае если ошибка не была обнаружена, свяжитесь со своим дистрибутором или производителем.

9. ХАРАКТЕРИСТИКИ АНАЛИЗА

9.1 Диагностическая специфичность

Диагностическая специфичность определяется как вероятность получения негативного результата при отсутствии специфического аналита.

Пересматривается.

9.2 Диагностическая чувствительность