

НАБІР ІФА
ДЛЯ ВИЗНАЧЕННЯ АНТИТІЛ КЛАСУ IgG
ДО АНАТОКСИНУ ПРАВЦЯ

8900-28, Anti-Tetanus Toxoid IgG

Каталог. №: 8900-28

Методика від 02-05-2013

Кількість : 96

Виробник : DAI, (США)



Основою при проведенні аналізу є оригінал інструкції англійською мовою, вкладеної в набір. Номер і дата версії оригіналу та перекладу інструкції повинні співпадати.

Для діагностичного застосування In Vitro

Тест	Anti-Tetanus Toxoid IgG ELISA
Метод	Твердофазний імуносорбентний аналіз
Принцип	Непрямий ІФА: покритий антигенами планшет
Діапазон визначення	Кількісний 0,01 – 7,0 МОд/мл
Зразок	10 мкл
Специфічність	97 %
Чутливість	0,0093 МОд/мл
Загальний час	~ 90 хв.
Термін зберігання	12 місяців

* Лабораторні результати ніколи не можуть бути єдиною основою для медичного висновку. Історія хвороби пацієнта та подальше дослідження повинні бути взяті до уваги.

ПРИЗНАЧЕННЯ

Даний набір виробника призначений для визначення in vitro специфічних антитіл класу IgG до анатоксину правця в сироватці крові, з метою визначення захисного стану.

Достатня кількість матеріалів, що постачаються розраховані максимально на 39 зразків для дослідження в дублях або 87 окремих зразків, з 7-точковою калібрувальною кривою двома контролями.

7-точкова калібрувальна крива може бути скорочена до п'яти точок, якщо не вимагається вимірювання нижче 0,09 MO / мл.

ПРИНЦІП МЕТОДУ

Мікролунки попередньо покриті антигеном анатоксину правця. Калібратори, контролі та розведені зразки пацієнтів додають в лунки, а антитіла, які розпізнають антиген правцевого анатоксину, зв'язуються під час першої інкубації. Після промивання лунок для видалення незв'язаних білків, додається очищений кон'югат пероксидази, поміченого кролячим анти-людським IgG (γ -ланцюжок специфічний). Кон'югат зв'язується із захопленим антитілом людини і надлишок незв'язаного кон'югату видаляється шляхом додаткової стадії промивки.

Зв'язаний кон'югат візуалізується субстратом 3,3',5,5'-тетраметилбензидину (ТМБ), що дає продукт реакції синього кольору, інтенсивність якого пропорційна концентрації антитіл в зразку. Фосфорну кислоту додають в кожну лунку для зупинки реакції. Це призводить до жовтого кольору в кінцевій точці, який читається при 450 nm.

ЗАСТЕРЕЖЕННЯ

- Всі сироватки людини, які поставляються були перевірені на рівні донорів і виявились негативними до поверхневого антигену вірусу гепатиту B, антитіл до ВІЛ-1 і 2, вірусу гепатиту C. Тим не менше, ці тести не можуть гарантувати відсутності носіїв інфекцій. Слід забезпечити правильне використання та методи утилізації і тільки кваліфікований персонал, який допущений до роботи з потенційно інфікованими матеріалами, повинен мати дозвіл на застосування цього набору реагентів.
- Азид натрію може реагувати зі свинцем і міддю, утворюючи вибухові азиди металів. При утилізації реагенти слід змити великою кількістю води, щоб запобігти накопиченню азидів.
- Буфери і сироватки, які поставляються в цьому наборі містять різні інгібтори ферментів, які перераховані нижче. Вони токсичні і повинні використовуватися з обережністю.

ІНГІБІТОР	КОНЦЕНТРАЦІЯ
Катон	0,02%
Азид натрію	0,099%
Проклін 300	0,045%
Бромонітродіоксан	0,002%
Метилізотіазон	0,002%

- Катон є подразником і може викликати чутливість шкіри.
- Стоп-розділ містить ЗМ фосфорну кислоту, яка викликає корозію. Щоб уникнути опіків не дозволяти контакту зі шкірою та очима.
- Розливання реагентів потрібно належним чином очищати, дотримуючись місцевих екологічних норм.

ПОПЕРЕДЖЕННЯ

- Даний виріб слід використовувати тільки спеціально підготовленим персоналом.
- Рекомендується суворе дотримання протоколу дослідження. Будь-яке відхилення може вплинути на продуктивність цього чутливого аналізу. Якщо в результаті отриманої оптичної щільноти низькі показники зчитування, це може вплинути на чутливість аналізу. Зверніть увагу на окремі "Примітки" та попередження протягом усієї Інструкції щодо застосування.
- Реагенти з різними номерами партій **НЕ** є взаємозамінними. Якщо проводиться велика кількість досліджень, слід подбати, щоб всі реагенти були з тієї ж партії. Всі тест-смужки повинні бути взяті з однієї сумки із фольги. Заміна будь-якого компонента може привести до неправильних результатів.
- Щоб уникнути забруднення реагенту, необхідно використовувати тільки новий або чистий пластиковий / скляний посуд. Ніколи не повертайте невикористані реагенти у флакони.
- Не залишайте без ковпачків пляшки з реагентами; будь-яке наступне випаровування або забруднення призведе до суперечливих результатів.
- Субстрат ТМБ не повинен піддаватися впливу світла або води.
- Мікробіологічно забруднена, гемолізована або ліпемічна сироватка і зразки, що містять тверді частки, не повинні використовуватися.
- Неточне розбавлення зразка не може бути перевірене оскільки контролі готові до використання. Рекомендується застосування відкаліброваних дозаторів та відповідний зразків внутрішнього контролю якості.
- Використання автоматизованих систем аналізу, розчинів для розведення зразків та іншого автоматизованого обладнання може привести до відмінностей в результатах в порівнянні з ручною процедурою. Будь-яка лабораторія несе відповідальність за достовірність системи дослідження, а також в межах діапазону забезпечені результати, як визначено у даній інструкції та відповідному сертифікаті КЯ.
- Все обладнання, що використовується повинно бути відкаліброване та обслуговуватися відповідно до інструкції виробника.

ЗБЕРІГАННЯ ТА СТАБІЛЬНІСТЬ

- Набір повинен зберігатися при температурі 2-8°C і не повинен заморожуватися. Невідповідна температура зберігання вплине на результати.
- Буфер для промивання, розведений в чистій ємності може зберігатися при кімнатній температурі протягом максимум 4 тижнів.
- Термін придатності набору вказаний на його зовнішній етикетці.

ВЗЯТТЯ І ЗБЕРІГАННЯ ЗРАЗКІВ

- Зразки крові повинні бути зібрани венепункцією, згорнутися природним способом та сироватку відділити.
- Сироватка можна зберігати при 2-8 ° С протягом 48 год до аналізу, або при тривалому терміні зберігається в нерозбавленому вигляді при -20 ° С або нижче.
- Слід уникати повторного заморожування і розморожування.
- Зразки сироватки не повинні бути інактивовані нагріванням, так як це може дати помилково позитивні результати.

МАТЕРІАЛИ

- Інструкція користувача: Надання повної інформації щодо аналізу.
- Сертифікат КЯ: Вказує на очікувані показники партії контролів.
- Лунки покриті анатоксином правця: 12 відламуваних 8-лункових смужок покритих правця анатоксином, отриманим з Clostridium tetani. Планшет упакований в запакуваний мішочок із фольги і містить дві пакетики з осушувачем.
- Розріджувач зразка: 2 пляшки, що містять 50 мл буфера для розведення зразків. Кольору жовтого, готовий до використання.

- Промивний буфер: 1 флакон, що містить 50 мл 20-кратно концентрований буфер для промивання лунок.
- Калібратори правцевого анатоксину IgG : 7 пляшок кожна з яких містить 1,2 мл розведеної сироватки крові людини з наступними концентраціями антитіл анти-правцевого анатоксину : 7 , 2,33 , 0,78 , 0,26 , 0,09, 0,03, 0,01 МО / мл. Готовий до використання.
- Високий контроль правцевого анатоксину IgG: 1 флакон, що містить 1,2 мл розведеної сироватки крові людини з антитілами до правцевого анатоксину. Очікуване значення вказане у сертифікаті контролю якості. Готовий до використання.
- Низький контроль правцевого анатоксину IgG: 1 флакон, що містить 1,2 мл розведеної сироватки крові людини з антитілами до правцевого анатоксину. Очікуване значення вказане у сертифікаті контролю якості. Готовий до використання.
- Кон'югат правцевого анатоксину IgG : 1 флакон, що містить 12 мл очищеної пероксидази мічених антитіл до людського IgG. Кольору червоного, готовий до використання.
- Субстрат ТМБ: 1 флакон, що містить 14 мл субстрату ТМБ. Готовий до використання.
- Стоп - розчин: 1 флакон, що містить 14 мл фосфорної кислоти 3M. Готовий до використання.

ДОДАТКОВІ МАТЕРІАЛИ І ОБЛАДНАННЯ - не поставляються

- Автоматичний мікропланшетний планшет-вошер: рекомендується, однак промивання може бути виконане вручну.
- Планшет-рідер: Здатен вимірювати оптичну щільність при 450 нм відносно повітря.
- Дистильована або діонізованна вода: має бути найвищої якості.
- Відкалибрована мікропіпетка : для дозування 1000, 100 і 10 мкл.
- Багатоканальний дозатор: рекомендується для дозування 100 мкл кон'югату, субстрату та стоп-розчину.
- Скляні / пластикові пробірки: для розведення зразків.

МЕТОД АНАЛІЗУ

Підготовчі етапи

1. Доведення набору до кімнатної температури.

- Набір розрахований для роботи при кімнатній температурі (20-24 °C).
 - Вийміть набір з місця зберігання і витримайте при кімнатній температурі протягом приблизно 60 хвилин. Лунки не потрібно виймати із фольги поки вони не досягли кімнатної температури.
- Примітка:** набори можуть бути збережені при кімнатній температурі протягом 1 тижня.

2. Склад набору

- Акуратно перемішайте кожен компонента набору перед використанням.

3. Розведення буферу для промивання

- Додати 50 мл концентрату розчину буферу для промивання до 950 мл дистильованої води (розвавлення 1 до 20) в чисту ємкість та перемішати. Менші об'єми можуть бути розведені відповідно.

Примітка: Розведений промивний буфер може зберігатися при кімнатній температурі до 4 тижнів, тому розбавляти тільки відповідний об'єм.

4. Розведення зразків

- Розвести 10 мкл кожного зразка 1000 мкл розчинника зразка (1:100) та і добре перемішати.

Примітка: розведений зразок необхідно використати протягом 8 годин.

5. Поводження зі стрипами та рамкою для тримання

- Встановити необхідну кількість лунок в тримач. Почати розміщення із лунки A1, заповнюючи стовпці зліва направо по всьому планшету. При роботі з планшетом затисніть виступаючі краї рамки для тримання, запобігаючи випаданню лунок.

Примітка: Поверніть відразу невикористані лунки до пакету із фольгою з двома осушувачами і щільно закрійте, зводячи до мінімуму впливу вологи. Будьте обережні, щоб не проколоти або розірвати пакет з фольги, див. нижче.

ПОПЕРЕДЖЕННЯ: піддавання лунок впливу вологи і забруднення твердими частинками пилу або іншими частинами речовин призведе до погрішення якості антигенів, що спричинить низьку точність аналізу і потенційно помилкові результати.

МЕТОД АНАЛІЗУ

Дотримуватись аналогічної послідовності дозування протягом аналізу.

1. Розведення зразка

Внесіть 100 мкл кожного калібратора, контролю та розбавленого зразка (1:100) у відповідні лунки планшету.

Примітка: Зразки мають бути додані якомога швидше до планшету, щоб мінімізувати зміщення результатів аналізу, а також таймер

запускається після додавання останнього зразка. **Інкубувати при кімнатній температурі протягом 30 хвилин.**

2. Промивання

Процедура промивання є надважливою і вимагає особливої уваги. Неправильно промитий планшет може дати неточні результати, з низькою точністю та високими фоновими показниками.

Після інкубації взяти планшет та промити лунки 3 рази 250-350 мкл промивного буфера на лунку. Промити планшет або за допомогою автоматичного вошера або вручну, як зазначено нижче. Після остаточного промивання перевернути планшет та витрусіт вміст лунок на фільтрувальний папір.

Планшети можуть бути промиті вручну наступним чином:

- a. Витрусіт вміст планшету в раковину.
- b. Висушіт лунки на фільтрувальному папері.
- c. Заповніть кожну лунку 250-350 мкл промивного буфера за допомогою багатоканального дозатора.
- d. Акуратно струссіт пластину на рівній поверхні.
- e. Повторіть етапи a-d двічі.
- f. Повторіть етапи a i b.

3. Додавання кон'югату

Внесіть 100 мкл кон'югату в кожну лунку, промокніть лунки в верхній частині тканиною, щоб видалити будь-які бризи.

Примітка: Щоб уникнути забруднення, ніколи не повертається надлишки кон'югату у флакон з реагентом.

Інкубувати при кімнатній температурі протягом 30 хвилин.

4. Промивання

Повторіть етап 2.

5. Додавання субстрату (ТМБ)

Додайте 100 мкл ТМБ-субстрату в кожну лунку, промокніть лунки в верхній частині тканиною, щоб видалити будь-які бризи.

Примітка: Щоб уникнути забруднення, ніколи не повертається надлишки ТМБ у флакон з реагентом.

Інкубувати в темному місці при кімнатній температурі протягом 30 хвилин.

6. Зупинка реакції

Внесіть 100 мкл стоп-розчину в кожну лунку. Це викликає зміну кольору від синього до жовтого.

7. Вимірювання оптичної щільноти

Зчитувати оптичну щільність (ОЩ) в кожній лунці при 450 нм на мікропланшетому рідері протягом 30 хвилин після зупинки реакції.

Примітка: Див п. 1 у розділі 8 нижче.

РЕЗУЛЬТАТИ І КОНТРОЛЬ ЯКОСТІ

1. Налаштування рідера

Це особливо чутливий аналіз для точного вимірювання низьких показників зразків. Не рекомендується віднімати від результатів ОЩ зчитування бланку. До того ж оптичні щільноти повинні зчитуватись при 450 нм без використання референтного фільтра.

2. Контроль якості

Для того, щоб аналіз був дійсний, всі наступні критерії повинні бути виконані:

- Калібратори і контролі повинні бути включені в кожній процесорі.
- Значення, отримане для кожного контролю повинні бути в діапазоні, зазначеному на сертифікаті контролю якості.
- Крива за формує повинна бути схожа на калібрувальну криву, відображену в сертифікаті контролю якості.

Якщо наведені вище критерії не виконуються, аналіз є недійсним і підлягає повторенню.

3. Розрахунок середніх оптичних щільностей (в аналізах проводити постановку в дублях)

Для кожного калібратора, контролю та зразка обчислити середню ОЩ зчитувань в дублях. Відсотковий коефіцієнт варіації (КВ%) для кожного дубліката ОЩ повинен бути менше 15%.

4. Побудова калібрувальної кривої

Калібрувальна крива може бути побудована або автоматично, або вручну шляхом побудови в логарифмічному масштабі концентрації антитіл анатоксину правця проти ОЩ кожного калібратора на лінійній шкалі

- Автоматична - використовувати підтверджене відповідним чином програмне забезпечення та шаблон кривої, що найкраще підходить до даних.
- Вручну - використовуючи логарифмічний / міліметровий папір, намалювати плавну криву через точки (**не** пряму лінію або від точки до точки).

5. Інтерпретація невідповідних точок

Якщо одна точка не лежить на кривій, вона може бути видалена. Якщо за відсутності цієї точки крива має форму, яка

відрізняється від калібрувальної кривої зразка, або більш ніж одна точка має відхилення, то аналіз слід повторити.

6. Розрахунок контрольних значень

- Зчитати рівень антитіл до правцевого анатоксину у контролях безпосередньо з калібрувальної кривої. Значення має бути в межах, заданих в сертифікаті контролю якості.

7. Розрахунок рівня антитіл в розбавлених зразках

- Зчитати рівень антитіл до правцевого анатоксину в розбавлених зразків безпосередньо з калібрувальної кривої.

Примітка: значення калібратора були скориговані на коефіцієнт 100 для співвідношення 1:100 розведення зразка. Ніякої додаткової корекції не потрібно.

8. Калібрування

- Аналіз відкалібрований згідно еталонного препарату антитоксину правця NIBSC 76/589.
- 1 МОд/мл, приблизно дорівнює 17 мг/л (відкалібровані відносно очищеної препарату антисироватки людини до правця).

9. Обмеження

- Зразки до і після вакцинації повинні аналізуватись одночасно.
- Цей набір може бути використаний для полегшення діагностики імунодефіциту. Результати мають бути підтвержені клінічними даними та іншими серологічними тестами.
- Результати, отримані в цьому аналізі не є діагностичним доказом відсутності захисту/захисту від правця або наявності чи відсутності імунодефіциту.

РІВНІ ЗАХИСТУ

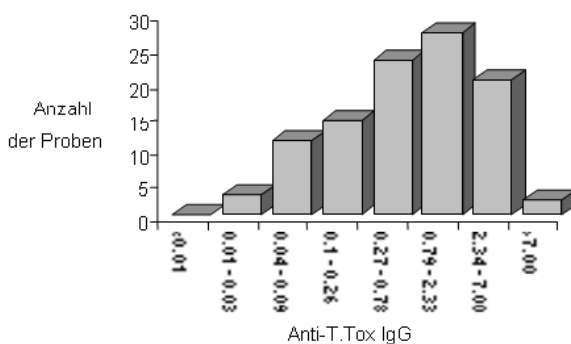
Рівень захисних антитіл в нормальній популяції, вказаний в літературі, знаходиться в межах 0,01 та 0,15 МОд/МІ. Найбільше дослідження, проведений у Сполучених Штатах включало вибіркову популяцію з 10 618 осіб, починаючи з 6-річного віку і вище. Загалом 69,7% мали захисні рівні > 0,15 МОд/мл, рівень знижувався з 87,7% у 6-11 річних до 27,8% в осіб у віці 70 років і старше. Результати двох менших досліджень показали захисні рівні 0,01 МО /мл.

У зв'язку з широким діапазоном вище, рекомендується, щоб кожна лабораторія встановила власні захисні діапазони норм.

ТИПОВІ ЗНАЧЕННЯ

Рівні IgG антитіл правцевого анатоксину були виміряні у сироватці 100 здорових дорослих донорів крові (з невідомим станом вакцинації та імунним статусом). Результати, що відображаються нижче, призначенні тільки для ілюстрації і не повинні бути використані для розрахунку норми.

Діапазони норм були встановлені з використанням зони зв'язування набору T.Tox (MK010).



ХАРАКТЕРИСТИКИ

1. Точність

Точність в межах та між аналізами вимірювалась з використанням трьох зразків у діапазоні калібрувальної кривої. Концентрація та % KB для кожного зразка наведені нижче:

ТОЧНІСТЬ В АНАЛІЗІ

n=16	Концентрація (МОд/МІ)	% KB
Зразок 1	4,05	2,31
Зразок 2	1,21	2,65
Зразок 3	0,51	5,06

ТОЧНІСТЬ МІЖ АНАЛІЗАМИ

n=3	Концентрація (МОд/мл)	% KB
Зразок 4	3,77	8,81
Зразок 5	0,98	7,99
Зразок 6	0,47	5,63

2. Аналітична чутливість

Чутливість визначалась як середнє значення концентрації + 2 стандартні відхилення від 16 визначень розріджувача зразка. Це відповідає 0,0093 МОд/мл.

3. Діапазон вимірювання

Діапазоном вимірювання аналізу є 0,01-7 МОд/мл.

4. Впливаючі речовини

Різні типи сироватки аналізували для перевірки можливого впливу інтерферуючих речовин з використанням інтерферентного набору Check A Plus™ Kokusai Шіяку, Японія.

Речовина	Концентрація
Білірубін (вільний)	183 мг/дл
Білірубін (кон'югат)	190 мг/дл
Гемолізований гемоглобін	4900 мг/дл
Лімфа	19300 одиниць
Ревматоїдний фактор	500 МОд/мл

Відсутність впливу не спостерігалося з вільним або кон'югованим білірубіном, гемоглобіном, ліпідами чи ревматоїдним фактором.



ОФІЦІЙНИЙ ДИСТРИБ'ЮТОР

ТОВ «ДІАМЕБ»
вул. Чорновола, 97
м. Івано-Франківськ, 76005
тел.: +38 (0342) 775 122
факс: +38 (0342) 775 123
e-mail: info@diameb.ua
www.diameb.com

ХАРАКТЕРИСТИКИ

1. Точність

Точність в межах та між аналізами вимірювалась з використанням

трьох зразків у діапазоні калібрувальної кривої. Концентрація та % KB для кожного зразка наведені нижче:

ТОЧНІСТЬ В АНАЛІЗІ

n=16	Концентрація (МОд/МІ)	% KB
Зразок 1	4,05	2,31
Зразок 2	1,21	2,65
Зразок 3	0,51	5,06