

НАБІР ІФА
ДЛЯ КІЛЬКІСНОГО ВИЗНАЧЕННЯ
АКТИВНОСТІ ДНКази

ORG 590, DNase Activity

Каталог. №: **ORG 590**

Методика від **08-2012**

Кількість : **96**

Виробник : **ORGENTEC GmbH,**
(Німеччина)



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

ПРИЗНАЧЕННЯ

Даний набір є тест-системою ІФА для кількісного визначення активності ДНКази в сироватці або ЕДТА-плазмі людини. Призначається тільки для використання в in-Vitro діагностиці.

КЛІНІЧНЕ ЗНАЧЕННЯ (Див. Оригінал інструкції).

ПРИНЦІП ТЕСТУ

Специфічний субстрат ДНКази привитий в мікролунках. ДНКаза, присутня у зразку, розвертає (розщепляє) субстрат іммобілізованої ДНКази в процесі інкубації при 37 °C на протязі рівно 60 хвилин. Промивання лунок видаляє зразок, таким чином зупиняючи реакцію субстрату. Залишковий субстрат іммобілізованої ДНКази тепер вступає в реакцію з пероксидазою хрону (HRP), кон'югованою з антітілом субстрату ДНКази рівно 15 хвилин при кімнатній температурі. Промивання лунок видаляє незв'язаний кон'югат. HRP-TMB субстрат буде гідролізувати зв'язаний кон'югат пероксидази хрону з утворенням синього забарвлення. Додавання кислоти зупиняє реакцію з утворенням жовтого кінцевого продукту. Інтенсивність цього жовтого колольо вимірюється фотометрично при 450 нм. Інтенсивність забарвлення обернено пропорційна активності ДНКази в зразку, що означає, що відсутність активності ДНКази зразка призводить до 100% зниження активності.

ВМІСТ НАБОРУ

Мікропланшет, що складається з 12 смужок по 8 лунок кожна. Готовий до використання.

1

Калібратор А 5% AR/мл, що містить ДНКазу в сироватковій/буферній матриці (PBS, BSA, миючий засіб, NaN₃ 0,09%), зелений. Готовий до використання.

1 x 1.5 мл

Калібратор В 15% AR/мл, що містить ДНКазу в сироватковій/буферній матриці (PBS, BSA, муючий засіб, NaN₃ 0,09%), жовтий. Готовий до використання.

1 x 1.5 мл

Калібратор С 35% AR/мл, що містить ДНКазу в сироватковій/буферній матриці (PBS, BSA, муючий засіб, NaN₃ 0,09%), жовтий. Готовий до використання.

1 x 1.5 мл

Калібратор D 50% AR/мл, що містить ДНКазу в сироватковій/буферній матриці (PBS, BSA, муючий засіб, NaN₃ 0,09%), зелений. Готовий до використання.

1 x 1.5 мл

Калібратор Е 75% AR/мл, що містить ДНКазу в сироватковій/буферній матриці (PBS, BSA, муючий засіб, NaN₃ 0,09%), жовтий. Готовий до використання.

1 x 1.5 мл

Калібратор F 100% AR/мл, що містить ДНКазу в сироватковій/буферній матриці (PBS, BSA, муючий засіб, NaN₃ 0,09%), зелений. Готовий до використання.

1 x 1.5 мл

Контрол (позитивний і негативний), що містять ДНКазу в сироватковій/буферній матриці (PBS, BSA, муючий засіб, NaN₃ 0,09%), жовтого колольо. Готові до використання.

2 флакона

Концентрація вказується в сертифікаті аналізу.

1.5 мл кожен

Буфер для зразків PN; містить PBS, BSA, муючий засіб, консервант азид натрію 0,09%, жовтий, концентрат (5 x).

1 флакон 15 мл

Ферментний кон'югат, що містить антітіло субстрату анти-ДНКази, мічені пероксидазою хрону; містить PBS, BSA, дегтергент, консервант Проклін 0,05%, світло-червоний. Готовий до використання.

1 флакон 15 мл

Розчин субстрату ТМБ, містить 3,3', 5,5'-Тетраметилбензидин, безбарвний. Готовий до використання.

1 флакон 15 мл

Стоп-роздріж, містить кислоту. Готовий до використання.

1 флакон 15 мл

Буферний розчин для промивання, містить Tris, дегтергент, консервант азид натрію 0,09%; концентрат (50x)

1 флакон 20 мл

Інструкція по застосуванню

1 шт.

Сертифікат контролю якості

1 шт.

НЕОБХІДНІ МАТЕРІАЛИ

- Мікропланшетний рідер з довжиною хвилі 450 нм; опційно: контрольний фільтр з довжиною хвилі 620 нм

- Програмне забезпечення для рідера
 - Багатоканальний диспенсер або піпетка для багаторазового дозування об'ємом 100 мкл
 - Вортексний міксер
 - Піпетки на 10, 100 і 1000 мкл
 - Таймер
 - Дистильована або деіонізована вода
 - Мірні циліндри на 100 і 1000 мл
 - Пластиковий контейнер для зберігання розчину для промивання
- Набори Orgentec IFA підходять для використання на відкритих автоматизованих процесорах. Кожен аналіз має бути оцінений на відповідній автоматизованій системі. Детальна інформація надається за запитом.

ЗБЕРІГАННЯ І РОБОТА ЗІ ЗРАЗКАМИ

- Зберіть зразки цільної крові, використовуючи прийнятну медичну технологію, уникнути гемолізу.
- Дайте можливість крові згуститися і відокремте сироватку центрифугуванням.
- Сироватка повинна бути чистою і негемолізована. Необхідно уникати гемолітичної або ліпемічної сироватки.
- Зразки повинні зберігатися при 2-8 °C до 5 днів або при -20 °C до шести місяців.
- Уникайте повторного заморожування і розморожування зразків. Це може привести до втрати активності атоантителами.
- Не рекомендовано тестиування інактивованої теплом сироватки.

ЗБЕРІГАННЯ ТА СТАБІЛЬНІСТЬ

- Зберігати набір при 2 - 8 °C
- Тримати мікропланшетні лунки в герметичному мішечку з осушувачем.
- Реагенти стабільні до закінчення терміну придатності набору.
- Не піддавати реагенти для аналізу впливу тепла, сонця або сильного світла в перебігу зберігання та використання.
- Розведений буфер зразка та промивний буфер стабільні приймні 30 днів при 2-8 °C. Рекомендується використання в той же день.

ПРОЦЕДУРНІ ЗАУВАЖЕННЯ

- Не використовуйте компоненти набору після закінчення терміну придатності.
- Не мінійте компоненти набору між різними лотами.
- Всі матеріали слід привести до кімнатної температури.
- Всі реагенти перед початком аналізу повинні бути готові до роботи. Після початку аналіз необхідно проводити безперервно для отримання надійних і точних результатів.
- Проводьте всі кроки аналізу в зазначеному порядку.
- Завжди використовуйте свіжу розбавлену сироватку.
- Піпетувати всі реагенти та зразки на дно лунок.
- Для запобігання забруднення мініяйте наконечники між зразками та різними контролями набору.
- Дуже важливо промивати лунки ретельно і видалити повністю всю рідину для отримання оптимальних результатів.
- Всі кроки інкубації повинні проводитися на протязі визначеного часу.
- Контрольна сироватка повинна аналізуватися як невідома для перевірки реагентів та аналізу.
- Не використовуйте повторно лунки мікропланшетів.

ПОПЕРЕДЖЕННЯ ТА ЗАСТЕРЕЖЕННЯ

- Всі реагенти набору призначені тільки для діагностики *in vitro*.
- Не змішуйте компоненти наборів з різних лотів.
- Компоненти набору містять матеріали людського походження, які протестовані методами, схваленими FDA, на відсутність антитіл до гепатиту В і ВІЛ. Однак, жоден метод не може гарантувати, що продукти людського походження не інфіковані. Отже, з реагентами та зразками сироватки слід поводитися як з потенційно інфекційно небезпечними.
- Уникайте контакту з ТМБ (3,3', 5,5' - Тетраметилбензидином). Якщо ТМБ потрапив на шкіру, ретельно вимийте водою з милом.
- Стоп розчин містить кислоту. Якщо розчин потрапив на шкіру, ретельно промийте водою і зверніться до лікаря.
- Деякі компоненти набору (напр., Контролі, буфер зразків і буферний миючий розчин) містять азид натрію в якості консерванту. Азид натрію є високо токсичним і реактивним в чистій формі. При концентрації в продукті 0,09% проте не небезпечний. Всупереч класифікації як безпечний, ми настійно рекомендуємо використовувати звичайні правила безпеки.
- Деякі набори містять Проклін 300 в якості консерванту. При знищенні реагентів, що містять Проклін 300, промийте великою кількістю води для розбавлення компонентів до низче активного рівня.

- Використовуйте рукаючіки при роботі із зразками і реагентами і ретельно мийте руки після роботи.
- Не піпетувати потом.
- Не їжте, не пийте, не куріть і не застосовуйте косметику у місцях роботи із зразками або реагентами набору.
- Не допускайте контакту між буферним розчином перекису і легко окислювальними матеріалами: підвищена температура може викликати спонтанний спалах.
- Дотримуйтесь настанов щодо здійснення контролю якості в лабораторії, використовуйте дослідження контролів та/або насичених сироваток. Дотримуйтесь існуючого законодавства при роботі з усіма реагентами та зразками.

ПРИГОТОВУВАННЯ РЕАГЕНТІВ

Приготування розчину для промивання

Промивний буфер (WN) специфічний для аналізу ДНКази. Розвести вміст кожного флакона концентрату буферного Промивного розчину (50x) дистильованою або деіонізованою водою до кінцевого об'єму 1000 мл перед використанням.

Приготування буфера для зразків

Буфер для зразків PN специфічний для аналізу ДНКази. Перед використанням розбавити вміст (20 мл) одного флакона концентрату 5x буфера для зразків дистильованою або деіонізованою водою до кінцевого об'єму 100 мл.

Приготування зразка

Розбавте зразки пацієнтів 1:11 перед аналізом: додайте до 10 мкл зразка до 100 мкл буфера для зразка в пробірці з полістиролу. Ретельно перемішайте.

Примітка: Контролі готові до використання, їх не потрібно розбавляти.

ПРОЦЕДУРА АНАЛІЗУ

Приготуйте достатню кількість смужок для контролів/калібраторів і проб пацієнтів.

1. Додайте 100 мкл калібраторів, контролів і розведених зразків пацієнтів в кожну лунку.

Інкубуйте 60 хвилин при 37 °C.

Видаліть вміст лунок і тричі промийте 300 мкл промивного розчину.

2. Додайте 100 мкл розчину ферментного кон'югата в кожну лунку.

Інкубуйте 15 хвилин при кімнатній температурі.

Видаліть вміст лунок і тричі промийте 300 мкл промивного розчину.

3. Додайте 100 мкл субстрату ТМБ в кожну лунку.

Інкубуйте 15 хвилин при кімнатній температурі.

4. Додайте 100 мкл стоп розчину в кожну лунку і втримайте 5 хвилин при КТ.

Зчитайте оптичну щільність при 450 нм і розрахуйте результати. Біхроматичне вимірювання проводьте при 600-690 нм.

Забарвлення, яке розвинулося, залишається стабільним протягом 30 хвилин. Зчитайте оптичну щільність за цей час.

Приклад піпетування:

	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
A	A	P1										
B	B	P2										
C	C	P3										
D	D											
E	E											
F	F											
G	C+											
H	C -											

P1 ... - зразки пацієнтів, A-F - калібратори, C+, C - - контролі

ОЦІНКА

Даний тест вважається дійсним тільки в разі, якщо ОЩ при 450 нм для калібраторів/контролю і результатів контролів збігається з відповідним діапазоном, зазначенним у Сертифікаті контролю якості, що додається до набору. Якщо який-небудь із зазначених критеріїв не відповідає, результати мають бути визнані недійсними і тестування має бути повторено.

РОЗРАХУНОК РЕЗУЛЬТАТИВ

Для кількісних результатів відклади оптичну щільність кожного калібратора відповідно до концентрації калібратора, щоб побудувати калібрувальну криву. Концентрація зразків пацієнтів може бути потім оцінена з калібрувальної кривої за допомогою інтерполяції.

Для даного набору рекомендується 4-параметричний з лінійно-логарифмічними координатами метод для оптичної щільноти і концентрації.

ХАРАКТЕРИСТИКИ ТЕСТУ

Калібрування

Кількісне калібрування аналізу активності ДНКази виконується з визначеними концентраціями ферменту ДНКази в одиницях Kunitz (KuU). Діапазон калібрування 6.5 - 82% зниження активності (AR) відповідає 16 - 0.04 мКуU/мл.

Діапазон вимірювання

Розрахунковий діапазон даного ІФА аналізу становить: 5-100% AR

Очікувані значення

У нормальному діапазоні дослідження із зразками від здорових донорів крові наступні діапазони були встановлені з цим аналізом ІФА: Границє значення Cut-off 25% AR/ml

Інтерпретація результатів

Негативний:	< 25% AR/ml
Позитивний:	≥ 25% AR/ml

Лінійність

Даний аналіз є нелінійним аналізом.

На малюнку нижче показані типові результати для інактивованої сироватки, насиченої ДНКазою-I.

Зразок	Середнє значення, % AR/мл	Активність ДНКази, мКуU/мл	Концентрація ДНКази-I (специфічна активність 4000 KuU/мг) [нг/мл]
1	6.5	16	4
2	23.5	4	1
3	42.2	1.6	0.4
4	53.0	1.0	0.25
5	79.5	0.2	0.05
6	82.6	0.04	0.01

Межа виявлення

Функціональна чутливість складає: 80 % AR, 0.2 мКуU/мл

Відтворюваність

Точність в межах тесту: Коєфіцієнт варіації (CV) розраховували для кожного з трьох зразків з результатів 24 визначень в одному аналізі. Результати для точності в межах аналізу наведені в таблиці нижче. Міжсерйона точність: Коєфіцієнт варіації (CV) розраховували для кожного з трьох зразків за результатами 6 визначень в 5 різних аналізах. Результати для виконання до запуску точності наведені в таблиці нижче.

В середині аналізу		
Зразок	Середнє значення % AR/мл	CV [%]
1	15.0	5.1
2	58.0	4.6
3	66.0	7.8

Між аналізами		
Зразок	Середнє значення % AR/мл	CV [%]
1	17.0	4.4
2	50.0	4.1
3	72.0	2.0

Інтерферуючі речовини

Не спостерігалося інтерференції при тестуванні зразків з гемолізом (до 1000 мг/дл), ліпемією (до 3 г/дл тригліциєрідів) або підвищеним вмістом білірубіну (до 40 мг/дл). Не спостерігалося будь-якого впливу при використанні антикоагулянтів. Однак, не рекомендується використовувати зразки з сильним гемолізом або ліпемією.

Результати досліджень

Sample Description	n	n Pos	%
SLE	108	101	93.5
normal human sera	154	10	6.5
Clinical Diagnosis			
Pos			
ORG 590	101	10	
Neg	7	144	
	108	154	262
Sensitivity:	93.5 %		
Specificity:	93.5 %		
Overall agreement:	93.5 %		

ОБМеження процедури

Цей аналіз призначений в якості діагностичної допомоги. Певний клінічний діагноз не повинен ґрунтуватися на результатах одного

тесту, він повинен бути зроблений лікарем після оцінки всіх клінічних та лабораторних досліджень.

Також кожне рішення для терапії слід приймати індивідуально.

Вище зазначені патологічні і нормальні діапазони для антитіл в зразках пацієнта слід розглядати тільки як рекомендації. Кожна лабораторія повинна встановити свої власні норми, відповідно до ISO 15189 або інші діючі правила лабораторії.



УПОВНОВАЖЕНИЙ ПРЕДСТАВНИК

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

