

ВЕКТОР



Набор реагентов
для иммуноферментного определения
концентрации белка, связывающего
жирные кислоты в сыворотке крови

ИНСТРУКЦИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ

БСЖК – ИФА – БЕСТ

НАБОР РЕАГЕНТОВ
A-9104

НАЗНАЧЕНИЕ

Набор реагентов «БСЖК – ИФА – БЕСТ» предназначен для иммуноферментного определения концентрации белка связывающего жирные кислоты (БСЖК) в сыворотке крови человека.

Набор рассчитан на проведение анализа в дублях 42 неизвестных образцов, 5 калибровочных образцов и одного контрольного образца; всего 96 определений при использовании всех стрипов планшета.

БСЖК представляет собой цитоплазматический белок (молекулярный вес 15 kDa), который в большом количестве экспрессируется в тканях, включенных в метаболизм жирных кислот. БСЖК сердечного типа является ранним чувствительным биомаркером некроза сердца, что может быть использовано для подтверждения или исключения диагноза острого инфаркта миокарда и для контроля течения заболевания. При инфаркте миокарда БСЖК из разрушенных кардиомиоцитов попадает в кровоток. Диагностически значимое повышение уровня БСЖК наблюдается уже в течение трех часов с начала инфаркта и впоследствии возвращается к нормальным значениям через 12–24 часа.

В комплексе с другими диагностическими методами количественное определение содержания БСЖК в сыворотке крови может быть использовано для ранней диагностики и выявления рецидивов инфаркта миокарда, оценки

эффективности реперфузионного лечения у больных с острым коронарным синдромом.

2. ХАРАКТЕРИСТИКА НАБОРА

2.1. Принцип метода

Метод определения основан на одностадийном «сэндвич» – варианте твердофазного иммуноферментного анализа с использованием двух типов моноклональных антител к антигену БСЖК.

В лунках планшета при добавлении исследуемого образца и конъюгата во время инкубации происходит связывание сывороточного антигена БСЖК с моноклональными антителами к антигену БСЖК, иммобилизованными на внутренней поверхности лунок, и моноклональными антителами к БСЖК, конъюгированными с пероксидазой.

Во время инкубации с раствором тетраметилбензидаина происходит окрашивание раствора в лунках. Степень окрашивания пропорциональна концентрации БСЖК в анализируемых пробах. После измерения величины оптической плотности раствора в лунках на основании калибровочного графика рассчитывается концентрация БСЖК в анализируемых образцах.

2.2. Состав набора

- планшет разборный (12 восьмилуночных стрипов, «ломающихся» по 1 лунке) с иммобилизованными

на внутренней поверхности моноклональными антителами к БСЖК – 1 шт.;

- калибровочные образцы, содержащие известные количества БСЖК – 0; 1; 5; 10; 15 нг/мл; готовые для использования – 5 фл. по 0,4 мл;
- контрольный образец с известным содержанием БСЖК, готовый для использования – 1 фл., 0,4 мл;
- конъюгат моноклональных антител к БСЖК с пероксидазой хрена, готовый для использования – 1 фл., 25 мл;
- раствор для разведения сывороток (РРС) – 1 фл., 12 мл;
- концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 1 фл., 28 мл;
- раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ плюс), готовый для использования – 1 фл., 13 мл;
- стоп-реагент, готовый для использования – 1 фл., 12 мл;
- пленка для заклеивания планшета – 2 шт.;
- трафарет для построения калибровочного графика – 1 шт.;
- пластиковая ванночка для реагентов – 2 шт.;
- наконечники для пипеток – 16 шт.;
- инструкция по применению – 1 шт.

2.3. Аналитические и диагностические характеристики

Специфичность. Использование моноклональных антител к сердечной форме БСЖК обеспечивает высокую специфичность анализа.

Использование в наборе реагентов специфических блокирующих агентов исключает возможность получения ложноположительных результатов в сыворотках крови, содержащих гетерофильные, в том числе антимышинные (НАМА), антитела.

Воспроизводимость. Коэффициент вариации результатов определения содержания БСЖК в одном и том же образце с использованием набора «БСЖК – ИФА – БЕСТ» не превышает 8%.

Чувствительность. Минимальная достоверно определяемая набором концентрация БСЖК не превышает 0,03 нг/мл.

Клиническая проверка. Концентрация БСЖК, измеренная в сыворотке крови 152 здоровых лиц в возрасте 20–50 лет, не превышала 0,5 нг/мл, при этом средняя концентрация составила 0,2 нг/мл.

Рекомендуется в каждой лаборатории при использовании набора уточнить значения концентрации БСЖК, соответствующие нормальным у обследуемого контингента людей.

3. МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

3.1. Обеспечение безопасности персонала

Обращение с компонентами набора

Все компоненты набора являются нетоксичными.

Стоп-реагент обладает раздражающим действием. Избегать разбрызгивания и попадания

на кожу и слизистые. В случае попадания стоп-реактента на кожу и слизистые необходимо пораженный участок промыть большим количеством проточной воды.

Обращение с исследуемыми образцами

При работе с исследуемыми образцами следует соблюдать меры предосторожности, принятые при работе с потенциально инфекционным материалом. Основные правила работы изложены в «ИНСТРУКЦИИ ПО МЕРАМ ПРОФИЛАКТИКИ РАСПРОСТРАНЕНИЯ ИНФЕКЦИОННЫХ ЗАБОЛЕВАНИЙ ПРИ РАБОТЕ В КЛИНИКО-ДИАГНОСТИЧЕСКИХ ЛАБОРАТОРИЯХ ЛЕЧЕБНО-ПРОФИЛАКТИЧЕСКИХ УЧРЕЖДЕНИЙ», утвержденной Минздравом СССР 17 января 1991 г.

Обращение с материалами, контактирующими с исследуемыми образцами

Материалы, контактирующие с исследуемыми образцами, следует дезинфицировать в соответствии п. 3.2. настоящей инструкции и согласно МУ-287-113 «МЕТОДИЧЕСКИЕ УКАЗАНИЯ ПО ДЕЗИНФЕКЦИИ, ПРЕДСТЕРИЛИЗАЦИОННОЙ ОЧИСТКЕ И СТЕРИЛИЗАЦИИ ИЗДЕЛИЙ МЕДИЦИНСКОГО НАЗНАЧЕНИЯ» (утв. департаментом госсанэпиднадзора МИНЗДРАВА РФ ОТ 30.12.1998).

3.2. Обеспечение получения правильных результатов анализа

Потенциальный риск применения набора – класс 1 (ГОСТР51609-2000).

Достоверность и воспроизводимость результатов анализа зависят от выполнения следующих основных правил:

– для дезинфекции исследуемых образцов, посуды и материалов, контактирующих с исследуемыми и контрольными образцами, следует использовать дезинфицирующие средства, не оказывающие негативного воздействия на качество ИФА, например, комбинированные средства на основе ЧАС (четвертичных аммониевых соединений), спиртов, третичных аминов. Использование дезинфицирующих средств, содержащих активный кислород и хлор (перекись водорода, деохлор, хлорамин), в помещениях, где проводят ИФА, приводит к серьезному искажению результатов;

– не проводите ИФА в присутствии паров кислот, щелочей, альдегидов или пыли, которые могут менять ферментативную активность конъюгатов;

– ферментативная реакция чувствительна к присутствию ионов металлов, поэтому не допускайте контактов каких-либо металлических предметов с конъюгатом и раствором ТМБ;

– избегайте загрязнения компонентов набора микроорганизмами и химическими при-

месями, для этого используйте в работе чистую посуду и чистые одноразовые наконечники для каждого реагента, контроля, образца;

- рабочие поверхности столов, оборудования следует обрабатывать 70% этиловым спиртом (не допускается использование перекиси водорода, хлорсодержащих растворов);

- никогда не используйте одну и ту же емкость для конъюгата и раствора ТМБ;

- перед отбором раствора ТМБ из флакона необходимо протереть конус пипетки (внутреннюю и внешнюю поверхности) сначала дистиллированной водой, а затем 70% этиловым спиртом, так как малейшее загрязнение пипеток конъюгатом может привести к контаминации всего содержимого флакона;

- если допущена ошибка при внесении анализируемых образцов, нельзя, опорожнив эту лунку, вносить в нее новый образец; такая лунка бракуется.

Качество промывки лунок планшета играет важную роль для получения правильных результатов анализа:

- Для аспирации анализируемых образцов и последующей промывки рекомендуется использовать автоматическое или ручное промывочное устройство.

- Не допускайте высыхания лунок планшета в перерыве между завершением промывки и внесением реагентов.

– Добивайтесь полного заполнения и опорожнения всех лунок планшета в процессе промывки. Недостаточная аспирация жидкости в процессе промывки может привести к понижению чувствительности и специфичности анализа.

– Следите за состоянием промывочного устройства – регулярно (1 раз в неделю) обрабатывайте шланги и емкости 70% этиловым спиртом.

– Для предотвращения засорения игл промывочного устройства в конце рабочего дня обязательно выполните процедуру ополаскивания системы подачи жидкости дистиллированной водой.

4. ОБОРУДОВАНИЕ И МАТЕРИАЛЫ

Для работы с набором необходимо следующее дополнительное оборудование и материалы:

- спектрофотометр, позволяющий проводить измерения оптической плотности растворов в лунках планшета в двухволновом режиме: при основной длине волны 450 нм и длине волны сравнения в диапазоне 620–655 нм; или при длине волны 450 нм;
- термостатируемый шейкер орбитального типа на 650 об/мин, поддерживающий температуру $(37 \pm 1)^\circ\text{C}$;
- дозаторы полуавтоматические одноканальные и многоканальные с переменным или фиксированным объемом со сменными наконечниками, позволяющие отбирать объемы жидкости от 5 до 5000 мкл;
- промыватель ручной или автоматический;
- флаконы стеклянные вместимостью 15 мл;

- фильтровальная бумага;
- цилиндр мерный 2-го класса точности вместимостью 500 мл;
- колба вместимостью 1000 мл;
- вода дистиллированная.

5. АНАЛИЗИРУЕМЫЕ ОБРАЗЦЫ

На один анализ потребуется 25 мкл сыворотки крови человека.

Требования к образцам

Для проведения анализа не следует использовать гемолизированную, мутную сыворотку крови, а также сыворотку крови, содержащую азид натрия.

Образцы сыворотки крови можно хранить при температуре от 2 до 8°C не более 3 суток или при температуре минус 20°C (и ниже) не более 3 мес.

Повторное размораживание и замораживание образцов сыворотки крови не допускается.

Образцы сывороток крови, содержащие взвешенные частицы, необходимо очистить центрифугированием при 1000–1500 об/мин в течение 5 мин при температуре от 18 до 25°C.

6. ПОДГОТОВКА РЕАГЕНТОВ

Перед проведением анализа вскрыть упаковку набора, извлечь все компоненты, в том числе и запечатанный пакет с планшетом. Вы-

держат все компоненты набора и анализируемые образцы при температуре от 18 до 25°C не менее 30 мин.

При детальном использовании набора после отбора части содержимого флаконы сразу плотно закрыть закручивающимися крышками, поместить в холодильник и хранить при 2–8°C в пределах срока годности набора.

Калибровочные и контрольный образцы, конъюгат, раствор тетраметилбензидина и стоп-реагент готовы к использованию и не требуют дополнительного разведения.

6.1. Подготовка планшета

Вскрыть пакет выше замка и установить на рамку необходимое для проведения анализа количество стрипов. Оставшиеся неиспользованные стрипы немедленно поместить вновь в пакет с влагопоглотителем, удалить из него воздух, плотно закрыть замок и поместить в холодильник.

Хранение: при температуре от 2 до 8°C в течение срока годности набора.

6.2. Приготовление промывочного раствора

Промывочный раствор приготовить разведением исходного концентрата ФСБ-Т в 25 раз. Для этого в соответствии с числом используемых стрипов (см. таблицу расхода компонен-

Таблица расхода компонентов набора реагентов

Кол-во используемых стрипов	Конъюгат, мл	Раствор ТМБ, мл	Промывочный раствор	
			ФСБ-Т, концентрат, мл	Дистил. вода, мл
2	4,0	2,0	4,0	до 100
3	6,0	3,0	6,0	до 150
4	8,0	4,0	8,0	до 200
5	10,0	5,0	10,0	до 250
6	12,0	6,0	12,0	до 300
7	14,0	7,0	14,0	до 350
8	16,0	8,0	16,0	до 400
9	18,0	9,0	18,0	до 450
10	20,0	10,0	20,0	до 500
11	22,0	11,0	22,0	до 550
12	24,0	12,0	24,0	до 600

тов) внести в мерный цилиндр необходимое количество концентрата ФСБ-Т и довести до соответствующего объема дистиллированной водой.

При выпадении осадка солей в концентрате необходимо прогреть его при температуре от 30 до 40°C до полного растворения осадка.

Хранение: не более 5 суток при 2–8°C.

6.3. Подготовка конъюгата

Конъюгат готов к использованию. В соответствии с числом используемых стрипов (см. таблицу расхода компонентов) отобрать в чистый флакон или в пластиковую ванночку для реагента необходимое количество конъюгата.

Остатки конъюгата из флакона или ванночки утилизировать (*не сливать во флакон с исходным конъюгатом*).

6.4. Подготовка раствора тетраметилбензидина

Раствор ТМБ готов к использованию. Исключить воздействие прямого света на раствор тетраметилбензидина. Непосредственно перед внесением и в соответствии с числом используемых стрипов (см. таблицу расхода компонентов) отобрать необходимое количество раствора ТМБ в чистый флакон или в пластиковую ванночку для реагента.

Утилизировать раствор тетраметилбензидина, оставшийся в ванночке или флаконе после проведения ИФА (*не сливать во флакон с исходным раствором*).

Внимание! Для работы с раствором ТМБ необходимо использовать только одноразовые наконечники. Посуду, предназначенную для раствора ТМБ, нельзя отмывать с применением синтетических моющих средств, поскольку даже их следы ведут к неконтролируемому окислению

ТМБ в ходе реакции. После работы посуду ополоснуть водой, промыть 70% этиловым спиртом и тщательно отмыть дистиллированной водой.

7. ПРОВЕДЕНИЕ ИФА

7.1. Внесение образцов

Внести в дублях, начиная с верхних лунок первых двух стрипов, по 25 мкл калибровочных образцов 0; 1; 5; 10; 15 нг/мл. В следующую пару лунок внести по 25 мкл контрольного образца.

В остальные лунки внести в дублях по 25 мкл анализируемых образцов сыворотки крови.

Время внесения образцов не должно превышать 10 мин при использовании всех лунок планшета.

7.2. Внесение конъюгата

В лунки планшета внести по 200 мкл конъюгата (п. 6.3.).

Для внесения конъюгата использовать пластиковую ванночку и одноразовые наконечники, входящие в состав набора.

7.3. Инкубация

Стрипы заклеить пленкой и инкубировать при температуре 37°C в течение 60 мин в термостатируемом шейкере с частотой 650 об/мин.

7.4. Промывка

По окончании инкубации снять липкую пленку и поместить ее в сосуд с дезинфицирующим

раствором. С помощью промывочного устройства промыть лунки планшета 5 раз промывочным раствором (п. 6.2.), чередуя аспирацию и немедленное заполнение лунок каждого стрипа. В каждую лунку вносить не менее 350 мкл жидкости в процессе каждого цикла промывки. *Необходимо добиваться полного опорожнения лунок после каждого их заполнения.* По окончании промывки остатки влаги из лунок тщательно удалить, постукивая перевернутым планшетом по фильтровальной бумаге.

7.5. Внесение ТМБ

Внести во все лунки по 100 мкл раствора тетраметилбензида (п. 6.4.).

Для внесения раствора ТМБ использовать пластиковую ванночку и одноразовые наконечники, входящие в состав набора.

7.6. Инкубация

Стрипы заклеить пленкой и инкубировать в темноте при температуре 37°C в течение 15 мин в термостатируемом шейкере с частотой 650 об/мин.

7.7. Внесение стоп-реагента

Внести во все лунки по 100 мкл стоп-реагента с той же скоростью и в той же последовательности, как и раствор тетраметилбензида. Встряхнуть планшет на шейкере в течение 10–15 сек; при этом содержимое лунок окрашивается в желтый цвет.

Краткая схема проведения ИФА приведена в приложении 1 в конце настоящей инструкции.

7.8. Проведение измерений

Измерить оптическую плотность с помощью спектрофотометра в двухволновом режиме: основной фильтр – 450 нм, референс-фильтр – в диапазоне 620–655 нм. Допускается измерение только с фильтром 450 нм.

Измерение проводить через 2–3 мин после остановки реакции. Время между остановкой реакции и измерением оптической плотности не должно превышать 10 мин.

8. УСЛОВИЯ ПРАВИЛЬНОСТИ РАБОТЫ НАБОРА

Результаты анализа исследуемых образцов учитывать, если будут выполнены следующие условия:

– соотношение оптических плотностей калибровочных образцов: $ОП_0 < ОП_1 < ОП_5 < ОП_{10} < ОП_{15}$;

– $ОП_{15} \geq 1,0$ ед. опт. плотн. (о.е.);

– $ОП_0 \leq 0,1$ о.е.;

– вычисленное по калибровочному графику значение концентрации БСЖК в контрольном образце попадает в пределы, указанные на этикетке флакона.

$ОП_0$, $ОП_1$, $ОП_5$, $ОП_{10}$ и $ОП_{15}$ – среднее значение оптической плотности калибровочных образцов 0, 1, 5, 10 и 15 нг/мл соответственно.

9. РАСЧЕТ РЕЗУЛЬТАТОВ АНАЛИЗА

По результатам измерения вычислить среднее арифметическое значение оптической плотности (ОП) в лунках с анализируемыми образцами.

Построить калибровочный график зависимости оптической плотности (ось ординат) от концентрации БСЖК (ось абсцисс) в калибровочных образцах. Для этого на прилагаемом трафарете для построения графика против концентрации каждого калибровочного образца отложить соответствующее ей среднее значение оптической плотности. Последовательно соединить полученные точки отрезками прямых линий.

Пример калибровочного графика представлен на рисунке.

Определить концентрацию БСЖК в контрольном образце и анализируемых образцах по калибровочному графику. Для этого на оси ординат отметить среднее значение ОП анализируемого образца. Провести прямую линию, параллельно оси абсцисс, до пересечения с калибровочным графиком. От точки пересечения опустить перпендикуляр на ось абсцисс. По полученной точке пересечения определить значение концентрации БСЖК в образце (см. пример 1).

ОЖИДАЕМЫЕ РЕЗУЛЬТАТЫ:

- **нормальные концентрации БСЖК:**
0–1 нг/мл;
- **инфаркт миокарда:**
более 1 нг/мл;

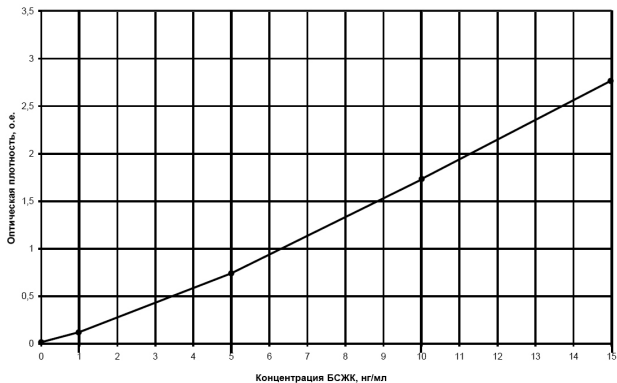


Рисунок. Пример зависимости оптической плотности от концентрации БСЖК в калибровочных образцах.

Пример 1

Образец, содержащий БСЖК	Значение ОП о.е.	Конц-ция БСЖК (определенная по графику)
15 нг/мл	2,768	–
10 нг/мл	1,720	–
5 нг/мл	0,739	–
1 нг/мл	0,126	–
0 нг/мл	0,023	–
Контрольный образец	0,244	1,85 нг/мл
Анализируемый образец	0,935	6,06 нг/мл

Если концентрация БСЖК в анализируемых образцах сыворотки крови превышает 15 нг/мл, образец следует развести раствором для разведения сывороток в 10 раз (10 мкл исследуемого образца + 90 мкл раствора для разведения сывороток), повторить анализ и полученный результат умножить на 10.

При использовании для расчетов концентраций компьютерного или встроенного в спектрофотометр программного обеспечения в настройках выбрать метод, соответствующий кусочно-линейной аппроксимации.

При динамическом наблюдении пациента для получения результатов, адекватно отражающих изменение концентрации БСЖК в крови, необходимо использовать наборы реагентов одного наименования (одного предприятия-изготовителя).

10. УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ И ТРАНСПОРТИРОВАНИЯ

Набор реагентов следует хранить и транспортировать в упаковке предприятия-изготовителя при температуре 2–8°C в течение всего срока годности (9 мес.). Допускается транспортирование набора при температуре до 25°C не более 10 сут.

По окончании срока годности набор не использовать.

Замораживание набора не допускается.

Дробное использование набора может быть реализовано в пределах срока годности.

В случае дробного использования набора построение калибровочного графика необходимо проводить для каждого независимого эксперимента, а также рекомендуется определение БСЖК в контрольном образце.

При постановке ИФА нельзя использовать компоненты из наборов разных серий или смешивать их при приготовлении растворов, кроме неспецифических компонентов (ФСБ-Т, стоп-реагент), которые взаимозаменяемы во всех наборах ЗАО «Вектор-Бест».

Нельзя использовать реагенты из наборов других фирм-производителей.

Для получения надежных результатов необходимо строгое соблюдение настоящей инструкции по применению набора.

11. КОНТАКТНАЯ ИНФОРМАЦИЯ

По вопросам, касающимся качества набора,
обращаться в ЗАО «Вектор-Бест» по адресу:
630559, Новосибирская обл.,
Новосибирский район, п. Кольцово, а/я 121,
тел. /факс (383) 363-13-46
E-mail: vbobtk@vector-best.ru

Консультацию специалиста по работе с набором можно получить по тел.: (383) 363-23-77

**Краткая схема проведения ИФА
для набора реагентов
«БСЖК – ИФА – БЕСТ»**

*Использовать только после внимательного
ознакомления с инструкцией!*

- Внести:** по 25 мкл калибровочных образцов и контрольного образца в дублях;
по 25 мкл анализируемых образцов в дублях.
- Внести:** по 200 мкл конъюгата.
- Инкубировать:** 60 мин, 37°C, 650 об/мин.
- Промыть:** промывочным раствором, 350 мкл, 5 раз.
- Внести:** по 100 мкл раствора тетраметилбензидина.
- Инкубировать:** 15 мин, 37°C, 650 об/мин, в темноте.
- Внести:** по 100 мкл стоп-реагента.
- Измерить:** ОП при 450 нм / референсная длина волны 620–655 нм.

15.09.15.

ЗАКРЫТОЕ АКЦИОНЕРНОЕ ОБЩЕСТВО
«ВЕКТОР-БЕСТ»

Международные сертификаты
ISO 9001 и ISO 13485

НАБОРЫ РЕАГЕНТОВ ДЛЯ ИФА

Вирусные гепатиты А, В, С, D, Е, G, ТТ;
ВИЧ-инфекция; ИППП; ТОРСН-инфекции;
герпесвирусные инфекции; беременность;
аутоиммунные, системные, паразитарные,
желудочно-кишечные заболевания;
гормоны; опухолевые и кардиомаркеры;
цитокины, аллергены и др.

***Точная диагностика –
эффективное лечение!***

Наш адрес: 630117, Новосибирск-117, а/я 492
Тел./факс: (383) 227-73-60 (многоканальный)
Тел.: (383) 332-37-10, 332-37-58, 332-36-34,
332-67-49, 332-67-52

E-mail: vbmarket@vector-best.ru

Internet: www.vector-best.ru