Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса А к антигенам Ureaplasma urealyticum

«Ureaplasma urealyticum – IgA – ИФА – БЕСТ» представляет собой набор, основой которого являются очищенные рекомбинантные антигены *Ureaplasma urealyticum*, сорбированные на поверхности лунок разборного полистиролового планшета.

Один набор рассчитан на проведение 96 анализов, включая контроли. Возможны 12 независимых постановок ИФА, при каждой из которых 3 лунки используют для постановки контролей.

Набор комплектуют всеми необходимыми реагентами, кроме дистиллированной воды.

1. НАЗНАЧЕНИЕ

Набор реагентов предназначен для выявления иммуноглобулинов класса А (*IgA*) к антигенам *Ureaplasma urealyticum* в сыворотке (плазме) крови человека и может быть использован в клинических (дерматовенерология, урология, акушерско-гинекологическая практика) и эпидемиологических исследованиях.

D-2258

3

2. СОСТАВ НАБОРА

- планшет разборный с иммобилизованными рекомбинантными антигенами *Ureaplasma urealyticum* 1 шт.:
- положительный контрольный образец, инактивированный (K^+) 1 фл., 0,5 мл;
- отрицательный контрольный образец, инактивированный (K^-) 1 фл., 1 мл;
- конъюгат (антитела к IgA человека, меченные пероксидазой хрена) 1 фл.;
- раствор для предварительного разведения (РПР) $-1\ \phi \text{л.}, 3\ \text{мл};$
- раствор для разведения сывороток (РС, жидкость жёлто-красного цвета) – 1 фл., 13 мл;
- раствор для разведения конъюгата (РК) 1 фл., 13 мл;
- концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) 1 фл., 28 мл;
- раствор тетраметилбензидина (ТМБ) 1 фл., 13 мл;
- стоп-реагент 1 фл., 12 мл;
- плёнка для заклеивания планшета 3 шт.;
- ванночка для реагентов 2 шт.;
- наконечники для пипеток 16 шт.

3. СПОСОБ ПРИМЕНЕНИЯ

При работе с исследуемыми сыворотками и контрольными образцами следует соблюдать меры предосторожности, принятые при работе с потенциально инфекционным материалом:

- * работать в резиновых перчатках;
- * не пипетировать растворы ртом;
- * все использованные материалы дезинфицировать в соответствии с требованиями СП 1.3.2322-08 и МУ-287-113.

Внимание! Тщательное соблюдение описанных ниже требований позволит избежать искажения результатов ИФА.

- Для приготовления растворов и проведения ИФА следует использовать чистую мерную посуду и автоматические пипетки с погрешностью измерения объёмов не более 5%.
- Желательно использовать свежеотобранные образцы сыворотки (плазмы) крови. Допускается использование образцов, хранившихся при (2-8)°С не более 5 суток, либо при минус (20±3)°С, если необходимо более длительное хранение.
- Сыворотки, содержащие взвешенные частицы, могут дать неправильный результат. Такие образцы перед использованием следует центрифугировать 10-15 мин при 3000 об/мин.
- Нельзя использовать проросшие, гемолизи-

D-2258

- рованные, гиперлипидные сыворотки или подвергавшиеся многократному замораживанию и оттаиванию.
- Перед постановкой реакции все компоненты набора необходимо выдержать при комнатной температуре (18-25)°С не менее 30 мин.
- Лиофилизированные компоненты должны быть восстановлены, как минимум, за 15 минут до их использования.
- После отбора необходимого количества стрипов оставшиеся сразу упаковать в пакет с осущителем. Упакованные стрипы, плотно закрытые флаконы с исходными компонентами сразу после постановки реакции поместить в холодильник (2-8)°C.
- Раствор конъюгата в рабочем разведении готовить непосредственно перед использованием.
- Необходимо исключить воздействие прямого света на раствор ТМБ.
- При промывке лунки (стрипа, планшета) заполнять полностью, не допуская переливания промывочного раствора через края лунок, и не касаясь лунок наконечником пипетки. Время между заполнением и опорожнением лунок должно быть не менее 30 сек.
- При использовании автоматического или ручного промывателя необходимо следить за состоянием ёмкости для промывочного раствора

- и соединительных шлангов: в них не должно быть «заростов». Раз в неделю желательно ёмкость для промывочного раствора и шланги промывать 70% спиртом.
- Не допускать высыхания лунок стрипов между отдельными операциями.
- При постановке ИФА нельзя использовать компоненты из наборов разных серий или смешивать их при приготовлении растворов, кроме неспецифических компонентов (ФСБ-Т×25, раствор ТМБ, стоп-реагент), которые взаимозаменяемы во всех наборах ЗАО «Вектор-Бест».
- Запрещается повторное использование планшета для предварительного нанесения сывороток.
- При приготовлении растворов и проведении ИФА следует использовать одноразовые наконечники для дозаторов.
- Посуду (ванночки), используемую для работы с растворами конъюгата и ТМБ, не обрабатывать дезинфицирующими растворами и моющими средствами.
- В случае повторного использования посуду (ванночки) для раствора конъюгата промыть проточной водой и тщательно ополоснуть дистиллированной водой; посуду (ванночки) для раствора ТМБ сразу после работы промыть

6

- 50% раствором этилового спирта, а затем дистиллированной водой.
- Для дезинфекции посуды и материалов, контактирующих с исследуемыми и контрольными образцами, рекомендуем использовать дезинфицирующие средства, не оказывающие негативного воздействия на качество ИФА, не содержащие активный кислород и хлор, например, комбинированные средства на основе ЧАС (четвертичных аммониевых соединений), спиртов, третичных аминов.
- Пипетки и рабочие поверхности обрабатывать только 70% раствором этилового спирта. Не использовать во время проведения ИФА перекись водорода, хлорамин и т.д.

3.1. ПРИГОТОВЛЕНИЕ РЕАГЕНТОВ

3.1.1. Промывочный раствор

Взболтать содержимое флакона с Φ CБ-Т×25. При выпадении в концентрате осадка солей прогреть его до полного растворения осадка.

В соответствии с числом используемых стрипов отобрать необходимое количество Φ CБ-T×25 (см. таблицу, стр. 10) и развести его дистиллированной водой до указанного в таблице объёма или содержимое 1 флакона – до **700 мл.**

Хранение: при (2-8)°С до 5 суток.

3.1.2. Растворы конъюгатов

Внимание! Для работы с конъюгатом рекомендуем использовать <u>одноразовые</u> наконечники для пипеток.

Приготовить концентрированный раствор конъюгата путём растворения содержимого флакона с конъюгатом в 1 мл РПР (при этом получается раствор насыщенного пурпурно-фиолетового цвета).

<u>Хранение</u>: концентрированный раствор конъюгата – при (2-8)°C до 1 месяца.

Внимание! Раствор конъюгата в рабочем разведении готовить в пластиковой ванночке, входящей в состав набора, <u>непосред-</u> ственно перед использованием!

Габлица расхода реагентов

				1]							
	1	2	3	4	5	9	7	8	6	10	11	12
			Про	иывоч	Промывочный раствор	аствој						
ФСБ-Т×25, мл	2	4	9	8	10	12	14	16	18	20	22	24
Дистиллированная вода, мл	до 50	до 100	до 150	до 200	до 250	до 300	до 350	до 400	до 450	до 500	до 550	до 600
	P	Раствор конъюгата в рабочем разведении	конъ	огата	в рабо	чем р	азведе	нии				
Конъюгат (концентрат), мкл	α^*	2×α	3ха	4×α	5×α	бхα	7×α	8×a	9×α	10×α	11×α	12×α
РК, мл	1,0	2,0	3,0	4,0	5,0	6,0	7,0	8,0	9,0	10,0	11,0	12,0
				Раств	Раствор ТМБ	Б						
Раствор ТМБ, мл	1,0	2,0	3,0	4,0	5,0	6,0	7,0	8,0	9,0	10,0	11,0	12,0

Раствор для разведения конъюгата (РК) тщательно взболтать.

В пластиковую ванночку отобрать необходимое количество концентрированного раствора конъюгата, добавить соответствующее количество РК (см. таблицу), тщательно перемешать пипетированием до получения равномерного окрашивания.

3.1.3. Раствор ТМБ

Внимание! Раствор ТМБ готов к применению. Необходимо исключить воздействие прямого света на раствор ТМБ.

Непосредственно перед использованием отобрать в пластиковую ванночку только необходимое в соответствии с числом используемых стрипов количество раствора ТМБ (см. таблицу).

Остатки раствора ТМБ из ванночки утилизировать (не сливать во флакон с исходным раствором ТМБ).

 \underline{X} ранение: при (2-8)°С в течение всего срока годности набора.

3.2. ПРОВЕДЕНИЕ ИММУНОФЕРМЕНТНОГО АНА ПИЗА

3.2.1. Подготовить необходимое количество стрипов к работе. Оставшиеся – сразу упаковать во избежание губительного воздействия влаги. Для этого стрипы поместить в цефленовый пакет с влагопоглотителем, тщательно закрыть пакет пластиковой застёжкой. Упакованные таким образом стрипы хранить при (2-8)°С до конца срока годности набора.

Приготовить промывочный раствор (n. 3.1.1), концентрированный раствор конъюгата (n. 3.1.2).

Перед началом анализа лунки стрипов промыть 1 раз промывочным раствором. В каждую лунку внести по **400 мкл** раствора. Через 5 мин после заполнения лунок раствор аккуратно удалить в сосуд с дезинфицирующим раствором.

Остатки влаги из лунок тщательно удалить, постукивая перевёрнутыми стрипами по сложенной в несколько слоёв фильтровальной бумаге. Не допускать высыхания лунок стрипов между отдельными операциями при постановке реакции.

3.2.2. Во все лунки стрипов внести по **80 мкл** раствора для разведения сывороток **(PC)**. В любые 2 лунки внести по **20 мкл** K^- , в 1 лунку – **20 мкл** K^+ .

Во все остальные лунки внести по **20 мкл ис- пытуемых сывороток**. Внесение сывороток должно сопровождаться тщательным перемешиванием (пипетирование не менее 4 раз).

Лунки заклеить плёнкой и инкубировать при $(37\pm1)^{\circ}$ С 30 мин.

За 5-10 мин до окончания инкубации приготовить раствор конъюгата в рабочем разведении $(n.\ 3.1.3)$.

3.2.3. По окончании инкубации содержимое лунок собрать в сосуд с дезинфицирующим раствором, промыть лунки стрипов 5 раз промывочным раствором и удалить влагу.

Внимание! Каждую лунку при промывке необходимо заполнять полностью (400 мкл промывочного раствора). Необходимо добиваться полного опорожнения лунок после каждого их заполнения. Время между заполнением и опорожнением лунок должно быть не менее 30 сек.

3.2.4. Во все лунки внести по **100 мкл раствора конъюгата в рабочем разведении.**

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

Лунки заклеить плёнкой и инкубировать при (37±1)°С ${\bf 30}$ мин.

- 3.2.5. По окончании инкубации содержимое лунок собрать в сосуд с дезинфицирующим раствором, промыть лунки стрипов 5 раз промывочным раствором и удалить влагу, как описано выше.
- 3.2.6. Во все лунки внести по **100 мкл раствора ТМБ.**

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

Стрипы поместить при $(18-25)^{\circ}$ С в защищённое от света место на **25 мин**.

3.2.7. Реакцию остановить добавлением во все лунки по **100 мкл стоп-реагента** и через 2-3 мин измерить оптическую плотность (ОП).

Внимание! Следует избегать попадания стоп-реагента (0,5 M H_2SO_4) на одежду и открытые участки тела. При попадании – промыть большим количеством воды.

4. РЕГИСТРАЦИЯ И ОЦЕНКА РЕЗУЛЬТАТОВ

Результаты ИФА регистрировать с помощью спектрофотометра, измеряя оптическую плотность в двухволновом режиме: основной фильтр — 450 нм, референс-фильтр — в диапазоне 620-650 нм. Допустима регистрация результатов только с фильтром 450 нм. Выведение спектрофотометра на нулевой уровень ("бланк") осуществлять по воздуху.

Результаты исследований учитывать только при соблюдении следующих условий:

- среднее значение ОП в лунках с отрицательным контрольным образцом (ОП $_{cp}$ К $^-$) не более 0,25 (ОП $_{cp}$ К $^ \leq$ 0,25);
- значение ОП в лунке с положительным контрольным образцом (ОП K^+) не менее 0,6 (ОП $K^+ \ge 0,60$).

Вычислить ОП критическую (ОП $_{\kappa pum}$) по формуле:

$$\mathbf{O}\mathbf{\Pi}_{\kappa pum} = \mathbf{O}\mathbf{\Pi}_{cp} \ \mathbf{K}^- + \mathbf{0,25}.$$

Если ОП ${\rm K}^-$ имеет отрицательное значение, при расчёте считать её равной нулю.

Исследуемый образец оценить как:

- **отрицательный**, т.е. не содержащий IgA

к антигенам $Ureaplasma\ urealyticum$, если полученное для него значение $O\Pi_{ofo} \leq O\Pi_{\kappa num} - 0.05$;

- **положительный**, т.е. содержащий IgA к антигенам *Ureaplasma urealyticum*, если значение $O\Pi_{ofp} \ge O\Pi_{\kappa pum} + 0.05$;
- **сомнительный**, если $O\Pi_{\kappa pum} 0.05 < O\Pi_{oбp} < O\Pi_{\kappa pum} + 0.05$.

Пациентам с сомнительными и положительными результатами рекомендуется дополнительное обследование (выявление возбудителя, обследование парных сывороток). Все клинические и лабораторные данные должны быть рассмотрены в совокупности.

5. УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ И ТРАНСПОРТИРОВАНИЯ

Набор хранить и транспортировать при температуре от 2 до 8° С. Допускается транспортирование при температуре до 25° С не более 10 суток.

Не допускать замораживания!

Срок годности набора — 12 месяцев со дня выпуска.

По вопросам, касающимся качества набора, обращаться в

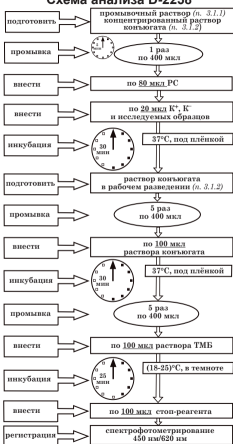
ЗАО «Вектор-Бест» по адресу:

630128, г. Новосибирск-128, а/я 102, тел.: (383) 332-92-49, 227-60-30; тел./факс: (383) 332-94-47, 332-94-44; E-mail: plkobtk@vector-best.ru

Консультацию специалиста по работе с набором можно получить по тел.: (383) 332-81-44.

30.08.10

Схема анализа D-2258



18 D-2258

ЗАКРЫТОЕ АКЦИОНЕРНОЕ ОБЩЕСТВО «ВЕКТОР-БЕСТ»

Федеральная лицензия № 99-04-000086 на производство, хранение и реализацию лекарственных средств

КРУПНЕЙШИЙ В РОССИИ ПРОИЗВОДИТЕЛЬ ИММУНОФЕРМЕНТНЫХ ДИАГНОСТИКУМОВ

Вирусные гепатиты A, B, C, D
Инфекции, передаваемые
половым путём
ВИЧ-инфекция
ТОКСН-инфекции
Клещевой энцефалит
Паразитарные болезни
Диагностика беременности
Лабораторное оборудование

Стабильное качество и точный результат для Вашей лаборатории!

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

Тел./факс: (383) 227-73-60 (многоканальный) E-mail: vbmarket@online.nsk.su Internet: www.vector-best.ru