ИНСТРУКЦИЯ по применению набора реагентов

"ИФА-Хеликобактер lgA"

Тест-система иммуноферментная для выявления иммуноглобулинов класса A к Helicobacter pylori

Регистрационное удостоверение №ФСР 2010/08509 от "03" августа 2010 г.

НАЗНАЧЕНИЕ

Выявление и определение титра видоспецифических иммуноглобулинов класса А к Helicobacter pylori в сыворотке (плазме) крови людей методом непрямого иммуноферментного анализа (ИФА) при "ручной" постановке и с использованием ИФАанализаторов.

СОСТАВ И КОМПЛЕКТАЦИЯ НАБОРА

Иммуносорбент	лизатный инактивированный очищенный анти- ген Helicobacter pylori, сорбированный на 96- луночном разборном полистироловом планшете для иммунологических реакций с плоским дном (используются "ломающиеся" стрипы)	1 планшет					
	допускается раздельная упаковка стрипов (по 1-4 стри	па в пакете)					
Контрольный положительный образец (K +)	инактивированный, содержит антитела класса А 1 фл. к Helicobacter pylori в титре 1:400; прозрачная (1,2 мл) жидкость красного цвета						
Контрольный образец уровня среза (К + _{пор})	инактивированный; содержит антитела к Helico- bacter pylori в "пороговом" титре (1:100); про- зрачная жидкость желтого цвета	1 фл. (1,2 мл)					
Контрольный отрицательный образец (К -)	инактивированный; прозрачная жидкость зеленого цвета	1 фл. (1,2 мл)					
Конъюгат	антитела овечьи против иммуноглобулинов человека класса А, меченые пероксидазой; жидкость розового цвета	1 фл. (13 мл)					
Раствор для разведения образцов (PPO)	прозрачная жидкость синего цвета	1 фл. (100 мл) или					
	•	2 фл. (по 50 мл)					
25-кратный концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином [ФСБ-Т(х25)]	слегка опалесцирующая бесцветная пенящаяся жидкость, возможно выпадение осадка солей белого цвета, растворяющегося при температуре 37 °C в течение 30 мин.	1 фл. (80 мл) или 2 фл. (по 40 мл)					
Раствор индикаторный (РИ);	прозрачная бесцветная жидкость	1 фл. (13 мл)					
Стоп-реагент	прозрачная бесцветная жидкость	1 фл. (12,5 мл)					

<u>Примечания.</u> 1. Набор включает все реагенты, необходимые для постановки ИФА, кроме очищенной (дистиплированной или деионизированной) воды.

^{2.} ФСБ-Т(x25), РИ, PPO, стоп-реагент — унифицированы для всех наборов ЗАО "ЭКОлаб", в которых используются указанные реагенты.

Набор может быть дополнительно укомплектован: вспомогательными пластиковыми емкостями (4 шт.), планшетом для предварительного разведения образцов (1 шт.), одноразовыми наконечниками для автоматических пипеток (16 шт.),

клейкой пленкой для планшетов (4 шт.).

Компоненты набора упакованы в коробку, в коробку вложена инструкция по применению и бланк калибровочного графика.

По желанию потребителя базовая комплектация набора (число индивидуальных упаковок с реагентами и их объемы) может быть изменена

ОСНОВНЫЕ ПОТРЕБИТЕЛЬСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ

Базовый вариант комплектации позволяет одномоментное исследование 96 образцов, включая контрольные (на контрольные образцы используется 6 лунок, одна лунка используется для контроля уровня "бланк"). Предусмотрена возможность проведения раздельных исследований с использованием необходимого количества стрипов:

Число стри- пов	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
Число иссл. образцов	1	1-9	10- 17	18- 25	26- 33	34- 41	42- 49	50- 57	58- 65	66- 73	74- 81	82- 89

ПРИНЦИП ДЕЙСТВИЯ

При наличии в исследуемом образце антител класса А к Helicobacter pylori, они связываются с антигеном, сорбированным на поверхности лунок полистиролового планшета; этот комплекс, в свою очередь, связывается с конъюгатом — антителами против IgA человека, мечеными пероксидазой хрена. Образовавшийся комплекс "антиген-антитело-конъюгат" выявляется в реакции с индикаторным раствором, содержащим хромоген — тетраметилбензидин, в результате которой меняется цвет (оптическая плотность) реакционной смеси в лунке планшета; изменение регистрируется спектрофотометрически.

АНАЛИТИЧЕСКИЕ И ДИАГНОСТИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ НАБОРА

Аналитическая чувствительность (минимальный определяемый титр иммуноглобулинов класса A к Helicobacter pylori) – не более 1:45.

Коэффициент вариации ОП контрольных образцов – не более 8 %.

ИССЛЕДУЕМЫЕ ОБРАЗЦЫ

Нативная сыворотка (плазма) крови человека объемом не менее 100 мкл.

Образцы сыворотки (плазмы) крови до исследования можно хранить не более 7 сут при температуре от 2 до 8 °С и 3 мес при температуре минус 20 °С или более низкой. Допускается только однократное замораживание-размораживание образцов. Размороженные образцы перед исследованием тщательно перемещать.

Не допускается использование для исследования образцов с повышенным содержанием липидов и (или) с признаками гемолиза, и (или) с видимым микробным проростом.

Образцы, содержащие осадок, перед анализом отцентрифугировать в течение 10-15 мин при 2500-3000 об/мин.

МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

Набор биологически безопасен, однако с исследуемыми образцами необходимо обращаться как с потенциально инфицированным материалом.

Стол-реагент при попадании на незащищенную кожу и слизистые может вызывать химические ожоги. В случае попадания на кожу – немедленно промойте пораженный участок водой.

СПОСОБ ПРИМЕНЕНИЯ

Оборудование и материалы (для "ручной" постановки)

Дозаторы пипеточные (пипетки полуавтоматические одно- и многоканальные переменного объема) для внесения реагентов в лунки планшета с погрешностью дозирования не более 5 % с наконечниками полипропиленовыми одноразовыми.

Ручные, или автоматические промыватели, или восьми- и двенадцатиканальные пипеточные дозаторы для промывания лунок планшета.

Спектрофотометр вертикального сканирования для измерения оптической плотности в лунках планшета при 450 нм и/или в двухволновом режиме при основной длине волны 450 нм и длине волны сравнения в диапазоне 620-650 нм.

Центрифуга лабораторная на 2,5-3,0 тыс. об/мин, термостат на 37 °C, холодильник бытовой, фильтровальная бумага.

Вода очищенная (дистиллированная или деионизированная).

70 %-ный раствор спирта этилового и 6 %-ный раствор перекиси водорода (дез.растворы) или растворы иных дезинфектантов, разрешенных к применению СП 1.32322-08, кроме хлорсодержащих.

Приготовление рабочих растворов реагентов для ИФА

Перед работой извлечь набор из холодильника, вскрыть упаковку и выдержать все реагенты перед проведением анализа не менее 30 мин при температуре от 18 до 25 °C.

Подготовка исследуемых образцов.

Возможны два способа приготовления рабочих разведений:

1 способ

По 10 мкл каждого образца смешать с 1 мл РРО (разведение 1:100), тщательно перемешать пипетированием.

2 способ

Образцы вначале развести 1:10 во вспомогательном планшете, для чего внести в его лунки по 90 мкл РРО, затем внести в них по 10 мкл исследуемых образцов, тщательно перемешать пипетированием. Рабочее разведение (1:100) готовить непосредственно в лунках иммуносорбента (см. раздел Проведение ИФА ("ручная" постановка), п. 2)

Рабочие разведения образцов хранить не более 6 ч при температуре от 18 до 25 °C.

Приготовление рабочего промывочного раствора (ФСБ-Т)

При выпадении осадка солей в ФСБ-Т(x25) прогреть его при температуре 37 °C до полного растворения осадка.

При постановках с использованием ИФА-анализаторов 80 мл ФСБ-Т(х25) довести водой очищенной до 2 л.

При дробной "ручной" постановке использовать соотношения объемов ФСБ-

Т(х25) и воды, указанные в табл. 1 для разного числа используемых стрипов.

Таблица 1

Реагент		Объем реагента, мл, настрипов										
	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
ФСБ-Т(х25)	3	7	10	13	17	20	23	27	30	33	37	40
Вода очищен-	до 75	до 175	до 250	до 325	до 425	до 500	до 575	до 675	до 750	до 825	до 925	до 1000

Готовый рабочий промывочный раствор хранить при температуре от 2 до 8 °C не более 14 сут.

Приготовление остальных реагентов

Иммуносорбент, контрольные образцы, РРО, конъюгат, РИ, стоп-реагент – готовы к применению.

После вскрытия упаковок неиспользованные реагенты допускается хранить в плотно закрытых упаковках при температуре от 2 до 8 °С до истечения срока годности

Проведение ИФА

Внимание! Соблюдение указанных ниже температуры и времени инкубации планшетов на каждой стадии постановки крайне важно для получения достоверных результатов.

1. Извлечь из упаковки рамку планшета и необходимое число стрипов. Неиспользованные стрипы допускается хранить в плотно закрытом пакете с влагопоглотителем при температуре от 2 до 8 °С до истечения срока годности.

2. В лунку А1 внести 100 мкл РРО, в следующие лунки внести по 100 мкл контрольных образцов (по 2 лунки на образец), оставшиеся лунки использовать для исследуемых образцов (по 1 лунке на образец), для чего внести в них:

при первом способе приготовления рабочих разведений исследуемых образцов – по 100 мкл готовых разведений;

при втором способе приготовления рабочих разведений исследуемых образцов – вначале по 90 мкл РРО, а затем – по 10 мкл образцов, предварительно разведенных 1:10 в лунках вспомогательного планшета, тщательно перемешать пипетированием.

- 3. Планшет закрыть крышкой или клейкой пленкой. Инкубировать 30 мин при температуре от 21 до 25 °С в защищенном от света месте.
- 4. С помощью промывателя удалить образцы из лунок, 4 раза промыть планшет промывочным раствором, внося в лунки 350-370 мкл раствора. При наличии промывателя, позволяющего производить промывку в режиме "Overflow", использовать именно этот режим. По окончании промывки остатки раствора удалить из лунок, постукивая перевернутым планшетом по сложенной в несколько слоев фильтровальной бумаге

- 5. Во все лунки внести по 100 мкл конъюгата. Планшет закрыть крышкой или клейкой пленкой. Инкубировать 30 мин при температуре от 21 до 25 °С в защищенном от света месте.
- 6. С помощью промывателя удалить жидкость из лунок, 4 раза промыть планшет, как указано выше.
- 7. Во все лунки внести по 100 мкл раствора индикаторного, немедленно поместить планшет в защищенное от света место и инкубировать 10 мин при температуре от 21 до 25°C.
- 8. Во все лунки (в той же последовательности, с которой вносился субстратноиндикаторный раствор) внести по 100 мкл стоп-реагента, осторожно (постукиванием по планшету) перемешать содержимое лунок и не более чем через 10 мин приступить к учету результатов.

Регистрация и учет результатов

Результаты ИФА регистрировать спектрофотометрически, выводя спектрофотометр на нулевой уровень ("бланк") по лунке А1 и измеряя оптическую плотность (ОП) при двух длинах волн — 450 нм и 620-650 нм. При отсутствии референс-фильтра на 620-650 нм оптическую плотность (ОП) измерять при длине волны 450 нм.

Результаты ИФА учитываются только при следующих условиях:

ОПбланк – не более 0.1:

среднее значение ОП(К+) - не менее 0,6;

среднее значение ОП(К+пор) – не менее 0.25:

среднее значение ОП(К⁻) – не более 0,15,

отношение среднего значения ОП(K^+) к среднему значению ОП(K^+ _{пор}) - не менее 1,5; в противном случае исследование необходимо повторить.

Учет результатов качественного определения

Исследуемые образцы учитывать как положительные при $O\Pi_{\text{обр}}$ больше 1,1× $O\Pi(K^+_{\text{пор}})$.

Исследуемые образцы учитывать как отрицательные при $O\Pi_{oбp}$ меньше $0.9 \times O\Pi(K^+_{nop})$

Исследуемые образцы учитывать как сомнительные при О $\Pi_{oбp}$ в диапазоне от 0,9× О $\Pi(K^+_{nop})$ до 1,1× О $\Pi(K^+_{nop})$.

Образцы, оцененные как сомнительные, должны быть исследованы повторно. При повторном получении сомнительных результатов рекомендуется мониторинг иммунного статуса пациента для исключения неспецифических, в том числе перекрестных реакций, приводящих к сомнительным результатам.

Учет результатов полуколичественного определения

Для полуколичественного учета результатов (титр антител класса A к Helicobacter pylori в исследуемых образцах) построить калибровочную кривую, для чего на стандартном бланке (вкладывается в каждый набор) по оси абсцисс (логарифмическая шкала) отложить значения титров К+ и К+пор, указанные в разделе "Состав набора", а по оси ординат (пропорциональная шкала) — соответствующие им средние значения ОП, полученные в ИФА. По полученным точкам провести прямую линию.

Для оценки титра исследуемого образца на калибровочной кривой найти точку, ордината которой равна значению ОП, полученному в ИФА с этим образцом; абсцисса этой точки будет равна титру антител класса G в образце.

Если значение ОП испытуемого образца превышает значения ОП(К⁺), его следует протестировать повторно в большем разведении.

ПОСТАНОВКА С ИСПОЛЬЗОВАНИЕМ ИФА-АНАЛИЗАТОРОВ

Подготовить прибор в соответствии с инструкцией по его эксплуатации, ввести программу анализа, соответствующую используемому набору, и провести анализ.

Диагностическая значимость и интерпретация результатов

Результаты серологического исследования могут быть использованы для постановки окончательного диагноза только с учетом данных анамнеза и клинической картины. Выявление IgA антител при качественном исследовании требует обязательной оценки их титра и последующего наблюдения его динамики, поскольку только постоянство, нарастание или снижение этого показателя во времени может быть поставлено в соответствие с анамнезом и клинической картиной.

IgG	IgA	Интерпретация	Рекомендации					
-	100	специфические антитела не обна- ружены	при подозрении на острую инфек- цию рекомендуется контрольное исследование					
+	+	возможна острая или предшест- вующая инфекция; при наличии клинических проявлений преду- сматривается лечение	мониторинг IgG- и IgA-антител для определения динамики их титра; использование других методов диагностики, нпр. гистологическое исследование					
+		возможно образование только IgG- антител или эндемический инфек- ционный титр; при наличии клини- ческих проявлений предусматрива- ется лечение	мониторинг IgG- и IgA-антител для определения динамики их титра; использование других методов ди- агностики, нпр. гистологическое ис- следование					
_	+	возможно образование только IgA- антител; при наличии клинических проявлений предусматривается ле- чение	использование других методов ди-					

СРОК ГОДНОСТИ

Срок годности набора – 1 год. Набор с истекшим сроком годности применению не подлежит.

ХРАНЕНИЕ И ТРАНСПОРТИРОВАНИЕ

Хранение

В упаковке предприятия-изготовителя при температуре от 2 до 8 °C. Замораживание не допускается.