ЗАО "ЭКОлаб"

ИНСТРУКЦИЯ

по применению набора реагентов

"ИФА-антиХламидия"

Тест-система иммуноферментная для выявления антител к *Chlamydia trachomatis*

Комплект № 1. "ИФА-антиХламидия-IgA", Тест-система иммуноферментная для выявления антител класса А к Chlamydia trachomatis

Регистрационное удостоверение № РЗН 2014/1697 от 17.06.2014 г.

НАЗНАЧЕНИЕ

Выявление антител классов A, M и G к Chlamydia trachomatis в сыворотке (плазме) крови человека методом непрямого иммуноферментного анализа (ИФА) на твердофазном носителе при "ручной" постановке и с использованием ИФА-анализаторов.

Выпускается в трех базовых вариантах комплектации:

Комплект № 1. "ИФА-антиХламидия-IgA", Тест-система иммуноферментная для выявления антител класса А к Chlamydia trachomatis.

Комплект № 2. "ИФА-антиХламидия-IgM", Тест-система иммуноферментная для выявления антител класса М к Chlamydia trachomatis.

Комплект № 3. "ИФА-антиХламидия-IgG", Тест-система иммуноферментная для выявления антител класса G к Chlamydia trachomatis.

СОСТАВ И КОМПЛЕКТАЦИЯ НАБОРА

		•			I
орбент ре	омбинантный	антиген с	компл.	компл.	компл.
КО	цевым	фрагментом	№ 1	Nº 2	Nº 3
ОС	ювного белка	а наружной			
ме	ибраны (МОМҒ	P) Chlamydia			
tra	chomatis, сорби	рованный на	1	1	1
96	луночном	разборном	планш	планш	планш
ПО	пистироловом п	ланшете для	ет	ет	ет
им	мунологических	т реакций с			
пл	ским дном				
	допускается р	раздельная уп	аковка сп	припов (по	o 1-4
		стрипа в па	акете)		
ьный ин	активированный	і; прозрачная	1 фл.		1 фл.
ельный бе	бесцветная или светло-желтая			-	(1,0
(К +) жи	цкость <u> </u>	мл)		мл)	
ИН	активированный	і; прозрачная	,	1 фл.	-
бе	цветная или	малинового	-	(1,5	-
цв	та жидкость			мл)	
	активированный	і; прозрачная	1 фл.	1 фл.	1 фл.
ельный бе	сцветная ил	и светло-	(1,0	(1,0	(1,0
(К -) же	того цвета жид	І КОСТЬ	мл)	мл)	мл)
ан	итела мон	оклональные	1 ф =	1 do =	1 do =
т мь	шиные	против	-	-	-
NM	муноглобулинов	в человека	(1,0	(1,0	(1,0
	•	G, меченые	мл)	мл)	мл)
лл Бный ин Ельный бе (K ⁺) ин бе цв Бный ин Ельный бе (K ⁻) же	оским дном допускается рактивированный сцветная или станованный сцветная или станованный сцветная или станого цвета жидытого цвета жидытела мон	раздельная уп стрипа в па і; прозрачная ветло-желтая і; прозрачная малинового і; прозрачная и светло- цкость оклональные	акете) 1 фл. (1,0 мл) - 1 фл. (1,0	- 1 фл. (1,5 мл) 1 фл. (1,0	1 фл (1,0 мл) - 1 фл (1,0

	пероксидазой хрена; прозрачная жидкость красного			
	цвета			
Раствор для	прозрачная или слегка			
разведения	опалесцирующая бесцветная	4 1	4 1	4 1
конъюгата (РРК)	жидкость, возможно	1 фл.	1 фл.	1 фл.
	выпадение осадка,	(14 мл)	(14 мл)	(14 мл)
	исчезающего при			
_	перемешивании.			
Раствор для	прозрачная жидкость			
разведения	фиолетового цвета, возможно	1 фл.	1 фл.	1 фл.
образцов (РРО)	выпадение осадка,	•	(14 мл)	(14 мл)
	исчезающего при	(111111)	(1 1 11/13/1)	()
	перемешивании			
25-кратный	прозрачная или слегка			
концентрат	опалесцирующая бесцветная			
фосфатно-	пенящаяся жидкость, возможно			
солевого	выпадение осадка солей	1 фл.	1 фл.	1 фл.
буферного	белого цвета,	(40 мл)	(40 мл)	(40 мл)
раствора с	растворяющегося при			
твином [ФСБ-	температуре 37 °C в течение			
T(x25)]	30 мин.			
Цитратный	прозрачная бесцветная			
буферный	жидкость	1 do =	1 do =	1 do =
раствор с		1 фл. (14 мл)	1 фл.	1 фл.
перекисью		(14 мл)	(14 мл)	(14 мл)
водорода (ЦБР)				
Хромоген (ТМБ)	раствор тетраметилбензидина;	1 фл.	1 фл.	1 фл.
,	прозрачная бесцветная	(1,0	(1,0	(1,0
	жидкость	` мл)	мл)	м л)
Стоп-реагент	прозрачная бесцветная	1 фл.	1 фл.	1 фл.
·	жидкость	(12,5	(12,5	(12,5
		`мл)	`мл)	`мл)

<u>Примечания</u>.

1. Набор включает все реагенты, необходимые для постановки ИФА, кроме очищенной (дистиллированной или деионизированной) воды.

2. ФСБ-Т(x25), ЦБР, стоп-реагент — унифицированы для всех наборов ЗАО "ЭКОлаб", в которых используются указанные реагенты. Допускается использование разных серий этих реагентов или их смешение.

Набор может быть дополнительно укомплектован: вспомогательными пластиковыми емкостями (4 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.

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

ОСНОВНЫЕ ПОТРЕБИТЕЛЬСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ

Базовый вариант всех комплектов набора позволяет одномоментное исследование 96 образцов, включая контрольные (на контрольные образцы используется 3 лунки). Предусмотрена возможность проведения раздельных исследований с использованием необходимого количества стрипов:

						- 1 1						
Число стрипов	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
Число иссл. обр.	1-5	6- 13	14- 21	22- 29	30- 37	38- 45	46- 53	54- 61	62- 69	70- 77	78- 85	86- 93

ПРИНЦИП ДЕЙСТВИЯ

При наличии в исследуемом образце антител класса A, M или G к Chlamydia trachomatis ОНИ связываются антигенам С антигеном иммуносорбента с образованием иммунных комплексов, которые выявляется с помощью конъюгатов - антител к IgA, IgM или IgG человека, меченных пероксидазой хрена, по цветной реакции с тетраметилбензидином. Изменение оптической плотности реакционной смеси регистрируется спектрофотометрически.

ИССЛЕДУЕМЫЕ ОБРАЗЦЫ

Нативная сыворотка, плазма крови (гепаринизированная, с ЭДТА, цитратная, оксалатная) человека объемом не менее 20 мкл.

Образцы сыворотки (плазмы) крови до исследования можно хранить не более 7 сут при температуре от 2 до 8 °C и 3 мес при температуре минус 20 °C или более низкой. Допускается только однократное замораживание-

размораживание образцов. Размороженные образцы перед исследованием необходимо тщательно перемешать.

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

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

АНАЛИТИЧЕСКИЕ И ДИАГНОСТИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ

Комплект № 1

Специфичность комплекта определяется по стандартной панели отрицательных сывороток предприятия, (СОП-157) как процентное содержание образцов, определенных набором как отрицательные, и составляет 100%.

Чувствительность комплекта определяется по стандартной панели положительных сывороток предприятия, (СОП-157-IgA+), как процентное содержание образцов, определенных набором как положительные, и составляет 100%.

Комплект № 2

Специфичность комплекта определяется по стандартной панели отрицательных сывороток предприятия, (СОП-157) как процентное содержание образцов, определенных набором как отрицательные, и составляет 100%.

Чувствительность комплекта определяется по стандартной панели положительных сывороток предприятия, (СОП-157-IgM+), как процентное содержание образцов, определенных набором как положительные, и составляет 100%.

Комплект № 3

Специфичность комплекта определяется по стандартной панели отрицательных сывороток предприятия, (СОП-157) как процентное содержание образцов, определенных набором как отрицательные, и составляет 100%.

Чувствительность комплекта определяется по стандартной панели положительных сывороток предприятия, (СОП-157-IgG+), как процентное содержание образцов, определенных набором как положительные, и составляет 100%.

Диагностическая чувствительность набора составила не менее 97%. **Диагностическая специфичность** – не менее 99%. По данным клинических испытаний, проанализировано по 500 образцов в каждом комплекте набора

реагентов, из них – 96 положительных, 404 – отрицательных. Воспроизводимость – 100%.

МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

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

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

Утилизацию или уничтожение, дезинфекцию наборов реагентов следует проводить в соответствии с СанПин 2.1.7.2790-10 "Санитарно-эпидемиологические требования к обращению с медицинскими отходами" и МУ-287-113 "Методические указания по дезинфекции, предстерилизационной очистке и стерилизации изделий медицинского назначения".

СПОСОБ ПРИМЕНЕНИЯ

"РУЧНАЯ" ПОСТАНОВКА

Оборудование и материалы

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 °С, вошер автоматический, 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.

Приготовление рабочего промывающего раствора (ФСБ-Т)

ФСБ-Т(x25) интенсивно перемешать, при выпадении осадка солей в прогреть при температуре 37 °С до полного растворения осадка.

При использовании всего планшета содержимое флакона с ФСБ-Т(х25) довести водой очищенной до 1 л.

При дробной постановке использовать соотношения объемов ФСБ-Т(х25) и воды, указанные в табл. 1 для разного числа используемых стрипов.

Таблица 1 Число 1 2 3 8 9 6 11 4 5 7 10 стрипов ФСБ-Т(х25), 3 7 10 13 17 20 23 27 30 33 37 ΜЛ Вода ДО очищенная, 500 75 175 325 425 675 250 575 825 750 925 ΜЛ

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

Приготовление рабочего разведения конъюгата

Готовить не менее чем за 10 мин до использования.

При использовании всего планшета тщательно перемешать содержимое флакона с РРК (14 мл) и добавить в него мкл конъюгата (объем вносимого конъюгата указывается для каждой серии набора), тщательно перемешать.

При дробной постановке использовать соотношения объемов РРК и конъюгата, указанные в табл. 2 для разного числа используемых стрипов.

Таблица 2 Число 3 1 2 4 5 6 7 8 9 10 11 стрипов 3 8 9 11 РРК, мл 1 5 6 10 4 Конъюгат, мкл

Примечание. Объемы вносимого конъюгата указываются для каждой серии набора.

Рабочее разведение конъюгата стабильно не менее 3 ч при температуре от 18 до 25 °C.

Приготовление субстратно-индикаторного раствора

Готовить непосредственно перед использованием в месте, защищенном от воздействия прямого солнечного света.

При использовании целого планшета содержимое флакона с ТМБ (0,7 мл) внести во флакон с ЦБР (14,0 мл), тщательно перемешать.

При дробной постановке использовать соотношения объемов ЦБР и ТМБ, указанные в табл. 3 для разного числа используемых стрипов.

Таблица 3 Число 2 3 5 6 9 10 11 1 4 7 8 стрипов 3 4 5 6 8 10 11 ЦБР, мл 350 400 250 300 450 500 550 ТМБ, мкл 50 100 150 | 200

Субстратно-индикаторный раствор стабилен не менее 3 ч при температуре от 18 до 25 °С в защищенном от света месте.

Приготовление остальных реагентов

Иммуносорбент, К+, К-, РРО, РРК, стоп-реагент – готовы к применению. РРО перед использованием обязательно перемешивать.

После вскрытия упаковок неиспользованные реагенты допускается хранить в плотно закрытых упаковках при температуре от 2 до 8 °C 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 °C до конца срока годности.
- 2. Во все лунки рабочего планшета (кроме 1 лунки комплекта № 2, например: лунки А1) внести по 80 мкл РРО.

В одну лунку (например: А1) (комплектов №1,3) внести 20 мкл К+, (комплекта №2) внести 100 мкл К+,

в две лунки (например В1 и С1) – по 20 мкл К-.

- В оставшиеся лунки внести по 20 мкл исследуемых образцов, перемешивая после внесения содержимое лунок пипетированием.
- 3. Планшет заклеить пленкой или закрыть крышкой и инкубировать в течение 30 мин при 37°C.
- 4. С помощью промывателя удалить содержимое лунок, 5 раз промыть планшет ФСБ-Т, внося в лунки 350-370 мкл раствора. При наличии автоматического промывателя производить промывку в режиме "Overflow".

По окончании промывки удалить остатки влаги из лунок, постукивая перевернутым планшетом по фильтровальной бумаге.

- 5. Во все лунки планшета внести по 100 мкл рабочего разведения конъюгата.
- 6. Планшет заклеить новым листом пленки или закрыть крышкой и инкубировать в течение 30 мин при 37 °C.
- 7. Удалить содержимое лунок с помощью промывателя, затем планшет 5 раз промыть ФСБ-Т, как описано в п. 4.
- 8. Во все лунки внести по 100 мкл субстратно-индикаторного раствора, немедленно поместить планшет в защищенное от света место и выдержать 20 мин при температуре от 18 до 25 °C.
- 9. Во все лунки (в той же последовательности, с которой вносился субстратно-индикаторный 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 на автоматическом спектрофотометре, измеряя оптическую плотность (ОП) при длине волны 450 нм (допустимо использование фильтра сравнения с длиной волны 620-650 нм). Выведение спектрофотометра на нулевой уровень ("бланк") осуществлять по воздуху

Результаты ИФА учитывать при следующих условиях:

значение $O\Pi_{K+}$ – не менее 0,60;

среднее значение ОПк- – не более 0,20.

В противном случае исследование необходимо повторить.

Рассчитать ОПкрит по формуле

 $O\Pi_{KPUT} = O\Pi_{K^{-}} + 0.25$,

где ОПк- – среднее значение ОП в лунках с К-.

Отрицательные значения ОП К- и исследуемых образцов (со знаком «—») при расчёте ОП_{крит} и анализе результатов считать равными «0,000».

Интерпретация результатов

Комплект № 1

ОП образца	Результат	Титр lgA
от 0 до (ОПкрит - 0,05)	отрицательный	менее 1:5
от (ОПкрит - 0,05) до (ОПкрит +0,05)	сомнительный	1:5
от (OП _{крит} +0,06) до 3хOП _{крит}	слабоположительный	1:10
от 3,1хОПкрит до 5хОПкрит	положительный	1:20
от 5,1хОПкрит до 7хОПкрит	положительный	1:40
от 7,1хОПкрит до 9хОПкрит	положительный	1:80
более 9хОПкритр	положительный	1:160

Комплект № 2

ОП образца	Результат	Титр IgM
от 0 до (ОПкрит - 0,05)	отрицательный	-
от (ОПкрит - 0,05) до (ОПкрит +0,05)	сомнительный	-
от (OП _{крит} +0,06) до 2xOП _{крит}	слабоположительный	1:100
от 2,1хОПкрит до 3хОПкрит	положительный	1:200
от 3,1хОПкрит до 4хОПкрит	положительный	1:400
от 4,1хОПкрит до 5хОПкрит	положительный	1:800
от 5,1хОПкрит до 6хОПкрит	положительный	1:1600
от 6,1хОПкрит до 7хОПкрит	положительный	1:3200

Комплект № 3

ОП образца	Результат	Титр lgG
от 0 до (ОПкрит-0,05)	отрицательный	менее 1:2,5
от (ОПкрит -0,05) до (ОПкрит +0,05)	сомнительный	1:2,5
от (OП _{крит} +0,06) до 2xOП _{крит}	слабоположительный	1:5
от 2,1хОПкрит до 3,5хОПкрит	положительный	1:10
от 3,6хОП крит до 5хОПкрит	положительный	1:20
от 5,1хОПкрит до 7хОПкрит	положительный	1:40
от 7,1хОПкрит до 9хОПкрит	положительный	1:80
более 9хОПкрит	положительный	1:160

Рекомендуется повторное исследование сывороток, давших сомнительные результаты.

ПОСТАНОВКА С ИСПОЛЬЗОВАНИЕМ ИФА-АНАЛИЗАТОРОВ

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

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.

Транспортирование – при температуре от 2 до 8 °C. Замораживание не допускается. Допускается транспортирование при температуре от 9 до 25 °C в течение 10 сут.

УСЛОВИЯ ОТПУСКА

Для учреждений здравоохранения.

По вопросам, касающимся качества набора "ИФА-антиХламидия", следует обращаться по адресу 142530 Московская обл., г. Электрогорск, ул. Буденного, д. 1, ЗАО "ЭКОлаб"; тел. (49643) 3-23-11, факс (49643) 3-30-93 — отдел сбыта, (49643) 3-37-30 — ОБТК и в учреждение, уполномоченное Росздравнадзором на проведение государственного контроля качества указанной продукции.

КРАТКАЯ СХЕМА ПОСТАНОВКИ ИФА (все комплекты)

Использовать только после тщательного ознакомления с инструкцией!			
Внести	во все лунки (кроме лунки А1 комплекта № 2) по 80 мкл РРО в лунку А1 - 20 мкл К+ (комплекты №1,3) или 100 мкл К+ (комплект №2) в лунки В1, С1 - по 20 мкл К-; в оставшиеся лунки - по 20 мкл исследуемых образцов		
Инкубация	30 мин, 37 °C		
Промыть	5 раз промывочным раствором		
Внести	по 100 мкл конъюгата в каждую лунку		
Инкубация	30 мин, 37 °C		
Промыть	5 раз промывочным раствором		
Внести	по 100 мкл субстратно-индикаторного раствора в каждую лунку		
Инкубация	20 мин, 18-25 °C		
Внести	по 100 мкл стоп-реагента в каждую лунку		
Измерить	ОП при 450 нм (референс 620-650 нм), «бланк» - по воздуху		