



ИНСТРУКЦИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ НАБОРА РЕАГЕНТОВ ДЛЯ ИММУНОФЕРМЕНТНОГО ОПРЕДЕЛЕНИЯ СВОБОДНОГО ТЕСТОСТЕРОНА В СЫВОРОТКЕ (ПЛАЗМЕ) КРОВИ

«свТЕСТОСТЕРОН-ИФА»

A SOLID-PHASE ENZYME IMMUNOASSAY
FOR THE QUANTITATIVE DETERMINATION
OF FREE TESTOSTERONE IN HUMAN SERUM OR PLASMA

free Testosterone EIA

НОМЕР ПО КАТАЛОГУ | REF | **К219**

ТУ № 9398-219-18619450-2016

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ № ФСР 2017/6050 от 04 августа 2017 г.



For 96 determinations/Ha 96 определений



ТОЛЬКО для ин витро диагностики

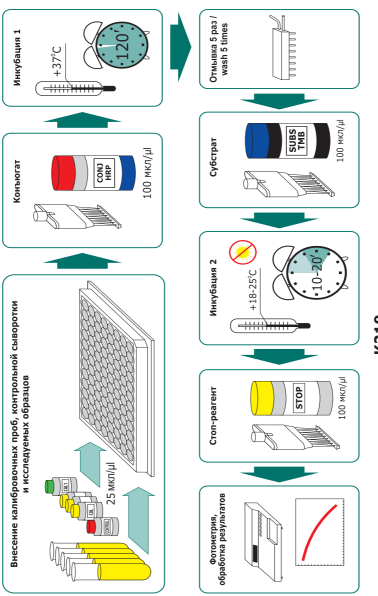






Authorized Representative in EU: Polmed.de Steinacker 20, D-73773 Aichwald, Germany e-mail: info@polmed.de

Схема проведения анализа / Test procedure



K219

XEMA

СОДЕРЖАНИЕ

1.	НАЗНАЧЕНИЕ	2
2.	ПРИНЦИП РАБОТЫ НАБОРА	2
3.	АНАЛИТИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ	3
4.	СОСТАВ НАБОРА	4
5.	МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ	5
6.	ОБОРУДОВАНИЕ И МАТЕРИАЛЫ, НЕОБХОДИМЫЕ ПРИ РАБОТЕ С НАБОРОМ	5
7.	ПОДГОТОВКА РЕАГЕНТОВ ДЛЯ АНАЛИЗА	5
8.	УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ И ЭКСПЛУАТАЦИИ НАБОРА	6
9.	ПРОВЕДЕНИЕ АНАЛИЗА	7
10.	ОЖИДАЕМЫЕ ЗНАЧЕНИЯ И НОРМЫ	8
11.	ЛИТЕРАТУРА	8
	CONTENT	
1.	INTENDED USE	9
2.	SUMMARY AND EXPLANATION	9
3.	PRINCIPLE OF THE TEST	9
4.	WARNINGS AND PRECAUTIONS	10
5.	KIT COMPONENTS	11
6.	SPECIMEN COLLECTION AND STORAGE	12
7.	TEST PROCEDURE	12
8.	QUALITY CONTROL	14
9.	CALCULATION OF RESULTS	14
10.	EXPECTED VALUES	15
11.	PERFORMANCE CHARACTERISTICS	15
12.	LITERATURE	16

Инструкция составлена Руководителем службы клиентского сервиса ООО «XEMA», κ . 6. н. Д. С. Кострикиным

«УТВЕРЖДЕНА» РД 14161/67912 от 27.10.2016.

ИНСТРУКЦИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ НАБОРА РЕАГЕНТОВ ДЛЯ ИММУНОФЕРМЕНТНОГО ОПРЕДЕЛЕНИЯ СВОБОДНОГО ТЕСТОСТЕРОНА В СЫВОРОТКЕ (ПЛАЗМЕ) КРОВИ «СВТЕСТОСТЕРОН-ИФА»

1. НАЗНАЧЕНИЕ

- **1.1.** Набор реагентов «свТЕСТОСТЕРОН-ИФА» предназначен для количественного определения концентрации тестостерона в сыворотке (плазме) крови методом твердофазного иммуноферментного анализа.
- **1.2.** Тестостерон стероид с молекулярной массой 288.4 Да. Основным местом образования тестостерона в семенниках являются клетки Лейдига (интерстициальная ткань). У женщин тестостерон синтезируется в надпочечниках, а контроль за его продукцией осуществляет лютеинизирующий гормон. Тестостерон стимулирует развитие мужских половых органов и вторичных половых признаков. Секреция тестостерона имеет определенный циркадный ритм. Наивысший уровень гормона отмечается в 6 часов утра, наименьший в 20 часов. У женщин продукция тестостерона зависит от фазы менструального цикла: максимальное образование гормона происходит в лютеиновой фазе и в период овуляции.

Тестостерон свободный (Свободный тестостерон, Free testosterone) представляет собой фракцию тестостерона сыворотки крови не связанную ни с глобулином, связывающим половые гормоны (SHBG), ни с альбумином. Свободный тестостерон в количественном отношении составляет 2 – 3% от общего тестостерона. Биологически активным является только тестостерон свободный и связанный с альбумином («биологически доступный тестостерон»). Уровень «биологически доступного тестостерона» отражает количество функционально активного тестостерона в организме.

2. ПРИНЦИП РАБОТЫ НАБОРА

Определение тестостерона основано на использовании конкурентного иммуноферментного анализа. На внутренней поверхности лунок планшета иммобилизованы антитела к свободному тестостерону. Тестостерон из образца конкурирует с конъюгированным тестостероном за связывание с антителами на поверхности лунки. В результате образуется связанный с пластиком «сэндвич», содержащий пероксидазу. Во время инкубации с раствором субстрата тетраметилбензидина (ТМБ) происходит окрашивание растворов в лунках. Интенсивность окраски обратнопропорциональна концентрации свободного тестостерона в исследуемом образце. Концентрацию свободного тестостерона в исследуемых образцах определяют по калибровочному графику зависимости оптической плотности от содержания свободного тестостерона в калибровочных пробах.

3. АНАЛИТИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ

3.1. Специфичность. Перекрестная реакция антител к тестостерону с другими аналитами приведена в таблице:

Аналит	Перекрестная реакция, %
Тестостерон	100
5-альфа-дегидротестостерон	16
Андростендиол	1.0
Андростендион	0.4
Андростерон	<0.1
Дегидроэпиандростерон	<0.1
Прогестерон	<0.1
Эстрадиол, эстриол	<0.01
Кортизол, прегненолон	<0.01

3.2. Воспроизводимость.

Коэффициент вариации результатов определения содержания свободного тестостерона в одном и том же образце сыворотки (плазмы) крови с использованием Набора «свТЕСТОСТЕРОН-ИФА» не превышает 8.0%.

3.3. Линейность.

Зависимость концентрации свободного тестостерона в образцах сыворотки (плазмы) крови при разведении их сывороткой (плазмой) крови, не содержащей тестостерон, имеет линейный характер в диапазоне концентраций 0.2-100 пг/мл и составляет $\pm 10.0\%$.

3.4. Точность.

Данный аналитический параметр проверяется тестом на «открытие» – соответствие измеренной концентрации тестостерона предписанной, полученной путем смешивания равных объемов контрольной сыворотки и калибровочной пробы $1\ \text{пг/мл}$. Процент «открытия» составляет 90-110%.

3.5. Чувствительность.

Минимальная достоверно определяемая Набором «свТЕСТОСТЕРОН-ИФА» концентрация тестостерона в сыворотке (плазме) крови не превышает 0.06 пг/мл.

4. СОСТАВ НАБОРА

	Код	Символ	Наименование	Кол-во	岳	Описание
П	P219Z	SORB MTP	SORB MTP планшет 96-луночный полистироловый, стрипированный, готов к использованию	н	Ė	
7	C219Z	CAL 1 - 6	CAL 1 - 6 Калибровочные пробы на основе сыворотки крови человека, содержащие известные количества свободного тестостерона - 0; 0.2; 1; 4; 20; 100 пг/мл , готовы к использованию (по 0.8 мл каждая)	9	þ	шт прозрачные жидкости красного цвета (калибровочная проба 0 - прозрачная бесцветная жидкость)
е	Q219Z	CONTROL	CONTROL Контрольная сыворотка на основе сыворотки крови человека с известным содержанием свободного тестостерона, готова к использованию (по 0.8 мл каждая)	1	тш	шт прозрачная бесцветная жидкость
4	T219Z	CONJ HRP	CONJ HRP Конъюгат , готов к использованию (14 мл)	1	TIII	шт прозрачная жидкость синего цвета
2	R055Z	SUBS TMB	SUBS TMB Раствор субстрата тетраметилбензидина (ТМБ) готов к использованию (14 мл)	1	ШТ	прозрачная бесцветная жидкость
9	Z800S	BUF WASH 26X	BUF WASH Концентрат отмывочного раствора (солевой 26X раствор с твин-20 и бензойной кислотой) 26x-кратный (22 мл)	1	тш	прозрачная бесцветная жидкость
7	R050Z	STOP	Стоп-реагент, готов к использованию (14 мл)	1	Ħ	шт прозрачная бесцветная жидкость
8	N003		Бумага для заклеивания планшета	2	шТ	ı
6	K219I		Инструкция по применению Набора реагентов «свТЕСТОСТЕРОН-ИФА»	1	шт	1
10	K219Q		Паспорт контроля качества Набора реагентов «свТЕСТОСТЕРОН-ИФА»	1	Ħ	I

5. МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

- **5.1.** Потенциальный риск применения Набора класс 26 (ГОСТ Р 51609-2000).
- **5.2.** Все компоненты Набора, за исключением стоп-реагента (5.0% раствор серной кислоты), в используемых концентрациях являются нетоксичными.

Раствор серной кислоты обладает раздражающим действием. Избегать разбрызгивания и попадания на кожу и слизистые. При попадании на кожу и слизистые пораженный участок следует промыть большим количеством проточной воды.

- **5.3.** При работе с Набором следует соблюдать «Правила устройства, техники безопасности, производственной санитарии, противоэпидемического режима и личной гигиены при работе в лабораториях (отделениях, отделах) санитарноэпидемиологических учреждений системы Министерства здравоохранения СССР» (Москва, 1981 г.).
- **5.4.** При работе с Набором следует надевать одноразовые резиновые или пластиковые перчатки, так как образцы крови человека следует рассматривать как потенциально инфицированный материал, способный длительное время сохранять и передавать ВИЧ, вирус гепатита или любой другой возбудитель вирусной инфекции.

6. ОБОРУДОВАНИЕ И МАТЕРИАЛЫ, НЕОБХОДИМЫЕ ПРИ РАБОТЕ С НАБОРОМ

- фотометр вертикального сканирования, позволяющий измерять оптическую плотность содержимого лунок планшета при длине волны 450 нм;
 - термостат, поддерживающий температуру +37 ±0.1 °C;
- дозаторы со сменными наконечниками, позволяющие отбирать объемы в диапазоне 25-250 мкл;
 - цилиндр мерный вместимостью 1000 мл;
 - вода дистиллированная;
 - перчатки резиновые или пластиковые;
 - бумага фильтровальная.

7. ПОДГОТОВКА РЕАГЕНТОВ ДЛЯ АНАЛИЗА

7.1. Перед проведением анализа компоненты Набора и исследуемые образцы сыворотки (плазмы) крови следует выдержать при комнатной температуре (+18...+25 °C) не менее 30 мин.

7.2. Приготовление планшета.

Вскрыть пакет с планшетом и установить на рамку необходимое количество стрипов. Оставшиеся неиспользованными стрипы, чтобы предотвратить воздействие на них влаги, тщательно заклеить бумагой для заклеивания планшета и хранить при температуре +2...+8 °С в течение всего срока годности Набора.

7.3. Приготовление отмывочного раствора.

Содержимое флакона с концентратом отмывочного раствора (22 мл), перенести в мерный цилиндр вместимостью 1000 мл, добавить 550 мл дистиллированной воды и тщательно перемешать. В случае дробного использования Набора следует отобрать необходимое количество концентрата отмывочного раствора и развести дистиллированной водой в 26 раз (1 мл концентрата отмывочного раствора + 25 мл дистиллированной воды).

8. УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ И ЭКСПЛУАТАЦИИ НАБОРА

8.1. Набор реагентов «свТЕСТОСТЕРОН-ИФА» должен храниться в упаковке предприятия-изготовителя при температуре +2...+8 °C в течение всего срока годности, указанного на упаковке Набора.

Допускается хранение (транспортировка) Набора при температуре до +25 °C не более 15 суток. Не допускается замораживание целого набора.

Допускается однократное замораживание (-20 °C) калибровочных проб и контрольной сыворотки в аликвотах.

- **8.2.** Набор рассчитан на проведение анализа в дубликатах 41 исследуемых образца, 6 калибровочных проб и 1 пробы контрольной сыворотки (всего 96 определений).
- **8.3.** В случае дробного использования Набора компоненты следует хранить следующим образом:
 - оставшиеся неиспользованными стрипы необходимо тщательно заклеить бумагой для заклеивания планшета и хранить при температуре +2...+8 °С в течение всего срока годности Набора;
 - конъюгат, субстрат, стоп-реагент после вскрытия флаконов следует хранить при температуре +2...+8 °С в течение всего срока годности Набора;
 - калибровочные пробы и контрольную сыворотку после вскрытия флаконов следует хранить при температуре +2...+8 °С не более 2 месяцев;
 - оставшийся неиспользованным концентрат отмывочного раствора следует хранить при температуре +2...+8 °C в течение всего срока годности Набора. Приготовленный отмывочный раствор следует хранить при комнатной температуре (+18...+25 °C) не более 15 суток или при температуре +2...+8 °C не более 45 суток.

Примечание. После использования реагента немедленно закрывайте крышку флакона. Закрывайте каждый флакон своей крышкой.

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

Если анализ производится не в день взятия крови, сыворотку (плазму) следует хранить при температуре -20 °C. Повторное замораживание-оттаивание образцов сыворотки (плазмы) крови не допускается.

- **8.5.** Исключается использование для анализа образцов сыворотки (плазмы) крови людей, получавших в целях диагностики или терапии препараты, в состав которых входят мышиные антитела.
- **8.6.** При использовании Набора для проведения нескольких независимых серий анализов следует иметь в виду, что для каждого независимого определения необходимо построение нового калибровочного графика; кроме этого, рекомендуется определение концентрации тестостерона в контрольной сыворотке.
- **8.7.** Для получения надежных результатов необходимо строгое соблюдение Инструкции по применению Набора.
- **8.8.** Не используйте компоненты из других наборов или из аналогичных наборов других серий.

XEMA

9. проведение анализа

П	Поместите в рамку необходимое количество стрипов - исследуемые образцы в 2 повторах и 14 лунок для калибровочных проб и контрольной сыворотки.
7	Внесите в соответствующие лунки в дубликатах по 25 мкл калибровочной пробы и контрольной сыворотки. В остальные лунки внесите в дубликатах по 25 мкл исследуемых образцов сыворотки (плазмы) крови. Внесение калибровочных проб, контрольной сыворотки и исследуемых образцов необходимо произвести в течение 15 минут.
Μ	Внесите во все лунки по 100 мкл конъюгата.
4	Заклейте планшет бумагой для заклеивания планшета и инкубируйте его в течение 120 минут при температуре +37 °C .
2	По окончании инкубации удалите содержимое лунок и отмойте лунки 5 раз . При каждой отмывке добавьте во все лунки по 250 мкл отмывочного раствора (см. п.7.3), встряхните планшет круговыми движениями по горизонтальной поверхности с последующей аспирацией или декантированием. Задержка при отмывке (замачивание лунок) не требуется. При каждом декантировании необходимо тщательно удалять остатки жидкости из лунок постукиванием планшета в перевернутом положении по фильтровальной бумаге.
9	Внесите во все лунки по 100 мкл раствора субстрата тетраметилбензидина. Внесение раствора субстрата тетраметилбензидина в лунки необходимо произвести в течение 2-3 мин. Инкубируйте планшет в темноте при комнатной температуре (+18+25 °C) в течение 10-20 минут в зависимости от степени развития синего окрашивания.
7	Внесите во все лунки с той же скоростью и в той же последовательности, как и раствор субстрата тетраметилбензидина, по 100 мкл стоп-реагента , при этом содержимое лунок окрашивается в ярко- желтый цвет.
∞	Измерьте величину оптической плотности (ОП) содержимого лунок планшета на фотометре вертикального сканирования при длине волны 450 нм . Измерение ОП содержимого лунок планшета необходимо произвести в течение 15 мин после внесения стоп-реагента. Бланк фотометра выставляйте по воздуху.
6	Постройте в полулогарифмических координатах калибровочный график: ось абсцисс (х) - десятичный логарифм концентрации тестостерона в калибровочных пробах (пг/мл), ось ординат (у) - оптическая плотность калибровочных проб (ОП 450 нм). Для алгоритма обсчета (аппроксимации) калибровочного графика используйте интервальный (кусочно-линейный, «от точки к точке») метод. Приравняйте концентрацию калибровочной пробы 0 пг/мл к несущественно малой величине, например, 0.001 пг/мл
10	Определите по калибровочному графику содержание свободного тестостерона в исследуемых образцах.

10. ОЖИДАЕМЫЕ ЗНАЧЕНИЯ И НОРМЫ

10.1. Основываясь на результатах исследований, проведенных ООО «ХЕМА», рекомендуем пользоваться нормами, приведенными ниже. Вместе с тем, в соответствии с правилами GLP (Хорошей лабораторной практики), каждая лаборатория должна сама определить параметры нормы, характерные для обследуемой популяции.

Примечание. Значения концентраций тестостерона в исследуемых образцах, находящиеся ниже границы чувствительности Набора (0.06 пг/мл), а также превышающие значение верхней калибровочной пробы (100 пг/мл) следует приводить в следующей форме: в исследуемом образце X концентрация тестостерона ниже 0.06 пг/мл или выше 100 пг/мл.

Mara	Единиц	ы, пг/мл
Исследуемая группа	Нижний предел	Верхний предел
Мужчины	4.5	42
Женщины	-	4.1
Женщины постменопауза	0.1	4.7

11. ЛИТЕРАТУРА

- 1. Tietz, N.W. Textbook of Clinical Chemistry. Saunders, 1986.
- 2. Joshi, U. M., et al. Steroids 34 (1) 35 (1979)
- 3. Turkes, A., et al. J Endocrinol. 81 (2) P165 (1979)
- 4. Ismail, A. A., Niswender, G. D. Midgley, A. R. J. Clin. Endocr. Metab. 34, 177 184 (1972)
- 5. Rajkowski, K. M., Cittanova N., Desfosses, B. and Jayle, M.F. Steroids 29 no 5 1977
- 6. Widsdom G. B. Clin. Chem. 22/8, 1243 1255 (1976)

По вопросам, касающимся качества Набора **«свТЕСТОСТЕРОН-ИФА»**, следует обращаться в OOO «XEMA» по адресу:

105043, г. Москва, а/я 58

105264, г. Москва, ул. 9-я Парковая, д. 48, 1-й под., 5 этаж,

тел/факс (495) 737-39-36, 737-00-40, 510-57-07 (многоканальный)

электронная почта: info@xema.ru;

интернет: www.xema.ru; www.xema-medica.com

Руководитель службы клиентского сервисаООО «XEMA», к. б. н. Д. С. Кострикин

Instruction for use

A solid-phase enzyme immunoassay for the quantitative determination of free testosterone in human blood serum or plasma

1. INTENDED USE

A solid-phase enzyme immunoassay for the quantitative determination of free testosterone in blood serum or plasma.

This kit is designed for measurement of free testosterone in blood serum or plasma. For possibility of use with other sample types, please, refer to Application Notes (on request). The kit contains reagents sufficient for 96 determinations and allows to analyze 41 unknown samples in duplicates.

2. SUMMARY AND EXPLANATION

Testosterone is a steroid with a MW of 288.4 Dalton. The main sites of testosterone secretion are Leidig cells in interstitial tissue of testicles in men. In women testosterone is secreted in the adrenals and is controlled by luteinizing hormone. Testosterone stimulates development of male genital organs and formation of secondary sexual features.

In males, testosterone secretion undergoes circadian rhythms with maximal concentrations seen in the morning (6 am) and minimal – in the evening (8 pm). In females, testosterone secretion is regulated by menstrual cycle with maximal levels found in luteinic phase and during ovulation.

Testosterone circulates in the blood bound to three proteins: sex hormone binding globulin (60-80%), albumin and cortisol binding globulin. Only about 1-2% of the total circulating testosterone remains unbound or free. Even though it is still under investigation, most researchers accept the free testosterone determination as a measure of the biologically recommended to overcome the influences caused by variations in transport proteins on the total testosterone concentration.

3. PRINCIPLE OF THE TEST

This test is based on competition enzyme immunoassay principle. Tested specimen is placed into the microwells coated by specific to free testosterone-antibodies simultaneously with conjugated Testosterone-peroxidase. Free testosterone from the specimen competes with the conjugated testosterone for coating antibodies. After washing procedure, the remaining enzymatic activity bound to the microwell surface is detected and quantified by addition of chromogen-substrate mixture, stop solution and photometry at 450 nm. Optical density in the microwell is inversely related to the quantity of the measured analyte in the specimen.

4. WARNINGS AND PRECAUTIONS

- **4.1.** For professional use only.
- **4.2.** This kit is intended for in vitro diagnostic use only.
- **4.3.** INFECTION HAZARD: There is no available test methods that can absolutely assure that Hepatitis B and C viruses, HIV-1/2, or other infectious agents are not present in the reagents of this kit. All human products, including patient samples, should be considered potentially infectious. Handling and disposal should be in accordance with the procedures defined by an appropriate national biohazard safety guidelines or regulations.
- **4.4.** Avoid contact with stop solution containing 5.0% $\rm H_2SO_4$. It may cause skin irritation and burns.
- **4.5.** Wear disposable latex gloves when handling specimens and reagents. Microbial contamination of reagents may give false results.
 - **4.6.** Do not use the kit beyond the expiration date.
- **4.7.** All indicated volumes have to be performed according to the protocol. Optimal test results are only obtained when using calibrated pipettes and microplate readers.
- **4.8.** Do not smoke, eat, drink or apply cosmetics in areas where specimens or kit reagents are handled.
- **4.9.** Chemicals and prepared or used reagents have to be treated as hazardous waste according to the national biohazard safety guidelines or regulations.
 - 4.10. Do not mix reagents from different lots.
 - **4.11.** Replace caps on reagents immediately. Do not swap caps.
 - **4.12.** Do not pipette reagents by mouth.
- **4.13.** Specimens must not contain any AZIDE compounds they inhibit activity of peroxidase.
- **4.14.** Material Safety Data Sheet for this product is available upon request directly from XEMA Co., Ltd.
- **4.15.** The Material Safety Data Sheet fit the requirements of EU Guideline 91/155 EC.

5. KIT COMPONENTS

5.1.Contents of the Kit

	de Stability of opened/diluted components*	until exp.date	ss) 2 months	ss 2 months	until exp.date	ss until exp.date	concentrate - until exp.date Diluted washing solution - 45 days at 2-8 °C or 15 days at RT	ss until exp.date	N/A	N/A	N/A
	Colour code		red(C1 - colourless)	pcs colourless	blue	colourless	colourless	colourless			
	Qty Units	pcs	pcs	bcs	pcs	bcs	bcs	bcs	pcs	bcs	pcs
	Qty	1	9	-		П	1	1	2	1	1
	Description	polystyrene microwells coated with murine monoclonal to free testosterone	human free testosterone diluted in a preselected human serum preservative - 0.01% Bronidox L, 0.01% 2-Methyl-4-isothiazolin-3- one-hydrochloride; also contains red dye	dilution of preselected human serum, with high content of free testosterone with preservative 0.01% Bronidox L, 0.01% 2-Methyl-4-isothia-3-one-hydrochloride; colourless	aqueous solution of free testosterone coupled with horseradish peroxidase diluted on phosphate buffered solution preservative 0.01% Bronidox L, 0.01% 2-Methyl-4-isothiazolin-3-one-hydrochloride and blue dye	ready-to-use single-component tetramethylbenzidine (TMB) solution.	aqueous solution of sodium chloride and detergent (Tween 20), contains proClin300 as a preservative	5.0% vol/vol solution of sulphuric acid			
		Free testosterone EIA strips, 8x12 wells	Calibrator set, 0.8 ml each. The set contains 6 calibrators: 0,0.2; 1; 4, 20; 100 pg/ml	CONTROL Control serun (0.8 ml)	CONJ HRP Conjugate, 14 ml	Substrate solution, 14 ml	Washing solution concentrate 26x, 22 ml	Stop solution, 14 ml	Plate sealing tape	Instruction Free testosterone EIA	QC data sheet Free testosterone EIA
	Symbol	SORB MTP	CAL 1 - 6			SUBS TMB	BUF WASH 26X	STOP	N003	K209I	10 K209Q
١		1	2	$^{\circ}$	4	2	9	7	8	6	10

K219I

Equipment and material required but not provided

- Distilled or deionized water;
- Automatic or semiautomatic multichannel micropipettes, 100-250 μ l, is useful but not essential;
 - Calibrated micropipettes with variable volume range volume 25-250 µl;
 - Dry thermostat for 37 °C ±0.1 °C;
- Calibrated microplate photometer with 450 nm wavelength and OD measuring range 0-3.0.
 - **5.2.** Storage and stability of the Kit

Store the whole kit at 2 to 8 °C upon receipt until the expiration date.

After opening the pouch keep unused microtiter wells TIGHTLY SEALED BY ADHESIVE TAPE (INCLUDED) to minimize exposure to moisture.

6. SPECIMEN COLLECTION AND STORAGE.

This kit is intended for use with serum or plasma (ACD- or heparinized). Grossly hemolytic, lipemic, or turbid samples should be avoided.

Specimens may be stored for up to 48 hours at +2...+8 °C before testing. For a longer storage, the specimens should be frozen at -20 °C or lower. Repeated freezing/thawing should be avoided.

7. TEST PROCEDURE

7.1. Reagent Preparation

- All reagents (including unsealed microstrips) should be allowed to reach room temperature (+18 to +25 °C) before use.
- All reagents should be mixed by gentle inversion or vortexing prior to use.
 Avoid foam formation.
- It is recommended to spin down shortly the tubes with calibrators on low speed centrifuge.
- Prepare washing solution from the concentrate BUF WASH 26X by 26 dilutions in distilled water.

7.2. Procedural Note:

It is recommended that pipetting of all calibrators and samples should be completed within 3 minutes.

See the example of calibration graphic in Quality Control data sheet.

7.3. Assay procedure

1	Put the desired number of microstrips into the frame; allocate 14 wells for the calibrators CAL 1 - 6 and control samples CONTROL and two wells for each unknown sample. DO NOT REMOVE ADHESIVE SEALING TAPE FROM UNUSED STRIPS.
2	Pipet 25 μl of calibrators CAL 1 - 6, control samples CONTROL and unknown samples into the wells.
3	Dispense 100 µl of CONJ HRP into the wells. Cover the wells by plate adhesive tape (included into the kit).
4	Incubate 120 minutes at 37 °C.
5	Prepare washing solution by 26x dilution of washing solution concentrate (BUF WASH 26X) by distilled water. Wash the strips 5 times.
9	Dispense 100 µl of SUBS TMB into the wells.
2	Incubate 10–20 minutes at +18+25 °C.
8	Dispense 100 µl of STOP into the wells.
6	Measure OD (optical density) at 450 nm.
10	Set photometer blank on air.
11	Apply lin-log method for data reduction.

7.4. Handing notes Calibrators and control sample(s) - only one freezing/thawing cycle is allowed.

8. QUALITY CONTROL

It is recommended to use control samples according to state and federal regulations. The use of control samples is advised to assure the day to day validity of results.

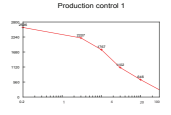
The test must be performed exactly as per the manufacturer's instructions for use. Moreover the user must strictly adhere to the rules of GLP (Good Laboratory Practice) or other applicable federal, state, and local standards and/or laws. This is especially relevant for the use of control reagents. It is important to always include, within the test procedure, a sufficient number of controls for validating the accuracy and precision of the test.

The test results are valid only if all controls are within the specified ranges and if all other test parameters are also within the given assay specifications.

9. CALCULATION OF RESULTS

- **9.1.** Calculate the mean absorbance values (OD450) for each pair of calibrators and samples.
- **9.2.** Plot a calibration curve on graph paper: OD versus free testosterone concentration.
- **9.3.** Determine the corresponding concentration of free testosterone in unknown samples from the calibration curve. Manual or computerized data reduction is applicable on this stage. Point-by-point or linear data reduction is recommended due to non-linear shape of curve.
- **9.4.** Below is presented a typical example of a standard curve with the XEMA Co. Not for calculations!

Calibrators	Value	AbsorbanceUnits (450 nm) x 1000
CAL 1	0 pg/ml	2.596
CAL 2	0.2 pg/ml	2.207
CAL 3	1 pg/ml	1.767
CAL 4	4 pg/ml	1.102
CAL 5	20 pg/ml	0.646
CAL 6	100 pg/ml	0.271



10. EXPECTED VALUES

Therapeutical consequences should not be based on results of IVD methods alone – all available clinical and laboratory findings should be used by a physician to elaborate therapeutically measures. Each laboratory should establish its own normal range for Testosterone. Based on data obtained by XEMA, the following normal range is recommended (see below).

Sex, age	Units,	pg/ml
	Lower limit	Upper limit
Males	4.5	42
Females	-	4.1
Females post menopausal	0.1	4.7

11. PERFORMANCE CHARACTERISTICS

11.1. Analytical specificity / Cross reactivity

Analyte	Cross-reactivity, % wt/wt
Testosterone	100
5-alpha-dehydrotestosterone	16
Androstendiol	1.0
Androstendione	0.4
Androsterone	<0.1
Dehydroepiandrosterone	<0.1
Progesterone	<0.1
Estradiol, Estriol	<0.01
Cortisol,Pregnenolone	<0.01

11.2. Analytical sensitivity

Sensitivity of the assay was assessed as being 0.06 pg/ml.

11.3. Linearity

Linearity was checked by assaying dilution series of 5 samples with different free testosterone concentrations. Linearity percentages obtained ranged within 90 to 110%.

11.4. Recovery

Recovery was estimated by assaying 5 mixed samples with known free testosterone concentrations. The recovery percentages ranged from 90 to 110%.

K219I

12. LITERATURE

- 1. Tietz, N.W. Textbook of Clinical Chemistry. Saunders, 1986.
- 2. Joshi, U. M., et al. Steroids 34 (1) 35 (1979)
- 3. Turkes, A., et al. J Endocrinol. 81 (2) P165 (1979)
- 4. Ismail, A. A., Niswender, G. D. Midgley, A. R. J. Clin. Endocr. Metab. 34, 177 184 (1972)
- 5. Rajkowski, K. M., Cittanova N., Desfosses, B. and Jayle, M.F. Steroids 29 no 5 1977
- 6. Widsdom G. B. Clin. Chem. 22/8, 1243 1255 (1976)

Символ / Symbol	Значение символа / Symbolize
~~	Производитель / Manufacturer
M	Дата производства / Date of manufacture
REF	Номер по каталогу / Catalogue number
LOT	Номер серии / Batch code
YYYY-MM	Использовать до (год-месяц) / Use By
1	Ограничение температуры / Temperature limitation
IVD	Только для ин витро диагностики / In Vitro Diagnostic Medical Device
<u> </u>	Внимание! / Caution, consult accompanying documents
	Не использовать при нарушении целостности упаковки / Do not use if package damaged
SORB MTP	Планшет / EIA strips
CAL	Калибровочные пробы / Calibrator set
CONTROL	Контрольная сыворотка / Control sera
CONJ HRP	Конъюгат / Conjugate
SUBS TMB	Раствор субстрата тетраметилбензидина (ТМБ) / Substrate solution
BUF WASH 26X	Концентрат отмывочного раствора / Washing solution concentrate
STOP	Стоп-реагент / Stop solution
DIL	ИФА-Буфер / EIA buffer

Уважаемый Клиент!

Если в процессе работы с нашими Наборами Вам понадобились пластиковые ванночки для жидких реагентов, одноразовые наконечники для дозаторов или дополнительные объемы реагентов (концентрат отмывочного раствора, ИФА-Буфер, раствор субстрата тетраметилбензидина (ТМБ), стоп-реагент), входящих в состав Набора, просим Вас обратиться к поставщику продукции ООО «ХЕМА» в Вашем регионе.

Все указанные расходные материалы предоставляются бесплатно, в необходимом для проведения анализа количестве.

Перечень Наборов реагентов для диагностики инфекционных заболеваний производства ООО «XEMA»

№ по каталогу	Наименование
K101	«Toxoplasma IgG-ИФА»
K101M	«Toxoplasma IgM-ИФА»
K102	«Rubella IgG-ИФА»
K102M	«Rubella IgM-ИФА»
K103	«Cytomegalovirus IgG-ИФА»
K103M	«Cytomegalovirus IgM-ИФА»
K104	«HSV 1,2 lgG-ИФА»
К104M «HSV 1,2 lgM-ИФА»	
K105	«Chlamydia IgG-ИФА»
К106 «Mycoplasma IgG-ИФА»	
К111G «Сифилис IgG-ИФА»	
К111 «Сифилис суммарные антитела-ИФА»	
K121	«Aspergillus IgG-ИФА»











Номер горячей линии технической поддержки Клиентов: 8 800 505 23 45

Все звонки на номер горячей линии бесплатны для звонящего с любого мобильного или стационарного телефона по всей территории России.

Ждем Ваших отзывов и предложений по адресам: Центральный офис ООО «XEMA»

Адрес для корреспонденции: 105043, г. Москва, а/я 58

105264, г. Москва, ул. 9-я Парковая, д. 48, 1-й под., 5 этаж

тел.: +7 (495) 510-57 07, 737-39-36;

факс: +7 (495) 737-00-40 e-mail: info@xema.ru www.xema-medica.com

ФООО «Хема», тел.: +7 (812) 271-24-41

191144, Санкт-Петербург, Дегтярный пер., д. 8-10, литер А

e-mail: spb@xema.ru

СП ООО «Хемма-Тест», тел.: (17) 211-80-39 Офис: 220029, Минск, Проспект Машерова, д. 11, литер А, корп. 8/К, офис 416

e-mail: hemma-test@yandex.ru **ТОВ «Хема»**, тел.: (044) 422-62-16;

03176, г. Киев, ул. Академика Ефремова, д. 23;

e-mail: info@xema.com.ua



xemahelp



xemahelp@gmail.com





