

«УТВЕРЖДАЮ»

Генеральный директор

АО «Вектор-Бест»

М.Д. Хусаинов

«22» _____ 2020 г.



ИНСТРУКЦИЯ

по применению набора реагентов для иммуноферментного количественного и качественного определения суммарного ревматоидного фактора в сыворотке (плазме) крови

(РФ-суммарный-ИФА-БЕСТ)

1. НАЗНАЧЕНИЕ

1.1. Набор реагентов для иммуноферментного количественного и качественного определения суммарного ревматоидного фактора в сыворотке (плазме) крови «РФ-суммарный-ИФА-БЕСТ» (далее по тексту – набор) предназначен для количественного и качественного определения суммарного ревматоидного фактора (РФ-суммарный) в сыворотке (плазме) крови человека методом твердофазного иммуноферментного анализа (ИФА). Набор может быть использован при диагностике ревматоидного артрита.

1.2. Набор рассчитан на проведение анализа 96 образцов, включая калибровочные и контрольный образцы. Возможно дробное использование набора.

2. ХАРАКТЕРИСТИКА НАБОРА

2.1. Принцип метода

Метод определения РФ-суммарного основан на двухстадийном «непрямом» варианте твердофазного иммуноферментного анализа. На первой стадии анализа, содержащиеся в исследуемых образцах специфические антитела (IgM, IgG, IgA к Fc-фрагменту IgG (РФ-суммарный)) связываются с иммобилизованными на поверхности лунок планшета иммуноглобулинами класса G кролика. Используемые в наборе IgG кролика обеспечивают специфическое взаимодействие с аутоантителами человека - ревматоидным фактором.

На второй стадии конъюгат моноклональных антител к IgM, IgG, IgA человека с пероксидазой хрена взаимодействует с комплексами «IgG – РФ-суммарный». При дальнейшей инкубации с раствором тетраметилбензидина плюс происходит окрашивание раствора в лун-

Инструкция составлена сотрудниками АО «Вектор-Бест»: директором НИИ СД М.Ю. Рукавишниковым, нач. лаборатории герпес-вирусных инфекций М.П. Кандрушиной и старшим биотехнологом лаборатории герпес-вирусных инфекций С.В. Самсоновым.

ках, содержащих образовавшиеся комплексы «IgG – РФ-суммарный – конъюгат». Интенсивность окрашивания пропорциональна концентрации РФ-суммарного в анализируемых образцах. Реакцию останавливают стоп-реагентом и измеряют оптическую плотность (ОП) в лунках планшета.

2.2. Состав набора

Компонент набора (сокращение)	Кол-во
Описание	
Планшет разборный с иммобилизованными иммуноглобулинами класса G кролика	1 шт.
Калибровочные образцы* Содержат известные количества РФ-суммарного – 0; 25; 50; 100; 200; 300 Ед/мл. Содержат натрия азид (0,12%), ProClin 300 (0,02%).	6 фл. по 1,5 мл
Контрольный образец Содержит РФ-суммарный в пределах, указанных в паспорте и на этикетке флакона, Ед/мл. Содержит натрия азид (0,12%), ProClin 300 (0,02%).	1 фл., 1,5 мл
Конъюгат Конъюгат моноклональных антител к IgM, IgG, IgA человека с пероксидазой хрена. Содержит ProClin 150 (0,0044%), фенол (0,008%), ProClin 300 (0,03%).	1 фл., 13,0 мл
Раствор для разведения сывороток (РРС) Содержит ProClin 300 (0,0005%).	1 фл., 12,0 мл
Раствор для предварительного разведения сывороток (РПРС) Содержит ProClin 300 (0,02%).	1 фл., 10,0 мл
Концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) Содержит ProClin 300 (0,25%).	2 фл. по 28,0 мл
Раствор тетраметилбензидина плюс (раствор ТМБ плюс) Содержит 3,3',5,5' - тетраметилбензидин (0,1%).	1 фл., 13,0 мл
Стоп-реагент Содержит кислоту серную (4,9%).	1 фл., 12,0 мл
Планшет разборный для предварительного разведения исследуемых образцов	1 шт.
Пленки для заклеивания планшета	2 шт.
Наконечники для дозаторов на 2-200 мкл	16 шт.
Ванночки для реагентов	2 шт.
Трафарет для построения калибровочного графика	1 шт.

*аттестованы относительно калибраторов «Rheumatoid Factor Screen» (фирма Orgentec Diagnostika GmbH, Германия).

3. АНАЛИТИЧЕСКИЕ И ДИАГНОСТИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ

- 3.1. *Воспроизводимость – коэффициент вариации не превышает 8%.
- 3.2. *Линейность в диапазоне концентраций РФ-суммарного 25 – 300 Ед/мл – в пределах 90% – 110%.

3.3. *Тест на «открытие» – в пределах 90% – 110%.

3.4. *Аналитическая чувствительность – минимально определяемая концентрация РФ-суммарного не превышает 1,0 Ед/мл

3.5. Концентрация РФ-суммарного, измеренная в сыворотке крови 397 условно здоровых мужчин и женщин в возрасте 20-50 лет, не превышала 25 Ед/мл.

3.6. Диагностическая чувствительность: клинические исследования, проведенные на 85 серопозитивных клинических образцах сыворотки (плазмы) крови, показали 100% чувствительность (интервал 97%-100% с доверительной вероятностью 90%);

Диагностическая специфичность: клинические исследования, проведенные на 78 серонегативных клинических образцах сыворотки (плазмы) крови, показали 100% специфичность (интервал 96%-100%, с доверительной вероятностью 90%).

* по ГОСТ Р 51352-2013.

4. МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

4.1. Потенциальный риск применения набора – класс 2б (приказ МЗ РФ от 06.06.2012 № 4н).

4.2. Набор предназначен для профессионального применения в клинической лабораторной диагностике обученным персоналом. Требования безопасности к медицинским лабораториям приведены в ГОСТ Р 52905-2007.

4.3. Стоп-реагент и раствор ТМБ плюс обладают раздражающим действием. Избегать разбрызгивания и попадания на кожу и слизистые. В случае попадания стоп-реагента и раствора ТМБ плюс на кожу и слизистые необходимо промыть поражённый участок большим количеством проточной воды. Некоторые компоненты содержат ProClin 150, ProClin 300, фенол, натрия азид, кислоту серную, тетраметилбензидин в концентрациях, указанных в п. 2.2. «Состав набора».

Все компоненты набора, содержащие в своем составе материалы человеческого происхождения, инактивированы.

4.4. При работе с исследуемыми, контрольным и калибровочными 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.

4.5. При использовании набора образуются отходы классов А, Б и Г, которые классифицируются и уничтожаются (утилизируются) в соответствии с СанПиН 2.1.7.2790-10 «Са-

нитарно-эпидемиологические требования к обращению с медицинскими отходами».

4.6. Дезинфекцию наборов реагентов, посуды и материалов, контактировавших с исследуемыми и контрольными образцами, следует проводить по МУ 287-113 «Методические указания по дезинфекции, предстерилизационной очистке и стерилизации изделий медицинского назначения».

5. ОБОРУДОВАНИЕ И МАТЕРИАЛЫ, НЕОБХОДИМЫЕ ПРИ РАБОТЕ С НАБОРОМ

– Спектрофотометр, позволяющий проводить измерения оптической плотности растворов в лунках планшета при основной длине волны 450 нм и длине волны сравнения в диапазоне 620 - 655 нм; допускается измерение при одной длине волны - 450 нм;

– термостат, поддерживающий температуру $(37 \pm 1)^\circ\text{C}$;

– промывочное устройство для планшетов;

– холодильник бытовой;

– дозаторы одноканальные со сменными наконечниками, позволяющие отбирать объёмы жидкости от 10 до 5000 мкл;

– дозаторы многоканальные со сменными наконечниками, позволяющие отбирать объёмы жидкостей от 10 до 300 мкл;

– цилиндр мерный вместимостью 1000 мл;

– вода дистиллированная;

– перчатки медицинские диагностические одноразовые;

– бумага фильтровальная лабораторная;

– дезинфицирующие средства.

6. АНАЛИЗИРУЕМЫЕ ОБРАЗЦЫ

6.1. Требования к условиям и процедурам ведения преаналитического этапа клинических лабораторных исследований с целью исключения или ограничения влияния эндогенных, экзогенных, ятрогенных и иных факторов, мешающих правильному отражению состояния внутренней среды обследуемых пациентов в результатах клинических лабораторных исследований изложены в ГОСТ Р 53079.4-2008 «Технологии лабораторные клинические. Обеспечение качества клинических лабораторных исследований. Часть 4. Правила ведения преаналитического этапа».

Взятие, транспортирование и хранение исследуемого материала осуществляется согласно МУ 4.2.2039-05 «Техника сбора и транспортирования биоматериалов в микробиологические лаборатории», утвержденным Роспотребнадзором и Рекомендациям «Организация

преаналитического этапа при централизации лабораторных исследований», одобренным профильной комиссией Минздрава России по клинической лабораторной диагностике 30.05.2013.

6.2. Для проведения анализа использовать образцы сыворотки крови человека или образцы плазмы крови, полученной с использованием в качестве антикоагулянта цитрата натрия или ЭДТА.

6.3. Образцы сыворотки (плазмы) крови следует хранить при температуре (2-8) °С не более 5 суток или при температуре минус 18 °С и ниже, если требуется более длительное хранение. После размораживания образцы следует тщательно перемешать.

6.4. Образцы сыворотки или плазмы крови, содержащие взвешенные частицы, необходимо очистить центрифугированием.

6.5. Образцы, содержащие гемоглобин в концентрации до 2 мг/мл, билирубин в концентрации до 0,2 мг/мл, триглицериды в концентрации до 20 мг/мл пригодны для использования.

7. ПОДГОТОВКА КОМПОНЕНТОВ ДЛЯ АНАЛИЗА

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

– Перед постановкой реакции все компоненты набора необходимо выдержать при температуре (18-26) °С не менее 30 мин.

– При дробном использовании набора после отбора необходимого количества компонентов флаконы с растворами необходимо плотно закрыть, а оставшиеся стрипы сразу упаковать в пакет с влагопоглотителем, удалить из него воздух и плотно закрыть замок. Хранить при температуре (2–8) °С, использовать в течение всего срока годности набора. Допускается хранение ФСБ-Т×25 и стоп-реагента при температуре (2–30) °С.

– Необходимо избегать воздействие прямого солнечного света на раствор ТМБ плюс при подготовке и проведении ИФА.

– При постановке ИФА нельзя использовать компоненты из наборов разных серий или смешивать их при приготовлении растворов, кроме неспецифических компонентов (ФСБ-Т×25, раствор ТМБ плюс, РПРС, стоп-реагент), которые взаимозаменяемы в наборах АО «Вектор-Бест».

– Нельзя использовать реагенты из наборов других фирм-производителей.

– Для приготовления растворов и проведения ИФА использовать одноразовые наконечники для дозаторов.

– При использовании автоматического устройства для промывки планшетов необходимо следить за чистотой ёмкости для промывочного раствора и соединительных шлангов: в них не должно быть микробной контаминации. Для предотвращения засорения игл промывочного устройства в конце рабочего дня обязательно следует выполнить процедуру ополаскивания системы подачи жидкости дистиллированной водой. Один раз в неделю необходимо производить замачивание всей системы промывочного устройства в 70% спирте или в другом растворе, рекомендованном инструкцией к прибору.

– 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.

– В случае повторного использования посуду (ванночки) для конъюгата необходимо промыть проточной водой и тщательно ополоснуть дистиллированной водой; посуду (ванночки) для раствора ТМБ плюс ополоснуть водой, промыть 70% этиловым спиртом и тщательно отмыть дистиллированной водой. Нельзя обрабатывать посуду (ванночки) иными дезинфицирующими растворами и моющими средствами.

– Дозаторы и рабочие поверхности обрабатывать только 70% раствором этилового спирта. Не использовать перекись водорода, хлорамин.

– Запрещается повторное использование планшета для предварительного разведения исследуемых образцов.

7.2. Подготовка планшета.

Вскрыть пакет с планшетом выше замка. Оставить на рамке необходимое для проведения анализа количество стрипов.

7.3. Приготовление промывочного раствора.

Перемешать содержимое флакона с ФСБ-Т×25. При выпадении в концентрате осадка солей прогреть его при температуре (30-40) °С до полного растворения осадка.

В соответствии с числом используемых стрипов (см. таблицу расхода компонентов) внести в мерный цилиндр необходимое количество концентрата ФСБ-Т×25 и довести до соответствующего объема дистиллированной водой, тщательно перемешать.

Хранение: при температуре (2-8) °С не более 1 месяца или при (18-26) °С не более 7 суток.

7.4. Конъюгат.

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

конъюгата.

7.5. Раствор ТМБ плюс.

Раствор ТМБ плюс готов к использованию. В соответствии с числом используемых стрипов (см. таблицу расхода компонентов) отобрать необходимое количество раствора ТМБ плюс в ванночку для реагента.

7.6. Подготовка исследуемых образцов.

Исследуемые образцы развести в 10 раз раствором для предварительного разведения сывороток (РПРС). Для этого внести в лунки планшета для предварительного разведения исследуемых образцов по 90 мкл РПРС и добавить по 10 мкл цельных образцов сыворотки (плазмы) крови, тщательно перемешать.

Таблица расхода компонентов

Количество используемых стрипов	Промывочный раствор		Конъюгат, мл	Раствор ТМБ плюс, мл
	ФСБ-Т×25, мл	Дистиллированная вода, мл		
1	2,0	до 50	1,0	1,0
2	4,0	до 100	2,0	2,0
3	6,0	до 150	3,0	3,0
4	8,0	до 200	4,0	4,0
5	10,0	до 250	5,0	5,0
6	12,0	до 300	6,0	6,0
7	14,0	до 350	7,0	7,0
8	16,0	до 400	8,0	8,0
9	18,0	до 450	9,0	9,0
10	20,0	до 500	10,0	10,0
11	22,0	до 550	11,0	11,0
12	24,0	до 600	12,0	12,0

При разведении сыворотки красный цвет РПРС должен измениться на желтый. Если изменения цвета не произошло, анализ образца сыворотки может дать неправильный результат. При разведении плазмы цвет раствора в лунке меняется незначительно.

Хранение: 10-тикратно разведенные образцы можно хранить не более 3 ч при температуре (18-26) °С.

7.7. Калибровочные и контрольный образцы, стоп-реагент готовы к использованию.

8. ПРОВЕДЕНИЕ АНАЛИЗА

Внимание! Раствор для разведения сывороток перед использованием встряхнуть!

8.1. Внесение калибровочных, контрольного и исследуемых образцов.

Количественный вариант анализа:

В лунки А-1, В-1, С-1, D-1, Е-1, F-1 внести по 100 мкл калибровочных образцов 0; 25; 50, 100; 200, 300 Ед/мл, соответственно; в лунку G-1 – 100 мкл контрольного образца.

В остальные лунки внести по 90 мкл РРС и по 10 мкл предварительно разведенных исследуемых образцов (п. 7.6.), тщательно перемешать.

Качественный вариант анализа:

В лунку А-1 внести 100 мкл калибровочного образца 0 Ед/мл, в лунки В-1 и D-1 внести по 100 мкл калибровочного образца 25 Ед/мл, в лунку С-1 – 100 мкл калибровочного образца 300 Ед/мл.

В остальные лунки внести по 90 мкл РРС и по 10 мкл предварительно разведённых исследуемых образцов (п. 7.6).

Время внесения образцов не должно превышать 10 минут.

Стрипы заклеить пленкой и инкубировать 30 мин в термостате при температуре $(37 \pm 1) ^\circ\text{C}$.

8.2. 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. 7.3), чередуя аспирацию и немедленное заполнение лунок каждого стрипа. В каждую лунку вносить 400 мкл жидкости в процессе каждого цикла промывки. Время между заполнением и опорожнением лунок должно быть не менее 30 сек. Необходимо добиваться полного опорожнения лунок после каждого цикла промывки. По окончании промывки остатки влаги из лунок тщательно удалить, постукивая перевернутым планшетом по фильтровальной бумаге.

8.3. Внести во все лунки по 100 мкл конъюгата (см. п. 7.4.), заклеить стрипы пленкой и инкубировать 30 мин в термостате при температуре $(37 \pm 1) ^\circ\text{C}$

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

8.4. По окончании второй инкубации промыть лунки стрипов, как указано в п. 8.2.

8.5. Внести во все лунки по 100 мкл раствора ТМБ плюс (см. п. 7.5.) и инкубировать в защищённом от прямого солнечного света месте 25 мин при температуре $(18-26) ^\circ\text{C}$.

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

8.6. Внести во все лунки по 100 мкл стоп-реагента.

8.7. Измерить величину оптической плотности растворов в лунках на спектрофотометре в двухволновом режиме: при основной длине волны 450 нм и длине волны сравнения в диапазоне 620 - 655 нм. Допускается измерение при одной длине волны - 450 нм. Время между

остановкой реакции и измерением оптической плотности не должно превышать 5 мин.

9. УЧЕТ РЕЗУЛЬТАТОВ

9.1. Количественное определение РФ-суммарного

9.1.1. Построить в линейных координатах калибровочный график зависимости значения оптической плотности от концентрации РФ-суммарного в калибровочных образцах (Ед/мл).

9.1.2. Определить концентрацию РФ-суммарного в контрольном образце и анализируемых образцах по калибровочному графику.

9.1.3. Учёт результатов количественного определения проводить в том случае, если содержание РФ-суммарного в контрольном образце соответствует указанному диапазону концентраций на этикетке флакона и выполняются следующие условия:

– соотношение значений оптических плотностей калибровочных образцов: $ОП_0 < ОП_{25} < ОП_{50} < ОП_{100} < ОП_{200} < ОП_{300}$;

– $ОП_{300} \geq 1,0$;

– $ОП_0 \leq 0,15$;

где: $ОП_{300}$ и $ОП_0$ – значения оптической плотности в лунках с калибровочными образцами 0 и 300 Ед/мл, соответственно.

9.1.4. Результат анализа положительный, если концентрация РФ-суммарного в образце ≥ 25 Ед/мл.

Результат анализа отрицательный, если концентрация РФ-суммарного в образце < 25 Ед/мл.

9.1.5. Если концентрация РФ-суммарного в анализируемых образцах сыворотки (плазмы) крови превышает 300 Ед/мл, образец следует дополнительно развести РРС в 10 раз (для этого к 90 мкл РРС добавить 10 мкл цельного исследуемого образца и перемешать). Повторить анализ с п. 7.6 и полученный результат умножить на коэффициент разведения 10.

9.2. Качественное определение РФ-суммарного

9.2.1. Рассчитать среднее арифметическое значение оптической плотности калибровочного образца РФ-суммарного 25 Ед/мл.

9.2.2. Результаты исследований учитывать только при соблюдении следующих условий:

– $ОП_{300} \geq 1,0$;

– $ОП_0 \leq 0,15$;

где: $ОП_{300}$ и $ОП_0$ – значения оптической плотности в лунках с калибровочными образцами РФ-суммарного 0 и 300 Ед/мл, соответственно.

9.2.3. Результат анализа положительный, если $ОП_{обр} \geq \overline{ОП}_{25}$.

Результат анализа отрицательный, если $ОП_{обр} < \overline{ОП}_{25}$,

где: $\overline{ОП}_{25}$ – среднее арифметическое значение оптической плотности в лунках с калибровочным образцом РФ-суммарного 25 Ед/мл;

$ОП_{обр}$ – значение ОП в лунке с исследуемым образцом.

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

10. УСЛОВИЯ ТРАНСПОРТИРОВАНИЯ, ХРАНЕНИЯ И ПРИМЕНЕНИЯ НАБОРА

10.1. Транспортировать изделия следует транспортом всех видов в крытых транспортных средствах в соответствии с правилами перевозок, действующими на транспорте данного вида, при температуре (2-8) °С. Допускается транспортирование при температуре до 26 °С не более 10 суток.

10.2. Хранение набора в упаковке предприятия-изготовителя должно производиться при температуре (2–8) °С в течение всего срока годности в холодильных камерах или холодильниках, обеспечивающих регламентированный температурный режим с ежедневной регистрацией температуры.

10.3. Срок годности набора реагентов – 12 месяцев со дня выпуска. Не допускается применение наборов по истечении срока их годности.

10.4. Для получения надёжных результатов необходимо строгое соблюдение инструкции по применению набора.

10.5. Набор предназначен для однократного применения.

11. ГАРАНТИЙНЫЕ ОБЯЗАТЕЛЬСТВА

11.1. Производитель гарантирует соответствие выпускаемых изделий требованиям нормативной и технической документации.

Безопасность и качество изделия гарантируются в течение всего срока годности.

11.2. Производитель отвечает за недостатки изделия, за исключением дефектов, возникших вследствие нарушения правил пользования, условий транспортирования и хранения, либо действия третьих лиц, либо непреодолимой силы.

11.3. Производитель обязуется за свой счет заменить изделие, технические и функциональные характеристики (потребительские свойства) которого не соответствуют норматив-

ной и технической документации, если указанные недостатки явились следствием скрытого дефекта материалов или некачественного изготовления изделия производителем.

По вопросам, касающимся качества набора «РФ-суммарный-ИФА-БЕСТ», следует обращаться в АО «Вектор-Бест» по адресу:

630559, Новосибирская область, р.п. Кольцово, а/я 121,
тел. (383) 227-67-64, (383) 363-57-95

E-mail: vbobtk@vector-best.ru

Старший биотехнолог лаборатории
герпес-вирусных инфекций НИИ СД
АО «Вектор-Бест»

С.В. Самсонов

Нач. лаборатории
герпес-вирусных инфекций НИИ СД
АО «Вектор-Бест»

М.П. Кандрушина

Директор НИИ СД
АО «Вектор-Бест»

М.Ю. Рукавишников

«СОГЛАСОВАНО»

Проректор по научной работе
ФГБОУ ВО НГМУ Минздрава России

М.П.



Т.И. Пospelova



Пронумеровано, пронумеровано и
скреплено печатью _____ листов.
Директор по технологии и качеству
АО "Вектор-Бест"

А.В. Масыго

А.В. Масыго

" 22 " 04 / 2020 г.

С 70. ЗА ЧЕТ ДОГОВОРА НИП
СРБДУ ВО НГРГУ
МИНЗДРАВА РОССИИ СБ Л.Р. Захарова