

УТВЕРЖДЕНА

Приказом Росздравнадзора
от _____ 201__ г.
№ _____

УТВЕРЖДАЮ

Заместитель генерального директора
ООО «Научно-производственное объединение
«Диагностические системы»



О.Н.Шлюдин
2011 г.

ИНСТРУКЦИЯ
по применению набора реагентов
«ДС-ИФА-АНТИ-ТОКСО-М»

Тест-система иммуноферментная
для выявления антител класса IgM к Toxoplasma gondii,
набор диагностический

Разработана впервые

Содержание

I. Назначение.....	3
II. Состав набора	3
III. Аналитические и диагностические характеристики набора.....	4
IV. Меры предосторожности.....	4
V. Инструкции по безопасности.....	5
VI. Необходимые материалы и оборудование, не поставляемые с набором реагентов.....	5
VII. Отбор и подготовка образцов.....	6
VIII. Подготовка реагентов.....	6
IX. Проведение анализа.....	7
X. Учет результатов.....	8
XI. Срок годности. Условия хранения и транспортирования.....	9
XII. Объяснение символов	9

Набор реагентов выпускается в одном комплекте:

Набор рассчитан на проведение 96 определений, включая контрольные, предназначен для ручной постановки с возможностью дробного использования набора до одной лунки или для одновременной постановки 96 определений на автоматических анализаторах для иммуноферментного анализа открытого типа.

I. НАЗНАЧЕНИЕ

Набор реагентов «ДС-ИФА-АНТИ-ТОКСО-М» - тест-система иммуноферментная для выявления антител класса IgM к *Toxoplasma gondii* в сыворотке (плазме) крови человека.

II. СОСТАВ НАБОРА «ДС-ИФА-АНТИ-ТОКСО-М»

Таблица 1

Характеристики реагентов	Форма выпуска
Иммуносорбент - планшет полистироловый разборный (12 стрипов по 8 лунок каждый, разборность до 1 лунки), в лунках которого сорбирована смесь рекомбинантных антигенов к <i>Toxoplasma gondii</i> .	1 планшет
Конъюгат (концентрат х 11) – моноклональные антитела мыши к иммуноглобулину М человека, меченные пероксидазой хрена. Прозрачная или слегка опалесцирующая светло-желтого цвета жидкость.	1 флакон 1,5 мл
К+ (контрольный положительный образец) - сыворотка крови человека, содержащая специфические антитела класса IgM к <i>Toxoplasma gondii</i> , не содержащая HBsAg, антитела к ВИЧ-1,2 и вирусу гепатита С, инактивированная. Прозрачная или слегка опалесцирующая малиново-красного цвета жидкость.	1 флакон 1,5 мл
К- (контрольный отрицательный образец) - сыворотка крови человека, не содержащая анти-токсо IgM, не содержащая HBsAg, антитела к ВИЧ-1,2 и вирусу гепатита С, инактивированная. Прозрачная или слегка опалесцирующая зеленого цвета жидкость.	1 флакон 3,0 мл
РРК - раствор для разведения конъюгата - при температуре от 2 до 8 °С – прозрачная жидкость желтого цвета, при температуре от 18 до 24 °С становится опалесцирующей.	1 флакон 13,5 мл
БР - блок-раствор - для разведения исследуемых образцов. Прозрачная бледно-розового цвета жидкость, допустимо образование аморфного осадка, при встряхивании распадающегося и приводящего к помутнению раствора.	1 флакон 12,5 мл
РРС - раствор для предварительного разведения исследуемых образцов сывороток. Прозрачная фиолетово-синего цвета жидкость.	1 флакон 12,5 мл
ПР - промывочный раствор (концентрат х 25). Прозрачная или слегка опалесцирующая бесцветная или светло-жёлтого цвета жидкость, допустимо образование осадка, полностью растворяющегося при температуре от 35 до 39 °С и встряхивании.	1 флакон 50,0 мл
СБ - субстратный буферный раствор, содержащий лимонную кислоту, ацетат натрия, раствор перекиси водорода. Прозрачная бесцветная жидкость.	1 флакон 15,0 мл
ТМБ - раствор, содержащий 3,3',5,5'- тетраметилбензидиндегидрохлорид. Прозрачная бесцветная жидкость.	1 флакон 1,5 мл
Стоп-реагент - раствор серной кислоты 0,75 моль/л. Прозрачная бесцветная жидкость.	1 флакон 25,0 мл
Планшет для предварительного разведения сывороток	1 шт.

Набор комплектуется готовыми реагентами или концентрированными растворами.
 Реагенты помещают в коробку картонную, куда вкладывают инструкцию по применению.

Дополнительно набор может быть укомплектован	Крышка к полистироловым 96-луночным планшетам или защитная пленка для ИФА планшетов	1 шт. 2 шт.
	Одноразовые наконечники	16 шт.
	Пластиковая ванночка для жидких реагентов	2 шт.
	Полиэтиленовый пакет с замком Zip-Lock или пластиковая скрепка	1 шт.

III. АНАЛИТИЧЕСКИЕ И ДИАГНОСТИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ НАБОРА

Оценка диагностической чувствительности и специфичности теста проводилась на клинических образцах в сравнении с референс тест-системами, предназначенными для выявления антител класса IgM к *Toxoplasma gondii*.

Чувствительность теста составила 95%, специфичность – 98%.

IV. МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

Достоверность результатов зависит от правильного выполнения следующих правил лабораторной практики:

- Постановку ИФА следует проводить в помещении с температурой от 18 до 24 °С.
- Нельзя использовать реагенты из наборов разных серий или смешивать их при приготовлении растворов, кроме реагентов, входящих в состав тест-систем для диагностики РСН-инфекций:
 - неспецифических компонентов (ПР (концентрат х 25), СБ), которые взаимозаменяемы во всех тест-системах производства ООО «НПО «Диагностические системы»;
 - стоп-реагента, который может быть взаимозаменяемым в зависимости от молярности раствора (0,25 моль/л или 0,2 моль/л).

Внимание! Молярность стоп-реагента указана в разделе «Состав набора».

Другие реагенты также могут быть взаимозаменяемыми для постановки в большинстве тест-систем производства ООО «НПО «Диагностические системы». За более детальной информацией обратитесь в нашу службу поддержки пользователей по телефону бесплатной линии 800-555-0300 (доб 7606, 7655) или по E-mail: info@npods.nnov.ru

- Нельзя использовать реагенты после истечения срока годности, указанного на упаковке.
- Перед использованием все реагенты набора выдержать при температуре от 18 до 24 °С в течение 30 мин.
- Растворы готовить осторожно, исключая какое-либо загрязнение.
- Нельзя проводить ферментную реакцию в присутствии реактивных паров (кислота, щелочь, альдегиды) или пыли, которые могут повлиять на активность конъюгатов.
- Лабораторная посуда должна быть тщательно промыта; предпочтительно применение материалов одноразового использования.
- Перед использованием пластиковые ванночки для жидких реагентов ополоснуть водой дистиллированной. Многократные ванночки для автоматических анализаторов необходимо сразу после работы ополоснуть водой дистиллированной. Затем промыть 70 % раствором этилового спирта и снова ополоснуть водой дистиллированной.
- Иммуносорбент допускается хранить в промежутках между отдельными операциями не более 10 мин (нельзя допускать высыхания лунок планшета).
- Ферментная реакция особо чувствительна к ионам металлов. Нельзя допускать контакта металлических предметов с растворами конъюгатов или субстрата.
- Необходимо использовать чистый наконечник для каждого образца или реагента.
- Промывка лунок - важный этап в данной процедуре: необходимо соблюдать рекомендованное количество циклов промывки и убедиться, что лунки полностью заполняются, не допускать остатка жидкости в лунках после промывки. Неправильно проведенный этап промывки может привести к неточным результатам.
- Нельзя использовать одну и ту же емкость для приготовления конъюгата и растворов.
- Необходимо использовать только валидированные пипетки и оборудование.

- Нельзя изменять процедуру проведения анализа.
- Нельзя подвергать реагенты воздействию высокой температуры или прямого солнечного света.

V. ИНСТРУКЦИИ ПО БЕЗОПАСНОСТИ

- Все реагенты набора предназначены для лабораторной диагностики.
- Сыворотки (плазмы) крови человека, используемые при приготовлении К-, были протестированы и определены нереактивными в отношении антител класса IgM к *Toxoplasma gondii*, поверхностного антигена вируса гепатита В, антител к вирусу гепатита С и вирусу иммунодефицита человека ВИЧ-1,2.
- Сыворотки (плазмы) крови человека, используемые при приготовлении К+, были протестированы и определены нереактивными в отношении поверхностного антигена вируса гепатита В, антител к ВИЧ-1,2 и к вирусу гепатита С.
- В помещении с иммунодиагностическими материалами нельзя употреблять пищу, пить, курить, применять косметику.
- Нельзя пипетировать ртом.
- При работе с исследуемыми образцами необходимо обращаться как с потенциально опасными материалами, т.к. ни один известный метод тестирования не может гарантировать отсутствие инфекционных агентов.
- При работе с любым оборудованием, которое контактирует с исследуемыми образцами необходимо обращаться как с потенциально опасными материалами.
- При работе с набором реагентов и исследуемыми образцами необходимо использовать спец. одежду и одноразовые перчатки, тщательно промывать руки после работы с ними.
- Необходимо избегать распыливания образцов или растворов, содержащих образцы. При распыливании немедленно дезактивировать поверхность 3 % раствором хлорамина Б.
- Необходимо избегать контакта субстратного буфера, ТМБ, стоп-реагента с кожей и слизистыми.
- После проведения ферментной реакции необходимо нейтрализовать и/или автоклавировать растворы, отходы или любые жидкости, содержащие биологические образцы до сброса в канализацию. Твердые отходы (использованные планшеты, наконечники к дозаторам, флаконы, лабораторная посуда, одноразовые перчатки и т.д.) должны быть обеззаражены погружением в 6 % раствор перекиси водорода с 0,5 % синтетического моющего средства или в 3 % раствор хлорамина Б. Длительность дезактивации – не менее 1 ч. Допустимо применение другого разрешенного к применению дез. средства. Твердые отходы также следует обезвреживать автоклавированием в течение часа при температуре от 124 до 128 °С под давлением 1,5 кгс/см² (0,15 МПа). Жидкие отходы (промывочные воды) следует обеззараживать добавлением сухого хлорамина Б из расчета 30 г/л (длительность дезактивации – не менее 2 ч) или кипячением в течение 30 мин, или автоклавированием в течение 1 ч под давлением 1,5 кгс/см² (0,15 МПа) при температуре от 124 до 128 °С. Инструменты и оборудование до и после работы необходимо протирать 2 раза 70 % этиловым спиртом.



-  xi Некоторые реагенты содержат 0,05 % проклин 300. Проклин 300 0,05 % - раздражающее вещество. Может вызвать сенсибилизацию при контакте с кожей. При контакте с кожей промыть область контакта большим количеством мыла и воды.

VI. НЕОБХОДИМЫЕ МАТЕРИАЛЫ И ОБОРУДОВАНИЕ, НЕ ПОСТАВЛЯЕМЫЕ С НАБОРОМ РЕАГЕНТОВ

- Вода дистиллированная.
- Автоматические или полуавтоматические, регулируемые или предварительные устанавливаемые одноканальные или многоканальные пипетки с изменяемым объемом для отбора

идкостей.

- Одноразовые наконечники к пипеткам.
- Инкубатор микропланшетный ($37,0 \pm 0,5$) °С.
- Автоматический микропланшетный вошер.
- Градуированные цилиндры: 25 мл, 100 мл, 1000 мл.
- Микропланшетный ридер с возможностью измерения оптической плотности (ОП) при длинах волн 450 нм и 620-680 нм.

VII. ОТБОР И ПОДГОТОВКА ОБРАЗЦОВ

Для исключения ложных результатов нельзя подвергать исследуемые образцы **термоинактивированию**, необходимо отбирать и хранить их в условиях, предотвращающих **бактериальный рост**. **Каждый образец сыворотки следует отбирать новым наконечником!** Отобранные образцы хранить не более 3-х суток при температуре от 2 до 8°С. Более длительное хранение допустимо при температуре не выше минус 20°С (образцы могут подвергаться замораживанию и оттаиванию не более 1 раза). Образцы с выраженным бактериальным ростом, гемолизом и гиперлипидемией могут дать неправильный результат. Образцы сыворотки (плазмы) крови, содержащие агрегаты или осадок, необходимо осветлять» центрифугированием.

VIII. ПОДГОТОВКА РЕАГЕНТОВ

1. Реагенты, готовые к применению:

- **К-** - контрольный отрицательный образец;
- **К+** - контрольный положительный образец;
- **РРК** - раствор для разведения конъюгата;
- **БР** - блок-раствор для разведения исследуемых образцов.
- **РРС** – раствор для предварительного разведения исследуемых образцов сывороток.
- **Стоп-реагент**.

2. Реагенты, требующие предварительного приготовления

Иммуносорбент. Каждый планшет, состоящий из 12 стрипов, упакован в фольгированный пакет. Вскрыть фольгированный пакет и вынуть планшет. Взять необходимое количество стрипов. Неиспользованные стрипы без рамки поместить обратно в фольгированный пакет (не удаляя силикагель!) и тщательно герметизировать. Для этого поместить вскрытый пакет с иммуносорбентом в полиэтиленовый пакет с замком Zip-Lock или край фольгированного пакета свернуть 2-3 раза и закрепить, надев сверху скрепку для фольгированного пакета. После вскрытия пакета иммуносорбент стабилен в течение 6 мес. при температуре от 2 до 8 °С.

Рабочий промывочный раствор (ПР). Содержимое флакона с концентратом (концентрат х 25) промывочного раствора тщательно перемешать. Для приготовления рабочего промывочного раствора необходимый объем концентрата промывочного раствора развести соответствующим объемом воды дистиллированной (см. табл. 2). Полученный раствор тщательно перемешать. Рабочий промывочный раствор, подготовленный к использованию, хранить в чистой плотно закрытой емкости в течение 14 сут. при температуре от 18 до 24 °С или 28 сут при температуре от 2 до 8 °С.

Рабочий раствор конъюгата. Необходимое количество РРК перенести в чистый флакон, добавить соответствующее количество тщательно перемешанного конъюгата (концентрат х 11) (см. табл. 2) и осторожно перемешать, не допуская вспенивания (интенсивное перемешивание не применять!). Хранить не более 12 часов в защищенном от света месте при температуре от 18 до 24 °С.

Субстратная смесь (СС). Развести необходимый объем ТМБ соответствующим объемом СБ (см. табл. 2). Тщательно перемешать до полного растворения. Субстратную смесь готовить перед использованием. Хранить не более 10 часов в защищенном от света месте при температуре от 18 до 24 °С.

Субстратная смесь должна быть бесцветной!

После вскрытия флаконов и пакета с иммуносорбентом оставшиеся неиспользованными реагенты: иммуносорбент - хранить не более 6 мес., конъюгат (концентрат х 11), контрольный положительный образец (К+), контрольный отрицательный образец (К-), РРК, БР, РРС, ПР (концентрат х 25), СБ, ТМБ, стоп-реагент хранить во флаконах, закрытых винтовыми крышками, на протяжении срока годности тест-системы при температуре от 2 до 8 °С.

IX. ПРОВЕДЕНИЕ АНАЛИЗА

Примечание: Перед использованием все реагенты набора выдержать в течение 30 мин при температуре от 18 до 24 °С.

Необходимые объемы реагентов в зависимости от количества используемых стрипов или планшета представлены в таблице 2.

Таблица 2

Расход реагентов набора в зависимости от количества используемых стрипов

Количество используемых стрипов	Рабочий промывочный раствор (ПР)		Рабочий раствор конъюгата		СС	
	ПР (конц. х 25) (мл)	Вода дистиллированная (мл)	Конъюгат (конц. х 11) (мл)	РРК (мл)	ТМБ (мл)	СБ (мл)
1	4	96	0,1	1,0	0,05	1,0
2	8	192	0,2	2,0	0,10	2,0
3	12	288	0,3	3,0	0,15	3,0
4	16	384	0,4	4,0	0,20	4,0
5	20	480	0,5	5,0	0,25	5,0
6	24	576	0,6	6,0	0,30	6,0
7	28	672	0,7	7,0	0,35	7,0
8	32	768	0,8	8,0	0,40	8,0
9	36	864	0,9	9,0	0,45	9,0
10	40	960	1,0	10,0	0,50	10,0
11	44	1056	1,1	11,0	0,55	11,0
12	48	1152	1,2	12,0	0,60	12,0

1. Перед использованием планшет промыть 2 раза рабочим ПР: осторожно внести рабочий ПР в лунки планшета с помощью промывочного устройства до краёв лунок (не менее 380 мкл в лунку). Выдержать 40 с, затем удалить промывочный раствор в ёмкость с дезинфицирующим раствором. Не допускать остатка жидкости в лунках планшета. Рекомендуется использование

автоматического микропланшетного вошера. Недостаточная промывка может неблагоприятно влиять на точность анализа.

2. Образцы развести в 10 раз раствором для предварительного разведения сывороток (PPC). Для этого внести в лунки вспомогательного планшета 90 мкл PPC, добавить 10 мкл образца и тщательно перемешать осторожным пипетированием. При этом фиолетово-синий цвет должен измениться на зеленовато-голубой. Если цвет раствора в лунке не изменился, то образец не был внесен. Разведенные образцы не хранить!

3. Контрольные образцы рекомендуется вносить по следующей схеме в зависимости от количества используемых стрипов:

- 1 стрип - 1 лунка 100 мкл K+, 2 лунки по 100 мкл K-;
- 2 стрипа - 2 лунки по 100 мкл K+, 2 лунки по 100 мкл K-;
- 3 стрипа и более - 2 лунки по 100 мкл K+, 3 лунки по 100 мкл K-.

Например, при постановке ИФА на двух стрипах в лунки стрипа: A-1 и B-1 внести по 100 мкл K+, в лунки C-1, D-1 - по 100 мкл K-. В остальные лунки иммуносорбента внести по 90 мкл блок-раствора и по 10 мкл предварительно разведенных в 10 раз исследуемых образцов (конечное разведение образцов 1:100).

4. Содержимое лунок тщательно перемешать осторожным пипетированием. Планшет закрыть крышкой или защитной пленкой и выдержать 30 мин при температуре $(37,0 \pm 0,5) ^\circ\text{C}$.

5. Содержимое лунок аккуратно удалить в емкость с дез. раствором, с помощью промывочного устройства, планшет промыть 6 раз рабочим ПР, используя автоматический микропланшетный вошер, так указано в п 1.

6. Во все лунки планшета внести по 100 мкл рабочего раствора конъюгата. Планшет закрыть крышкой или защитной пленкой и выдержать в течение 30 мин при температуре $(37,0 \pm 0,5) ^\circ\text{C}$.

7. Содержимое лунок аккуратно удалить в емкость с дез. раствором, с помощью промывочного устройства, планшет промыть 6 раз рабочим ПР, используя автоматический микропланшетный вошер, так указано в п 1.

8. Во все лунки отмытого планшета внести по 100 мкл СС и планшет выдержать в течение 20 мин в защищенном от света месте при температуре от 18 до 24 $^\circ\text{C}$.

9. Реакцию остановить добавлением во все лунки планшета по 50 мкл стоп-реагента и через 3-4 минуты провести учет результатов при основном фильтре 450 нм и референс-фильтре 620-680 нм, используя ридер. Допустим учет результатов при одной длине волны 450 нм.

Х. УЧЕТ РЕЗУЛЬТАТОВ

Реакцию следует учитывать, если средние значения оптической плотности (ОП) в лунках с K+ не ниже 0,6, а среднее значение K- не более 0,150*.

Положительным считать образец со значением ОП равным или превышающим ОП критическое (ОП крит).

Отрицательным считать образец со значением ОП менее ОП крит.

ОПкрит. рассчитывать по формуле:

$$\text{ОПкрит.} = \text{ср.знач. ОП (K-)} + A,$$

где A – коэффициент, определяемый методом статистической обработки результатов постановки ИФА на предприятии-изготовителе.

*Отрицательные значения ОП K- и исследуемых образцов (со знаком «-») при расчете ОПкрит. и анализе результатов считать равными нулю.

XI. СРОК ГОДНОСТИ. УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ И ТРАНСПОРТИРОВАНИЯ

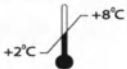
Срок годности - 24 месяца. Набор с истекшим сроком годности использованию не подлежит.

Хранение - в сухом, защищенном от света месте при температуре от 2 до 8 °С.

Транспортирование - при температуре от 2 до 8 °С. Допустимо транспортирование от 9 до 20 °С не более 10 суток. Замораживание не допускается.

Рекламации на специфические и физические свойства набора направлять в адрес предприятия-готовителя - ООО «Научно-производственное объединение «Диагностические системы» Россия 603093, г. Нижний Новгород, ул. Яблонева, д. 22, тел./факс: (831) 434-86-83 или тел.: (831) 434-12. E-mail: info@npods.ru, www.npods.ru.

XII. ОБЪЯСНЕНИЕ СИМВОЛОВ

	ЕС Маркировка (Европейская директива 98/79/CE по in vitro диагностическим МУ)
	Только для лабораторного использования (in vitro diagnostic)
	Номер партии (серии)
	Каталожный номер
	Количество определений
	Температурные пределы хранения
	Срок годности дата/месяц/год
	Используйте инструкцию по применению
	Содержит раздражающее вещество

Директор по производству
ООО «Научно-производственное объединение
«Диагностические системы»

В.К. Пименов

СОГЛАСОВАНО
Зав.кафедрой клинической
лабораторной диагностики
ГОУ ДПО «РМАПО Росздрава»
д.м.н, профессор


В.В. Долгов



Handwritten in blue ink:
Сергей
Иванов
Александр