Общество с ограниченной ответственностью Научно-производственное объединение «Иммунотэкс»

ИП1290 НАБОР ДЛЯ ОПРЕДЕЛЕНИЯ ТОКСИНА Т-2 МЕТОДОМ ИФА

ИНСТРУКЦИЯ



ОГЛАВЛЕНИЕ

1. РАСШИФРОВКА СИМВОЛОВ, УКАЗАННЫХ НА	
КОМПОНЕНТАХ НАБОРА	3
2. ПРИНЦИП ТЕСТА И ПРЕДНАЗНАЧЕНИЕ НАБОРА	4
3. ТЕХНИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ	4
4. СОСТАВ НАБОРА	6
5. ОБОРУДОВАНИЕ, МАТЕРИАЛЫ И РЕАГЕНТЫ,	
НЕОБХОДИМЫЕ ПРИ РАБОТЕ С НАБОРОМ, НЕ ВХОД	1 ЯЩИЕ В
ЕГО СОСТАВ	7
6. ПОДГОТОВКА К АНАЛИЗУ	7
7. ПРИГОТОВЛЕНИЕ РАСТВОРОВ	8
8. ПОДГОТОВКА АНАЛИЗИРУЕМЫХ ОБРАЗЦОВ	9
9. ПРОВЕДЕНИЕ АНАЛИЗА	9
10. РАСЧЕТ РЕЗУЛЬТАТОВ АНАЛИЗА	
11. ХРАНЕНИЕ И СРОК ГОДНОСТИ	13
12. КРАТКАЯ СХЕМА АНАЛИЗА	14
13. ВОЗМОЖНЫЕ ПРОБЛЕМЫ В РАБОТЕ НАБОРА И	ПУТИ ИХ
УСТРАНЕНИЯ	15
14 ПРИМЕЧАНИЕ	18



1. РАСШИФРОВКА СИМВОЛОВ, УКАЗАННЫХ НА КОМПО-НЕНТАХ НАБОРА.



- дата изготовления.



- годен до



- изготовитель



- номер серии.



- каталожный номер.



- температурный диапазон хранения.



2. ПРИНЦИП ТЕСТА И ПРЕДНАЗНАЧЕНИЕ НАБОРА

Набор основан на конкурентном методе ИФА. Он позволяет определить токсин Т-2 в образцах злаковых, зернобобовых, масличных культур, продуктах их переработки, кормах и др.

В ходе реакции токсин Т-2 в образцах или стандартах конкурирует с токсином Т-2 на твёрдой фазе за центры связывания антител к токсину Т-2. Затем в каждую лунку планшета добавляется конъюгат с пероксидазой хрена, а также ТМБ для ферментативной реакции. Существует обратная зависимость между значениями оптической плотности образцов и концентрацией токсина Т-2. Концентрацию токсина Т-2 в образцах можно рассчитать с помощью стандартной кривой.



- не для использования в клинической лабораторной диагностике.
- внимательно прочитайте инструкцию до использования набора.

3. ТЕХНИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ

Анализируемые образцы: пшеница, пшеничные отруби, рожь, овес, ячмень, просо, гречиха, рис, кукуруза, горох, бобы, нут, чечевица, соя, подсолнечник, арахис, мучные кондитерские изделия, каши на зерновой основе, корма и т.д.

Диапазон обнаружения злаковых, зернобобовых, масличных культур, продуктов их переработки, кормов составляет 5-405 мкг/кг.

Чувствительность: 0,05 мкг/кг.



Специфичность: данный набор отличается высокой специфичностью обнаружения токсина Т-2. Перекрёстной реактивности или интерференции между токсином Т-2 и другими микотоксинами не наблюдалось.

Стабильность: стабильность набора определяется степенью потери активности. Для данного набора степень потери активности составляет менее 5% на момент истечения срока годности при соблюдении условий хранения. Для минимизации влияния на качество анализа операционные процедуры и условия в лаборатории, в частности, температура, влажность воздуха, температура инкубации должны строго контролироваться. Кроме того, рекомендуется, чтобы один анализ от начала и до конца проводил один и тот же специалист.

Степень извлечения:

- злаковые культуры (74-102%);
- масличные культуры (70-99%);
- зернобобовые культуры (70-95%);
- отруби, каши, продукты переработки, корма (82-98%).

Количество тестов: 96.



4. СОСТАВ НАБОРА

Nº	Наименование	Количе-	Объём
п/п	реагента	СТВО	
1.	96-луночный планшет с сорбирован-	1 шт.	-
	ным токсином Т-2.		
2.	Стандартные растворы		
	с концентрацией токсина Т-2:*		
	- 0 мкг/кг;	1 шт.	1 мл
	- 0,05 мкг/кг;	1 шт.	1 мл
	- 0,15 мкг/кг;	1 шт.	1 мл
	- 0,45 мкг/кг;	1 шт.	1 мл
	- 1,35 мкг/кг;	1 шт.	1 мл
	- 4,05 мкг/кг.	1 шт.	1 мл
3.	Конъюгат с пероксидазой хрена.	1 шт.	5,5 мл
4.	Рабочий раствор антител.	1 шт.	5,5 мл
5.	Субстрат А.	1 шт.	6 мл
6.	Субстрат В.	1 шт.	6 мл
7.	Стоп-реагент.	1 шт.	6 мл
8.	Промывающий буфер,	1 шт.	40 мл
	20-кратный концентрат.		
9.	Плёнка для заклейки планшета.	4 шт.	-
10.	Зип-пакет (запасной).	1 шт.	-
11.	Трафарет.	1 шт.	-
12.	Инструкция.	1 шт.	-

^{* -} концентрации считать условными в пересчете на сухое вещество.



5. ОБОРУДОВАНИЕ, МАТЕРИАЛЫ И РЕАГЕНТЫ, НЕОБХО-ДИМЫЕ ПРИ РАБОТЕ С НАБОРОМ, НЕ ВХОДЯЩИЕ В ЕГО СОСТАВ

Оборудование и материалы: микропланшетный ридер, принтер, весы, гомогенизатор, шейкер, вортекс, центрифуга, холодильник, высокоточные дозаторы (одно- и многоканальные) с переменным объёмом дозирования, мерные цилиндры, пробирки, фильтровальная бумага.

Реагенты: метиловый спирт концентрированный, деионизированная или дистиллированная вода.



- допускается использование других типов посуды, оборудования и материалов с аналогичными функциональными свойствами.

6. ПОДГОТОВКА К АНАЛИЗУ

6.1. Отобрать необходимое количество стрипов планшета с сорбированным токсином Т-2, хранящихся при температуре минус 20 °C.



- все неиспользованные стрипы планшета как можно скорее поместить в запасной зип-пакет (с расположенным внутри влагопоглотителем) и хранить далее при температуре 2-8 °C.
- 6.2. Реагенты, входящие в состав набора, стрипы планшета и анализируемые образцы перед проведением исследования довести до комнатной температуры (25 °C).



6.3. Заранее включить микропланшетный ридер (чтобы прибор прогрелся) и настроить параметры считывания.



- все используемое оборудование и материалы должны быть чистыми;
- деионизированная или дистиллированная вода не должна иметь признаки контаминации;
- дозаторы должны быть снабжены сменными наконечниками во избежание перекрёстной контаминации в ходе эксперимента.



7. ПРИГОТОВЛЕНИЕ РАСТВОРОВ

7.1. Приготовление раствора для экстракции образцов (70% раствора метилового спирта).

Разбавить концентрированный метиловый спирт деионизированной или дистиллированной водой в соотношении 7:3 соответственно.

7.2. Приготовление рабочего раствора промывающего буфера.

В мерный цилиндр отлить необходимое количество промывающего буфера (20-кратного концентрата). В случае наличия в растворе кристаллов, осторожно перемешать его при комнатной температуре до тех пор, пока кристаллы полностью не растворятся. Для приготовления 800 мл рабочего раствора промывающего буфера необходимо разбавить 40 мл промывающего буфера (20-кратного концентрата) 760 мл деионизированной или дистиллированной воды.



8. ПОДГОТОВКА АНАЛИЗИРУЕМЫХ ОБРАЗЦОВ

- 8.1. Подготовка образцов злаковых, зернобобовых, масличных культур, продуктов их переработки, кормов.
 - 8.1.1. Измельчить образец до однородной массы (гомогената).
- 8.1.2. Взвесить 1 г гомогената и поместить его в центрифужную пробирку.
- 8.1.3. Добавить в пробирку 20 мл раствора для экстракции образцов (п. 7.1.).
 - 8.1.4. Перемешать на вортексе в течение 5 минут.
- 8.1.5. Центрифугировать при 4000 об/мин в течение 5 минут при комнатной температуре.
- 8.1.6. Отобрать надосадочную жидкость и развести её деионизированной или дистиллированной водой в соотношении 1:4 соответственно (например, взять 20 мкл надосадочной жидкости и развести её 80 мкл деионизированной или дистиллированной воды).
- 8.1.7. Взять 50 мкл полученного раствора для проведения анализа.

Примечание: фактор разведения образца - 100.

9. ПРОВЕДЕНИЕ АНАЛИЗА

9.1. Нумерация.

Пронумеровать анализируемые образцы по порядку. Составить схему расположения стандартов и анализируемых образов на трафарете, входящем в состав набора.

Стандарты и образцы рекомендуется тестировать в дублях для повышения достоверности.



9.2. Добавление реагентов.

В лунки планшета внести по 50 мкл стандартов и образцов (в соответствии со схемой), добавить по 50 мкл конъюгата во все лунки, а затем - по 50 мкл рабочего раствора антител в каждую лунку. Заклеить планшет плёнкой. Аккуратно шейкировать планшет в течение 5 секунд, затем инкубировать его в течение 30 минут при 25 °C в **темноте**.

9.3. Осторожно снять плёнку. Удалить жидкость из лунок планшета путём стряхивания.

9.4. Промывка.

Немедленно добавить во все лунки планшета по 300 мкл рабочего раствора промывающего буфера (п. 7.2.) и оставить на 30 секунд, после чего удалить жидкость путём стряхивания. **Процедуру промывки провести всего 5 раз.**

9.5. После окончания последней промывки остатки влаги из лунок тщательно удалить, постукивая перевёрнутым планшетом по фильтровальной бумаге. Если в лунках остались пузырьки, удалить их, используя сменные наконечники.

9.6. Ферментативная реакция.

Добавить по 50 мкл субстрата A, а затем по 50 мкл субстрата B в каждую лунку. Аккуратно шейкировать планшет в течение 5 секунд, затем инкубировать его в течение 15 минут при 25 °C в темноте.

Примечание: если голубой цвет лунок слишком бледный, можно продлить время инкубации.



9.7. Остановка реакции.

Добавить по 50 мкл стоп-реагента в каждую лунку. Осторожно и тщательно шейкировать планшет.

9.8. Измерение оптической плотности (ОП).

Измерить значение ОП для каждой лунки при 450 нм с помощью микропланшетного ридера (по возможности, рекомендуется проводить измерение ОП относительно длины волны сравнения - 630 нм). Время от внесения стоп-реагента до измерения ОП не должно превышать 10 минут.



- после проведения анализа, оставшиеся реагенты необходимо хранить при температуре 2-8 °C **плотно** закрытыми, во избежание испарения или микробной контаминации.

10. РАСЧЕТ РЕЗУЛЬТАТОВ АНАЛИЗА

- 10.1. Рассчитать средние значения оптической плотности стандартов и исследуемых образцов, полученные по 2 параллельным лункам в результате двух параллельных измерений.
- 10.2. Оптическую плотность каждой лунки сравнить с нулевым стандартом (значение которого принимается за 100%), определив процент поглощения по формуле:

- **А** значение относительной оптической плотности, выраженное в процентах, от оптической плотности нулевого стандарта, % поглощения;
 - Ві среднее значение оптической плотности каждого из



стандартных растворов токсина Т-2 или исследуемого образца;

 ${m B}_0$ - среднее значение оптической плотности нулевого стандарта.

10.3. Построение калибровочной кривой.

По величинам значений относительной оптической плотности, вычисленным для стандартных растворов (п. 10.2.), и соответствующим им значениям концентрации токсина Т-2 в мкг/кг (0; 0,05; 0,15; 0,45; 1,35; 4,05) построить калибровочную кривую в полулогарифмической системе координат (например, рис. 1).

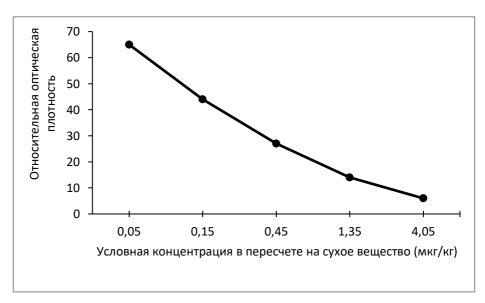


Рис. 1. Пример калибровочной кривой.

10.4. Нахождение концентрации токсина Т-2 в анализируемых образцах.



Концентрацию токсина Т-2 (x) в мкг/кг считать по калибровочной кривой, после чего обязательно умножить её на фактор разведения (указан в разделе «Подготовка анализируемых образцов»).

11. ХРАНЕНИЕ И СРОК ГОДНОСТИ

- 11.1. Невскрытые компоненты набора (за исключением планшета) хранить при температуре 2-8 °C в течение 1 года с даты изготовления. Избегать замораживания!
- 11.2. Планшет хранить отдельно от остальных компонентов при температуре минус 20 °C в течение 1 года с даты изготовления.
- 11.3. Открытый набор (включая неиспользованные стрипы планшета) хранить при температуре 2-8 °C, защищая от света и влажности. Срок хранения открытого набора 3 месяца.
- 11.4. Дата изготовления и срок годности набора указаны на упаковке.



12. КРАТКАЯ СХЕМА АНАЛИЗА



Использовать только после тщательного ознакомления с инструкцией!



13. ВОЗМОЖНЫЕ ПРОБЛЕМЫ В РАБОТЕ НАБОРА И ПУТИ ИХ УСТРАНЕНИЯ.

Проблема	Возможная причина	Корректирующее действие
Неправильная стандартная кривая.	Неправильное по- строение стандартной кривой.	Обеспечьте точность при выполнении операций во время разведения.
	Плохое качество вы- полнения процедуры промывки. Недостаточно тща- тельное удаление остатка влаги после процедуры промывки.	Выполняйте процессы промывки и аспирации лунок в точном соответствии с инструкцией.
	Погрешности в дозировании.	Используйте в работе дозаторы, прошедшие периодическую поверку. Проведите калибровку дозаторов.
Низкая точность.	Недостаточная про- мывка лунок план- шета.	Выполняйте промывку в точном соответствии с инструкцией.
	Недостаточное сме- шивание и аспирация реагентов.	Обеспечьте адекватные смешивание и аспирацию реагентов.
	Повторное использование наконечников для дозаторов, ёмкостей для реагентов и плёнок для заклейки планшетов.	Используйте наконечники, ёмкости для реагентов и плёнки для заклейки планшетов однократно.



	Погрешности в дозировании.	Используйте в работе дозаторы, прошедшие периодическую поверку. Проведите калибровку дозаторов.
Низкие значения оптических плотностей.	Нарушения в дозировке при внесении реагентов. Несоблюдение времени инкубации.	Используйте в работе дозаторы, прошедшие периодическую поверку. Проведите калибровку дозаторов. Тщательно следите за временем инкубации
	Несоблюдение темпе- ратуры инкубации.	планшета. Тщательно следите за температурой инкубации планшета.
	Проблемы с конъюга- том и/или субстра- тами А и В.	Смешайте конъюгат и субстраты, должно немедленно произойти изменение цвета.
	Не был добавлен стоп-реагент.	Не нарушайте проце- дуру проведения ана- лиза.
	Было превышено время от внесения стоп-реагента до измерения ОП.	Не нарушайте процедуру проведения анализа.
Неправильные значения.	Неправильное хранение образцов.	Соблюдайте сроки и температуру хранения образцов, используйте свежие образцы.
	Неправильный сбор и подготовка образцов к анализу.	Четко следуйте указа-



Низкая концентрация	Используйте новые об-
токсина Т-2 в образ-	разцы и повторите ана-
цах.	лиз.



14. ПРИМЕЧАНИЕ



ПРИ РАБОТЕ С НАБОРОМ СЛЕДУЕТ УЧИТЫВАТЬ, ЧТО:

- если не довести реагенты перед анализом до комнатной температуры значения оптической плотности будут понижены. Аналогичный результат будет при температуре в помещении ниже 25 °C:
- нельзя допускать высыхания лунок во время процедуры промывки, так как это неизбежно приведет к получению плохой стандартной кривой и плохой воспроизводимости. После промывки незамедлительно переходите к следующему шагу;
- необходимо тщательно промывать планшет. Качество выполнения процедуры промывки может сильно повлиять на качество работы набора;
- нужно заклеивать планшет специальной пленкой. Избегать нахождения реагентов на ярком свету;
- недопустимо использовать реагенты с истекшим сроком годности, реагенты из разных серий и реагенты других производителей;
- субстрат А и субстрат В должны быть забракованы, если они приобрели голубую окраску;
- если значение ОП стандарта с концентрацией токсина Т-2 0 мкг/кг меньше 0,5 ед. опт. плотн., это указывает на ухудшение качества реагента;
- стоп-реагент является едким! Избегайте его попадания на кожу и в глаза;
- поскольку значения ОП стандартов могут варьироваться в зависимости от условий проведения анализа (например, лаборант, техника пипетирования и промывки, температура), рекомендуется строить стандартную кривую для каждого анализа;
- даже один и тот же лаборант может получить разные результаты в двух отдельных экспериментах. Чтобы получить воспроизводимые результаты, необходимо контролировать работу на каждом этапе анализа;
- если используемый Вами тип образцов не указан в инструкции, необходим предварительный эксперимент для определения обоснованности и возможности применения набора.



