

Общество с ограниченной ответственностью  
Научно-производственное объединение «Иммунотекс»

---

**ИП2077 НАБОР ДЛЯ ОПРЕДЕЛЕНИЯ  
АМОКСИЦИЛЛИНА МЕТОДОМ ИФА**

**ИНСТРУКЦИЯ**



355021, Россия, г. Ставрополь, ул. Доваторцев, 177г, стр. 1.  
Телефон/факс: +7(8652) 28-34-60, e-mail: sales@immunotex.ru

## **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 ВХОДЯЩИЕ В ЕГО СОСТАВ .....	7
6. ПОДГОТОВКА К АНАЛИЗУ .....	7
7. ПРИГОТОВЛЕНИЕ РАСТВОРОВ .....	8
8. ПОДГОТОВКА АНАЛИЗИРУЕМЫХ ОБРАЗЦОВ .....	9
9. ПРОВЕДЕНИЕ АНАЛИЗА .....	10
10. РАСЧЕТ РЕЗУЛЬТАТОВ АНАЛИЗА.....	13
11. ХРАНЕНИЕ И СРОК ГОДНОСТИ.....	14
12. КРАТКАЯ СХЕМА АНАЛИЗА .....	16
13. ВОЗМОЖНЫЕ ПРОБЛЕМЫ В РАБОТЕ НАБОРА И ПУТИ ИХ УСТРАНЕНИЯ.....	17
14. ПРИМЕЧАНИЕ .....	20

# 1. РАСШИФРОВКА СИМВОЛОВ, УКАЗАННЫХ НА КОМПОНЕНТАХ 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 амоксициллин в таких образцах, как цельное молоко, ткани домашнего скота, яйца и др.

В ходе реакции амоксициллин в образцах или стандартах конкурирует с амоксициллином на твёрдой фазе за центры связывания антител к амоксициллину. Затем в каждую лунку планшета добавляется коньюгат с пероксидазой хрена, а также ТМБ для ферментативной реакции. Существует обратная зависимость между значениями оптической плотности образцов и концентрацией амоксициллина. Концентрацию амоксициллина 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:** цельное молоко, ткани домашнего скота, яйца и т.д.

**Чувствительность:** 0,2 мкг/кг.

**Режим реакции:** при 25 °C, 30 минут - 30 минут - 15 минут.

**Нижний предел чувствительности:**

- цельное молоко - 1 мкг/кг;
- ткани домашнего скота, яйца - 10 мкг/кг.

**Кросс-реактивность:**

- амоксициллин - 100%;
- ампициллин - 110%;
- клоксациллин - 110%;
- оксациллин - 85%;
- пенициллин - 500%;
- диклоксациллин - 210%;
- цефоперазон - 250%;
- цефалониум - 400%;
- нафциллин - 30%;
- цефотаксима натриевая соль - 30%;
- цефапирин - 30%;
- цефацетрил - 5%;
- цефазолин - 5%.

**Степень извлечения:**

- для образцов всех типов - 90% $\pm$ 30%.

**Количество тестов:** 96.

#### 4. СОСТАВ НАБОРА

<b>№ п/п</b>	<b>Наименование реагента</b>	<b>Коли- чество</b>	<b>Объём</b>
1.	96-луночный планшет с сорбированным амоксициллином.	1 шт.	-
2.	Стандартные растворы с концентрацией амоксициллина: - 0 мкг/кг; - 0,2 мкг/кг; - 0,6 мкг/кг; - 1,8 мкг/кг; - 5,4 мкг/кг; - 16,2 мкг/кг.	1 шт. 1 шт. 1 шт. 1 шт. 1 шт. 1 шт.	1 мл 1 мл 1 мл 1 мл 1 мл 1 мл
3.	Коньюгат с пероксидазой хрена.	1 шт.	12 мл
4.	Рабочий раствор антител.	1 шт.	7 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, 20-кратный концентрат.	1 шт.	25 мл
9.	Разбавитель образцов, 5-кратный концентрат.	1 шт.	20 мл
10.	Разбавитель для молока.	1 шт.	10 мл
11.	Реагент для экстракции молока.	1 шт.	50 мл
12.	Плёнка для заклейки планшета.	4 шт.	-
13.	Зип-пакет (запасной).	1 шт.	-
14.	Трафарет.	1 шт.	-
15.	Инструкция.	1 шт.	-

\* - концентрации считать условными в пересчете на сухое вещество.

## 5. ОБОРУДОВАНИЕ, МАТЕРИАЛЫ И РЕАГЕНТЫ, НЕОБХОДИМЫЕ 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 цилиндыры, пробирки, фильтровальная бумага.

**Реагенты:** концентрированный метиловый спирт, дейонизированная 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 амоксициллином.



- 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 70% раствора метанола (для образцов тканей домашнего скота и яиц).**

Растворить концентрированный метиловый спирт в деионизированной или дистиллированной воде в соотношении 7:3 соответственно.

7.2. **Приготовление рабочего раствора разбавителя образцов (для образцов тканей домашнего скота и яиц).**

Развести разбавитель образцов 5-кратный концентрат деионизированной или дистиллированной водой в соотношении 1:4 соответственно.

7.3. **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. После чего разбавить промывающий буфер 20-кратный концентрат дейонизированной или дистиллированной водой в соотношении 1:19 соответственно.

## **8. ПОДГОТОВКА АНАЛИЗИРУЕМЫХ ОБРАЗЦОВ**

### **8.1. Подготовка цельного молока.**

8.1.1. Взять 1 мл цельного молока и поместить его в центрифужную пробирку.

8.1.2. Добавить 0,5 мл реагента для экстракции молока.

8.1.3. Тщательно перемешать на вортексе в течение 1 минуты.

8.1.4. Центрифугировать при 4000 об/мин в течение 5 минут при комнатной температуре.

8.1.5. Избегая верхнего слоя жира отобрать 300 мкл из среднего слоя в другую пробирку.

8.1.6. Добавить 100 мкл разбавителя для молока. Тщательно перемешать.

8.1.7. Отобрать 50 мкл жидкости для проведения анализа.

**Примечание: фактор разведения образца - 2; минимально определяемая концентрация - 1 мкг/кг.**

### **8.2. Подготовка тканей домашнего скота, яиц.**

8.2.1. Удалить жир из образцов (исключая образцы яиц).

8.2.2. Измельчить (если взяты образцы яиц - перемешать) анализируемый образец до однородной массы (гомогената) при помощи гомогенизатора.

8.2.3. Перенести  $2\pm0,05$  г гомогената в центрифужную пробирку объёмом 50 мл.

8.2.4. Добавить 4 мл 70% раствора метанола (п. 7.1.).

8.2.5. Перемешать на вортексе 1 минуту.

8.2.6. Центрифугировать при 4000 об/мин в течение 5 минут при комнатной температуре.

8.2.7. Отобрать 50 мкл надосадочной жидкости в другую пробирку.

8.2.8. Добавить 450 мкл рабочего раствора разбавителя образцов (п. 7.2.).

8.2.9. Перемешать на вортексе 10 секунд.

8.2.10. Отобрать 50 мкл жидкости для проведения анализа.

**Примечание: фактор разведения образца - 20; минимально определяемая концентрация - 10 мкг/кг.**

## **9. ПРОВЕДЕНИЕ АНАЛИЗА**

### **9.1. Нумерация.**

Пронумеровать анализируемые образцы по порядку. Составить схему расположения стандартов и анализируемых образцов 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 рабочего раствора антител в каждую лунку. Заклеить планшет плёнкой. Аккуратно шейкировать планшет в течение 10 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 260 мкл рабочего раствора промывающего буфера (п. 7.3.) 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. Добавление конъюгата.**

Добавить 100 мкл конъюгата с пероксидазой хрена в каждую лунку. Заклеить планшет плёнкой. Инкубировать планшет в течение 30 минут при 25 °C **в темноте**.

### 9.7. Промывка.

Повторить п. 9.3.-9.5.

### 9.8. Ферментативная реакция.

Добавить по 50 мкл субстрата А, а затем по 50 мкл субстрата В в каждую лунку. Аккуратно шейкировать планшет в течение 10 секунд, затем инкубировать его в течение 15 минут при 25 °C **в темноте**.

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

### 9.9. Остановка реакции.

Добавить по 50 мкл стоп-реагента в каждую лунку. Осторожно шейкировать планшет в течение 10 секунд.

### 9.10. 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 5 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:

$$A = B_i / B_0 * 100, \text{ где}$$

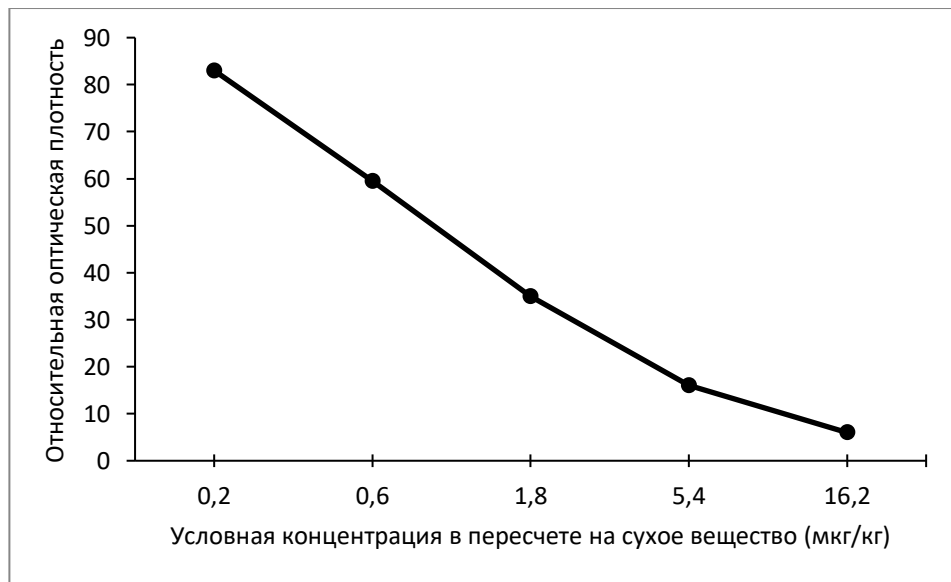
*A - значение относительной оптической плотности, выраженное в процентах, от оптической плотности нулевого стандарта, % поглощения;*

*B<sub>i</sub> - среднее значение оптической плотности каждого из стандартных растворов амоксициллина или исследуемого образца;*

*B<sub>0</sub> - 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 амоксициллина в мкг/кг (0; 0,2; 0,6; 1,8; 5,4; 16,2) построить калибровочную кривую в полулогарифмической системе координат (например, рис. 1).



**Рис. 1. Пример калибровочной кривой.**

#### **10.4. Нахождение концентрации амоксициллина в анализируемых образцах.**

Концентрацию амоксициллина ( $x$ ) в мкг/кг считать по калибровочной кривой, после чего обязательно умножить её на фактор разведения (указан для каждого типа образцов при его подготовке).

### **11. ХРАНЕНИЕ И СРОК ГОДНОСТИ**

**11.1.** Невскрытые компоненты набора хранить при температуре 2-8 °C в течение 1 года с даты изготовления. Избегать замораживания!

**11.2.** Открытый набор (включая неиспользованные стрипы планшета) хранить при температуре 2-8 °C, защищая от све-

та и влажности. Срок хранения открытого набора - 1 месяц.

11.3. Дата изготовления и срок годности набора указаны на упаковке.

## 12. КРАТКАЯ СХЕМА АНАЛИЗА

- 1 ПОДГОТОВИТЬ → РЕАГЕНТЫ, ОБРАЗЦЫ И СТАНДАРТЫ.
- 2 ВНЕСТИ → ПО 50 МКЛ СТАНДАРТОВ И ОБРАЗЦОВ В ЛУНКИ ПЛАНШЕТА (В ДУБЛЯХ).
- 3 ДОБАВИТЬ → ПО 50 МКЛ РАБОЧЕГО РАСТВОРА АНТИТЕЛ.
- 4 ШЕЙКИРОВАТЬ → 10 СЕКУНД.
- 5 ИНКУБИРОВАТЬ → 30 МИНУТ, ПРИ 25 °С В ТЕМНОТЕ.
- 6 ПРОМЫТЬ → РАБОЧИМ РАСТВОРОМ ПРОМЫВАЮЩЕГО БУФЕРА (ПО 260 МКЛ В КАЖДУЮ ЛУНКУ), ОСТАВИТЬ НА 30 СЕКУНД, СТРЯХНУТЬ.  
ПРОЦЕДУРУ ПРОМЫВКИ ПРОВОДИТЬ ВСЕГО 5 РАЗ.
- 7 УДАЛИТЬ → ОСТАТКИ ВЛАГИ.
- 8 ДОБАВИТЬ → ПО 100 МКЛ КОНЬЮГАТА.
- 9 ИНКУБИРОВАТЬ → 30 МИНУТ, ПРИ 25 °С В ТЕМНОТЕ.
- 10 ПОВТОРИТЬ → ШАГИ 6 И 7.
- 11 ВНЕСТИ → ПО 50 МКЛ СУБСТРАТА А, ЗАТЕМ ПО 50 МКЛ СУБСТРАТА В.
- 12 ШЕЙКИРОВАТЬ → 10 СЕКУНД.
- 13 ИНКУБИРОВАТЬ → 15 МИНУТ, ПРИ 25 °С В ТЕМНОТЕ.
- 14 ДОБАВИТЬ → ПО 50 МКЛ СТОП-РЕАГЕНТА.
- 15 ИЗМЕРИТЬ → ЗНАЧЕНИЯ ОП ПРИ 450 НМ.

Использовать только после тщательного ознакомления с инструкцией!

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

Проблема	Возможная причина	Корректирующее действие
<b>Неправильная стандартная кривая.</b>	Неправильное построение стандартной кривой.	Обеспечьте точность при выполнении операций во время разведения.
	Плохое качество выполнения процедуры промывки. Недостаточно тщательное 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.
<b>Низкая точность.</b>	Недостаточная промывка лунок планшета.	Выполните промывку в точном соответствии с инструкцией.
	Недостаточное смешивание 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.
<b>Низкие значения оптических плотностей.</b>	Нарушения в дозировке при внесении реагентов.	Используйте в работе дозаторы, прошедшие периодическую поверку. Проведите калибровку дозаторов.
	Несоблюдение времени инкубации.	Тщательно следите за временем инкубации планшета.
	Несоблюдение температуры инкубации.	Тщательно следите за температурой инкубации планшета.
	Проблемы с конъюгатом и/или субстратаами А и В.	Смешайте конъюгат и субстраты, должно немедленно произойти изменение цвета.
	Не был добавлен стоп-реагент.	Не нарушайте процедуру проведения анализа.
	Было превышено время от внесения стоп-реагента до измерения ОП.	Не нарушайте процедуру проведения анализа.
<b>Неправильные значения.</b>	Неправильное хранение образцов.	Соблюдайте сроки и температуру хранения образцов, используйте свежие образцы.
	Неправильный сбор и подготовка образцов к анализу.	Чётко следуйте указаниям инструкции по применению.

	<p>Низкая концентрация амоксициллина в образцах.</p>	<p>Используйте новые образцы и повторите анализ.</p>
--	--	--

## 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 амоксициллина 0 мкг/кг меньше 0,8 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.