Общество с ограниченной ответственностью Научно-производственное объединение «Иммунотэкс»

ИП2110 НАБОР ДЛЯ ОПРЕДЕЛЕНИЯ ДОКСИЦИКЛИНА МЕТОДОМ ИФА

ИНСТРУКЦИЯ



ОГЛАВЛЕНИЕ

1. РАСШИФРОВКА СИМВОЛОВ, УКАЗАННЫХ НА КОМПОНЕНТАХ НАБОРА	3
2. ПРИНЦИП ТЕСТА И ПРЕДНАЗНАЧЕНИЕ НАБОРА	
3. ТЕХНИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ	
4. СОСТАВ НАБОРА	6
5. ОБОРУДОВАНИЕ, МАТЕРИАЛЫ И РЕАГЕНТЫ, НЕОБХОДИМЫЕ ПРИ РАБОТЕ С НАБОРОМ, НЕ ВХОД ЕГО СОСТАВ	
6. ПОДГОТОВКА К АНАЛИЗУ	7
7. ПРИГОТОВЛЕНИЕ РАСТВОРОВ	8
8. ПОДГОТОВКА АНАЛИЗИРУЕМЫХ ОБРАЗЦОВ	9
9. ПРОВЕДЕНИЕ АНАЛИЗА	11
10. РАСЧЕТ РЕЗУЛЬТАТОВ АНАЛИЗА	13
11. ХРАНЕНИЕ И СРОК ГОДНОСТИ	15
12. КРАТКАЯ СХЕМА АНАЛИЗА	16
13. ВОЗМОЖНЫЕ ПРОБЛЕМЫ В РАБОТЕ НАБОРА И Г УСТРАНЕНИЯ	
14 ПРИМЕЧАНИЕ	10



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 доксициклин в таких образцах, как ткани домашнего скота, печень, сырое молоко, яйца, моча, сыворотка и др.

В ходе реакции доксициклин в образцах или стандартах конкурирует с доксициклином на твёрдой фазе за центры связывания антител к доксициклину. 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 доксициклина. Концентрацию доксициклина 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: ткани домашнего скота, печень, сырое молоко, яйца, моча, сыворотка и т.д.

Чувствительность: 0,5 мкг/кг.

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



Нижний предел чувствительности:

- ткани домашнего скота, сырое молоко, яйца 10 мкг/кг;
- моча, печень, сыворотка 20 мкг/кг.

Кросс-реактивность:

- доксициклин, хлортетрациклин, тетрациклин 100%;
- окситетрациклин 60%.

Степень извлечения:

- для образцов всех типов - 90%±30%.

Количество тестов: 96.



4. СОСТАВ НАБОРА

Nº	Наименование	Коли-	Объём
п/п	реагента	чество	
1.	96-луночный планшет	1 шт.	-
	с сорбированным доксициклином.		
2.	Стандартные растворы, 20-кратные		
	концентраты, с концентрацией док-		
	сициклина:*		
	- 0 мкг/кг;	1 шт.	1 мл
	- 10 мкг/кг;	1 шт.	1 мл
	- 30 мкг/кг;	1 шт.	1 мл
	- 90 мкг/кг;	1 шт.	1 мл
	- 270 мкг/кг;	1 шт.	1 мл
	- 810 мкг/кг.	1 шт.	1 мл
3.	Конъюгат с пероксидазой хрена.	1 шт.	12 мл
4.	Рабочий раствор антител.	1 шт.	7 мл
5.	Разбавитель для стандартов.	1 шт.	60 мл
6.	Разбавитель образцов,	1 шт.	25 мл
	20-кратный концентрат.		
7.	Субстрат А.	1 шт.	6 мл
8.	Субстрат В.	1 шт.	6 мл
9.	Стоп-реагент.	1 шт.	6 мл
10.	Промывающий буфер,	1 шт.	25 мл
	20-кратный концентрат.		
11.	Плёнка для заклейки планшета.	4 шт.	-
12.	Зип-пакет (запасной).	1 шт.	-
13.	Трафарет.	1 шт.	-
14.	Инструкция.	1 шт.	-

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



5. ОБОРУДОВАНИЕ, МАТЕРИАЛЫ И РЕАГЕНТЫ, НЕОБ-ХОДИМЫЕ 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: концентрированная трихлоруксусная кислота, ацетонитрил, 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 доксициклином.



- 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.



Й 7. ПРИГОТОВЛЕНИЕ РАСТВОРОВ

7.1. Приготовление 1 М раствора трихлоруксусной кислоты.

Растворить 16,4 г концентрированной трихлоруксусной кислоты в 100 мл деионизированной или дистиллированной воды.

7.2. Разведение стандартов.

Развести 20-кратные концентраты стандартных растворов разбавителем для стандартов 1.19 В соотношении соответственно.



- необходимо каждый раз готовить свежие растворы;
- разведенные стандарты хранить не более 12 часов.



7.3. Приготовление рабочего раствора разбавителя образцов.

Развести разбавитель образцов 20-кратный концентрат деионизированной или дистиллированной водой в соотношении 1:19 соответственно.

7.4. 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 деионизированной или дистиллированной водой в соотношении 1:19 соответственно.

8. ПОДГОТОВКА АНАЛИЗИРУЕМЫХ ОБРАЗЦОВ

- 8.1. Подготовка тканей домашнего скота, печени, сырого молока, яиц, мочи, сыворотки.
 - 8.1.1. Удалить жир из образцов.
- 8.1.2. Измельчить анализируемый образец до однородной массы (гомогената) при помощи гомогенизатора.
- 8.1.3. Перенести 1±0,05 г гомогената в центрифужную пробирку объёмом 10 мл.



- 8.1.4. **Для образцов печени:** добавить 0,2 мл 1 М раствора трихлоруксусной кислоты (п. 7.1.). Тщательно перемещать. **Для образцов всех других типов:** добавить 0,1 мл 1 М раствора трихлоруксусной кислоты (п. 7.1.). Тщательно перемещать.
 - 8.1.5. Добавить 1 мл ацетонитрила.
- 8.1.6. Перемешать на вортексе в течение 5 минут (до полного растворения образца).
- 8.1.7. Центрифугировать при 4000 об/мин в течение 5 минут при комнатной температуре.
- 8.1.8. Взять 100 мкл надосадочной жидкости и перенести её в другую пробирку.
- 8.1.9. Добавить 900 мкл рабочего раствора разбавителя образцов (п. 7.3.).
 - 8.1.10. Перемешать на вортексе 1 минуту.
- 8.1.11. Отобрать 50 мкл полученного раствора для проведения анализа.

Примечание: фактор разведения образца - 20; минимально определяемая концентрация для:

- образцов тканей домашнего скота, сырого молока, яиц 10 мкг/кг;
 - образцов мочи, печени, сыворотки 20 мкг/кг.



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 разведенных стандартов (п. 7.2.) 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. 7.4.) 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. Аккуратно шейкировать планшет в течение 10 секунд. 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 A, а затем по 50 мкл субстрата B 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 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:

$A = B_i/B_0*100$, где

- **A** значение относительной оптической плотности, выраженное в процентах, от оптической плотности нулевого стандарта, % поглощения;
- ${m B}_i$ среднее значение оптической плотности каждого из стандартных растворов доксициклина 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 доксициклина



в мкг/кг (0; 0,5; 1,5; 4,5; 13,5; 40,5) построить калибровочную кривую в полулогарифмической системе координат (например, рис. 1).



Рис. 1. Пример калибровочной кривой.

10.4. Нахождение концентрации доксициклина в анализируемых образцах.

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

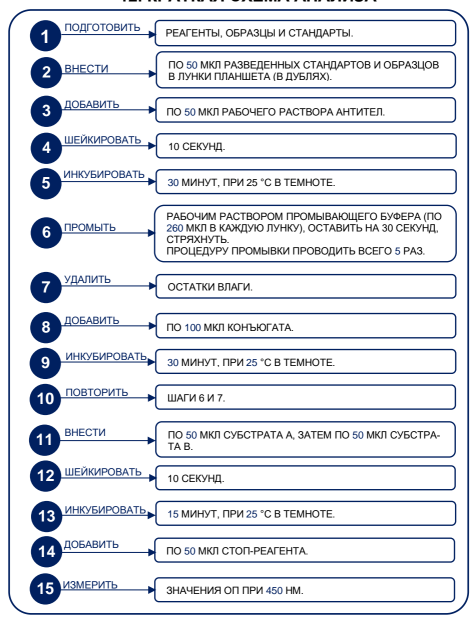


11. ХРАНЕНИЕ И СРОК ГОДНОСТИ

- 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 света и влажности. Срок хранения открытого набора 1 месяц.
- 11.3. 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 промывка лунок планшета. Недостаточное смешивание и аспирация реагентов. Повторное использование наконечников для дозаторов, ёмкостей для реагентов и плёнок для заклейки планшетов. Погрешности в дози-	Выполняйте промывку в точном соответствии с инструкцией. Обеспечьте адекватные смешивание и аспирацию реагентов. Используйте наконечники, ёмкости для реагентов и плёнки для заклейки планшетов однократно. Используйте в работе
	ровании.	дозаторы, прошедшие периодическую повер-



		ку. Проведите калиб-	
		ровку дозаторов.	
Низкие значе-	Нарушения в дозиров-	Используйте в работе	
ния оптических	ке при внесении реа-	дозаторы, прошедшие	
плотностей.	гентов.	периодическую повер-	
		ку. Проведите калиб-	
		ровку дозаторов.	
	Несоблюдение вре-	Тщательно следите за	
	мени инкубации.	временем инкубации	
		планшета.	
	Несоблюдение тем-	Тщательно следите за	
	пературы инкубации.	температурой инкуба-	
	ции планшета.		
	Проблемы с конъюга- Смешайте конъюгат и		
	том и/или субстрата-	а- субстраты, должно не-	
	ми А и В.	медленно произойти	
	изменение цвета.		
	Не был добавлен	Не нарушайте проце-	
	стоп-реагент.	дуру проведения ана-	
	лиза.		
	Было превышено	Не нарушайте проце-	
	время от внесения	дуру проведения ана-	
	стоп-реагента до из-	лиза.	
	мерения ОП.		
Неправильные	Неправильное хране-	Соблюдайте сроки и	
значения.	ние образцов.	температуру хранения	
		образцов, используйте	
		свежие образцы.	
	Неправильный сбор и	Чётко следуйте указа-	
	подготовка образцов к	ниям инструкции по	
	анализу.	применению.	
	Низкая концентрация	Используйте новые об-	
	доксициклина в об-	разцы и повторите ана-	
	разцах.	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 доксициклина 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.

