

**ИП2523 НАБОР ДЛЯ ОПРЕДЕЛЕНИЯ
ФУРАЗОЛИДОНА 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 ВХОДЯЩИЕ В ЕГО СОСТАВ	7
6. ПОДГОТОВКА К АНАЛИЗУ.....	7
7. ПРИГОТОВЛЕНИЕ РАСТВОРОВ	8
8. ПОДГОТОВКА АНАЛИЗИРУЕМЫХ ОБРАЗЦОВ	9
9. ПРОВЕДЕНИЕ АНАЛИЗА	17
10. РАСЧЕТ РЕЗУЛЬТАТОВ АНАЛИЗА.....	19
11. ХРАНЕНИЕ И СРОК ГОДНОСТИ.....	20
12. КРАТКАЯ СХЕМА АНАЛИЗА	21
13. ВОЗМОЖНЫЕ ПРОБЛЕМЫ В РАБОТЕ НАБОРА И ПУТИ ИХ УСТРАНЕНИЯ	22
14. ПРИМЕЧАНИЕ	24

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 непрямом конкурентном методе ИФА. Он позволяет определить фуразолидон в таких образцах, как молоко, сухое молоко, яйца, яичный порошок, мёд, ткани, кишечная оболочка, печень, пищевые продукты после кулинарной обработки, рыба, креветки, домашняя птица и др.

В ходе реакции фуразолидон в образцах или стандартах конкурирует с фуразолидоном на твёрдой фазе за центры связывания антител к фуразолидону. 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 фуразолидона. Концентрацию фуразолидона 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: молоко, сухое молоко, яйца, яичный порошок, мёд, ткани, кишечная оболочка, печень, пищевые продукты после кулинарной обработки, рыба, креветки, домашняя птица и т.д.

Чувствительность: 0,05 мкг/кг.

Специфичность: данный набор отличается высокой специфичностью обнаружения фуразолидона. Перекрёстной реактивности или интерференции между фуразолидоном и другими антибиотиками из группы нитрофуранов 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:

- ткани, печень (67-99%);
- мёд, молоко, кишечная оболочка (63-89%);
- сухое молоко, яичный порошок (65-108%).

Количество тестов: 96.

4. СОСТАВ НАБОРА

№ п/п	Наименование реагента	Количество	Объём
1.	96-луночный планшет с сорбированным фуразолидоном.	1 шт.	-
2.	Высококонцентрированный стандарт (концентрация 100 мкг/кг).*	1 шт.	1 мл
3.	Стандартные растворы с концентрацией фуразолидона:*		
	- 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
4.	Конъюгат с пероксидазой хрена.	1 шт.	5,5 мл
5.	Рабочий раствор антител.	1 шт.	5,5 мл
6.	Субстрат А.	1 шт.	6 мл
7.	Субстрат В.	1 шт.	6 мл
8.	Стоп-реагент.	1 шт.	6 мл
9.	Промывающий буфер, 20-кратный концентрат.	1 шт.	40 мл
10.	Восстанавливающий буфер, 2-кратный концентрат.	1 шт.	50 мл
11.	Реагент для дериватизации.	1 шт.	10 мл
12.	Плётка 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, азотный испаритель, водяная баня, гомогенизатор, шейкер, вортекс, центрифуга, холодильник, высокоточные дозаторы (одно- и многоканальные) с переменным объёмом дозирования, мерные цилиндры, пробирки, фильтровальная бумага.

Реагенты: этилацетат, н-гексан, гидроксид натрия, метанол, $K_2HPO_4 \cdot 3H_2O$, $K_2Fe(CN)_5(NO) \cdot 2H_2O$, $ZnSO_4 \cdot 7H_2O$, ацетонитрил, концентрированная соляная кислота, деионизированная или дистиллированная вода.

6. ПОДГОТОВКА К АНАЛИЗУ

6.1. Отобрать необходимое количество стрипов планшета с сорбированным фуразолидоном, хранящихся при температуре минус 20 °С.



- все неиспользованные стрипы планшета как можно скорее поместить в запасной зип-пакет (с расположенным внутри влагопоглотителем) и хранить далее при температуре 2-8 °С.

6.2. Реагенты, входящие в состав набора, стрипы планшета и анализируемые образцы перед проведением исследования довести до комнатной температуры (25 °С).

6.3. Заранее включить микропланшетный ридер (чтобы при-

бор 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 накопечниками во избежание перекрёстной контаминации в ходе эксперимента.



7. ПРИГОТОВЛЕНИЕ РАСТВОРОВ

7.1. Приготовление 0,36 М раствора $K_2Fe(CN)_5(NO) \times 2H_2O$.

Растворить 11,9 г $K_2Fe(CN)_5(NO) \times 2H_2O$ в деионизированной или дистиллированной воде, доводя объём до 100 мл. Тщательно перемешать.

7.2. Приготовление 1,04 М раствора $ZnSO_4 \cdot 7H_2O$.

Растворить 29,8 г $ZnSO_4 \cdot 7H_2O$ в деионизированной или дистиллированной воде, доводя объём до 100 мл. Тщательно перемешать.

7.3. Приготовление 0,1 М раствора $K_2HPO_4 \times 3H_2O$.

Растворить 11,4 г $K_2HPO_4 \times 3H_2O$ в деионизированной или дистиллированной воде, доводя объём до 500 мл. Тщательно перемешать.

7.4. Приготовление 1 М раствора соляной кислоты.

Растворить 8,6 мл концентрированной соляной кислоты в деионизированной или дистиллированной воде, доводя объём до 100 мл. Тщательно перемешать.

7.5. Приготовление 1 М раствора гидроксида натрия.

Растворить 4 г гидроксида натрия в деионизированной или дистиллированной воде, доводя объём до 100 мл. Тщательно перемешать.

7.6. Приготовление рабочего раствора восстанавливающего буфера.

Разбавить восстанавливающий буфер 2-кратный концентрат деионизированной или дистиллированной водой в соотношении 1:1. Полученный раствор может храниться при температуре 4°C в течение 1 месяца.

7.7. 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 молока.

8.1.1. Отобрать 5 мл молока.

8.1.2. Добавить 250 мкл 0,36М раствора $K_2Fe(CN)_5(NO) \cdot 2H_2O$ (п. 7.1.).

8.1.3. Перемешать на вортексе в течение 30 секунд.

8.1.4. Добавить 250 мкл 1,04 М раствора $ZnSO_4 \cdot 7H_2O$ (п. 7.2.).

8.1.5. Перемешать на вортексе в течение 30 секунд.

8.1.6. Центрифугировать при 4000 об/мин в течение 10 минут при температуре 15 °С.

8.1.7. Отобрать 1,1 мл надосадочной жидкости в другую центрифужную пробирку и добавить: 4 мл деионизированной или дистиллированной воды, 0,5 мл 1 М раствора соляной кислоты (п. 7.4.) и 100 мкл реагента для дериватизации.

8.1.8. Перемешать на вортексе в течение 5 минут.

8.1.9. Инкубировать при 37 °С в течение времени ≈ 16 часов или на водяной бане при 50 °С в течение 3 часов.



- не проводить инкубацию при температуре выше 50°С, так как это может привести к расслоению образца.

8.1.10. Добавить: 5 мл 0,1 М раствора $K_2HPO_4 \cdot 3H_2O$ (п. 7.3.), 0,4 мл 1 М раствора гидроксида натрия (п. 7.5.) и 5 мл этилацетата.

8.1.11. Перемешать на вортексе в течение 5 минут.

8.1.12. Центрифугировать при 4000 об/мин в течение 10 минут при комнатной температуре.

8.1.13. Отобрать 2,5 мл жидкости из верхнего слоя в чистую центрифужную пробирку и высушить с помощью азотного испа-

рителя при температуре 50-60 °С.

8.1.14. Растворить сухой остаток в 1 мл н-гексана.

8.1.15. Добавить 1 мл рабочего раствора восстанавливающего буфера (п. 7.6.).

8.1.16. Перемешать на вортексе в течение 30 секунд.

8.1.17. Центрифугировать при 4000 об/мин в течение 10 минут при комнатной температуре.

8.1.18. Удалить верхний слой н-гексана.

8.1.19. Взять 50 мкл из нижнего слоя для проведения анализа.

Примечание: фактор разведения образца - 2.

8.2. Подготовка сухого молока и яичного порошка.

8.2.1. Перемешать образец так, чтобы не было комков.

8.2.2. Взвесить $1 \pm 0,05$ г образца и поместить его в центрифужную пробирку.

8.2.3. Добавить в пробирку: 4 мл деионизированной или дистиллированной воды, 0,5 мл 1 М раствора соляной кислоты (п. 7.4.) и 100 мкл реагента для дериватизации.

8.2.4. Перемешать на вортексе в течение 5 минут.

8.2.5. Инкубировать при 37 °С в течение времени ≈ 16 часов или на водяной бане при 50 °С в течение 3 часов.



- не проводить инкубацию при температуре выше 50°С, так как это может привести к расслоению образца.

8.2.6. Добавить 250 мкл 0,36М раствора $K_2Fe(CN)_5(NO) \cdot 2H_2O$ (п. 7.1.).

8.2.7. Перемешать на вортексе в течение 30 секунд.

8.2.8. Добавить 250 мкл 1,04 М раствора $ZnSO_4 \cdot 7H_2O$ (п. 7.2.).

8.2.9. Перемешать на вортексе в течение 30 секунд.

8.2.10. Центрифугировать при 4000 об/мин в течение 10 минут при температуре 15 °С.

8.2.11. Отобрать всю надосадочную жидкость в чистую центрифужную пробирку.

8.2.12. Добавить: 5 мл 0,1 М раствора $K_2HPO_4 \cdot 3H_2O$ (п. 7.3.), 0,4 мл 1 М раствора гидроксида натрия (п. 7.5.) и 5 мл этилацетата.

8.2.13. Перемешать на вортексе в течение 5 минут.

8.2.14. Центрифугировать при 4000 об/мин в течение 10 минут при комнатной температуре.

8.2.15. Отобрать 2,5 мл жидкости из верхнего слоя в чистую центрифужную пробирку и высушить с помощью азотного испарителя при температуре 50-60 °С.

8.2.16. Растворить сухой остаток в 1 мл н-гексана.

8.2.17. Добавить 1 мл рабочего раствора восстанавливающего буфера (п. 7.6.).

8.2.18. Перемешать на вортексе в течение 30 секунд.

8.2.19. Центрифугировать при 4000 об/мин в течение 10 минут при комнатной температуре.

8.2.20. Удалить верхний слой н-гексана.

8.2.21. Взять 50 мкл из нижнего слоя для проведения анализа.

Примечание: фактор разведения образца - 2.

8.3. Подготовка мёда, тканей, кишечной оболочки, печени, яиц, рыбы, креветок и домашней птицы.

8.3.1. Измельчить (если взяты образцы яиц или мёда - перемешать) образец до однородной массы (гомогената).

8.3.2. Взвесить $1 \pm 0,05$ г гомогената и поместить его в центрифужную пробирку.

8.3.3. Добавить в пробирку: 4 мл деионизированной или дистиллированной воды, 0,5 мл 1М раствора соляной кислоты (п. 7.4.) и 100 мкл реагента для дериватизации.

8.3.4. Перемешать на вортексе в течение 5 минут.

8.3.5. Инкубировать при $37\text{ }^{\circ}\text{C}$ в течение времени ≈ 16 часов или на водяной бане при $50\text{ }^{\circ}\text{C}$ в течение 3 часов.



- не проводить инкубацию при температуре выше $50\text{ }^{\circ}\text{C}$, так как это может привести к расслоению образца.

8.3.6. Добавить 250 мкл $0,36\text{M}$ раствора $\text{K}_2\text{Fe}(\text{CN})_5(\text{NO}) \cdot 2\text{H}_2\text{O}$ (п. 7.1.).

8.3.7. Перемешать на вортексе в течение 30 секунд.

8.3.8. Добавить 250 мкл $1,04\text{ M}$ раствора $\text{ZnSO}_4 \cdot 7\text{H}_2\text{O}$ (п. 7.2.).

8.3.9. Перемешать на вортексе в течение 30 секунд.

8.3.10. Центрифугировать при 4000 об/мин в течение 10 минут при температуре $15\text{ }^{\circ}\text{C}$.

8.3.11. Отобрать всю надосадочную жидкость в чистую центрифужную пробирку.

8.3.12. Добавить: 5 мл 0,1 М раствора $K_2HPO_4 \times 3H_2O$ (п. 7.3.), 0,4 мл 1 М раствора гидроксида натрия (п. 7.5.) и 5 мл этилацетата.

8.3.13. Перемешать на вортексе в течение 5 минут.

8.3.14. Центрифугировать при 4000 об/мин в течение 10 минут при комнатной температуре.

8.3.15. Отобрать 2,5 мл жидкости из верхнего слоя в чистую центрифужную пробирку и высушить с помощью азотного испарителя при температуре 50-60 °С.

8.3.16. Растворить сухой остаток в 1 мл н-гексана.

8.3.17. Добавить 1 мл рабочего раствора восстанавливающего буфера (п. 7.6.).

8.3.18. Перемешать на вортексе в течение 30 секунд.

8.3.19. Центрифугировать при 4000 об/мин в течение 10 минут при комнатной температуре.

8.3.20. Удалить верхний слой н-гексана.

8.3.21. Взять 50 мкл из нижнего слоя для проведения анализа.

Примечание: фактор разведения образца - 2.

8.4. Подготовка пищевых продуктов после кулинарной обработки.

8.4.1. Измельчить образец до однородной массы (гомогената).

8.4.2. Взвесить $1 \pm 0,05$ г гомогената и поместить его в центрифужную пробирку.

8.4.3. Добавить в пробирку 4,5 мл метанола и 0,5 мл деионизированной или дистиллированной воды.

8.4.4. Перемешать на вортексе в течение 2 минут.

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

8.4.6. Удалить всю жидкость.

8.4.7. Растворить осадок в 5 мл ацетонитрила и 5 мл н-гексана.

8.4.8. Перемешать на вортексе в течение 2 минут.

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

8.4.10. Удалить всю жидкость.

8.4.11. Растворить осадок в 4 мл деионизированной или дистиллированной воды, 0,5 мл 1М раствора соляной кислоты (п. 7.4.) и 100 мкл реагента для дериватизации.

8.4.12. Перемешать на вортексе в течение 5 минут.

8.4.13. Инкубировать при $37\text{ }^{\circ}\text{C}$ в течение времени ≈ 16 часов или на водяной бане при $50\text{ }^{\circ}\text{C}$ в течение 3 часов.



- не проводить инкубацию при температуре выше $50\text{ }^{\circ}\text{C}$, так как это может привести к расслоению образца.

8.4.14. Добавить 250 мкл 0,36 М раствора $\text{K}_2\text{Fe}(\text{CN})_5(\text{NO}) \times 2\text{H}_2\text{O}$ (п. 7.1.).

8.4.15. Перемешать на вортексе в течение 30 секунд.

8.4.16. Добавить 250 мкл 1,04 М раствора $ZnSO_4 \cdot 7H_2O$ (п. 7.2.).

8.4.17. Перемешать на вортексе в течение 30 секунд.

8.4.18. Центрифугировать при 4000 об/мин в течение 10 минут при температуре 15 °С.

8.4.19. Отобрать всю надосадочную жидкость в чистую центрифужную пробирку.

8.4.20. Добавить: 5 мл 0,1 М раствора $K_2HPO_4 \cdot 3H_2O$ (п. 7.3.), 0,4 мл 1 М раствора гидроксида натрия (п. 7.5.) и 5 мл этилацетата.

8.4.21. Перемешать на вортексе в течение 5 минут.

8.4.22. Центрифугировать при 4000 об/мин в течение 10 минут при комнатной температуре.

8.4.23. Отобрать 2,5 мл жидкости из верхнего слоя в чистую центрифужную пробирку и высушить с помощью азотного испарителя при температуре 50-60 °С.

8.4.24. Растворить сухой остаток в 1 мл н-гексана.

8.4.25. Добавить 1 мл рабочего раствора восстанавливающего буфера (п. 7.6.).

8.4.26. Перемешать на вортексе в течение 30 секунд.

8.4.27. Центрифугировать при 4000 об/мин в течение 10 минут при комнатной температуре.

8.4.28. Удалить верхний слой н-гексана.

8.4.29. Взять 50 мкл из нижнего слоя для проведения анализа.

Примечание: фактор разведения образца - 2.

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 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 45 минут при 25 °С в **темноте**.

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

9.4. Промывка.

Немедленно добавить во все лунки планшета по 250 мкл рабочего раствора промывающего буфера (п. 7.7.) и оставить на 30 секунд, после чего удалить жидкость путем стряхивания.

Процедуру промывки провести всего 5 раз.

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

9.6. Ферментативная реакция.

Добавить по 50 мкл субстрата А, а затем по 50 мкл субстрата В в каждую лунку. Аккуратно шейкировать планшет в течение 5 секунд, затем инкубировать его в течение 15 минут при 25 °С 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 °С **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_i - среднее значение оптической плотности каждого из стандартных растворов фуразолидона или исследуемого образца;

B₀ - 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 фуразолидона в мкг/кг (0; 0,05; 0,15; 0,45; 1,35; 4,05) построить калибровочную кривую в полулогарифмической системе координат (например, рис. 1).

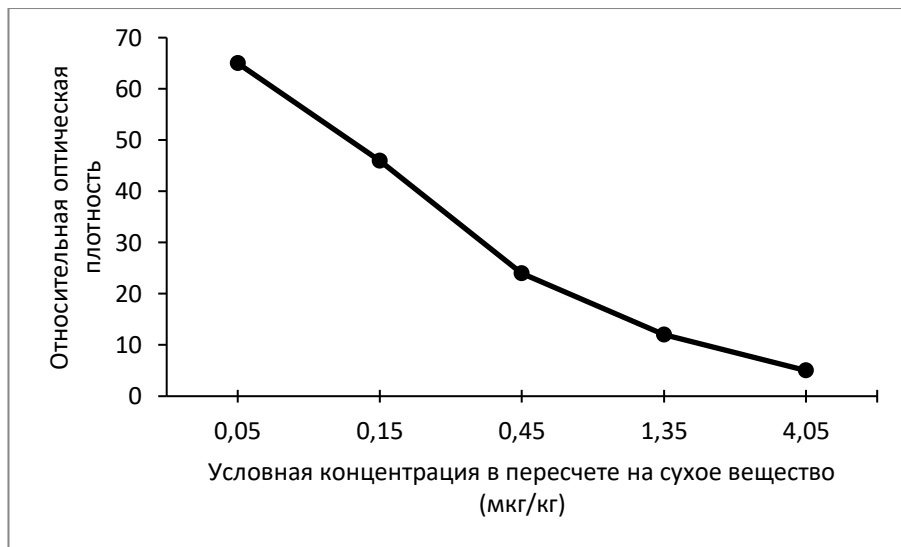


Рис. 1. Пример калибровочной кривой.

10.4. Нахождение концентрации фуразолидона в анализируемых образцах.

Концентрацию фуразолидона (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 (за исключением планшета) хранить при температуре 2-8 °С в течение 1 года с даты изготовления. Избегать замораживания!

11.2. Планшет хранить отдельно от остальных компонентов при температуре минус 20 °С в течение 1 года с даты изготовления.

11.3. Открытый набор (включая неиспользованные стрипы

планшета) хранить при температуре 2-8 °С, 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 построение стандартной кривой.	Обеспечьте точность при выполнении операций во время разведения.
	<p>Плохое качество выполнения процедуры промывки.</p> <p>Недостаточно тщательное удаление остатка влаги после процедуры промывки.</p>	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.	Выполняйте промывку в точном соответствии с инструкцией.
	Недостаточное смешивание и аспирация реагентов.	Обеспечьте адекватное 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.	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 субстратами 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.
Неправильные значения.	Неправильное хранение образцов.	Соблюдайте сроки и температуру хранения образцов, используйте свежие образцы.
	Неправильный сбор и подготовка образцов к анализу.	Четко следуйте указаниям инструкции по применению.
	Низкая концентрация фуразолидона в образцах.	Используйте новые образцы и повторите анализ.

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 °С;
- 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 свете;
- 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 фуразолидона 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.