

**ИП2777 НАБОР ДЛЯ ОПРЕДЕЛЕНИЯ
ТЕТРАЦИКЛИНА МЕТОДОМ ИФА**

ИНСТРУКЦИЯ

МИ №003-01.00281-2013-2023 от 01.02.2023 г.



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	12
9. ПРОВЕДЕНИЕ АНАЛИЗА	18
10. РАСЧЕТ РЕЗУЛЬТАТОВ АНАЛИЗА	20
11. ХРАНЕНИЕ И СРОК ГОДНОСТИ	22
12. КРАТКАЯ СХЕМА АНАЛИЗА.....	23
13. ВОЗМОЖНЫЕ ПРОБЛЕМЫ В РАБОТЕ НАБОРА И ПУТИ ИХ УСТРАНЕНИЯ	24
14. ПРИМЕЧАНИЕ.....	27

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 тетрациклин в таких образцах, как ткани (рыба, креветки, печень и мясо птицы, печень и мясо скота), яйца, мёд, моча, йогурт (без наполнителя/с фруктами), кефир, сметана, сливки, масло сливочное, сыр, молоко, сухое молоко, сухие детские молочные смеси.

В ходе реакции тетрациклин в образцах или стандартах конкурирует с тетрациклином на твёрдой фазе за центры связывания антител к тетрациклину. 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 тетрациклина. Концентрацию тетрациклина 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 (рыба, креветки, печень и мясо птицы, печень и мясо скота), яйца, мёд, моча, йогурт (без наполнителя/с фруктами), кефир, сметана, сливки, масло сливочное, сыр, молоко, сухое молоко, сухие детские молочные

смеси.

Чувствительность: 0,3 мкг/кг.

Специфичность: данный набор отличается высокой специфичностью обнаружения тетрациклина. Перекрёстной реактивности или интерференции между тетрациклином и другими антибиотиками из этой группы 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:

- моча (81-99%);
- рыба (83%);
- креветки (83%);
- печень и мясо (83%);
- яйца (90%);
- сыр (75%);
- масло сливочное (75%);
- мёд (80%);
- молоко (83%);

- сухое молоко (83%);
- сухие детские молочные смеси (83%);
- сливки (85%);
- кефир (85%);
- йогурт (85%);
- сметана (75%);
- творог (75%).

Количество тестов: 96.

4. СОСТАВ НАБОРА

№ п/п	Наименование реагента	Количество	Объём
1.	96-луночный планшет с сорбированным тетрациклином.	1 шт.	-
2.	Высококонцентрированный стандарт с концентрацией тетрациклина 1 000 мкг/кг.*	1 шт.	1 мл
3.	Конъюгат с пероксидазой хрена.	1 шт.	11 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, 20-кратный концентрат.	1 шт.	40 мл
9.	Восстанавливающий буфер, 5-кратный концентрат.	1 шт.	50 мл
10.	Плётка для заклейки планшета.	4 шт.	-
11.	Зип-пакет (запасной).	1 шт.	-
12.	Трафарет.	1 шт.	-
13.	Инструкция.	1 шт.	-

* - концентрацию считать условной 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, микроцентрифуга, холодильник, высокоточные дозаторы (одно- и многоканальные) с переменным объёмом дозирования, мерные цилиндры, пробирки, фильтровальная бумага.

Реагенты: трихлоруксусная кислота, концентрированный метиловый спирт, деионизированная или дистиллированная вода, Н-гексан.



- 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 тетрациклином, 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 до-

вести до комнатной температуры (25 °С).

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 1% раствора трихлоруксусной кислоты.

Растворить 1 г трихлоруксусной кислоты в деионизированной или дистиллированной воде, доводя объём до 100 мл. Тщательно перемешать.

7.2. Приготовление рабочего раствора восстанавливающего буфера.

Разбавить восстанавливающий буфер 5-кратный концентрат деионизированной или дистиллированной водой в соотношении 1:4 соответственно. Полученный раствор может храниться при температуре 4 °С в течение 1 месяца.

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. Для приготовления 800 мл рабочего раствора промывающего буфера необходимо разбавить 40 мл промывающего буфера (20-кратного концентрата) 760 мл деионизированной или дистиллированной воды.

7.4. Приготовление стандартных растворов с определёнными концентрациями тетрациклина.



- стандартные растворы с низкой концентрацией тетрациклина нестабильны, поэтому их необходимо готовить прямо перед использованием.

7.4.1. Приготовление стандартного раствора с концентрацией 24,3 мкг/кг:

- взять пустую пробирку и промаркировать её **24,3 мкг/кг**;
- добавить в пробирку 2,93 мл рабочего раствора восстанавливающего буфера (п. 7.2.);
- добавить в пробирку 73 мкл высококонцентрированного стандарта;
- плотно закрыть пробирку;
- тщательно перемешать.

7.4.2. Приготовление стандартного раствора с концентрацией 8,1 мкг/кг:

- взять пустую пробирку и промаркировать её **8,1 мкг/кг**;

- добавить в пробирку 2 мл рабочего раствора восстанавливающего буфера (п. 7.2.);
- добавить в пробирку 1 мл стандартного раствора с концентрацией 24,3 мкг/кг (п. 7.4.1.);
- плотно закрыть пробирку;
- тщательно перемешать.

7.4.3. Приготовление стандартного раствора с концентрацией 2,7 мкг/кг:

- взять пустую пробирку и промаркировать её **2,7 мкг/кг**;
- добавить в пробирку 2 мл рабочего раствора восстанавливающего буфера (п. 7.2.);
- добавить в пробирку 1 мл стандартного раствора с концентрацией 8,1 мкг/кг (п. 7.4.2.);
- плотно закрыть пробирку;
- тщательно перемешать.

7.4.4. Приготовление стандартного раствора с концентрацией 0,9 мкг/кг:

- взять пустую пробирку и промаркировать её **0,9 мкг/кг**;
- добавить в пробирку 2 мл рабочего раствора восстанавливающего буфера (п. 7.2.);
- добавить в пробирку 1 мл стандартного раствора с концентрацией 2,7 мкг/кг (п. 7.4.3.);
- плотно закрыть пробирку;
- тщательно перемешать.

7.4.5. Приготовление стандартного раствора с концентрацией 0,3 мкг/кг:

- взять пустую пробирку и промаркировать её **0,3 мкг/кг**;
- добавить в пробирку 2 мл рабочего раствора восстанавливающего буфера (п. 7.2.);
- добавить в пробирку 1 мл стандартного раствора с концентрацией 0,9 мкг/кг (п. 7.4.4.);
- плотно закрыть пробирку;
- тщательно перемешать.

7.4.6. Приготовление стандартного раствора с концентрацией 0 мкг/кг:

- взять пустую пробирку и промаркировать её **0 мкг/кг**;
- добавить в пробирку 3 мл рабочего раствора восстанавливающего буфера (п. 7.2.).

7.5. Приготовление 10% раствора метанола.

Отобрать 10 мл метанола, довести объём раствора в мерной колбе до 100 мл деионизированной или дистиллированной водой. Тщательно перемешать.

7.6. Приготовление 20% раствора метанола.

Отобрать 20 мл метанола, довести объём раствора в мерной колбе до 100 мл деионизированной или дистиллированной водой. Тщательно перемешать.

8. ПОДГОТОВКА АНАЛИЗИРУЕМЫХ ОБРАЗЦОВ

8.1. Подготовка тканей (рыбы, креветок, печени и мяса птицы, печени и мяса скота) и яиц.

8.1.1. Измельчить (если взяты образцы яиц - перемешать) анализируемый образец до однородной массы (гомогената).

8.1.2. Взвесить $2 \pm 0,05$ г гомогената и поместить его в центрифужную пробирку.

8.1.3. Добавить в пробирку 6 мл 1% раствора трихлоруксусной кислоты (п. 7.1.).

8.1.4. Перемешать на вортексе в течение 2 минут.

8.1.5. Центрифугировать при числе об/мин больше 4000 в течение 10 минут при комнатной температуре.

8.1.6. Отобрать 1 мл надосадочной жидкости в другую пробирку и добавить 1 мл концентрированного метилового спирта.

8.1.7. Перемешать на вортексе в течение 1 минуты.

8.1.8. Центрифугировать при числе об/мин больше 4000 в течение 10 минут при комнатной температуре.

8.1.9. Отобрать 1 мл надосадочной жидкости в другую пробирку и высушить при помощи азотного испарителя при температуре 50-60 °С.

8.1.10. Добавить к сухому остатку 1 мл рабочего раствора восстанавливающего буфера (п. 7.2.). Тщательно перемешать.

8.1.11. Взять 50 мкл полученного раствора для проведения анализа.

Примечание: фактор разведения образца - 8.

8.2. Подготовка мёда.

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

8.2.2. Добавить в пробирку 2 мл 1% раствора трихлоруксусной кислоты (п. 7.1.).

8.2.3. Перемешать на вортексе в течение 2 минут.

8.2.4. Центрифугировать при числе об/мин больше 4000 в течение 10 минут при комнатной температуре.

8.2.5. Отобрать 100 мкл надосадочной жидкости в другую пробирку и добавить 1900 мкл рабочего раствора восстанавливающего буфера (п. 7.2.).

8.2.6. Перемешать на вортексе в течение 30 секунд.

8.2.7. Взять 50 мкл полученного раствора для проведения анализа.

Примечание: фактор разведения образца - 40.

8.3. Подготовка мочи.



- если образец мочи мутный, его необходимо предварительно профильтровать либо центрифугировать при 4000 об/мин в течение 5 минут, пока он не станет прозрачным.

8.3.1. Разбавить прозрачный образец мочи рабочим раствором восстанавливающего буфера (п. 7.2.) в 10 раз. Тщательно перемешать.

8.3.2. Взять 50 мкл полученного раствора для проведения анализа.

Примечание: фактор разведения образца - 10.

8.4. Подготовка сыра.

8.4.1. Удалить с поверхности сыра плесневый налёт (при наличии).

8.4.2. Измельчить образец до однородной массы (гомогената).

8.4.3. Взвесить $5 \pm 0,05$ г образца и поместить его в центрифужную пробирку.

8.4.4. Добавить 20 мл 10% раствора метанола (п. 7.5.).

8.4.5. Перемешать на вортексе в течение 10 минут.

8.4.6. Центрифугировать при 3000 об/мин в течение 15 минут при температуре 4 °С.

8.4.7. Удалить верхний слой жира.

8.4.8. Отобрать 1 мл обезжиренной средней части в другую центрифужную пробирку.

8.4.9. Центрифугировать при 20000 об/мин в течение 5 минут при комнатной температуре.

8.4.10. Развести всю надосадочную жидкость рабочим раствором восстанавливающего буфера (п. 7.2.) в соотношении 1:4 (например: 100 мкл нижней фазы + 400 мкл рабочего раствора восстанавливающего буфера).

8.4.11. Взять 50 мкл полученного раствора для проведения анализа.

Примечание: фактор разведения образца - 1.

8.5. Подготовка масла сливочного.

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

8.5.2. Добавить 1 мл Н-гексана.

8.5.3. Перемешать на вортексе в течение 1 минуты.

8.5.4. Добавить 1 мл 20% раствора метанола (п. 7.6.).

8.5.5. Перемешать на вортексе в течение 10 минут.

8.5.6. Центрифугировать при 3000 об/мин в течение 10 минут при температуре 4°C .

8.5.7. Удалить верхний слой жира.

8.5.8. Отобрать 1 мл обезжиренной нижней части в другую микроцентрифужную пробирку.

8.5.9. Поместить пробирку на лёд на 10 минут.

8.5.10. Центрифугировать при 20000 об/мин в течение 10 минут при комнатной температуре.

8.5.11. Отобрать нижнюю водную фазу.

8.5.12. Развести рабочим раствором восстанавливающего буфера (п. 7.2.). в соотношении 1:16 (например: 50 мкл нижней фазы + 800 мкл рабочего раствора восстанавливающего буфера).

8.5.13. Взять 50 мкл полученного раствора для проведения анализа.

Примечание: фактор разведения образца - 20.

8.6. Подготовка йогурта (без наполнителя/с фруктами), кефира, творога, сметаны, сливок.

8.6.1. При наличии в образце частиц твёрдой консистенции, отбросить их, отобрав жидкую фракцию.

8.6.2. Взять $5 \pm 0,05$ г образца, инкубировать на водяной бане в течение 15 минут при температуре $50\text{ }^{\circ}\text{C}$.

8.6.3. Тщательно перемешать на вортексе до полной гомогенизации.

8.6.4. Центрифугировать при 4000 об/мин в течение 10 минут при температуре $4\text{ }^{\circ}\text{C}$.

8.6.5. Удалить верхний слой жира.

8.6.6. Отобрать 1 мл обезжиренной жидкости в другую центрифужную пробирку.

8.6.7. Добавить 9 мл рабочего раствора восстанавливающего буфера (п. 7.2.)

8.6.8. Тщательно перемешать на вортексе в течение 1 минуты.

8.6.9. Взять 50 мкл полученного раствора для проведения анализа.

Примечание: фактор разведения образца - 10.

8.7. Подготовка молока.

8.7.1. Центрифугировать образец при 4000 об/мин в течение 10 минут при температуре $4\text{ }^{\circ}\text{C}$.

8.7.2. Удалить верхний слой жира.

8.7.3. Отобрать 1 мл обезжиренного молока в другую центрифужную пробирку.

8.7.4. Добавить 9 мл рабочего раствора восстанавливающего буфера (п. 7.2.)

8.7.5. Тщательно перемешать на вортексе в течение 1 минуты.

8.7.6. Взять 50 мкл полученного раствора для проведения анализа.

Примечание: фактор разведения образца - 10.

8.8. Подготовка сухого молока, сухих детских молочных смесей.

8.8.1. Растворить 10 г сухого продукта в деионизированной или дистиллированной воде до общего объема 100 мл.

8.8.2. Тщательно перемешать на вортексе в течение 10 минут до полного растворения.

8.8.3. Центрифугировать образец при 4000 об/мин в течение 10 минут при температуре 4 °С.

8.8.4. Удалить верхний слой жира.

8.8.5. Отобрать 1 мл обезжиренной жидкости в другую центрифужную пробирку.

8.8.6. Добавить 9 мл рабочего раствора восстанавливающего буфера (п. 7.2.)

8.8.7. Тщательно перемешать на вортексе в течение 1 минуты.

8.8.8. Взять 50 мкл полученного раствора для проведения анализа.

Примечание: фактор разведения образца - 10.

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 5 секунд, затем инкубировать его в течение 30 минут при 37 °С **в темноте**.

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

9.4. Промывка.

Немедленно добавить во все лунки планшета по 250 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 перевернутым 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 37 °С **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 5 секунд, затем инкубировать его в течение 15 минут при 37 °С **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 и тщательно шейкировать планшет.

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 °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 тетрациклина 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 тетрациклина в мкг/кг (0; 0,3; 0,9; 2,7; 8,1; 24,3) построить калибровочную кривую в полулогарифмической системе координат (например, рис. 1).

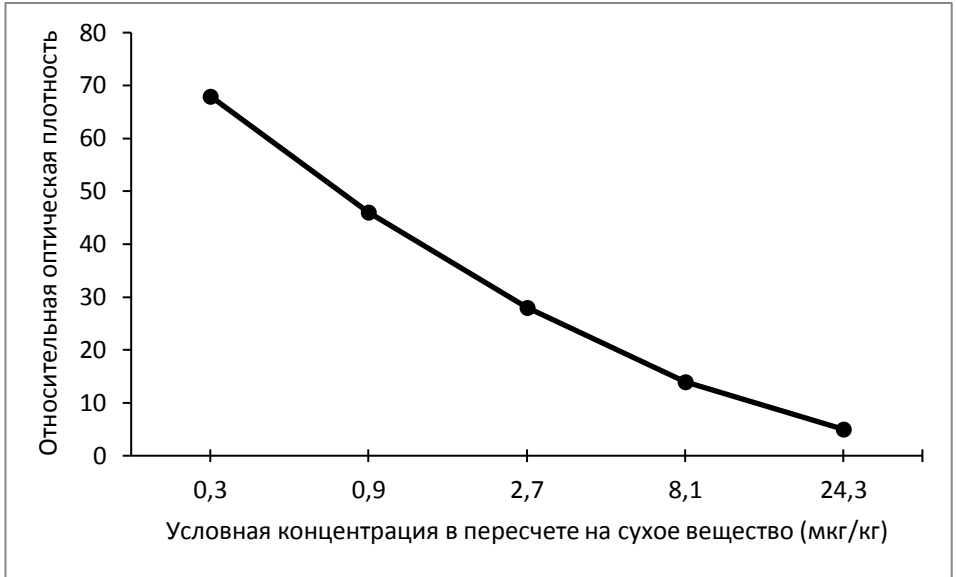


Рис. 1. Пример калибровочной кривой.

10.4. Нахождение концентрации тетрациклина в анализируемых образцах.

Концентрацию тетрациклина (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

- 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 → 5 СЕКУНД.
- 5 ИНКУБИРОВАТЬ → 30 МИНУТ, ПРИ 37 °С В ТЕМНОТЕ.
- 6 ПРОМЫТЬ → РАБОЧИМ РАСТВОРОМ ПРОМЫВАЮЩЕГО БУФЕРА (ПО 250 МКЛ В КАЖДУЮ ЛУНКУ), ОСТАВИТЬ НА 30 СЕКУНД, СТЯХНУТЬ. ВСЮ ПРОЦЕДУРУ ПОВТОРИТЬ 5 РАЗ.
- 7 УДАЛИТЬ → ОСТАТКИ ВЛАГИ.
- 8 ДОБАВИТЬ → ПО 100 МКЛ КОНЪЮГАТА.
- 9 ИНКУБИРОВАТЬ → 30 МИНУТ, ПРИ 37 °С В ТЕМНОТЕ.
- 10 ПОВТОРИТЬ → ШАГИ 6 И 7.
- 11 ВНЕСТИ → ПО 50 МКЛ СУБСТРАТА А, ЗАТЕМ ПО 50 МКЛ СУБСТРАТА В.
- 12 ШЕЙКИРОВАТЬ → 5 СЕКУНД.
- 13 ИНКУБИРОВАТЬ → 15 МИНУТ, ПРИ 37 °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
Неправильная стандартная кривая.	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.
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 тетрациклина 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 тетрациклина 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.

