

Утверждена
приказом Росздравнадзора
от 11 апреля 2012 г. №1708-Пр/12

Инструкция
по применению набора реагентов для качественного иммуноферментного
определения аллергенспецифических IgE-антител в сыворотке крови
(IgE-АТ-ИФА)

1. Назначение.

1.1. Набор реагентов IgE-АТ-ИФА предназначен для качественного определения содержания аллергенспецифических IgE в сыворотке крови человека методом твердофазного иммуноферментного анализа.

1.2. Определение аллергенспецифических IgE используется в клинической практике для диагностики аллергических заболеваний, вызванных пыльцевыми, бытовыми, пищевыми, эпидермальными и другими аллергенами.

1.3. Набор рассчитан на определение содержания аллергенспецифических IgE в 8 образцах сыворотки крови, включая калибровочные пробы.

2. Принцип метода.

2.1. Принцип метода - твердофазный неконкурентный непрямой иммуноферментный анализ. В наборе использованы моноклональные анти-IgE-антитела, входящие в пероксидазный коньюгат, способный выявлять в сыворотке крови человека антитела класса иммуноглобулина Е, которые аффинно взаимодействуют с аллергенами, сорбированными на поверхности полистиролового планшета.

Активность пероксидазы определяют по разложению субстрата - перекиси водорода. Продукт реакции разложения превращает молекулы хромогена (ТМБ - тетраметилбензидина) в окрашенное соединение, количество которого пропорционально содержанию IgE-антител к соответствующему аллергену в анализируемом образце.

Результаты анализа регистрируют с помощью фотометра вертикального сканирования при длине волны 450 нм.

3. Состав набора.

В состав набора входят следующие компоненты:

- планшет полистироловый 96-луночный наборный [один 8-луночный стрип, покрытый анти-IgE-АТ (референс-стрип), маркирован Р1, и одиннадцать 8-луночных стрипов, покрытых аллергенами 22 видов, маркированы Р3] – 2 шт.;

- калибровочные пробы на основе эмбриональной телячьей сыворотки с использованием препарата IgE человека и азида натрия 0,1%, содержащие известные количества IgE - 0, 50, 100,

200 и 400 кЕ/л; калибровочные пробы аттестованы по Второму международному стандарту IgE человека IRP 75/502, маркированы Р2, готовые к применению - 5 флаконов (по 0,07 мл);

- конъюгат моноклональных антител к IgE с пероксидазой хрина, 100-кратный концентрат, маркирован Р4 - 1 флакон (0,25 мл);

- промывающий раствор, 10-кратный концентрат [три(оксиметил)аминометан, 3,6 г; 1 М раствор соляной кислоты; натрия хлорид, 5,1 г; твин-20, 0,3 мл], pH 7,4, маркирован Р5 - 1 флакон (30 мл);

- тетраметилензидин (ТМБ), маркирован Р6, готовый к применению - 1 флакон (22 мл);

- стоп-реагент (1 N раствор серной кислоты), маркирован Р7, готовый к применению - 1 флакон (12 мл);

- трафарет для анализа - 1 шт.

4. Аналитические характеристики набора.

4.1. Чувствительность набора (минимально определяемая концентрация) составляет не менее 50 кЕ/л, что соответствует 1 классу RAST.

5. Анализируемые образцы.

5.1. Негемолизированная прозрачная сыворотка крови человека.

Образцы сыворотки крови можно хранить при температуре 2-8 °С не более 2 дней или при температуре -20 °С и ниже не более 3 месяцев.

Повторное замораживание образцов не допускается.

6. Меры предосторожности.

6.1. Потенциальный риск применения набора - класс 2б.

6.2. Все компоненты набора в используемых концентрациях, за исключением стоп-реагента (1 N раствор серной кислоты), являются нетоксичными. Стоп-реагент обладает раздражающим действием; следует избегать его разбрзгивания и попадания на кожу и слизистые. В случае попадания стоп-реагента на кожу или слизистые покровы следует промыть пораженный участок большим количеством проточной воды.

6.3. При работе с набором следует соблюдать «Правила устройства, техники безопасности, производственной санитарии, противоэпидемического режима и личной гигиены при работе в лабораториях (отделениях, отделах) санитарно-эпидемиологических учреждений системы Министерства здравоохранения СССР», (Москва, 1981 г.).

6.4. При работе с набором следует надевать одноразовые резиновые или пластиковые перчатки, т.к. образцы крови человека являются потенциально инфицированным материалом, способным длительное время сохранять и передавать ВИЧ, вирус гепатита или любой другой возбудитель вирусных инфекций.

7. Оборудование и материалы, необходимые при работе с набором:

- фотометр вертикального сканирования, позволяющий производить измерение оптической плотности в лунках планшета при длине волны 450 нм;
- пипетки полуавтоматические одноканальные и многоканальные варьирующие со сменными наконечниками, позволяющие отбирать объемы жидкости 10-1000 мкл, аттестованные по значению средней дозы и сходимости результатов пипетирования (ошибка ±3%);
- прибор для встряхивания рамки со стрипами (шейкер);
- термостат, поддерживающий температуру 37±1 °C;
- холодильник бытовой;
- цилиндр мерный вместимостью 500 мл;
- стакан мерный вместимостью 25 мл;
- бумага фильтровальная;
- вода дистиллированная;
- перчатки резиновые или пластиковые.

8. Подготовка к анализу.

8.1. Извлечь набор из холодильника, вскрыть упаковку и выдержать все компоненты при комнатной температуре (18-25 °C) в течение времени не менее 30 минут.*

8.2. Приготовление рабочего промывающего раствора.

К одному объему содержимого флакона Р5 добавить 9 объемов дистиллированной воды и тщательно перемешать.

Рабочий промывающий раствор можно хранить при температуре 2-8 °C не более 10 дней.

8.3. Приготовление рабочего раствора конъюгата.**

В стакан мерный вместимостью 25 мл перенести 0,2 мл содержимого флакона Р4, довести до метки 20 мл рабочим промывающим раствором (п. 8.2.) и перемешать. Готовить за 30 минут перед использованием!

Рабочий раствор конъюгата можно хранить при температуре 2-8 °C не более 2 дней.

9. Проведение анализа.

9.1. Во все лунки планшета внести по 90 мкл рабочего промывающего раствора (п. 8.2.).***

9.2. Внести в лунки А-Е первого ряда по 10 мкл калибровочных проб, а в остальные лунки внести по 10 мкл анализируемых проб сыворотки крови.

Время внесения проб в лунки одного планшета не должно превышать 15 минут.

9.3. Закрыть планшет крышкой и перемешать содержимое планшета на шейкере в течение 1 минуты, после чего инкубировать при температуре 37 °C в течение 1 часа.

9.4. После завершения инкубации удалить жидкость из лунок планшета путем стряхивания, после чего добавить во все лунки планшета по 150 мкл рабочего промывающего раствора и через 1 минуту удалить жидкость путем стряхивания.

Процедуру промывки повторить еще два раза.

9.5. Внести во все лунки планшета по 100 мкл рабочего раствора коньюгата (п. 8.3.), инкубировать при температуре 37 °C в течение 1 часа и удалить жидкость из лунок путем стряхивания. Промыть лунки планшета так, как это указано в п. 9.4., после чего промыть лунки планшета дистиллированной водой 2 раза.

После окончания последней промывки удалить следы жидкости из лунок постукиванием планшета в перевернутом состоянии по фильтровальной бумаге.

9.6. Внести во все лунки по 100 мкл ТМБ (Р6) и инкубировать планшет в темном месте при комнатной температуре (18-25 °C) в течение 3-15 минут в зависимости от степени развития голубого окрашивания.

9.7. Добавить во все лунки по 50 мкл стоп-реагента (Р7); при этом содержимое лунок окрашивается в ярко-желтый цвет.

9.8. Измерить оптическую плотность (ОП) при длине волны 450 нм в течение времени не более 5 минут после остановки реакции.

9.9. Оптическая плотность КПА должна быть не менее 1,5.

9.10. Построить калибровочный график, откладывая по оси абсцисс концентрации IgE в кЕ/л, по оси ординат оптическую плотность при длине волны 450 нм.

9.11. Найти по калибровочному графику значения концентраций специфических IgE в анализируемых образцах.

9.12. Полученные значения концентрации образцов в кЕ/л необходимо интерпретировать согласно таблице.

Таблица

Результат кЕ/л	Класс	Интерпретация
<50	0	Отрицательный
50-100	1	Легкая аллергическая реакция
100-200	2	Умеренная аллергическая реакция
200-400	3	Высокая аллергическая реакция
>400	4	Очень высокая аллергическая реакция

10. Условия хранения и эксплуатации набора.

10.1. Набор должен храниться в упаковке предприятия-изготовителя при температуре 2-8 °C в течение всего срока годности. Допускается хранение набора при температуре до 25 °C не более 5 суток. Замораживание компонентов набора не допускается.

- 10.2. Срок годности набора - 6 месяцев.
- 10.3. Вскрытые стрипы хранению не подлежат.
- 10.4. Калибровочные пробы после вскрытия флаконов можно хранить при температуре 2-8 °C не более 7 дней или при температуре -20 °C (и ниже) не более 2 месяцев.
- 10.5. Конъюгат (100-кратный концентрат) после вскрытия флакона можно хранить при температуре 2-8 °C не более 1 месяца.
- 10.6. Концентрат промывающего раствора и стоп-реагент после вскрытия флаконов можно хранить при температуре 2-8 °C в течение всего срока годности набора.
- 10.7. ТМБ после вскрытия флакона можно хранить при температуре 2-8 °C не более 2 месяцев.
- 10.8. Рабочий раствор конъюгата можно хранить при температуре 2-8 °C не более 2 дней.
- 10.9. Рабочий промывающий раствор можно хранить при температуре 2-8 °C не более 10 дней.
- 10.10. Запрещается использовать стоп-реагенты из наборов других фирм-производителей.
- 10.11. При проведении исследований следует учесть, что при использовании каждого планшета необходимо обязательно анализировать калибровочные пробы.
- 10.12. Для получения надежных результатов необходимо строгое соблюдение инструкции по применению набора.

По вопросам, касающимся качества набора IgE-АТ-ИФА, следует обращаться в ООО НПО «Иммунотекс» по адресу: 355021, г. Ставрополь, ул. Доваторцев, 177Г, стр. 1, телефон: +7(8652) 28-34-60

и в ФГБУН «Научно-исследовательский институт физико-химической медицины Росздрава» по адресу: 119435, г. Москва, ул. Малая Пироговская, д. 1А, тел/факс (499) 246-44-01, 246-44-09.

*** - Уважаемые клиенты! Обращаем Ваше внимание** на то, что объем конъюгата (0,25 мл) и калибровочных проб (0,07 мл) очень мал. Из-за того, что транспортные компании, несмотря на маркировку, переворачивают груз, жидкость затекает в крышку пробирки, и у Вас может создаться впечатление, что пробирка пустая.

Со своей стороны, мы гарантируем, что:

1. используем только проверенные и герметичные пробирки;
2. все реагенты проходят двойной контроль перед упаковкой и возможность того, что «какой-то реагент забыли налить» исключена.

Пожалуйста, поступите закрытой пробиркой по твердой поверхности несколько раз и, мы уверены, что Вы обнаружите реагенты на месте.

Спасибо за понимание!

**** - Таблица приготовления рабочего раствора конъюгата**

количество планшетов	объем конъюгата	объем промывающего раствора
1	100 мкл	9,900 мл
2	200 мкл	19,800 мл

***** - Таблица расхода рабочего промывающего раствора**

количество стрипов	V, мл
1	8
2	16
3	24
4	32
5	40
6	48
7	56
8	64
9	72
10	80
11	88
12	96