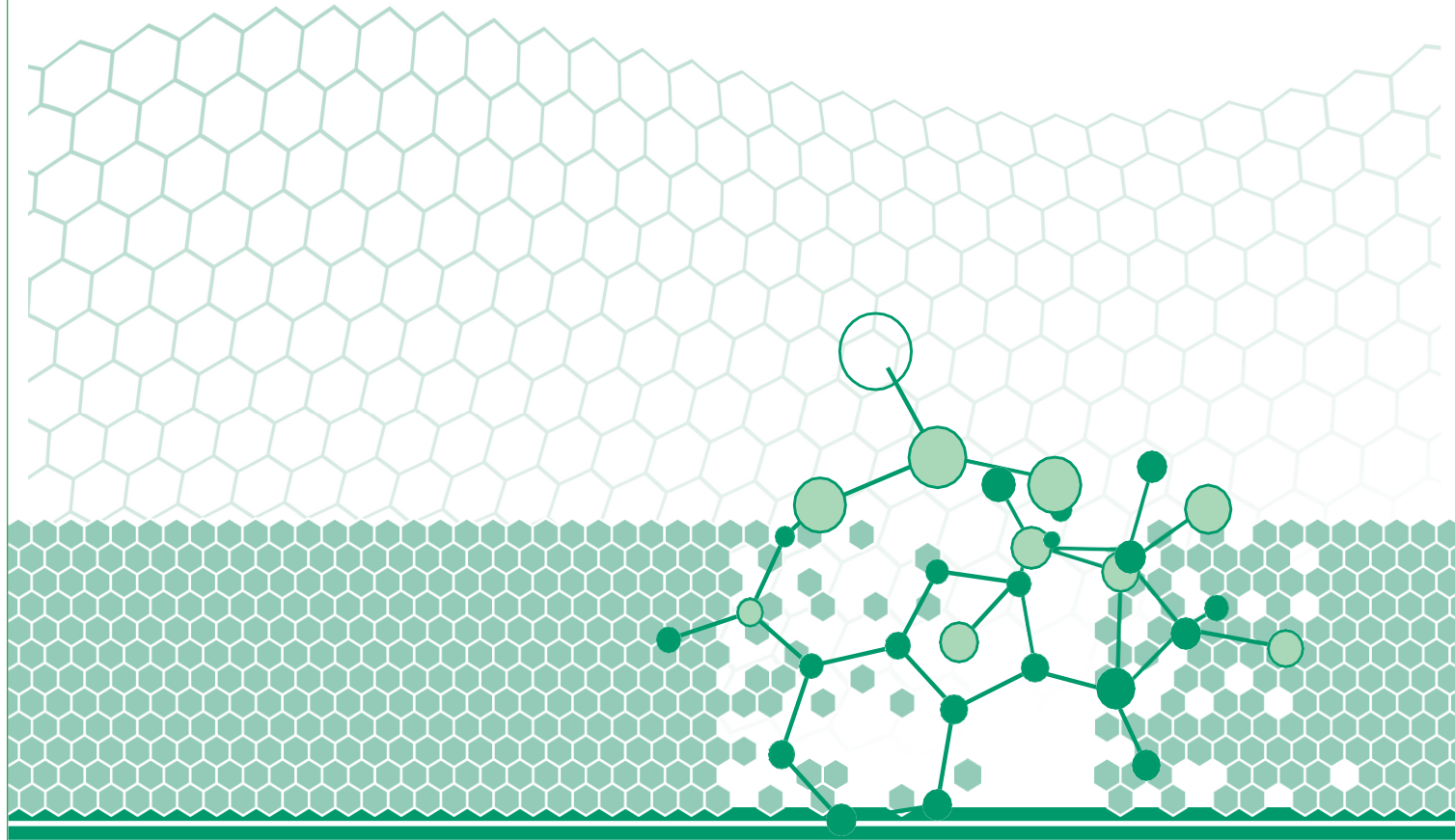


Návod na použitie

ELISA-anti-DNP-G

REF E-211

48 jamiek



Súprava ELISA-anti-DNP-G je určená na stanovenie protilátok triedy IgG proti deoxyribonukleoproteínu v ľudskom sére. Umožňuje stanovenie 16 neznámych vzoriek v duplikátoch.

Protilátky proti deoxyribonukleoproteínu sú jednou z troch hlavných skupín protilátok, ktoré sa nachádzajú v sére vo zvýšenej koncentrácií u pacientov s difúznymi chorobami spojiva, ktorých najtypickejším predstaviteľom je systémový lupus erythematosus (SLE). DNP je pracovný názov pre zvyšok, ktorý sa získava opakovanou extrakciou bunkových jadier fyziologickým roztokom, v ktorom je nerozpustný. Obsahuje DNP, históny a nehistónové proteíny. Nezahŕňa ribonukleoproteínové extrahevateľné jadrové antigény. Antinukleárne protilátky stanovované na tkanivových rezoch alebo bunečných otačkoch nepriamou fluorescenčnou technikou sa od anti-DNP protilátkov lísia tým, že obsahujú protilátky i proti týmto extrahevateľným antigénom bunečných jadier. Samotný DNP je najlepšie definovaný v nukleozómoch, základných stavebných jednotkách chromatínu.

PRINCÍP

Stanovenie je založené na princípe nepriamej ELISA metódy na detekciu špecifických protilátok. Antigén je imobilizovaný na povrchu jamiek mikrotitračnej doštičky. Testované vzorky nariedeného ľudského séra sa inkubujú v jamkách mikrotitračnej doštičky. V tejto fáze dochádza k naviazaniu špecifických protilátok z ľudského séra na imobilizovaný antigén. Po inkubácii sa premytím odstránia nezreagované komponenty ľudského séra a pridá sa konjugát chrenovej peroxidázy s protilátkou proti ľudskému imunoglobulínu IgG. Po inkubácii a odstránení prebytočného konjugátu sa pridá substrát TMB a enzymová reakcia sa zastaví pridaním kyseliny sírovej. Absorbancia testovaných vzoriek sa porovnáva s absorbanciou štandardov. Intenzita sfarbenia je úmerná množstvu špecifických protilátok prítomných v sére.

ZLOŽENIE

Nezamieňať substancie z iných súprav!

1. Mikrotitračná doštička

6 ks 8-jamkových lámateľných stripov potiahnutých antigénom.

2. Štandardy

6 fľaštičiek (6 x 1 ml) s roztokmi špecifickej protilátky IgG proti DNP s koncentráciou 0 – 6,25 – 12,5 – 25 – 50 – 100 U.ml⁻¹. Štandardy sú vyriedené v zriedovacom rozteku, pripravené na použitie.

3. Kontrolné vzorky

2 fľaštičky, 1 fľaštička (1 ml) s kontrolou vzorkou negatívou a 1 fľaštička (1 ml) s kontrolou vzorkou pozitívou, sú vyriedené v zriedovacom rozteku, pripravené na použitie. Koncentrácie sú uvedené v Osvedčení o súprave.

4. Substrát TMB

1 fľaštička (8 ml) s TMB (3,3',5,5'- tetrametylbenzidín). Je pripravený na použitie.

5. Zriedovací roztok

1 fľaštička (50 ml) s TRIS-HCl tlmivým roztekom s obsahom bovinného sérového albumínu, 0,2% azidu sodného, 0,02% timerosalu a modrého farbiva, pH 7,0 ± 0,2. Je pripravený na použitie.

6. Vymývací roztok

1 fľaštička (50 ml). Obsah fľaštičky s vymývacím roztekom doplníte do 1000 ml destilovanou vodou.

7. Konjugát HRP-anti-IgG

1 fľaštička (8 ml) s konjugátom HRP-anti-IgG. Je pripravený na použitie.

8. Kyselina sírová

1 fľaštička (8 ml) s roztekom 0,5 mol.l⁻¹ kyseliny sírovej. Je pripravený na použitie.

PRÍPRAVA VZRIEK

Súprava je určená na stanovenie vzoriek krvného séra. Čerstvé vzorky sa v priebehu stanovenia uskladňujú do 72 hodín pri 2-8 °C. Vzorky séra sa dlhodobo uskladňujú pri -20°C. Tieto po rozmrzení viackrát nezamrazujte. Na stanovenie nepoužívajte lipemické, hemolyzované alebo kontaminované krvné séra. Pacientske séra sa riedia 1:101, t.j. 10 µl séra sa zriedi prídatkom 1 ml zriedovacieho rozteku.

DOPORUČENIE PRE PRÁCU SO SÚPRAVOU

- Všetky reagencie musia byť pred začiatkom stanovenia vytemperované na laboratórnu teplotu.
- Všetky inkubácie sa robia pri laboratórnej teplote 18 - 25°C.
- Odporúčame, aby sa štandardy, negatívna, pozitívna vzorka a pacientske séra spracovali v duplikátoch.
- Pracujte s presnými pipetami.
- Zabráňte mechanickému poškodeniu stripov.
- Nepoužité stripы uchovávajte v obale spolu s vysušovadlom.
- Po ukončení premývania je dôležité dôkladne odstrániť vymývací roztok zo stripov.

PRACOVNÝ POSTUP

1. Pipetujte do jamiek stripov:

- po 100 µl štandardov
- po 100 µl negatívnej kontrolnej vzorky
- po 100 µl pozitívnej kontrolnej vzorky
- po 100 µl pacientskych zriedených vzoriek

2. Inkubujte 30 minút pri laboratórnej teplote.

3. Po ukončení inkubácie stripы 4x premyte vymývacím roztekom, pripraveným podľa návodu.

Poznámka: Pokiaľ nie je k dispozícii špeciálna premývačka pre mikrotitračné doštičky, premývanie spočíva v napipetovaní cca. 250 µl vymývacieho

roztoku do všetkých použitých jamiek. Po 30 sekundách sa vymývací roztok zo stripov prudko vyleje. Postup sa opakuje ešte 3x.

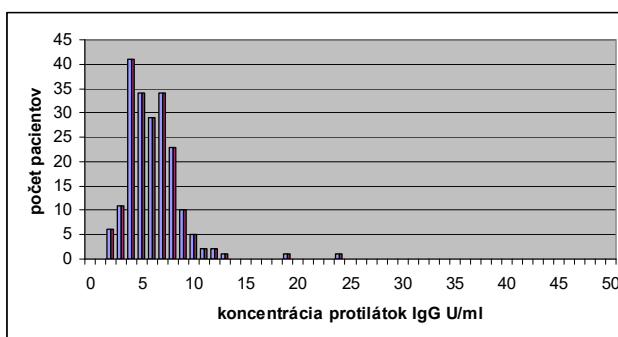
4. Po ukončení premývania mikrotitračnú doštičku otočte hore dnom a okraje osušte filtračným papierom.
5. Do jamiek napipetujte po $100\mu\text{l}$ konjugátu HRP-anti-IgG a inkubujte pri laboratórnej teplote 30 minút.
6. Stripy znova 4x premyte vymývacím roztokom a osušte podľa bodu 4.
7. Do jamiek napipetujte bez prerušenia po $50\mu\text{l}$ substrátu TMB. Pipetovanie musí byť ukončené do 2 minút!
8. Vyfarbuje sa 15 min v tme.
9. Reakcia sa zastaví pridaním $50\mu\text{l}$ kyseliny sírovej do každej jamky.
10. Intenzitu sfarbenia merajte na fotometrickom čítači mikrotitračných doštičiek pri vlnovej dĺžke 450 nm. Ako referenčný filter môže byť použitý filter s vlnovou dĺžkou od 600 – 690 nm. Meranie ukončíte najneskôr do 1 hod po skončení vyvijania. Doštičku medzitým uschovajte v tme.

INTERPRETÁCIA VÝSLEDKOV

- Keď nie je k dispozícii program na zstrojenie kalibračnej závislosti, použite nasledovný postup.
- Vypočítajte priemerné absorbancie pre každý štandard, kontrolné a pacientske vzorky.
- Nakreslite štandardnú krivku na semilogaritmický papier vynesením logaritmu koncentrácií štandardov (U.ml^{-1}) na horizontálnu (x) os proti priemerným absorbanciam štandardov na vertikálnu (y) os.
- Z krivky odčítajte hodnotu koncentrácií kontrolných a pacientských vzoriek. Táto hodnota sa už nenásobí riediacim faktorom.

OČAKÁVANÉ HODNOTY

Očakávané hodnoty u zdravej populácie sú negatívne.



Hodnoty boli získané na základe stanovenia sér 200 zdravých jedincov. Každé laboratórium by si malo stanoviť vlastné rozpätie normálnych hodnôt na základe klinicky charakterizovaných vzoriek.

Odporučame nasledovné hodnotenie výsledkov:

Negatívne hodnoty $< 17 \text{ U.ml}^{-1}$

Hraničná hodnota $17-22 \text{ U.ml}^{-1}$

Pozitívne hodnoty $> 22 \text{ U.ml}^{-1}$

KONTROLA KVALITY STANOVENIA

- Absorbancia nulového štandardu by mala byť menej ako 0,2.
- Absorbancia najvyššieho štandardu by mala byť viac ako 0,8.
- Hodnoty koncentrácií negatívnej a pozitívnej kontrolnej vzorky sa musia pohybovať v intervale koncentrácií uvedenom v Osvedčení o súprave.

CHARAKTERISTIKA STANOVENIA

Štandardizácia

Štandardy v súprave ELISA-anti-DNP-G sú kalibrované proti internému referenčnému štandardu.

Merací rozsah

$6,25-100 \text{ U.ml}^{-1}$

Citlivosť

Detekčný limit súpravy je 5 U.ml^{-1} .

Špecifita

Súpravou stanovujeme protilátky triedy IgG proti antigénu DNP.

Opakovateľnosť

INTRA-ASSAY	A	B	C
Počet stanovení	16	16	16
Priemer U.ml^{-1}	12,00	49,98	65,08
SD U.ml^{-1}	0,83	4,39	3,94
C.V. %	6,92	8,78	6,05

Reproduktoveľnosť

INTER-ASSAY	A	B	C
Počet stanovení	18	18	15
Priemer U.ml^{-1}	7,26	15,29	41,75
SD U.ml^{-1}	1,20	2,23	3,61
C.V. %	16,53	14,58	8,65

Recovery

Metódou štandardného prípadku sa získajú hodnoty 80 - 120%.

UPOZORNENIE

- Súprava je určená pre profesionálne in vitro použitie v laboratóriu.
- V prípade výskytu nežiaducich príhod, tieto hláste na č. tel. +421 55 6228 131, biogema4@stonline.sk
- Jednotlivé substancie súpravy obsahujú konzervačné činidlá azid sodný a timerosal. Azid sodný reaguje s olovom a meďou za vzniku výbušných azidov. Azid sodný a timerosal môžu pri priamom kontakte s pokožkou spôsobiť podráždenie.

- V prípade kontaktu s pokožkou postihnuté miesto vymyte veľkým množstvom vody.
- Kyselina sírová, v koncentrácií 0,5 mol.l⁻¹, môže pri priamom kontakte s očami alebo pokožkou spôsobiť podráždenie. V prípade zasiahnutia očí alebo kože postihnuté miesto vymyte veľkým množstvom vody.
 - Azid sodný, timerosal a kyselina sírová v koncentráciách, ktoré sú použité v súprave, sú zdraviu škodlivé. Vzhľadom k nízkemu obsahu škodlivých látok v substanciach súpravy životné prostredie nie je ohrozené.
 - Kontrolné vzorky a štandardy obsahujú ľudské sérum. Ľudské sérum použité na prípravu týchto substancií vykazovalo negatívnu reakciu na prítomnosť antigénu HBsAg, HIV 1, HIV 2 a HCV. Žiadna metóda stanovenia však nie je schopná dať stopercentnú istotu, preto so substanciami obsahujúcimi ľudské sérum pracujte ako s infekčným materiálom, pri práci používajte rukavice.
 - Výrobca ručí za výsledky dosiahnuté súpravou ELISA-anti-DNP-G len v prípade dodržiavania návodu a skladovacích podmienok. Reagencie nepoužívajte po uplynutí exspiračnej doby.

LIKVIDÁCIA ODPADU

Nepoužité zvyšky pacientskych vzoriek a substancie obsahujúce ľudské sérum likvidujte ako infekčný materiál, ostatný materiál a nepoužité zvyšky súpravy obsahujúce nebezpečné chemické látky odporúčame tiež zabezpečiť v súlade s ustanoveniami zákona NR SR č. 223/2001 Z.z. a vyhlášky MŽP SR č. 284/2001 Z.z.

SKLADOVANIE A STABILITA

Súpravu skladujte pri 2 - 8 °C. Doba exspirácie súpravy je 6 mesiacov odo dňa výroby, ak sú substancie v pôvodnom stave. Neodporúčame kombinovať substancie viacerých šarží.

LITERATÚRA:

- Cebecauer,L., Žitňan,D., Rovenský,J., Lukáč,J.: Stanovenie proti-látok proti deoxyribonukleoproteínu enzymovou imunoanalýzou. Biochem. Clin. Bohemoslov.,1984, 13, 345-352
- Cebecauer,L., Raška,I., Ziegler,H., Poverennyj,A.M.: Protilátky proti deoxyribonukleoproteínu. Charakteristika antigénu, kvantitatívna a kvalitatívna imunoanalýza. Rheumatologia, 1987,1,13-22
- Cebecauer,L., Žitňan,D., Lukáč,J., Rovenský,J., Šváč,J., Poverennyj,A.M., Nasonova,V.A.: Humorálny imunitný profil systémového lupus erythematosus a difúznych chorôb spojiva. Prakt. Lék., 1987, 67, (18), 678-680
- Lochman,I., Cebecauer,L., Král,V.: Anti-ds-DNA and anti-nucleosome antibodies in SLE diagnostics. In Program and Abstracts book from 18th Annual Meeting AMLI. New York: USA Association of Medical Laboratory Immunologists (AMLI), 2005, 33 Poster
- Halbert,S.P., Karsh,J., Anken,M.: Studies on autoantibodies to deoxyribonucleic acid and deoxyribonucleoprotein with enzyme-immunoassay (ELISA). J. Lab. Clin. Med., 1981, 97,(1), 97-111

EN ISO 9001 v platnom znení	Certifikovaný systém manažérstva kvality		Pozorne prečítajte návod na použitie		Podniková norma
EN ISO 13485 v platnom znení	Certifikovaný systém manažérstva kvality pre zdravotnícke pomôcky		Nepoužívať opakovane		Použiť do
CE	Značka zhody so Smernicou Európskeho parlamentu a Rady 98/79/ES a NV SR č.569/2001 Z.z.		Diagnostický zdravotnícky prostriedok IN VITRO		Jednorazový obal po použití vyhodiť
	Obmedzenie teploty		Výrobca		Neškodí životnému prostrediu
			Číslo šarže		
			Katalógové číslo		Recyklovateľný obal