



Інструкція
з використання тест-системи
для визначення антитіл до ТПО в сироватці крові
АТ-ТПО-ІФА

IN VITRO

Зберігати при 2-8°C

Тільки для професійного використання.

Набір розрахований на 96 визначень з урахуванням холостих і калібрувальних проб при витраті реактивів відповідно цієї методики.

Принцип методу

У наданій тест-системі використовується принцип непрямого імуноферментного аналізу. У лунку планшета з іммобілізованим антигеном (тиреопероксидаза) вносять досліджуваний зразок АТ до ТПО із зразка зв'язується з антигеном на поверхні лунки. Незв'язаний матеріал видаляється відмивкою. У лунку вносять кон'югат (антитіла проти IgG людини, мічені пероксидазою). Після повторної відмивки активність ферменту, зв'язаного на поверхні лунки планшету, проявляється додаванням субстрату, та вимірюється при довжині хвилі 450 nm (nm).

Інтенсивність кольорової реакції прямо пропорційна кількості АТ до ТПО у зразку.

Клінічне значення

Антитіла до тиреоїдної пероксидази (ТПО) – антитіла ферменту, який є основним компонентом микросом ендоплазматичного ретикулума клітини. До недавнього часу ці антитіла іменувалися антимікросомальні (МА), оскільки вони зв'язуються з мікросомальною частиною тиреоцитів. ТПО катализує процес йодування тирозину в тиреоглобуліні в процесі біосинтезу Т3 і Т4. АТ до ТПО пригнічують ферментативну активність, лізують тиреоцити, що веде до зниження продукції тиреоїдних гормонів у ЩЗ.

Визначення антитіл до ТПО, проводиться для оцінки вираженності аутоімунних реакцій при захворюваннях щитовидної залози. Бажано визначати АТ до ТГ разом з АТ до ТПО. Однак, появі даних антитіл не пов'язана між собою, і в одних пацієнтів може зустрічатися підвищення тільки рівня АТ до ТГ, а в інших - тільки рівня АТ до ТПО. Наявність антитіл до ТПО і підвищений рівень ТТГ дозволяють прогнозувати розвиток гіпотиреозу в майбутньому.

Підвищення рівня АТ до ТПО виявляють в більшості випадків тиреоїдіта Хашimoto, хворобі Грейвса та ідіопатичній мікседемі, ювенільному лимфоцитарному тиреоїдіті, хронічному фіброзному варіанті тиреоїдиту, атрофічному асимптоматичному тиреоїдіті та синдромі Шмітта. Визначення підвищених значень АТ до ТПО у жінок під час перших місяців вагітності є фактором ризику виникнення тиреоїдиту у післяпологовому періоді. Високий рівень АТ до ТПО може визначатися при лікуванні аміодароном.

Сироватці крові здорових людей можуть бути виявлені антитіла до ТПО в низьких титрах.

Склад набору

1. Планшет з іммобілізованим антигеном, 8x12 лунок (1 шт.)
2. Стрічка для заклеювання планшет (1 шт.)
3. ІФА буфер, 22 ml (мл) (2 фл.)
4. Набір калібраторів та контролю по 1.0 ml (мл) (всього 5 калібраторів: 0, 30, 100, 300, 1000 IU/ml (МОд/мл); 1 контроль)
5. Відмиваючий розчин концентрат 20x, 22 ml (мл) (1 фл.)
6. Кон'югат, 11 ml (мл) (1 фл.)
7. Субстрат, 11 ml (мл) (1 фл.)
8. Зупиняючий розчин, 11 ml (мл) (1 фл.)
9. Інструкція з використання
10. Паспорт

Аналітичні характеристики

Чутливість методу: 5 IU/ml (МОд/мл).

Очікуванні коливання контролю: 100-180 IU/ml (МОд/мл).

Коефіцієнт варіації результатів визначень не більш 10%.

Матеріал для дослідження

Використовуйте свіжу, вільну від домішок сироватку крові. Зберігайте зразки не більше 48 h (год) при 4-10°C. Довгострокове зберігання допускається в замороженому вигляді при температурі -20°C. Повторне заморожування-відтавання не допускається. Не використовуйте мутні, хильозні та гемолітичні зразки.

Перелік необхідного устаткування

Автоматичні одно- та багатоканальні дозатори фіксованого або варіабельного об'єму 5-1000 µl (мкл).

Загальне лабораторне устаткування.

Аналізатор імуноферментний з довжиною хвилі 450 nm (нм).

Підготовка реагентів

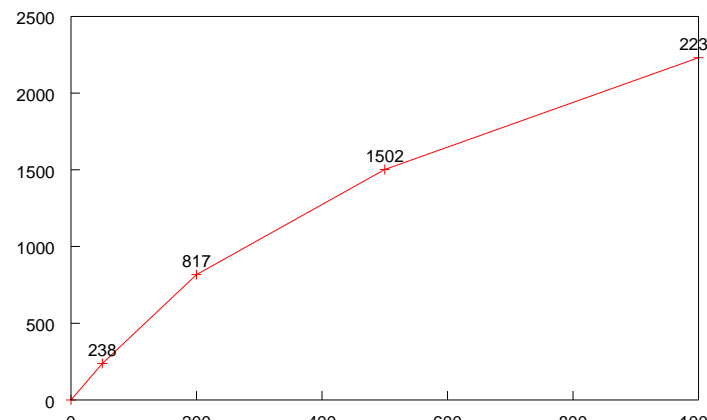
1. Перед використанням набір витримайте при кімнатній температурі протягом 30 min (хв). До цього не знімайте стрічку для заклеювання з планшету, щоб не утворювався конденсат.
2. Приготуйте відмиваючий розчин. Для цього концентрат розбавте у 20 разів дистильованою водою в чистому посуді (1 ml (мл) концентрату + 19 ml (мл) дистильованої води). Отриманий розчин стабільний протягом 5 d (доб) при кімнатній температурі або 30 d (доб) у холодильнику 4-10°C.
3. **УВАГА!** Розбавте всі зразки ІФА буфером в 101 раз (5 µl (мкл) сироватки додайте до 500 µl (мкл) ІФА буфера синього). Не розбавляйте калібратори та контроль! Якщо припустима концентрація у зразку вище, ніж верхня крапка калібрувальної кривої, розбавте наданий зразок, використовуючи ІФА буфер.

Проведення аналізу

1. Помістіть у рамку потрібну кількість стрипів - 12 лунок для калібраторів, контролю та зразків в 2 повторах.
2. Внесіть у лунки 100 µl (мкл) калібраторів, контролю та досліджуваних зразків.
3. Інкубуйте 30 min (хв) при температурі 37°C.
4. Відмийте стрипи 3 рази відмиваючим розчином.
5. Внесіть у лунки 100 µl (мкл) кон'югату.
6. Інкубуйте 30 min (хв) при температурі 37°C.
7. Відмийте стрипи 5 разів відмиваючим розчином.
8. Внесіть у лунки 100 µl (мкл) субстрату.
9. Інкубуйте 20-25 min (хв) при температурі 20-25°C в темному місці.
10. Внесіть у лунки 100 µl (мкл) зупиняючого розчину.
11. Виміряйте оптичну щільність (ОЩ) у лунках на аналізаторі імуноферментному при довжині хвилі 450 nm (нм). Бланк фотометра виставляйте проти нульового калібратора.
12. Використовуйте кусково-лінійний метод обчислювання значень.
13. Визначте концентрацію АТ до ТПО в досліджуваних зразках за допомогою калібрувальної кривої.

Приклад калібрувальної кривої (вісь X – концентрація, IU/ml (МОд/мл)); вісь Y – ОЩ)

Не використовувати для обчислювання!



Примітка

- Не змішуйте та не використовуйте в одній постановці реагенти різних серій.
- Після використання реагенту негайно закривайте кожен флакон **свosoю** кришкою.
- Усі проби і стандарти бажано ставити в **двох паралелях (повторах)**.
- Відмивання планшета може проводитися як вручну, так і з використанням автоматичних пристройів. Вносити по 250 μl (мкл) відмиваючого розчину в лунки при кожному відмиванні. Затримка при відмиванні («замочування») не потрібна. Після закінчення ручного відмивання різко перегорніть планшет на фільтрувальний папір для видалення залишків буфера.

Референтні величини

Грунтуючись на результатах досліджень, проведених лабораторіями, рекомендуємо користуватися нормами, приведеними нижче. Разом з тим, відповідно до правил GLP (Гарної лабораторної практики), кожна лабораторія повинна сама визначити для себе параметри норми, характерні для обстежуваної популяції.

Стать, вік	верхня межа, IU/ml (МОд/мл)
Чоловіки	30
Жінки до 50 років	30
Жінки після 50 років	50

Зберігання та стабільність

Після розкриття пакета ретельно заклейте лунки, що залишилися, стрічкою для заклеювання, щоб запобігти вплыву вологи під час зберігання.

Усі компоненти набору стабільні до закінчення терміну придатності, зазначеного на етикетці, якщо зберігати його щільно закритим при 2-8°C. Під час використання реагентів запобігати забруднення та потрапляння прямих сонячних променів.

Не допускається замороження!

Вимоги безпеки та утилізації

- Уникати потрапляння в рот, очі та на шкіру. В разі потрапляння, промити великою кількістю води та звернутися за консультацією до лікаря.
- Використовувати засоби індивідуального захисту при роботі з набором.
- Знезараження та утилізація реагентів, сироваток, тестових слайдів чи скляних пластин проводити згідно з чинним законодавством.

Транспортування

Набори транспортують всіма видами закритого транспорту при температурі до 25°C.

Допускається транспортування при середньодобової температурі 37°C не більше 72 h (год).

Гарантій виробника

- Виробник гарантує відповідність якості наборів вимогам ТУ при додержанні споживачем умов зберігання.
- Гарантійний термін зберігання становить 12 mth (міс) з дня виготовлення набору.

Символи на продукції

	Виробник	Виготовлено: Дата виробництва	Придатно до: Термін придатності	Серія: Номер	
	серії		Виріб медичний для діагностики in vitro		Консультуйтесь з інструкцією із використання
	Берегти від сонячного світла		Знак відповідності Технічним регламентам		Температурне
	обмеження		Засторога. Зверніться до інструкції з використання для отримання інформації щодо		
			застережень, попереджень, запобіжних заходів		