



Інструкція

з використання тест-системи для кількісного визначення лютеїнізуючого гормону в сироватці крові

ЛГ-ІФА

IN VITRO

Зберігати при 2-8°C

Тільки для професійного використання.

Принцип методу

У наданій тест-системі використовується принцип двосайтового імуноферментного аналізу (сендвіч-метод). У лунку планшета з іммобілізованим антигеном (специфічні анти-ЛГ-антитіла) вносять досліджуваний зразок і кон'югат (другі анти-ЛГ-антитіла, мічені пероксидазою). ЛГ із зразка зв'язується з антигеном на поверхні лунки та кон'югатом. Незв'язаний матеріал видаляється відмивкою. Після відмивки активність ферменту, зв'язаного на поверхні лунки планшета, проявляється додаванням субстрату та вимірюється при довжині хвилі 450 nm (нм).

Інтенсивність кольорової реакції прямо пропорційна кількості ЛГ у зразку.

Клінічне значення

ЛГ (лютеїнізуючий гормон, лютропін) - глікопротеїдний гонадотропний гормон. Синтезується базофільними клітинами передньої долі гіпофіза під впливом рилізінг-факторів гіпоталамуса. У жінок досягнення критичного рівня ЛГ призводить до овуляції, формування жовтого тіла та стимулює синтез прогестерону в жовтому тілі. У чоловіків підвищує проникність сім'яних каналців для тестостерону, що сприяє дозріванню сперматозоїдів. Виділення гормону носить пульсуючий характер і у жінок залежить від фази овуляційного циклу. У пубертатному періоді рівень ЛГ підвищується, наближаючись до значень, характерним для дорослих. У менструальному циклі у жінок пік концентрації ЛГ припадає на овуляцію, після якої рівень гормону падає і тримається всю лютеїнову фазу на більш низьких, ніж у фолікулярній фазі, значеннях. Під час вагітності концентрація знижується. У період постменопаузи відбувається підвищення концентрації ЛГ, як і ФСГ (фолікулостимулюючого гормону). У жінок концентрація ЛГ у крові максимальна в проміжок від 12 до 24 h (год) перед овуляцією і утримується протягом усього дня, досягаючи концентрації в 10 разів більшою у порівнянні з неовуляційним періодом. Важливе співвідношення ЛГ/ФСГ. У нормі до менархе воно дорівнює 1; після 1 у (р.) менархе - від 1 до 1,5; в періоді від 2 у (р.) після настання менархе і до менопаузи - від 1,5 до 2.

Високий рівень гормону виявляють при аденомі гіпофіза, первинній дисфункції статевих залоз, ендометріозі, при синдромі полікістозних яєчників, синдромі Тернера, голодуванні, спортивних тренуваннях, нирковій недостатності. Невелике підвищення рівня ЛГ може відбуватися при вживанні кломіфена.

Зниження концентрації ЛГ відбувається при порушенні функції гіпофіза чи гіпоталамуса, синдромі галактореї-аменореї, при ізольованому дефіциті гонадотропних гормонів, ожирінні, курінні, хірургічних втручаннях, стресі. Зниження рівня гормону відбувається також при вживанні оральних контрацептивів, прогестерона, синтетичних естрагенів.

Вміст ЛГ у крові як у жінок, так і в чоловіків залежить від добового ритму, в зв'язку з чим визначення рівня цього гормону повинне проводитися в один і той же самий час.

Склад набору

1. Планшет з іммобілізованим антигеном, 8x12 лунок (1 шт.)
2. Набір калібраторів по 1 ml (мл) (всього 6 калібраторів: 0, 5, 20, 50, 100, 200 (mlU/ml) (мМОд/мл)).
3. Кон'югат, 11 ml (мл) (1 фл.)
4. Відмиваючий розчин концентрат 40x, 25 ml (мл) (1 фл.)
5. Субстрат, 11 ml (мл) (1 фл.)
6. Зупиняючий розчин, 6 ml (мл) (1 фл.)
7. Стрічка для заклеювання планшет (1 шт.)
8. Інструкція з використання.

9. Сертифікат якості.

Аналітичні характеристики

Чутливість методу: 0.2 mIU/mL (мМОд/мл).

Лінійність вимірювального діапазону: 0.200-200 mIU/mL (мМОд/мл).

Коефіцієнт варіації результатів визначень не більш 10%.

Матеріал для дослідження

Використовуйте свіжу, вільну від домішок сироватку крові. Зберігайте зразки не більше 72 h (год) при 2-8°C. Довгострокове зберігання допускається в замороженому вигляді при температурі -20°C. Повторне заморожування-відтавання не допускається. Не використовуйте мутні, хильозні та гемолітичні зразки. Не використовуйте зразки термічно інактивовані та стабілізовані азидом.

Перелік необхідного устаткування

Автоматичні одно- та багатоканальні дозатори фіксованого або варіабельного об'єму 5-1000 μ l (мкл). Загальне лабораторне устаткування.

Аналізатор імуноферментний з довжиною хвилі 450 та 620 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 40 разів дистильованою водою в чистому посуді (25 ml (мл) концентрату + 975 ml (мл) дистильованої води). Отриманий розчин стабільний протягом 60 d (доб) при кімнатній температурі.
3. Не використовуйте субстрат, якщо він виглядає синім.

Проведення аналізу

1. Помістіть у рамку потрібну кількість стрипів для калібраторів та зразків.
2. Внесіть у лунки 25 μ l (мкл) калібраторів та зразків.
3. Внесіть у лунки 100 μ l (мкл) кон'югату.
4. Обережно струсіть планшет протягом 30 s (с) для перемішування.
5. Накрийте кришкою та інкубуйте 60 min (хв) при температурі 37°C.
6. Відмийте стрипи 5 разів відмиваючим розчином.
7. Внесіть у лунки 100 μ l (мкл) субстрату.
8. Інкубуйте **15-20** min (хв) при температурі 20-25°C в темному місці.
9. Внесіть у лунки 50 μ l (мкл) зупиняючого розчину.
10. Струсіть протягом 15-20 s (с), щоб перемішати рідину в лунках.
11. Визначте оптичну щільність (ОЩ) у лунках на фотометрі по двоххвильовій методиці 450-620 nm (нм). Результати слід зчитувати протягом 30 min (хв) після додавання стоп-розчину.
12. Використовуйте для обчислювання значень метод «точка-точка».
13. Визначте концентрацію ЛГ в зразках за допомогою калібрувальної кривої.

Приклад

Наведені нижче дані лише для демонстрації, не використовувати для обчислювання!

Значення Калібратора (mIU/ml) (мМОд/мл)	Поглинання
0	0.015
5	0.155
20	0.518
50	1.15
100	2.19
200	3.368

Примітка

1. Не змішуйте та не використовуйте в одній постановці реагенти різних серій.
2. Після використання реагенту негайно закривайте кожен флакон **своєю** кришкою.
3. Усі проби та стандарти бажано ставити в двох паралелях (повторах).
4. Відмивання планшета може проводитися як вручну, так і з використанням автоматичних пристроїв. Вносити по 250 μ l (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 буферу.

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.

Чоловіки:

1,5 - 9,6 mIU/mL (мМО/мл)

Жінки:

Фолікулярна фаза: 2,1 - 12,7 mIU/mL (мМО/мл)

Фаза овуляції: 14 - 105 mIU/mL (мМО/мл)

Лютеїнова фаза: 1-12 mIU/mL (мМО/мл)

Постменопауза: 7,5 – 65 mIU/mL (мМО/мл)

Зберігання та стабільність

Після розкриття пакета ретельно заклейте лунки, що залишилися, стрічкою для заклеювання, щоб запобігти впливу 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.

Вимоги безпеки та утилізації

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

Транспортування

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


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

Гарантії виробника

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









Комплектація

	REF 13.015
Вміст	96 визн.
Планшет з іммобілізованими антигенами	8 x 12
Набір калібраторів	6 фл. x 1 ml (мл)
Кон'югат	1 фл. x 11 ml (мл)
Субстрат	1 фл. x 11 ml (мл)
Зупиняючий розчин	1 фл. x 6 ml (мл)
Відмиваючий розчин, концентрат 40x	1 фл. x 25 ml (мл)
Стрічка для заклеювання планшет	1 шт.

 ТОВ «ЛАБОРАТОРІЯ ГРАНУМ», Україна, 61001, м. Харків, вул. Франківська, 14.

Тел./факс: (057) 752-32-31, www.granum.ua

Символи на продукції

 Виробник	Виготовлено: Дата виробництва	Придатно до: Термін придатності	Серія: Номер серії
 IVD	Виріб медичний для діагностики in vitro		Консультуйтеся 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
	REF	Каталожний номер	