

Kód 44795	96 Testů
SKLADOVÁNÍ PŘI 2-8°C	
Reagenty pro stanovení protilátek anti-tyroidní peroxidázy (TPO). Pouze pro in vitro diagnostiku v klinických laboratořích.	

ANTI-TYROIDNÍ PEROXIDÁZA PROTILÁTKY (anti-TPO)

ELISA MIKROTITRAČNÍ DESTIČKY

PRINCIP METODY

Protilátky proti anti-tyroidní peroxidáze (anti-TPO) ze séra se váží na antigen navázaný na povrchu mikrotitračních destiček. V průběhu druhé inkubace se váže konjugát (křenovou peroxidázou značené imunoglobuliny proti lidskému IgG) s protilátkami navázanými na povrchu jamky. Nakonec se přidává 3,3',5,5'-tetramethylbenzidin (TMB) s H₂O₂ do každé jamky jako enzymový substrát. Vzniklá enzymatická barevná reakce je zastavena kyselinou. Žluté zabarvení reakce se měří při 450 nm a intenzita absorbance je úměrná koncentraci protilátek ve vzorku¹.

OBSAH A SLOŽENÍ

- A. Koncentrovaný promývací roztok. 50 mL. Koncentrovaný fosfátový pufr, azid sodný 15 mmol/l.
- B. Ředící roztok 100 mL. Tris pufr, azid sodný 15 mmol/l.
- C+. Pozitivní kontrola. 1,5 mL. Ready to use. Sérum s anti-TPO protilátkami, azid sodný 15 mmol/l.
- C-. Negativní kontrola. 1,5 mL. Lidské sérum bez anti-TPO protilátek, azid sodný 15 mmol/L.
- D. Konjugát 15 mL. Křenovou peroxidázou značené imunoglobuliny proti lidskému IgG.
- E. Substrát. 15 mL. 3,3'5,5'-tetramethylbenzidin (TMB).
- F. Zastavovací roztok. 15 mL. Kyselina fosforečná 4,5%.
- H314 – Způsobuje těžké poleptání kůže a poškození očí.
- P280 – Používejte ochranné rukavice/ochranný oděv/ochranné brýle/obličejovy štít.
- P303 + P361 + P353 – PŘI STYKU S KŮŽÍ (nebo s vlasy): Veškeré kontaminované části oděvu okamžitě svlékněte. Opláchněte kůži vodou/osprchujte.
- M. Mikrotitrační destičky: 12 modulů po 8 rozlamovatelných jamkách s vysoce purifikovaným lidským TPO.
- S1-S6. Anti-TPO standardy, Každý po 1,5 mL. Ready to use. Anti-TPO protilátky, azid sodný 15 mmol/L. Koncentrace anti-TPO protilátek jsou: 0, 30, 100, 300, 1000 a 3000 U/ml, jak je uvedeno na štítku lahviček. Kalibrováno proti referenčnímu standardu NIBSC, kód: 66/387.

Pro další varování a doporučení – viz Karta bezpečnostních údajů (SDS).

Lidská séra použitá při přípravě pozitivní a negativní kontroly byla testována a shledána negativní na přítomnost protilátek anti-HIV a anti-HCV, a stejně tak na HBs antigen. Nicméně zacházejte s kontrolami jako s potencionálně infekčním materiélem.

SKLADOVÁNÍ

Skladujte při 2-8°C. Reagenty jsou stabilní do data expirace uvedené na štítku, jestliže jsou skladovány uzavřené a je zabráněno kontaminaci v průběhu jejich užívání.

Známky zhoršení kvality:

- Kapalné komponenty: Přítomnost částic, zákal
- Mikrotitrační destičky (M): natření sáčku, makroskopické defekty jako je poškrábání dna jamek.

PŘÍPRAVA REAGENCIÍ

Promývací pufr: Zředte koncentrovaný promývací pufr (A) destilovanou vodou v poměru 1/20. Pořádně promíchejte. Pro 1 strip se spotřebuje přibližně 50 mL promývacího reagentu. Roztok je stabilní 30 dnů při 2-8°C.

Ostatní činnida jsou připravena k přímému použití - ready to use.

PŘÍDAVNÁ ZAŘÍZENÍ

- zvlhčovací komůrka
- promývací zařízení pro mikrotitrační destičky

- reader nebo fotometr s mikrokyvetou a filtrem 450+- 10 nm.

VZORKY

Sérum nebo plazma odebraná standardním způsobem. Vzorek před testováním zředte 1/100 ředícím pufrem (B). Používejte vždy čerstvá ředění vzorků.

PRACOVNÍ POSTUP

1. Vytemperujte všechna činnida na pokojovou teplotu. (Pozn.: 1).
2. Otevřete balíček s mikrotitračními destičkami a vyjměte požadované množství pro stanovení (Poznámka 2).
3. **Postup práce:**
 - **Kvantitativní stanovení:** Pipetujte po 100µL každého standardu (S1-S6), Pozitivní kontroly (C+), Negativní kontroly (C-) a zředěného vzorku do odlišných jamek.
 - **Kvalitativní stanovení:** Pipetujte 100µL Standardu S3, Pozitivní kontroly (C+), Negativní kontroly (C-), a zředěného vzorku do odlišných jamek. Pipetujte 100 µL ředícího roztoku (B) jako blank.
 - 4. Stripy umístěte do zvlhčovací komůrky a inkubujte je při pokojové teplotě po dobu 30 minut.
 - 5. Odsajte obsahy jamek a jamky promyjte 3-krát po 300µL promývacího pufru vždy po dobu nejméně 10 sekund (Poznámka 3 a 4).
 - 6. Pipetujte do všech jamek 100µL konjugátu (D).
 - 7. Stripy inkubujte ve zvlhčovací komůrce při pokojové teplotě po dobu 15 minut.
 - 8. Promyjte jamky podle odstavce č. 5.
 - 9. Pipetujte 100µL substrátu (E) do všech jamek.
 - 10. Stripy inkubujte ve zvlhčovací komůrce při pokojové teplotě po dobu 15 minut.
 - 11. Pipetujte 100µL zastavovacího roztoku (F) do všech jamek a inkubujte při pokojové teplotě 5 minut. (Poznámka 5).
 - 12. Odečtěte absorbanci jednotlivých jamek při 450 nm za použití S1 standardu nebo jamky blanku pro vynulování přístroje. Zbarvení je stabilní po dobu nejméně 30 minut.

VÝPOČET

Kvantitativní stanovení: Vyneste do grafu hodnoty absorbancí pro každý standard proti koncentraci anti-TPO protilátek (U/mL). Koncentrace anti-TPO protilátek přítomných ve vzorku se vypočítá interpolací absorbance na kalibrační křivce (doporučená křivka: 4-parametrická logistická).

Kvalitativní stanovení: Vypočtěte absorbanci Cut-off následovně:

$$A_{450 \text{ nm}} \text{ Cut-off} = A_{450\text{nm}} \text{ S3} \times 0,8$$

Vypočtěte absorbanční poměr:

$$\text{Absorbanční poměr} = \frac{A_{450 \text{ nm}} \text{ Vzorku}}{A_{450 \text{ nm}} \text{ Cut-off}}$$

Když jsou hodnoty absorbancí vyšší než je horní měřící limit readeru, vzorky nařeďte reagentem (B) a stanovení opakujte.

REFERENČNÍ HODNOTY

Vzorky, s koncentrací větší než 75 U/mL, nebo které mají absorbanční poměr vyšší jak 1,2 jsou považovány za pozitivní.

Vzorky, s koncentrací nižší než 50 U/mL, nebo které mají absorbanční poměr nižší jak 1,0 jsou považovány za negativní.



Kód 44795 96 Testů

SKLADOVÁNÍ PŘI 2-8°C

Reagenty pro stanovení protilátek anti-tyroidní peroxidázy (TPO).
Pouze pro in vitro diagnostiku v klinických laboratořích.

Vzorky, s koncentrací mezi 50 až 75 U/mL, nebo které mají absorbanční poměr mezi 1,0 až 1,2 jsou považovány za nejasné a doporučuje se opakování analýzy. Zvažte další testování pro diferenciální diagnózu.

Uvedené hodnoty jsou pouze orientační. Každá laboratoř by si měla stanovit svá vlastní rozmezí.

KONTROLA KVALITY

Absorbance standardu S6 by měla být vyšší jak 1,300.

Koncentrace Pozitivní kontroly (C+) by měla být v rozmezí od 400 do 600 U/mL a Negativní kontroly (C-) by měla být nižší jak 50 U/mL.

Absorbanční poměr pro Negativní kontrolu (C-) by měl být nižší než 0,8.

Každá laboratoř by si měla stanovit svojí vnitřní kontrolu kvality a postupy pro nápravná jednání, jestliže kontroly nejsou v tolerančním rozpětí.

METROLOGICKÁ CHARAKTERISTIKA

- Opakovatelnost (jednoho vzorku):

IU/mL	CV%	n
377	3,1	24
835	3,5	24
2287	9,7	24

- Reprodukovatelnost (run to run):

IU/mL	CV%	n
377	1,6	30
835	2,9	30
2287	1,5	30

- Detekční limit: 5 U/mL

- Anti-TPO test je specifický pouze k protilátkám proti TPO. Nebyly pozorovány žádné zkřížené reakce k jiným antigenům.
- Interference: Hemoglobin do 1000 mg/dL, bilirubin do 40 mg/dL a triglyceridy do 3000 mg/dL neinterferují. Některé druhy léků a dalších látek mohou interferovat².
- Rozsah měření: 5-3000 U/mL. Jestliže získáte vyšší hodnoty, zřeďte vzorek ředitím pufrem (B) a zopakujte stanovení.

DIAGNOSTICKÁ CHARAKTERISTIKA

Anti-TPO protilátky se typicky nacházejí u pacientů s Hashimotovým onemocněním (90-100% pacientů), primárním hypotyreoidismem nebo myxedémem (80%), Gravesovým onemocněním (50-80%), s diabetem melitus typu I (40%) a u těhotných žen (14%)^{3,4}. Protilátky mohou být také detekovány společně s anti-Tg protilátkami v případě onemocnění: endemická strumozní subakutní tyroiditida, Addisonova nemoc, polyendokrinní autoimunopatience a u členů rodin návyhodných k orgánové specifické autoimunitě. Nicméně tyto protilátky mohou být také přítomny u 5-20% zdravých jedinců.^{3,5,6}

Senzitivita pro Hashimotovo a Gravesovo onemocnění byla pro BioSystems soupravu ve studii s 280 klinickými vzorky stanovena na 97,7% a specifita na 98,7%. Podrobnosti studie jsou dostupné na vyžádání.

Klinická diagnóza by neměla být stanovena jen na základě výsledku jednoho testu, ale měly by být propojeny klinické a laboratorní údaje.

POZNÁMKA

1. Nezaměňujte reagenty ze souprav různých šarží.
2. Skladujte nepoužité jamky v plastikovém sáčku a uzavřete je společně s vysoušecím sáčkem.
3. Nepoškoďte vnitřní povrch mikrotitračních destiček.

ANTI-TYROIDNÍ PEROXIDÁZA PROTILÁTKY (anti-TPO)

ELISA MIKROTITRAČNÍ DESTIČKY

4. Promývací roztok by měl být kompletně odstraněn z jamek.
5. Zastavovací roztok (F) enzymové reakce musí být pipetován do jamek přibližně ve stejném časovém odstupu jako substrát (E) v odstavci č.9.

LITERATURA

1. Butler JE. Enzyme-Linked Immunosorbent Assay. In: Howard GC ed. Methods in Nonradioactive Detection. Appleton & Lange, 1993.
2. Young DS. Effects of drugs on clinical laboratory tests, 5th ed. AACC Press, 2000.
3. Rapoport B, McLachlan SM. Thyroid peroxidase autoantibodies. In: Peter JB, Shoenfeld Y. Autoantibodies. Elsevier. Amsterdam, 1996; 816-821
4. Feldt-Rasmussen, U. Analytical and clinical performance goals for testing autoantibodies to thyroperoxidase, thyroglobulin, and thyrotropin receptor. *Clin Chem* 1996; 42:160-163
5. Laurberg, P et al. Sensitive enzyme-linked immunosorbent assay for measurement of autoantibodies to human thyroid peroxidase. *Scan J Clin Lab Invest* 1992; 52:663-669
4. Herold KC, Sarne DH. Autoimmune endocrine disorders. In: Lahita RG ed. Textbook of the autoimmune diseases, 1st edition. Lippincott Williams & Wilkins. Philadelphia, 2000; 377-406
6. Herold KC, Sarne DH. Autoimmune endocrine disorders. In: Lahita RG ed. Textbook of the autoimmune diseases, 1st edition. Lippincott Williams & Wilkins. Philadelphia, 2000; 377-406

UPOZORNĚNÍ

Překlad revidován k datu: 14.6.2018.

Vzhledem k možné inovaci výrobku Vám doporučujeme překontrolovat český překlad s originálním příbalovým letákem porovnáním podle identifikačního čísla návodu uvedeném v zápatí. Originální návod najdete v soupravě a na internetové adrese: www.biosystems.es.

Český návod je k dispozici na: www.jktrading.cz

Výhradní distributor:

ČR : JK-Trading spol.s.r.o., Křivatcová 421/5, 150 21 Praha 5,
tel.: +420 257 220 760

SK : JK-Trading spol.s.r.o., Mečíkova 30, 841 07 Bratislava,
tel.: + 421 264 774 591

V případě mimořádných událostí:

ČR : Toxikologické informační středisko (TIS), klinika pracovního lékařství VFN a . LF UK,
tel.: +420 224 91 92 93 a +420 224 91 54 02

SK : Toxikologické informačné centrum Bratislava, 833 05, Limbová 5, tel.: +421 254 774 166