

www.padyabteb.com

eztest
ELISA Kits

Free T3
Thyroid ELISA Kits

REF: PT-EFT3-104

IVD

◀ مقدمه

اندازه گیری غلظت Free T3 در تشخیص بیماری‌های تیروئید عامل مهمی محسوب می‌شود. تعیین غلظت T3 توتال در شناسایی موارد پرکاری تیروئید با غلظت T4 طبیعی و T3 افزایش یافته اهمیت دارد. افزایش T3 توتال بدون افزایش در T4 غالباً نشان دهنده عود پرکاری تیروئید در بیماران درمان شده قبلی است. یکی دیگر از کاربردهای بالینی T3 توتال در بیماران با عملکرد طبیعی غده تیروئید است، که تنها با غلظت طبیعی T3 قابل تایید است؛ اگر چه غلظت T4 پایین باشد. با این حال تنها شکل آزاد هورمون، Free T3 دارای نقش بیولوژیک فعال در بدن می‌باشد. از این رو سنجش میزان Free T3 در ردیابی و درمان بیماری‌های مرتبط با غده تیروئید از اهمیت بالایی برخوردار است. از سوی دیگر، غلظت T3 همانند T4 در دوران بارداری، دریافت قرص‌های ضد بارداری یا استروژن درمانی به طور کاذب افزایش می‌یابد که نتیجه افزایش غلظت پروتئین TBG می‌باشد. همچنین کاهش غلظت TBG با کاهش غلظت T3 همراه می‌گردد. این تغییرات در غلظت T3، انعکاس درستی از وضعیت غده تیروئید نشان نمی‌دهند. بنابراین سنجش Free T3 مطابقت بهتری با شرایط بالینی بیمار خواهد داشت.

« اساس روش اندازه گیری

این تست به کمک آنتی بادی مونوکلونال به روش رقابتی طراحی شده است.

در این تست چاهکها توسط آنتی بادی مونوکلونال آنتی بادی Anti-T3 پوشش داده می‌شوند. مقدار مشخصی سرم و آنتی ژن T3 کوئز وگه شده با آنزیم HRP به چاهکها اضافه می‌شود. Free T3 و HRP-T3 موجود در سرم و استاندارد جهت اتصال به آنتی بادی مونوکلونال Anti-T3 موجود در چاهکها در زمان انکوباسیون باهم رقابت می‌کنند.

پس از گذشت زمان انکوباسیون (۴۵ دقیقه) در دمای اتاق و شستشو چاهکها توسط محلول شستشو دهنده و اضافه کردن محلول سوبسترا و محلول رنگزا و انکوباسیون به مدت ۱۵ دقیقه رنگ آبی ظاهر می‌گردد. با اضافه کردن محلول متوقف کننده رنگ آبی به زرد تبدیل می‌شود. شدت رنگ در طول موج ۴۵۰ نانومتر اندازه گیری می‌گردد.

واکنش آنزیمی و تشکیل رنگ با میزان FT3 رابطه عکس دارد.

« محتویات کیت

ردیف	نام محصول	حجم/ تعداد
1	پلیت پوشانده شده با آنتی بادی مونوکلونال Anti-T3 (Anti T3 Coated plate)	1X96 test
2	محلول آنزیم کوئز وگه آماده مصرف (Enzyme Conjugate)	1X12 ml
	استاندارد در غلظت 0.0 pg/ml (Cal FT3 0.0 pg/ml)	1X1 ml
	استاندارد در غلظت 1.5 pg/ml (Cal FT3 1.5 pg/ml)	1X1 ml
3	استاندارد در غلظت 3 pg/ml (Cal FT3 3 pg/ml)	1X1 ml
	استاندارد در غلظت 6 pg/ml (Cal FT3 6 pg/ml)	1X1 ml
	استاندارد در غلظت 12 pg/ml (Cal FT3 12 pg/ml)	1X1 ml
	استاندارد در غلظت 24 pg/ml (Cal FT3 24 pg/ml)	1X1 ml
4	بافر شستشوی غلیظ 20X (Wash Buffer)	1X30 ml
5	محلول سوبسترا - رنگزا (Chrom Substrate)	1X11 ml
6	محلول متوقف کننده (اسید کلریدریک یک نرمال) (Stop Solution)	1X6 ml
7	سرم کنترل به همراه نگهدارنده (Control serum)	1X1 ml
8	برچسب مخصوص پلیت	۱ عدد

+ محلول شستشو، رنگزا و متوقف کننده در همه کیتها مشترک می‌باشند.

◀ مواد و وسایل مورد نیاز که در کیت موجود نمی‌باشند

1- سمپلرهای ۵ و ۱۰۰ میکرولیتری

2- آب مقطر

3- دستگاه الیزا ریدر دارای فیلتر ۴۵۰ نانومتری و در صورت امکان ۶۳۰ نانومتری به عنوان فیلتر رفرنس

4- کاغذ جاذب رطوبت

◀ جمع آوری و آماده سازی نمونه

پس از جداسازی سرم از نمونه خون بیمار، نمونه را می‌توان به مدت ۴۸ ساعت در درمای 8°C - 2°C نگهداری شوند. جهت نگهداری طولانی‌تر، نمونه‌ها باید در دمای 20°C - نگهداری شوند. نمونه‌های ذوب شده باید قبل از آزمایش مخلوط شوند. بهتر است ترجیحاً از نمونه‌های با کدورت بالا، همولیز و لیپمیک استفاده نشود. در ضمن باید از فریز و ذوب مکرر نمونه‌ها (Freeze-Thaw) اجتناب گردد.

◀ نکات قابل توجه

1- کیت فقط جهت استفاده در آزمایشگاه تشخیصی کاربرد دارد.

2- استفاده از نوک سمپلر یک بار مصرف برای هر نمونه جهت دقت و صحت بیشتر.

3- شستشو چاهک‌ها به صورت کامل جهت نتیجه بهتر.

- بررسی چاهک‌ها از نظر وجود حباب.
- خارج کردن حباب از چاهک‌ها با زدن ضربه آهسته به پلیت.

4- عدم ترکیب اجزاء کیت با سری ساخت متفاوت.

5- جلوگیری از تعویض درب معرف‌ها.

6- جلوگیری از تماس معرف به ویژه معرف حاوی اسیدکلریدریک با پوست (در صورت تماس با آب کافی شستشو داده شود).

7- از استعمال دخانیات، خوردن و آشامیدن اجتناب شود.

8- از پیپت کردن مواد با دهان پرهیز شود.

9- از دستکش و کلاه مناسب استفاده شود.

+ جهت ساخت برخی از اجزای این کیت از سرم انسانی که از نظر HCV، HbsAg، HIV منفی می‌باشد، استفاده شده است.

◀ نگهداری کیت

1- کیت در یخچال در دمای 8°C - 2°C نگهداری شود.

2- میکروپلیت‌ها باید در کیسه در بسته به همراه نمگیر نگهداری شود.

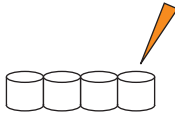
3- مدت زمان پایداری کیت تا پایان تاریخ انقضا (یکسال از زمان تولید) نوشته شده بر روی برچسب کیت می‌باشد.

4- کیت باز شده حداقل به مدت ۲ ماه در دمای 8°C - 2°C پایدار خواهد بود.

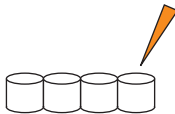
5- محلول شستشوی رقیق شده به نسبت ۱ به ۲۰ به مدت یک هفته در دمای 8°C - 2°C قابل نگهداری و مصرف می‌باشد.

◀ روش انجام آزمایش

- 1- انتخاب تعداد چاهک‌های کوت شده برای استانداردها، کنترل و نمونه‌های بیمار بصورت دوتایی و قرار دادن مابقی چاهک‌ها در کیسه مخصوص به همراه نمگیر و بستن درب آن.
- 2- ۵۰ μl استاندارد، کنترل و نمونه‌ها به چاهک‌ها اضافه نمایید.



- 3- ۱۰۰ μl آنزیم کوئز و گه HRP به تمام چاهک‌ها اضافه نمایید.



- 4- پلیت را به مدت ۱۵ ثانیه به آرامی تکان دهید و سپس درب چاهک‌ها را با برچسب مخصوص پلیت پوشانده و ۴۵ دقیقه در دمای اتاق انکوبه کنید.
- 5- محتویات چاهک‌ها را خالی کنید و چاهک‌ها را ۵ بار با ۳۵۰ میکرولیتر بافر شستشوی آماده شستشو دهید. سپس چاهک‌ها را وارونه کنید و همراه با تکان دادن خالی کنید و در انتهای شستشو با ضربات ملایم بر روی کاغذ جاذب تمامی مایع موجود در چاهک‌ها را تخلیه نمایید.

◀ آماده سازی معرفها

- 1- همه معرف‌ها باید قبل از استفاده به دمای اتاق (۲۵-۱۸ درجه سانتی‌گراد) برسند.
- 2- تهیه محلول شستشو: برای تهیه محلول شستشوی آماده مصرف، یک حجم از بافر شستشو غلیظ (20X) را با ۱۹ حجم آب مقطر رقیق نمایید.

◀ نکته‌های مهم

- 1- توصیه می‌شود که بیشتر از ۳۲ چاهک در هر ران کاری استفاده نشود. اگر پلیت به صورت دستی انجام می‌گیرد، پلیت کردن همه استانداردها، نمونه‌ها، کنترل‌ها باید در ۵ دقیقه تمام شود. برای پلیت کردن کل پلیت ۹۶ تستی باید از دستگاه اتوماتیک استفاده شود.
- 2- فرابند شستشو خیلی مهم است. شستشوی ناکافی باعث کاهش دقت و افزایش کاذب جذب می‌شود.

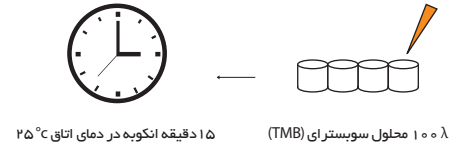
محاسبه نتایج

1- با استفاده از میانگین جذب نوری استاندارد‌ها (محور Y) و غلظت مشخص آنها (محور X) بر روی کاغذ میلی‌متری، منحنی استاندارد را رسم کنید.

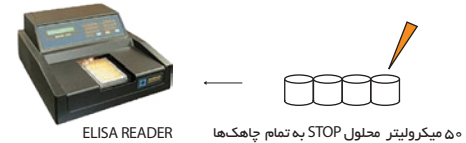
2- میانگین جذب نوری برای هر نمونه را بدست آورده و روی محور Y جای آنرا پیدا کنید. سپس نقطه مذکور را توسط خطی به منحنی وصل کنید. از نقطه بدست آمده خطی عمود بر محور X وارد کنید تا نقطه تلاقی که نشان دهنده غلظت نمونه است، بدست آید.



6- ۱۰۰ μl از سوپسترای آماده مصرف به تمام چاهکها اضافه کنید و به مدت ۱۵ دقیقه در دمای اتاق و تاریکی انکوبه کنید.



7- ۵۰ μl از محلول متوقف کننده به همه چاهکها اضافه کنید. سپس جذب نوری هر چاهک را در طول موج ۴۵۰ نانومتر با دستگاه الیزا ریدر قرائت کنید (در صورت امکان از طول موج ۶۳۰ نانومتر به عنوان فیلتر رفرانس استفاده کنید). سنجش جذب نوری باید حداکثر تا ۱۵ دقیقه پس از انجام آزمایش انجام شود.



◀ مقادیر طبیعی

بدلیل اختلافات سنی، نژادی و رژیم تغذیه، نمی‌توان برای تمام جمعیت‌ها محدوده مرجع تعیین کرد. بنابراین هر آزمایشگاه باید محدوده مرجع خود را گزارش نماید. مقادیر طبیعی در سرم افراد نرمال که توسط آزمایشات مکرر به روش الیزا بدست آمده است به قرار زیر می‌باشد:

محدوده طبیعی : $1/5 - 4/2$ pg/ml

◀ خصوصیات کیت

1- حساسیت آنالیتیکال (حد تشخیص) :

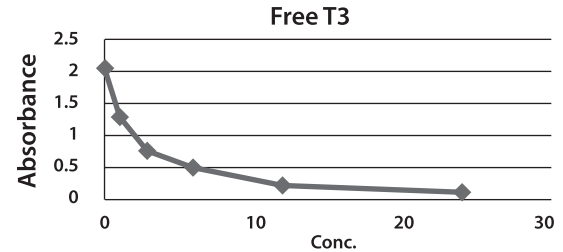
برای تعیین حد تشخیص ۲۰ مرتبه استاندارد صفر آزمایش شد. حد تشخیص از ۲ انحراف معیار (SD) بالاتر از میانگین جذب در غلظت صفر بدست آمد. حد تشخیص برای این کیت $0/05$ pg/ml بدست آمد.

2- دقت:

برای محاسبه میزان دقت در یک روز (درون سنجی) و روزهای مختلف، (میان سنجی) آزمایش بر روی ۳ نمونه سرم ۲۰ بار تکرار شد که ضریب تغییرات به شرح ذیل است.

◀ راهنمای محاسبه

مقادیر جذب نوری ارائه شده در جدول ذیل تنها به عنوان راهنمایی آورده شده است و هر آزمایشگاهی باید برای هر بار آزمایش یک منحنی استاندارد جدید بدست آورد.



ردیف	مقدار استاندارد (pg/ml)	جذب
۱	۰	۲/۱
۲	۱/۵	۱/۲
۳	۳	۰/۷۴
۴	۶	۰/۴۹
۵	۱۲	۰/۲۲
۶	۲۴	۰/۱۲

4- خطی بودن:

سه نمونه مختلف سرمی با استاندارد صفر به نسبت‌های ۱:۲، ۱:۴، ۱:۸ و ۱:۱۶ رقیق شدند. سپس غلظت fT3 در آنها با استفاده از کیت محاسبه شد که نتایج ذیل بدست آمد.

درصد خطی بودن			غلظت اولیه (pg/ml)	نمونه سرمی
۱:۸	۱:۴	۱:۲		
۱۰۶	۱۰۱	۱۰۸	۱/۸	۱
۱۰۸	۱۰۳	۹۸	۳/۸۴	۲
۱۰۴	۱۰۴	۱۰۲	۵/۵۴	۳

+ References

1. American College of Physicians. Screening for thyroid disease. Ann Intern Med 1998; 129: 141-3.
2. Helfand M, Redfern CC. Screening for thyroid disease: an update. Ann Intern Med 1998; 129:144-58.
3. Karir T, Samuel G, Sivaprasad N, Meera V. Development of coated tubes RIA for serum T3 for production scale. J. Immunoassay & Immunochemistry 2005, 26, 77-87.
4. کتاب جامع الایزا - دکتر ناصر ملک نیا.

دقت درون سنجی

ضریب تغییرات (% CV)	انحراف معیار	میانگین (pg/ml)	دفعات تکرار	نمونه سرم
۱۰/۳	۰/۱۵	۱/۴۲	۲۰	۱
۵/۱	۰/۱۳	۲/۵۱	۲۰	۲
۴/۰	۰/۲	۵/۱۱	۲۰	۳

دقت میان سنجی

ضریب تغییرات (% CV)	انحراف معیار	میانگین (pg/ml)	دفعات تکرار	نمونه سرم
۹/۸	۰/۱۳	۱/۳۷	۲۰	۱
۶/۰	۰/۱۵	۲/۴۷	۲۰	۲
۳/۵	۰/۱۷	۴/۹۷	۲۰	۳

3- ویژگی:

از مواد زیر برای بررسی میزان تداخل این کیت استفاده شد.

درصد تداخل	غلظت (µg/ml)	نوع ماده
۱۰۰	۱۰	l-Triiodothyronine (T3)
<۰/۰۱	۱۰	l-Thyroxin
<۰/۰۱	۱۰	Diiodothyronine
<۰/۰۱	۱۰	Diiodotyrosine

پاره‌ای نکات علمی در خصوص رفع مشکلات احتمالی در کیت‌های الایزا :

<ul style="list-style-type: none"> • تست را با دستگاه کالیبر شده بخوانید. • طول موج دستگاه را دوباره چک کنید. 	<p>طول موج خوانش نامناسب (۴۰۵ نانومتر بجای ۴۵۰ نانومتر)</p>	عدم تولید رنگ در چاهک‌ها
<p>تکرار تست با مواد همان کیت</p>	<p>استفاده از مواد سایر کیت‌ها</p>	
<p>تکرار تست</p>	<p>انجام نشدن مرحله‌ای از تست</p>	صحیح نبودن نمودار
<p>تکرار تست با محلول کوئز و گه جدید</p>	<p>آلودگی محلول کوئز و گه با سدیم آزاید</p>	
<p>از سری استاندارد جدید استفاده کنید</p>	<p>آلودگی استانداردها</p>	

علت مشکل	راه حل	پایین بودن OD استاندارد‌ها و نمونه‌ها
افت و یا آلودگی کوئز و گه	تکرار تست با کوئز و گه جدید	
پایین بودن دما و یا کوتاه بودن زمان انکوباسیون، به دما نرسیدن محلول‌های کیت و نمونه بیماران	<ul style="list-style-type: none"> • دمای آزمایشگاه و تایمر را چک کرده و تست را تکرار کنید. • قبل از شروع آزمایش کیت و نمونه بیماران به دمای اتاق برسد. 	
PH نامناسب و یا غلظت بالای Wash Buffer، شستشوی نامناسب و یا خشک شدن چاهک‌ها	<ul style="list-style-type: none"> • PH آب مقطر را چک کنید و تست را با Wash Buffer جدید تکرار کنید. • پس از شستشوی کامل و تخلیه چاهک‌ها با فاصله تست را ادامه دهید. 	
نگهداری نامناسب کیت و عدم رعایت زنجیره سرد	<ul style="list-style-type: none"> • پس از باز کردن کیت تاریخ را ثبت کنید و به تاریخ انقضا توجه کنید. • پس از هر بار مصرف پلیت را با چسب بپوشانید و کیت را در یخچال نگهداری کنید. 	

تکرار تست با استانداردهای جدید	آلودگی استاندارد صفر
استفاده از محلول رنگزا جدید	آلودگی محلول رنگزا
<ul style="list-style-type: none"> عدم آلودگی آب مقطر با موادی مانند وایتکس را چک کنید و تست را با Wash Buffer جدید تکرار کنید. تمام سوزنهای دستگاه واشر را چک کنید. 	آلودگی و یا غلظت پایین Wash Buffer، شستشوی نامناسب
<ul style="list-style-type: none"> تست را با دستگاه کالیبر شده بخوانید. طول موج دستگاه را دوباره چک کنید. از فیلتر ۰.۲۳ میکرون به عنوان فیلتر فرانس استفاده کنید. 	طول موج نامناسب در خوانش

بالا بودن رنگ زمینه، بالا بودن OD

<ul style="list-style-type: none"> استفاده از نوک سمپلر یکبار مصرف. از سمپلرهای تک کاناله یا چند کاناله کالیبر شده استفاده کنید. توجه کنید نوک سمپلر محکم به سمپلر متصل باشد. توجه کنید در هنگام پیپتینگ حباب وارد نوک سمپلر نشود. 	پیپتینگ نامناسب
PH آب مقطر را چک کنید و تست را با Wash Buffer جدید تکرار کنید.	PH نامناسب و یا غلظت بالای Wash Buffer
پس از شستشوی کامل و تخلیه چاهکها بلافاصله تست را ادامه دهید.	شستشوی نامناسب و یا خشک شدن چاهکها

صحیح نبودن نمودار

<p>فاصله زمانی بین اضافه کردن استانداردها و نمونه نباید بیشتر از ۱۰ دقیقه باشد. در این صورت نتایج قابل اعتماد نیست.</p>	<p>طولانی شدن زمان انجام تست</p>	<p>عدم تکرار پذیری مناسب</p>
<p>• پس از باز کردن کیت تاریخ را ثبت کنید و به تاریخ انقضا توجه کنید. • پس از هر بار مصرف پلیت را با چسب بپوشانید و کیت را در یخچال نگهداری کنید.</p>	<p>نگهداری نامناسب کیت و عدم رعایت زنجیره سرد</p>	
<p>پی‌پتینگ صحیح و شستشوی مناسب، پس از شستشوی کامل و تخلیه چاهک‌ها بلافاصله تست را ادامه دهید.</p>	<p>باقی ماندن کوثر و گه در لبه چاهک‌ها و عدم شستشوی مناسب و یا خشک شدن چاهک‌ها.</p>	
<p>در حین انکوباسیون و بعد از Stop کردن واکنش توجه کنید حباب در چاهک‌ها نباشد.</p>	<p>وجود حباب در چاهک‌ها</p>	
<p>کف چاهک‌ها را با دستمال نرم و مرطوب، تمیز کنید.</p>	<p>کثیف بودن کف چاهک‌ها</p>	
<p>قبل از استفاده از ویال محلول‌ها را به آرامی تکان دهید.</p>	<p>مخلوط نشدن محلول‌های کیت</p>	

<p>تکرار تست با محلول Stop جدید</p>	<p>آلودگی محلول Stop</p>	<p>عدم تکرار پذیری مناسب</p>
<p>بلافاصله بعد از Stop کردن تست، یا حداکثر تا ۱۵ دقیقه پلیت را بخوانید.</p>	<p>ایجاد وقفه در خوانش</p>	
<p>• استفاده از نوک سمپلر یکبار مصرف • از سمپلرهای تک کاناله یا چند کاناله کالیبر شده استفاده کنید. • توجه کنید نوک سمپلر محکم به سمپلر متصل باشد. • توجه کنید در هنگام پی‌پتینگ حباب وارد نشود. • توجه کنید جداره خارجی نوک سمپلر حاوی محلول نباشد. • کالیبراسیون و تمیز کردن ادواری سمپلرها.</p>	<p>پی‌پتینگ نامناسب</p>	

◀ خلاصه روش آزمایش

نمونه‌ها	استانداردها	معرفها
-	۵۰ μl	استانداردها
۵۰ μl	-	نمونه‌ها
۱۰۰ μl	۱۰۰ μl	کوثر و گه

در دمای اتاق به مدت ۴۵ دقیقه انکوبه نمایید.
۵ بار با ۱۰۰ μl محلول بافر شستشو رقیق شستشو دهید و با دقت
محتویات را خالی کنید.

۱۰۰ μl	۱۰۰ μl	محلول رنگزا
--------	--------	-------------

به مدت ۱۵ دقیقه در دمای اتاق در تاریکی انکوبه نمایید.

۵۰ μl	۵۰ μl	محلول متوقف کننده
-------	-------	-------------------

جذب نوری هر چاهک در طول موج ۴۵۰ nm و فیلتر رفرانس
۶۳۰ nm قرانت شود.



دفتر فروش و خدمات پس از فروش:

تهران . ۲۴ متری سعادت آباد . خیابان یکم شرقی . خیابان شب بوشرفی . پلاک ۱۷
طبقه دوم . واحد ۸ . تلفن: ۴۲۰۸۷۳۰۰ (۰۲۱) . خدمات پس از فروش: ۰۹۱۲۹۴۰۹۱۲۴

کارخانه:

شهرک صنعتی اشتهارد . بلوار ابوریحان بیرونی . بلوار غزالی غربی . خیابان لادن ۲
تلفن: ۳۷۷۷۵۵۳۱ - ۸ (۰۲۱) . فکس: ۳۷۷۷۵۵۲۹ (۰۲۱)

