

Приложение Б
(Обязательное)
ИНСТРУКЦИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ
НАБОРА РЕАГЕНТОВ ДЛЯ ОПРЕДЕЛЕНИЯ ЭСТРАДИОЛА
В СЫВОРОТКЕ КРОВИ ЧЕЛОВЕКА
МЕТОДОМ РАДИОИММУНОЛОГИЧЕСКОГО АНАЛИЗА
РИА-ЭСТРАДИОЛ-СТ

Б.1 НАЗНАЧЕНИЕ НАБОРА

Б.1.1 Набор РИА-ЭСТРАДИОЛ-СТ предназначен для определения концентрации эстрадиола в сыворотке крови человека методом радиоиммунологического анализа. Набор предназначен для применения только *in vitro*.

Б.1.2 Эстрадиол – наиболее активный эстрогенный (женский) половой стероидный гормон. У женщин он вырабатывается в яичниках, в плаценте и в коре надпочечников под влиянием фолликулостимулирующего гормона, лютеинизирующего гормона и пролактина. В небольших количествах эстрадиол образуется в ходе преобразования тестостерона. Эстрадиол обеспечивает формирование половой системы по женскому типу, развитие женских вторичных половых признаков в подростковом периоде, регуляцию менструального цикла, развитие яйцеклетки, рост и развитие матки в течение беременности, отвечает за психофизиологические особенности полового поведения, обеспечивает формирование подкожной жировой клетчатки по женскому типу.

Количественное определение эстрадиола необходимо для диагностики и контроля за лечением нарушений функций репродуктивной системы, т. к. анализ концентрации эстрадиола можно считать способом оценки функции яичников. Кроме того, определение уровня эстрадиола используется в рамках обследования при аменорее, преждевременном половом развитии, бесплодии у мужчин и женщин, для оценки начала менопаузы. Мониторинг концентрации эстрадиола является необходимым при подготовке к оплодотворению *in vitro*, так как извлечение яйцеклеток проводится в определенной фазе развития фолликула, которое зависит от концентрации эстрадиола.

Б.2 ХАРАКТЕРИСТИКА И ПРИНЦИП РАБОТЫ НАБОРА

Б.2.1 Состав набора:

- [¹²⁵I]-эстрадиол, жидкий препарат, готов к использованию, 1 флакон, 53 мл, общая активность (70-150) кБк;
- пробирки полистирольные с иммобилизованными поликлональными антителами к эстрадиолу, готовы к использованию, 100 шт.;
- шесть калибровочных проб в диапазоне концентраций эстрадиола (0; 0,05-12) нмоль/л (точные значения концентраций эстрадиола указываются на этикетках флаконов), жидкие препараты, готовы к использованию, 6 флаконов по 0,50 мл;

- контрольная сыворотка (КС) содержит известное количество эстрадиола (диапазон концентраций эстрадиола указывается на этикетке), жидкий препарат, готов к использованию, 1 флакон, 0,50 мл.

Б.2.2 Набор рассчитан на проведение анализа в дубликатах 43 неизвестных проб, 6 калибровочных проб и 1 пробы контрольной сыворотки, всего 100 определений.

Б.2.3 Продолжительность анализа 4 ч.

Б.2.4 Диапазон определяемых концентраций эстрадиола (0,03-12) нмоль/л.

Б.2.5 Принцип работы набора основан на методе одностадийного твердофазного конкурентного радиоиммунологического анализа (РИА).

В пробирки, покрытые поликлональными антителами к эстрадиолу, вносятся пробы сыворотки крови пациента, контрольная сыворотка и калибровочные пробы, а затем добавляется эстрадиол, меченый йодом-125.

Меченый и немеченый антигены конкурируют за ограниченное число участков связывания поликлональных антител, иммобилизованных на стенках пробирки. Реакция антигенов с антителами приводит с течением времени к состоянию равновесия между свободными и связанными антигенами. После инкубации в пределах определенной области концентраций антигенов, количество включившегося в состав иммунных комплексов меченого антигена ($[^{125}\text{I}]$ -эстрадиол) обратно пропорционально количеству немеченого антигена (эндогенный эстрадиол) в пробе.

Разделение свободного и связанного антителами эстрадиола осуществляют удалением инкубационной среды из пробирок.

Концентрацию эстрадиола в неизвестных образцах находят по калибровочному графику зависимости связанного $[^{125}\text{I}]$ -эстрадиола от концентрации эстрадиола в калибровочных пробах.

Б.3 МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ ПРИ РАБОТЕ С НАБОРОМ

Б.3.1 $[^{125}\text{I}]$ -эстрадиол является источником мягкого гамма-излучения. Период полураспада изотопа $[^{125}\text{I}]$ – 60,1 суток.

При работе с набором следует соблюдать правила работы с радиоактивными веществами (далее – РВ) согласно требованиям санитарных норм и правил «Требования к обеспечению радиационной безопасности персонала и населения при осуществлении деятельности по использованию атомной энергии и источников ионизирующего излучения», утвержденных постановлением Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 31.12.2013 г № 137.

ВНИМАНИЕ! Химическая посуда и оборудование, которые используются при работе с РВ, должны быть соответствующим образом маркированы и храниться отдельно.

Запрещается при работе с РВ иметь на рабочем месте постороннее оборудование и личные вещи.

Категорически запрещается прием пищи, использование косметических принадлежностей и курение в помещениях, предназначенных для работы с РВ.

Б.3.2 При работе с набором следует надевать одноразовые резиновые перчатки, т.к. данный набор содержит производные крови, которые следует рассматривать как потенциально инфицированные, способные сохранять и передавать гемоконтактные инфекции.

Б.3.3 Работы проводить с соблюдением мер предосторожности в соответствии с требованиями [1], [2], [3], [4], [5]. В случае пролива сыворотки крови на рабочие поверхности, необходимо проводить дезинфекцию в соответствии с требованиями [6].

Б.3.4 При работе с набором рабочие места должны быть обеспечены приточно-вытяжной вентиляцией.

Б.3.5 Все радиоактивные отходы, образованные в процессе использования набора собираются, хранятся и удаляются в соответствии с требованиями [8].

Б.4 ПРАВИЛА РАБОТЫ С НАБОРОМ

Б.4.1 Для исключения ложных результатов исследуемые образцы необходимо готовить и хранить в условиях, предотвращающих бактериальный пророст. Необходимо осветлять образцы сывороток, содержащие агрегаты или осадок, при помощи центрифугирования. Собранные образцы сывороток хранят при температуре (2-8) °С в течение 72 ч. Допускается замораживание образцов (желательно до температуры ниже минус 20 °С) не более двух раз. Каждый образец сыворотки, а также реагенты набора необходимо отбирать чистым наконечником.

Б.4.2 Необходимо помнить, что образцы с гемолизом, гиперлипидемией, повышенным содержанием билирубина, бактериальным проростом, а также длительно хранившиеся без замораживания, не пригодны для анализа.

Б.4.3 Надежность результатов зависит от выполнения следующих правил:

- температура в помещении, где проводится анализ, должна быть (18-25) °С;
- не допускается использование набора после окончания срока годности, а также смешивание компонентов наборов разных серий;
- не допускается использование реагентов с нарушением герметичности упаковки;
- использовать только новые наконечники для внесения каждого образца и реагента;
- необходимо постоянно проверять точность дозировки и следить за рабочим состоянием пипеток и другого оборудования.

Б.5 ОБОРУДОВАНИЕ И МАТЕРИАЛЫ

Б.5.1 Для проведения анализа необходимо использовать следующее оборудование:

- гамма-счетчик колодезного типа, позволяющий измерять активность изотопа [¹²⁵I];
- прибор для встряхивания пробирок вибрационного типа;
- вихревой смеситель;

- водоструйный насос;
- пипетки полуавтоматические одноканальные со сменными наконечниками, позволяющие отбирать объемы жидкостей от 0,02 до 5,00 мл, аттестованные по значению средней дозы и сходимости результатов пипетирования (погрешность не более 3%);
- штатив для пробирок;
- перчатки хирургические резиновые;
- дезинфицирующие средства.

Б.6 ПОДГОТОВКА ОБРАЗЦОВ

Б.6.1 Образцы сывороток крови, в том числе полученных с помощью активатора свертывания крови (в комплексе с разделяющим гелем или без него), могут храниться до анализа не более трех суток при температуре (2-8) °С. Допускается хранение образцов в замороженном состоянии при температуре ниже минус 20 °С в течение трех месяцев, при температуре минус 70 °С в течение двух лет. Не использовать сыворотки, которые замораживались/размораживались более двух раз.

Б.6.2 Размораживание образцов сывороток проводить при температуре (18-25) °С. Образцы тщательно перемешать пипетированием в течение не менее 1 мин для достижения однородности.

Б.6.3 Образцы, содержащие агрегаты и осадок, перед анализом осветляют центрифугированием в течение 10 мин при 1900 g (2500-3000 об/мин).

Б.6.4 Исследуемые образцы сыворотки крови следует проверять на остаточную активность радионуклидов, если обследуемому лицу до отбора крови вводили радиоактивные препараты.

Б.7 ПОДГОТОВКА РЕАГЕНТОВ

Б.7.1 Перед использованием выдержать компоненты набора и анализируемые образцы сывороток крови при температуре (18-25) °С в течение 30 мин.

Б.7.2 Хранение реагентов после вскрытия упаковки

Флаконы с реагентами закрывать крышками сразу после использования, предупреждая их контаминацию.

В ходе анализа допускается хранение реагентов в течение 8 ч при температуре (18-25) °С в защищенном от света месте.

Все неиспользованные компоненты набора хранить в плотно закрытой первичной упаковке при (2-8) °С в защищенном от света месте в течение всего срока годности.

Б.8 ПРОВЕДЕНИЕ АНАЛИЗА

Б.8.1 Пробирки полистирольные с иммобилизованными поликлональными антителами к эстрадиолу маркировать следующим образом (в дубликатах):

В₀-В₅ – для калибровочных проб эстрадиола;

В_{КС} – для КС;

В_Х – для исследуемых проб сыворотки крови человека.

Б.8.2 В пробирки V_0 - V_5 внести по 0,05 мл (50 мкл) соответствующих калибровочных проб. В пробирки $V_{КС}$ внести по 0,05 мл (50 мкл) контрольной сыворотки. В пробирки V_X внести по 0,05 мл (50 мкл) исследуемых сывороток крови человека.

Б.8.3 Во все пробирки внести по 0,5 мл (500 мкл) $[^{125}I]$ -эстрадиола.

Б.8.4 Содержимое пробирок инкубировать в течение 3 ч при постоянном встряхивании (не менее 350 встряхиваний/мин) на приборе для встряхивания пробирок при температуре (18-25) °С.

Б.8.5 После окончания инкубации тщательно удалить из всех пробирок, кроме Т, жидкость с помощью водоструйного насоса.

Б.8.6 Все пробирки поместить в гамма-счетчик и измерить скорость счета $[^{125}I]$ в каждой пробирке в течение 1 мин.

Б.8.7 Последовательность операций анализа приведена в таблице Б.1.

Таблица Б.1

Пробирки (в дубликатах)	Последовательность операций			
	Калибровочные пробы, КС и исследуемые сыворотки крови человека, мл	$[^{125}I]$ -эстрадиол, мл	Инкубировать 3 ч при постоянном встряхивании при температуре (18-25) °С	Тщательно удалить из всех пробирок жидкость с помощью водоструйного насоса
V_0 - V_5	0,05	0,5		
$V_{КС}$	0,05	0,5		
V_X	0,05	0,5		
Измерить скорость счета $[^{125}I]$ в каждой пробирке в течение 1 мин				

Б.9 РАСЧЕТЫ И ГРАФИЧЕСКИЕ ПОСТРОЕНИЯ

Б.9.1 Найти средние арифметические значения скоростей счета $[^{125}I]$ для каждой пары пробирок.

Б.9.2 Рассчитать величину $(V_i/V_0) \times 100$, в процентах, для каждой калибровочной пробы, контрольной сыворотки или исследуемой сыворотки крови человека, где V_i – среднее арифметическое значение скорости счета $[^{125}I]$ в пробирках V_1 - V_5 , $V_{КС}$ и V_X .

Б.9.3 Построить калибровочный график в полулогарифмических координатах, откладывая на оси ординат (линейная) значения $(V_i/V_0) \times 100$, в процентах, а по оси абсцисс (логарифмическая) – значения концентраций эстрадиола, в нмоль/л, в соответствующих калибровочных пробах; либо в координатах logit-log.

Б.9.4 Определить по калибровочному графику концентрацию эстрадиола, в нмоль/л, в КС и исследуемых сыворотках крови человека.

Для перевода молярной концентрации эстрадиола в массовую следует пользоваться соотношением: $\text{мкг/л} = \text{нмоль/л} \times 0,272$

Б.10 АНАЛИТИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ НАБОРА

Б.10.1 Чувствительность

Минимальная концентрация эстрадиола, определяемая с помощью набора, составляет не более 0,03 нмоль/л.

Б.10.2 Специфичность

Перекрестная реакция поликлональных антител к эстрадиолу со структурными аналогами эстрадиола приведена в таблице Б.2.

Таблица Б.2

Исследуемые вещества	Перекрестная реакция, %
Эстрадиол	100
Эстрон	15
Эстриол	1
2-оксипрогестерон	0,01
Этинилэстрадиол	0,01
Кортизол	0,001
Прогестерон	0,001
Тестостерон	0,001

Б.10.3 Воспроизводимость результатов

Коэффициент вариации результатов определений ($n=10$) концентрации эстрадиола в образцах сыворотки крови с низким, средним и высоким содержанием эстрадиола не превышает 8%.

Б.10.4 Тест на «открытие»

Процент «открытия» эстрадиола, добавленного в образцы сыворотки крови с известной концентрацией эстрадиола, составляет (80-120) %.

Б.10.5 Клиническая проверка набора

Концентрация эстрадиола в сыворотке крови здоровых лиц в возрасте от 20 до 45 лет, определенная с помощью набора, составляет: мужчины – (0,07–0,25) нмоль/л; женщины, фолликулярная фаза – менее 0,50 нмоль/л, лютеиновая фаза – (0,20–0,80) нмоль/л, беременность (3-й триместр) – (30–100) нмоль/л.

Приведенные значения являются ориентировочными. Рекомендуется в каждой лаборатории установить собственные уровни эстрадиола, соответствующие нормальным.

Результаты определения должны быть интерпретированы в свете общей клинической картины пациента, включая анамнез, данных других тестов и иной подходящей информации.

Б.11 УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ И ПРИМЕНЕНИЯ НАБОРА


Б.11.1 Набор должен храниться при температуре (2-8) °С в течение всего срока годности набора.


Б.11.2 Срок годности набора – 60 суток.

Б.11.3 Для отбора и добавления компонентов рекомендуется использовать полуавтоматические пипетки со сменными наконечниками, аттестованные на точность по значению средней дозы и воспроизводимость результатов пипетирования.

Б.11.4 Для получения надежных результатов необходимо строгое соблюдение инструкции по применению набора и квалифицированное проведение анализа.

Пояснения к символам

Графический СИМВОЛ	Его значение и объяснение
SN	Серийный номер Настоящий символ сопровождается указанием серийного номера изготовителя
	Использовать до Настоящий символ сопровождается датой, указывающей, что изделие рекомендуется использовать до истечения установленного срока; дата состоит из четырех цифр, указывающих год, двух цифр, указывающих месяц, и двух цифр, указывающих день
IVD	Изделие для диагностики in vitro
	Ограничение температуры Рядом с верхней и нижней горизонтальными линиями указывается верхняя и нижняя границы температурного диапазона
	Изготовитель Настоящий символ сопровождается информацией о наименовании и адресе изготовителя
	Обратитесь к руководству по эксплуатации Настоящий символ отсылает к руководству по эксплуатации для получения информации, необходимой для надлежащего применения изделия
	Содержимого достаточно для проведения п-тестирований Настоящий символ сопровождается указанием количества определений
	Знак радиационной опасности Настоящий символ сопровождается указанием общей активности изотопа [¹²⁵ I] в наборе, кБк

 УП «ХОП ИБОХ НАН Беларуси» ул. Академика В.Ф.Купревича, д.5, корп.3,
220141, г. Минск, Республика Беларусь
Тел./факс +375-17- 272-52-57
E-mail: hopmang.bel@gmail.com, <http://www.hopiboh.org>
По вопросам, касающимся качества набора, обращаться в ОТК, тел. +375-17-396-87-38

Приложение В
(Справочное)
Библиография

- [1] Нормы МАГАТЭ по безопасности для защиты людей и охраны окружающей среды, № TS-R-1-1
Правила безопасной перевозки радиоактивных материалов, 2009 г.
- [2] Сборник нормативных документов по проблеме ВИЧ/СПИД. Утвержден приказом Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 16.12.1998 г. № 351
- [3] СП 17-69 РБ-98
«Общие требования по профилактике инфекционных и паразитарных заболеваний», утвержденные постановлением Главного государственного санитарного врача Республики Беларусь от 29.04.1998 г. № 18
- [4] Санитарные нормы и правила «Требования безопасности при осуществлении работ с условно-патогенными микроорганизмами и патогенными биологическими агентами, к организации и проведению их учета, хранения, передачи и транспортировки», утвержденные постановлением Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 06.02.2017 г. № 2
- [5] Санитарные нормы и правила «Требования к организации и проведению санитарно-противоэпидемических мероприятий, направленных на предупреждение возникновения и распространения вирусных гепатитов», утвержденные постановлением Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 06.02.2013 г. № 11
- [6] Приказ Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 25.11.2002 г. № 165
«О проведении дезинфекции и стерилизации в учреждениях здравоохранения»
- [7] Постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 29.07.2019 г. № 74
«О проведении обязательных и внеочередных медицинских осмотров работающих»

- [8] Санитарные нормы и правила «Требования к обеспечению радиационной безопасности персонала и населения при обращении с радиоактивными отходами», утвержденные постановлением Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 31.12.2015 г. № 142