

IVD-REF: PS – T.UP	 پیشگامان سنجش پیشگامان در سنجش تشخیصی و تشخیصی و تشخیصی	کیت الیزا T-uptake
Ver. No: 04		T-uptake ELISA KIT

آماده سازی	96 تستی	48 تستی	معرف
آماده مصرف	1×96 wells	1×48 wells	پلیت پوشیده شده با آنتی بادی علیه T4
آماده مصرف	4 ×0.5 mL	4 ×0.5 mL	کالیبراتور 1-4 (غلظت کالیبراتورها بر روی ویال قید شده و بین شناسه های ساخت مختلف تفاوت دارد) در بافر، به همراه نگهدارنده
آماده مصرف	1 ×0.5 mL	1 ×0.5 mL	نمونه کنترل در بافر سازگار با سرم انسانی همراه با نگهدارنده (بازه قابل قبول سرم کنترل بر روی برجسب قید شده است)
آماده مصرف	1 ×12.0 mL	1 ×6.0 mL	کونژوگه T4-HRP (قرمز رنگ)
به نسبت 1 به 20 با آب مقطر یا آب دیونیزه رقیق کنید	1 ×30 mL	1 ×30 mL	محلول شستشو غلیظ
آماده مصرف	1 ×12.0 mL	1 ×6.0 mL	محلول سوپسترا-رنگ ز(اترامتیل بنزدین و آب اکسیژنه)
آماده مصرف	1 ×6.0 mL	1 ×6.0 mL	محلول توقف (اسید کلریدریک 1 مولار)

IVD-REF: PS – T.UP	 پیشگامان سنجش پیشگامان در سنجش‌های تشخیصی و تست‌های غربی	کیت الیزا T-uptake
Ver. No: 04		T-uptake ELISA KIT

کاربرد:

کیت **T-uptake** شرکت پیشگامان سنجش ایستایش برای اندازه گیری میزان برداشت هورمونهای تیروئیدی توسط پروتئین های سرم طراحی گردیده است.

مقدمه :

دو هورمون تیروکسین (**T₄**) و تری یدوتیرونین (**T₃**) توسط غده تیروئید تولید و وارد خون می شوند. قسمت اعظم **T₃** و **T₄** موجود در خون به صورت متصل به پروتئین های **TBG**، ترانس تیرتین (که قبلاً پره آلبومین نامیده می شد) و آلبومین منتقل می شود اما تمایل **TBG** به **T₃** در مقایسه با **T₄** کمتر است، لذا در مقایسه با تیروکسین، کسر بیشتری از **T₃** به شکل آزاد وجود دارد (0.3% از **T₃** در مقایسه با 0.02% از **T₄**). معذالک به دلیل تولید روزانه سه برابری **T₄** در مقایسه با **T₃**، مقدار مطلق **T₄** آزاد بیش از **T₃** آزاد است. بخش فعال بیولوژیک هورمون های تیروئیدی بخش آزاد این هورمون هاست.

برخی عوامل نظیر حاملگی یا مصرف قرص های ضدبارداری خوراکی باعث افزایش غلظت پروتئینهای اتصالی هورمون های تیروئیدی گشته و غده تیروئید طی یک سازوکار جبرانی در این موارد تولید هورمون های تیروئیدی را افزایش داده تا مقدار هورمون آزاد در بازه ثابت موردنیاز برای فعالیت های حیاتی بدن باقی بماند. در این مواقع غلظت هورمون های تام تیروئیدی افزایش یافته، بدون اینکه علائمی دال بر وجود پرکاری تیروئید یا تغییر در غلظت **TSH** حاصل شود. آزمایش سنجش میزان برداشت هورمون های تیروئیدی یا **T-uptake** به نوعی اندازه گیری غیرمستقیم جایگاه های اشغال نشده پروتئینهای اتصالی پلاسماست و با این هدف طراحی شده است. متعاقب اندازه گیری **T-uptake** شاخص تیروکسین آزاد (**Free Thyroxine Index or FTI**) از رابطه زیر بدست می آید:

$$FTI = \frac{\text{Patient } T - \text{uptake}}{\text{reference } T - \text{uptake}} \times \text{patient Total } T_4$$

در این رابطه **reference T-uptake** مقدار **T-uptake** شاخص آزمایشگاه می باشد، که از میانگین گرفتن نتایج **T-uptake** افراد طبیعی بدست می آید. با توجه به بازه مرجع **T-uptake** این مقدار در این رابطه اغلب معادل 30 درنظر گرفته می شود.

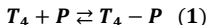
در پرکاری تیروئید و کم کاری تیروئید مقدار **T-uptake** و تیروکسین به موازات یکدیگر به ترتیب افزایش یا کاهش می یابد، اما در ناهنجاری های پروتئینهای اتصالی مقدار این دو در جهت عکس یکدیگر تغییر می یابد و

IVD-REF: PS – T.UP	 پیشگامان سنجش پیشگامان در سنجش تشخیصی و تشخیصی	کیت الایزا T-uptake
Ver. No: 04		T-uptake ELISA KIT

بدنبال افزایش **T-uptake** مقدار تیروکسین تام کاهش می یابد، یا با کاهش مقدار **T-uptake** مقدار تیروکسین تام افزایش می یابد. به عنوان مثال در حاملگی یا مصرف قرص های ضدبارداری خوراکی، افزایش مقدار تیروکسین تام با کاهش مقدار **T-uptake** همراه است.

اساس آزمایش :

مبنای کیت سنجش **T-uptake** شرکت تولیدی-تحقیقاتی پیشگامان سنجش ایستایس بر پایه الایزا رقابتی می باشد. در این کیت ابتدا تیروکسین آزاد و کوئزوگه **T₄-HRP** به همراه سرم بیمار به عنوان منبع پروتئینهای اتصالی به چاهک های میکروتیتر پوشیده شده از آنتی بادی علیه **T₄** اضافه می شوند. در ادامه تیروکسین آزاد، به پروتئینهای اتصالی موجود در سرم بیمار متصل می شود اما این اتصال بین **T₄-HRP** و پروتئینها رخ نمی دهد.



تیروکسین افزوده شده، که در واکنش 1 مصرف نشده است، با **T₄-HRP** در اشغال جایگاه های خالی آنتی **T₄** موجود بر فاز جامد به رقابت می پردازند. واکنش را می توان به کمک معادله زیر نشان داد:



در این رابطه **T₄** تیروکسین مصرف نشده در واکنش (1) و **Ab_{sp}** آنتی بادی فاز جامد می باشد. بعد از رسیدن به نقطه تعادل طی شستشو اجزاء اتصال نایافته از اجزاء اتصال یافته جدا می شوند. هر چه ظرفیت اتصال سرم بیشتر باشد، **T₄** بیشتری در واکنش (1) مصرف شده و **T₄Ab_{sp}** کمتری در واکنش (2) تولید شده و مجموعه **HRPT₄Ab_{sp}** بیشتر بوده و رنگ بیشتری تولید می کند (کم کاری تیروئید). برعکس در موارد کاهش ظرفیت اتصال **T₄** کمتری مصرف شده و مقدار **HRPT₄Ab_{sp}** کمتری بوده و در نتیجه مقدار کمتری رنگ تولید می شود (پرکاری تیروئید).

مواد و وسایل مورد نیاز که در کیت موجود نیست :

1. سمپلهای 25، 50 و 100 میکرولیتری دقیق. سمپلر 8 کاناله با قابلیت پیپتینگ 50 تا 100 میکرولیتر و دیسپنسر اتوماتیک، اگر چه ضروری نیست ولی باعث بهبود قابل توجه تکرارپذیری و صحت نتایج می گردد.
2. آب مقطر با هدایت الکتریکی مطلوب کم تر از $1 \mu\text{s/cm}$
3. دستگاه الایزا ریدر دارای فیلتر 450 نانومتری و در صورت امکان 630 نانومتری بعنوان فیلتر فرانس.
4. کاغذ جاذب رطوبت

IVD-REF: PS – T.UP	 پیشگام سن‌جش پیشگام در سنجش‌های تشخیصی و تست‌های آوری	کیت الیزا T-uptake
Ver. No: 04		T-uptake ELISA KIT

5. دستگاه واشر اتوماتیک یا هر تجهیز دیگر نظیر سمپلر 8 کاناله یا سرنگ که قادر به ریختن 350 میکرولیتر محلول شستشو باشد.

نگهداری کیت :

1. کیت پس از تحویل باید در دمای 2-8 درجه سانتی گراد (یخچال) نگهداری شود. کلیه معرف ها و اجزاء کیت تا تاریخ انقضاء مندرج بر روی جعبه کیت، به شرط نگهداری در دمای یادشده، پایدار هستند. هرگز فراتر از تاریخ انقضاء مندرج بر روی جعبه از کیت استفاده نکنید.

2. غلظت کالیبراتورها و نیز دامنه قابل قبول نمونه کنترل بر روی ویال درج شده است و ممکن است بین شناسه های مختلف ساخت تفاوت داشته باشد.

3. از انجماد کیت یا اجزاء کیت خودداری نمایید.

4. میکروپلیت باید در کیسه در بسته به همراه نمگیر نگهداری شود. در هنگام استفاده پس از رسیدن دمای کیسه میکروپلیت به دمای اتاق، تعداد لازم استریپ را از کیسه آلومینیومی خارج و مابقی همراه نم گیر بلافاصله به کیسه منتقل و درب کیسه با دقت بسته و به یخچال منتقل گردد.

5. محلول شستشو باید روزانه و تازه تهیه شود و در همان روز تهیه مصرف شود.

6. تغییر در خصوصیات فیزیکی معرف ها نظیر وجود ذرات معلق در آنها اغلب حاکی از آلودگی و خرابی معرف ها می باشد.

7. محلول سوبسترا-رنگ زا باید بی رنگ باشد. وجود رنگ آبی در این محلول نشان از خرابی و آلودگی آن دارد و باید دور ریخته شود.

8. کیت های باز شده اگر در شرایط توصیه شده در بالا نگهداری شوند، حداکثر به مدت 8 هفته پایدار خواهند بود.

9. اجزاء کیت ها با سری ساخت متفاوت را با یکدیگر مخلوط نسازید و از جابه جایی درب معرف ها جلوگیری شود.

10. استفاده از سر سمپلر یکبار مصرف برای دقت و صحت و پرهیز از آلودگی برای برداشتن نمونه ها، استانداردها و کنترل ها ضروری است.

جمع آوری و آماده سازی نمونه:

1. سرم یا پلاسما EDTA نمونه مناسب برای این آزمایش است.

2. از نمونه های با کدورت بالا، همولیز یا لیپمیک ترجیحاً استفاده نشود.

IVD-REF: PS – T.UP	 <p>پیشگامان سنجش پیشگامان در سنجش‌های تشخیصی و تشخیصی</p>	کیت الیزا T-uptake
Ver. No: 04		T-uptake ELISA KIT

3. در صورتی که انجام آزمایش در همان روز جمع آوری نمونه امکان پذیر نباشد، نمونه ها را می توان برای مدت 48 ساعت در دمای 2 تا 8 درجه سانتیگراد نگه داری کرد. برای مدت طولانی تر نمونه ها باید در 20°C - سانتیگراد نگهداری شود.

4. از ذوب و انجماد مکرر نمونه ها اجتناب شود. نمونه های منجمد باید قبل از آزمایش به آرامی، اما به طور کامل مخلوط شده تا کاملاً یکنواخت و همگن گردد.

احتیاطات و هشدارها

1. کیت فقط برای تشخیص طبی آزمایشگاهی کاربرد دارد.
2. کلیه معرف های کیت برای سنجش مستقیم T-uptake سرم یا پلاسمای EDTA استاندارد شده اند و برای سنجش T-uptake در سایر مایعات بیولوژیک یا پلاسمای غیر EDTA مناسب نمی باشد.
3. قبل از آغاز سنجش، دستورالعمل پیش رو را بدقت مطالعه نموده و اطمینان حاصل کنید که تمامی نکات آن را بخوبی فرا گرفته اید. همواره از ویرایش معتبر و به روز دستورالعمل که همراه کیت بسته بندی شده است، استفاده کنید.
4. کلیه جوانب ایمنی در اجرای آزمایش رعایت شود. برای آگاهی از احتیاطات لازم به "راهنمای اصول کلی حفاظت و پیشگیری از آلودگی کارکنان و محیط آزمایشگاه (روش های صحیح میکروپ شناسی و تکنیک های صحیح آزمایشگاهی)" تالیف دکتر شهلا فارسی از انتشارات کمیته ایمنی و امنیت زیست آزمایشگاهی اداره کل آزمایشگاه مرجع سلامت ویرایش 1393 مراجعه نمایید.
5. از تماس تمام معرف ها به ویژه محلول توقف که حاوی اسید کلریدریک است با پوست جلوگیری شود. در صورت تماس با آب و صابون شستشو داده شود.
6. در این کیت برای ساخت برخی اجزا از سرم انسانی استفاده شده است که از نظر آنتی بادی علیه HIV-1 and 2 و HCV و آنتی ژن سطحی ویروس هپاتیت B (HBsAg)، منفی گزارش شده اند، ولی از آنجایی که هیچ آزمایشی نمی تواند به طور کامل ایمنی یک نمونه با منشاء انسانی را تضمین نماید، با آن همانند یک نمونه بالقوه عفونی رفتار نمایید.
7. با کلیه نمونه های بیمار به عنوان نمونه های بالقوه عفونی برخورد نمایید.
8. برخی از معرف ها حاوی سدیم آزاید به عنوان نگهدارنده می باشند. سدیم آزاید ممکن است با سرب و مس موجود در لوله کشی آب شهری واکنش داده و تولید آزیدهای فلزی قابل انفجار کند. جهت آگاهی از نحوه و راهایی پس ماندهای آزمایشگاهی به "دستورالعمل نحوه مدیریت پسماندهای آزمایشگاهی" تالیف دکتر شهلا فارسی از

IVD-REF: PS – T.UP	 پیشگامان سنجش پیشگام در سنجش‌های تشخیصی و تشخیصی	کیت الیزا T-uptake
Ver. No: 04		T-uptake ELISA KIT

انتشارات کمیته ایمنی و امنیت زیست آزمایشگاهی اداره کل آزمایشگاه مرجع سلامت و ویرایش 1394 مراجعه نمایید.

آماده سازی معرف ها:

1. همه معرف ها باید قبل از استفاده به دمای اتاق (20-27 درجه سانتیگراد) برسند.
2. تهیه محلول شستشو: برای تهیه محلول شستشوی آماده مصرف، یک حجم از بافر شستشو غلیظ (20X) را با 19 حجم آب مقطر رقیق نمایید.

نکات مهم در انجام تست:

1. فرایند شستشو از اهمیت بسیار بالایی برخوردار است. شستشوی ناکافی باعث عدم جدا شدن پیوندهای غیراختصاصی و جذب نوری زمینه (Background) می گردد.
2. کیفیت آب مقطر مصرفی در کیفیت محلول شستشو و جدا کردن پیوندهای غیراختصاصی اهمیت زیادی دارد.
3. قبل از شروع کار اطمینان حاصل نمایید که دمای کلیه اجزاء کیت به دمای اتاق رسیده باشد.
4. دمای مطلوب محیط آزمایشگاه برای آزمایش های الیزا 20 تا 27 درجه سانتیگراد می باشد.
5. معرف ها و نمونه ها را قبل از آزمایش بخوبی مخلوط نمایید.
6. بهتر است استانداردها، کنترل ها و نمونه ها را به صورت دوتایی (Duplicate) و ترجیحاً در دو چاهک عمودی آزمایش کنید و میانگین جذب نوری دو چاهک جهت محاسبه نتایج مورد استفاده قرار گیرد.
7. جهت پپیت کردن محلول سوبسترا-رنگ زا و محلول توقف از میکروپپیت های حاوی قطعات فلزی استفاده نکنید.

8. زمان های انکوباسیون و دمای انکوباسیون را با دقت رعایت کنید.
9. برای اجتناب از بروز خطای رانش یا Drift ناشی از اختلاف زمانی انجام واکنش در چاهک های ابتدایی با چاهک های انتهایی، اگر کل پلیت هم زمان ران می شود، برای پرهیز از خطای ناشی از اختلاف زمانی، از تجهیزاتی نظیر دیسپنسر اتوماتیک یا سمپلر هشت کاناله برای ریختن معرف ها استفاده شود یا بیش از شش استریپ در هر بار ران نشود.
10. در هر بار انجام آزمایش منحنی کالیبراسیون را مجدد ترسیم نموده و برای محاسبه نتایج از منحنی ذخیره شده استفاده نکنید.
11. مراحل آزمایش را بدون وقفه انجام دهید. وقفه بین مراحل باعث نتایج کاذب می گردد.

IVD-REF: PS – T-UP	 پیشگامان سنجش پیشگامان در سنجش تشخیصی و تشخیصی	کیت الیزا T-uptake
Ver. No: 04		T-uptake ELISA KIT

12. در کلیه مراحل انجام آزمایش و متعاقب هر مرحله پیپتینگ، چاهک ها از نظر وجود حباب بررسی شوند. در صورت وجود حباب با ضربه آهسته به پلیت از محیط خارج شوند.

13. هر نوع نمونه یا ماده کنترلی که حاوی سدیم آزاید یا تیمورسال باشد، با این کیت سازگار نبوده و آزمایش بروی آنها ممکن است به حصول پاسخ های کاذب بیانجامد.

روش انجام آزمایش:

1- تعداد مناسب چاهک های پوشیده شده از آنتی T₄، برای استانداردها، کنترل ها و نمونه های بیمار را بصورت دوتایی انتخاب کنید و مابقی چاهک ها را همراه ماده نمگیر درون کیسه مخصوص قرار داده و درب آنرا ببندید.

2- 25 میکرولیتر از استانداردها، کنترل ها و نمونه های بیمار به داخل هر چاهک بریزید.

3- 100 میکرولیتر از محلول کونژوگه **T4-HRP** حاوی تیروکسین آزاد به تمام چاهک ها اضافه کنید.

4- پلیت را به مدت 15 ثانیه به آرامی تکان دهید تا محتویات چاهک ها به خوبی مخلوط شوند. سپس درب چاهک ها را با پرچسب مخصوص پلیت پوشانده، آنرا به مدت 45 دقیقه در دمای اتاق (20-27°C) انکوبه کنید.

5- محتویات چاهک ها را خالی کرده و چاهک ها را طبق دستورالعمل زیر شستشو دهید:

- برای شستشوی چاهک ها، ابتدا 350 میکرولیتر بافر شستشو را داخل چاهک بریزید، سپس چاهک ها را وارونه کرده و همراه با تکان دادن خالی کنید و عمل شستشو را چهار بار دیگر (جمعاً به مدت 5 بار) تکرار کنید. در انتهای شستشو، با ضربه زدن ملایم پلیت بر روی کاغذ جاذب الرطوبه تمامی مایع موجود در چاهک ها را تخلیه نمائید.

- بهتر است برای شستشو از دستگاه های اتوماتیک و اشرفی که قابل برنامه ریزی است استفاده نمایید. که در این صورت به دستورالعمل دستگاه شستشو مراجعه نمایید.

6- 100 میکرولیتر از سوپسترا-رنگ زا آماده مصرف به تمامی چاهک ها اضافه کنید و آنها را به مدت 15 دقیقه در دمای اتاق و تاریکی انکوبه نمائید.

7- 50 میکرولیتر از محلول متوقف کننده واکنش به همان ترتیبی که محلول سوپسترا-رنگ زا اضافه نمودید، به همه چاهک ها اضافه کنید. سپس حداکثر ظرف مدت 10 دقیقه جذب نوری هر چاهک را در طول موج 450 نانومتر با دستگاه الیزا ریدر قرائت نمائید (در صورت امکان از طول موج 630 نانومتر بعنوان فیلتر رفرانس استفاده کنید).

IVD-REF: PS – T.UP	 پیشگامان سنجش پیشگامان در سنجش‌های تشخیصی و تست‌آوری	کیت الیزا T-uptake
Ver. No: 04		T-uptake ELISA KIT

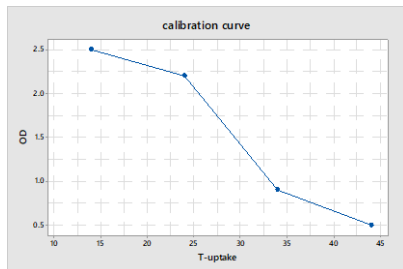
محاسبه نتایج:

1. با استفاده از میانگین جذب نوری استاندارد‌ها بر روی محور عمودی (محور **Y**) و غلظت مشخص آنها بر روی محور افقی (محور **X**) بر روی کاغذ میلی متری، منحنی استاندارد را از طریق ترسیم خطوطی که از تمامی نقاط تلاقی عبور کرده باشد، ترسیم 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.
3. در صورتی از اسپکتروفتومتر مخصوص میکروپلیت که مجهز به سیستم پردازش داده های داخلی است استفاده می کنید، جهت محاسبه نتایج و ترسیم منحنی کالیبراسیون به دستورالعمل دستگاه مراجعه نمایید. برای محاسبه **T-uptake %** نمونه بیمار از مدل محاسباتی نقطه-به-نقطه (**Point-to-point**) استفاده کنید.

داده های نمادین منحنی کالیبراسیون

مقادیر جذب نوری ارائه شده در جدول ذیل بعنوان داده های نمادین آورده شده است. لازم به یادآوری است این داده ها فقط جنبه راهنمایی داشته و هر آزمایشگاهی باید برای هر بار آزمایش یک منحنی استاندارد جدید براساس نتایج بدست آمده در آزمایشگاه خویش ترسیم نماید.

Row	OD	T-uptake
1	2.5	14
2	2.2	24
3	0.9	34
4	0.5	44



IVD-REF: PS – T.UP	 پیشگامان سنجش پیشگامان در سنجش تشخیصی و تشخیصی	کیت الیزا T-uptake
Ver. No: 04		T-uptake ELISA KIT

کنترل کیفی:

در هر کیت یک نمونه کنترل وجود دارد که مقادیر موردانتظار برای آن بر روی برچسب ویال درج شده است. علاوه بر کنترل داخل کیت، آزمایشگاه می تواند از نمونه های سرم انباشته (Pooled serum) که در خود آزمایشگاه تهیه شده یا نمونه های کنترل خارجی مشروط به پایداری **T-uptake** در نمونه طی روزهای اجرای برنامه کنترل کیفی داخلی، نیز استفاده نماید. در دو حالت یادشده لازم به ذکر است که آزمایشگاه باید مقدار هدف، انحراف معیار نتایج و کرانه های بالایی (UCL) و پایینی (LCL) قابل قبول را خود محاسبه و مبنای برنامه های کنترل کیفی خویش قرار دهد.

بازه مرجع:

در یک بررسی که بر روی سرم تعدادی از مراجعه کنندگان چندین آزمایشگاه مختلف در سطح استان تهران به عمل آمد، دامنه مرجع زیر برای گروه های مختلف سنی و جنسی براساس درون یابی دامنه بین 2/5٪ و 97/5٪ مرکزی با استفاده از کیت **T-uptake** الیزا شرکت پیشگامان بدست آمد. لازم به ذکر است به دلیل تفاوت های بیولوژیک بین جمعیت های مختلف، و همچنین عواملی نظیر سن، جنس، نژاد و عوامل جغرافیایی هر آزمایشگاهی باید ابتدا انتقال پذیری (transferability) این داده ها را درخصوص جمعیت موردنظر خویش راستی آزمایی (Verification) کرده و درصورت مشاهده ناهمخوانی، بازه مرجع خود را بدست آورد:

Analyte	Number	Mean (%)	2.5 th percentile (%)	97.5 percentile (%)
T-uptake	137	30	25	35
FTI	-		5.4	9.7

2- دقت (Precision):

دقت روش با استفاده از کلیه معرف های کیت **T-uptake** شرکت پیشگامان سنجش ایساتیس و 3 انباشته سرمی تهیه شده از نمونه های بیمار، مطابق با راهنمای **EP 05-A3** مؤسسه استانداردهای بالینی و آزمایشگاهی (CLSI) بدست آمد.

طی 10 روزکاری، سه کاربر و هر یک روزانه سه ران اندازه گیری های تکراری به صورت دوتایی در هر ران بروی نمونه های یاد شده انجام دادند (2×3×3×10). نتایج با روش آماری **Fully nested ANOVA** تحلیل گردید: خلاصه نتایج در جدول زیر آورده شده است:

IVD-REF: PS – T.UP	 پیشگامان سنجش پژوهشگاه در زمینه تشخیص‌های و تست‌های نوآوری	کیت الیزا T-uptake
Ver. No: 04		T-uptake ELISA KIT

Sample Description	Mean (%)	Repeatability		Within-Laboratory Precision	
		SD	%CV	SD	%CV
Patient Pool	22.4	1.9	8.48	1.8	8.04
Patient Pool	33.1	2.9	8.76	1.92	5.80
Patient Pool	43.2	2.11	4.88	2.73	6.32

3- اختصاصیت (Specificity):

ارزیابی اختصاصیت مطابق با راهنمای EP 07-A2 مؤسسه استانداردهای بالینی و آزمایشگاهی (CLSI)، جهت تعیین درصد تداخل از جانب مداخله گرهای متداول بیوشیمیایی همولیز، ایکتر و هایپر لیپیدمی انجام و مشخص گردید که هموگلوبین تا 50 mg/mL، بیلیروبین غیر کونژوگه تا 20 mg/dL و تری گلیسریدهای سرم تا 1000 mg/mL تأثیری بر سنجش T-uptake سرم با کیت پیشگامان سنجش ندارد (%interference ≤ 10%).

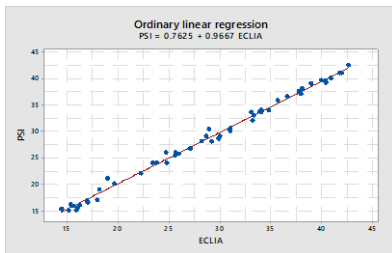
4- درستی (Trueness):

ارزیابی مقایسه ای (Method comparison)

ارزیابی مقایسه ای بین نتایج اندازه گیری کیت سنجش T-uptake سرم شرکت پیشگامان و روش Elecsis T-uptake Cobas E411-Roche diagnostic (n=52 range:14-43) انجام و مطابق با راهنمای EP 09-A2 مؤسسه استانداردهای بالینی و آزمایشگاهی (CLSI) به روش رگرسیون خطی تحلیل گردید. خلاصه نتایج و نمودار رگرسیون خطی (Linear regression) در ادامه آورده شده است:

$$PSI = 0.7625 + 0.9667ECLIA$$

$$PSI = 0.7625 + 0.9667ECLIA$$



IVD-REF: PS – T.UP	 پیشگامان سنجش پژوهشگاه تخصصی تشخیص و تست‌های نوآوری	T-uptake کیت الایزا
Ver. No: 04		T-uptake ELISA KIT

منابع و مراجع:

1. CLSI. Evaluation of detection capability for clinical laboratory measurement procedures; approved guideline.2nd ed. CLSI document EP 17-A2. Pierson-Perry J.F. Clinical and Laboratory Standard Institute, 2012.
2. CLSI. Evaluation of precision of quantitative measurement procedures; approved guideline. CLSI document EP 05-A3. McEnroe R.J. Clinical and Laboratory Standard Institute, 2014.
3. CLSI. Interference Testing in clinical chemistry; approved guideline.2nd ed. CLSI document EP07-A23. McEnroe R.J. Clinical and Laboratory Standard Institute, 2005.
4. Desirable Specifications for Total Error, Imprecision, and Bias derived from intra- and inter-individual biologic variation, <https://www.westgard.com/biodatabase1.htm>
5. Kasper D.L. et al. (2018). Harrison's principles of internal medicine.20th ed.(pp. 6608-12) Mc Graw Hill Education
6. Pagana K.D. et al. (2018). Mosby's Manual of diagnostic and Laboratory tests.6th ed. Elsevier Inc.
7. Rifai Nader. et al. (2018). Clinical chemistry and molecular diagnostics. (pp. 1578-80). 6th ed. Elsevier Inc.

IVD-REF: PS – T.UP	 پیشگامان سنجش پیشگامان در سنجش‌های تشخیصی و تشخیصی	کیت الیزا T-uptake
Ver. No: 04		T-uptake ELISA KIT

خطایابی در آزمایش های الیزا

راه حل	علت مشکل	نوع مشکل
تکرار تست با کونژوگه جدید	افت و یا آلودگی کونژوگه	پایین بودن OD استاندارد ها و نمونه ها
1.دمای آزمایشگاه و تایمر را چک کرده و تست را تکرار کنید. 2.قبل از شروع آزمایش کیت و نمونه بیماران به دمای اتاق برسد.	پایین بودن دما و یا کوتاه بودن زمان انکوباسیون، به دما نرسیدن محلولهای کیت و نمونه بیماران	
1.PH آب مقطر را چک کنید و تست را با Wash Buffer جدید تکرار کنید. 2.پس از شستشوی کامل و تخلیه چاهک ها بلافاصله تست را ادامه دهید.	PH نامناسب و یا غلظت بالای Wash Buffer. شستشوی نامناسب و یا خشک شدن چاهک ها	
1.پس از باز کردن کیت تاریخ را ثبت کنید و به تاریخ انقضا توجه کنید. 2.پس از هر بار مصرف پلیت را با جسب بیوشانید و کیت را در یخچال نگهداری کنید.	نگهداری نامناسب کیت و عدم رعایت زنجیره سرد	
1.تست را با دستگاه کالیبر شده بخوانید. 2.طول موج دستگاه را دوباره چک کنید.	طول موج خوانش نامناسب (405 nm بجای 450nm)	
از سری استاندارد جدید استفاده کنید.	آلودگی استاندارد ها	
1.استفاده از نوک سمپلر یکبار مصرف 2.از سمپلرهای تک کاناله یا چند کاناله کالیبر شده استفاده کنید. 3.توجه کنید نوک سمپلر محکم به سمپلر متصل باشد.	پیپتینگ نامناسب	صحیح نبودن نمودار استاندارد ها

IVD-REF: PS – T.UP	 پیشگامان سنجش پیشگامان در زمینه تشخیص‌های تشخیصی و تست‌های	کیت الیزا T-uptake
Ver. No: 04		T-uptake ELISA KIT

4. توجه کنید در هنگام پیپتینگ حباب وارد نوک سمپلر نشود.		
1. PH آب مقطر را چک کنید و تست را با Wash Buffer جدید تکرار کنید. 2. پس از شستشوی کامل و تخلیه چاهک‌ها بلافاصله تست را ادامه دهید.	PH نامناسب و یا غلظت بالای Wash Buffer، شستشوی نامناسب و یا خشک شدن چاهک‌ها	
تکرار تست با استاندارد های جدید	آلودگی استاندارد صفر	بالا بودن رنگ زمینه، بالا بودن OD
استفاده از محلول رنگزا جدید	آلودگی محلول رنگزا	
1. عدم آلودگی آب مقطر با موادی مانند وایتکس را چک کنید و تست را با Wash Buffer جدید تکرار کنید. 2. تمام سوزن های دستگاه واش را چک کنید.	آلودگی و یا غلظت پایین Wash Buffer، شستشوی نامناسب	
1. تست را با دستگاه کالیبر شده بخوانید. 2. طول موج دستگاه را دوباره چک کنید. 3. از فیلتر 630 نانومتر بعنوان فیلتر رفرانس استفاده کنید.	طول موج نامناسب در خوانش	
تکرار تست با محلول Stop جدید	آلودگی محلول Stop	
تکرار تست با مواد همان کیت	استفاده از مواد سایر کیت‌ها	عدم تولید رنگ در چاهک‌ها
تکرار تست	انجام نشدن مرحله ای از تست	
تکرار تست با محلول رنگزا جدید	آلودگی محلول رنگزا	
تکرار تست با محلول کونژوگه جدید	آلودگی محلول کونژوگه با سدیم آزاید	

IVD-REF: PS – T.UP	 پیشگامان سنجش پیشگامان در زمینه تشخیص‌های و تست‌های آلودگی	کیت الیزا T-uptake
Ver. No: 04		T-uptake ELISA KIT

<p>1. استفاده از نوک سمپلر یکبار مصرف</p> <p>2. از سمپلرهای تک کاناله یا چند کاناله کالیبر شده استفاده کنید</p> <p>3. توجه کنید نوک سمپلر محکم به سمپلر متصل باشد.</p> <p>4. توجه کنید در هنگام پیپتینگ حباب وارد نشود.</p> <p>5. توجه کنید جداره خارجی نوک سمپلر حاوی محلول نباشد.</p> <p>6. کالیبراسیون و تمیز کردن ادواری سمپلر ها</p>	<p>پیپتینگ نامناسب، گرفتگی لوله داخلی سمپلر بواسطه آلودگی</p>	<p>عدم تکرار پذیری مناسب</p>
<p>فاصله زمانی بین اضافه کردن استاندارد ها و نمونه نباید بیشتر از 10 دقیقه باشد. در این صورت نتایج قابل اعتماد نیست.</p>	<p>طولانی شدن زمان انجام تست</p>	
<p>پس از باز کردن کیت تاریخ را ثبت کنید و به تاریخ انقضا توجه کنید.</p>	<p>نگهداری نامناسب کیت و عدم رعایت زنجیره سرد</p>	
<p>پیپتینگ صحیح و شستشوی مناسب، پس از شستشوی کامل و تخلیه چاهک ها بلافاصله تست را ادامه دهید.</p>	<p>باقی ماندن کونژوگه در لبه چاهکها و عدم شستشوی مناسب و یا خشک شدن چاهک ها</p>	
<p>در حین انکوباسیون و بعد از Stop کردن واکنش توجه کنید حباب در چاهک ها نباشد.</p>	<p>وجود حباب در چاهک ها</p>	
<p>کف چاهکها را با دستمال نرم و مرطوب، تمیز کنید.</p>	<p>کثیف بودن کف چاهکها</p>	
<p>قبل از استفاده، ویال محلول ها را به آرامی تکان دهید.</p>	<p>مخلوط نشدن محلول های کیت</p>	