

۵- کیت های باز نشده پس از تحویل باید در دمای ۸-۲ درجه سانتی گراد (یخچال) نگه داری شوند. میکروپلیت باید در کیسه در بسته به همراه ماده جاذب رطوبت نگه داری شود. کیت باید تا تاریخ انقضاء استفاده شود. برای اطلاع از تاریخ انقضاء به برجسب کیت مراجعه شود.

### جمع آوری و پایداری نمونه

- ۱- آزمایش را بر روی نمونه های سرمی انجام داده و از به کار بردن نمونه های همولیز و لیپمیک خود داری فرمایید.
- ۲- نمونه ها به مدت دو روز در دمای ۸-۲ درجه سانتی گراد و به مدت یک ماه در دمای ۲۰- درجه سانتی گراد قابل نگهداری می باشند.
- ۳- از انجماد و ذوب مکرر نمونه ها جدا خودداری فرمایید.

### آماده سازی معرف ها

- ۱- با توجه به اینکه جداسازی ویتامین-دی از پروتئین های سرم برای تعیین مقدار از اهمیت ویژه ای برخوردار است و این موضوع به دما وابسته است حداقل یک ساعت قبل شروع آزمایش، کیت را در دما اتاق قرار دهید. تا کاملاً به دمای محیط برسد. (از قرار دادن پلیت روی سطح سرد بپرهیزید).

- ۲- قبل از استفاده، کلیه معرف های کیت را به آرامی تکان دهید (سر و ته نمایند).
- ۳- با توجه به اینکه جداسازی ویتامین-دی از پروتئین های سرم برای تعیین مقدار از اهمیت ویژه ای برخوردار است و این موضوع به دما وابسته است حداقل یک ساعت قبل شروع آزمایش، کیت را در دما اتاق قرار دهید. تا کاملاً به دمای محیط برسد (از قرار دادن پلیت روی سطح سرد بپرهیزید).
- ۴- قبل از استفاده کلیه معرف های کیت را به آرامی تکان دهید.
- ۵- برای تهیه بافر استخراج آماده مصرف، در یک ظرف شیشه ای تمیز، ۱ حجم از کونژوگه بیوتینه غلیظ (21X) را با ۲۰ حجم بافر استخراج (۱ میلی لیتر بافر استخراج ۵۰ لاندا بیوتین اضافه گردد) رقیق نموده و کاملاً مخلوط نمایید. برای هر بار آزمایش این محلول باید تازه تهیه شود. (پس از آماده سازی بافر استخراج لطفاً آن را به مدت ۱۰ دقیقه در دمای ۳۷ درجه قرار دهید سپس استفاده کنید)

- ۶- برای تهیه محلول شستشو آماده مصرف، ۱ حجم از بافر شستشو غلیظ (25X) را با ۲۴ حجم آب دیونیزه رقیق نمایند.

ردیف	تعداد استریپ مورد استفاده	حجم بافر استخراج (ml)	حجم کونژوگه بیوتینه (µl)
۱	دو	۴	۲۰۰
۲	چهار	۸	۴۰۰
۳	شش	۱۲	۶۰۰
۴	هشت	۱۴	۷۰۰
۵	ده	۱۸	۹۰۰
۶	دوازده	۲۲	۱۲۰۰

### روش انجام تست در دمای اتاق

- ۱- تعداد چاهک های کوت شده برای استانداردها، کنترل ها و نمونه های بیمار را انتخاب کنید.
- ۲- ۲۵ میکرولیتر از استانداردها، کنترل و نمونه های بیمار را به داخل هر چاهک بریزید.
- ۳- ۲۰۰ میکرولیتر از بافر استخراج (آماده به مصرف) را به تمام چاهک ها اضافه کنید.

### مقدمه

ویتامین D نوعی سکو-استروئید با دو شکل شیمیایی مجزا (D2 و D3) می باشد که از نظر بیولوژیکی دارای اثرات یکسان هستند. ویتامین D2 یک ملکول ۲۸ کربنی است که از ارگوسترول گیاهی مشتق می شود. در حالی که ویتامین D3 یک ملکول ۲۷ کربنی است و از کلسترول مشتق می گردد. شکل فعال بیولوژیکی ویتامین D در گردش خون، مشتق ۲۵ هیدروکسیله آن می باشد. وقتی ویتامین D وارد بدن انسان می شود، در کبد هیدروکسیله شده و به شکل فعال آن تبدیل می شود. مشتق ۲۵ هیدروکسیله ویتامین D، شکل عمده ذخیره ویتامین D در بدن می باشد. لذا تعیین غلظت 25-OH-Vitamin D در سرم، نشانگر اولیه سطح این ویتامین در بدن می باشد.

### اساس روش اندازه گیری

کیت الایزا 25-OH-Vitamin D موجود بر اساس سنجش ایمونولوژیکی رقابتی تهیه شده است. در این کیت از روش پوشش آنتی بادی استفاده می شود. 25-OH-Vitamin D موجود در نمونه ها برای اتصال به آنتی بادی منوکلونال ضد 25-OH-Vitamin D که بر روی پلیت پوشش داده شده است، با 25-OH-Vitamin D-Biotin رقابت می کنند. پس از زمان انکوباسیون، پلیت ها تخلیه و شسته می شوند. سپس کونژوگه HRP-Streptavidin به چاهک ها اضافه می شود. پس از زمان انکوباسیون، چاهک ها تخلیه شده و شستشو داده می شوند. سپس به هر چاهک سوبسترای آنزیم اضافه می شود و بعد از انکوباسیون محلول متوقف کننده واکنش اضافه می شود. فعالیت آنزیم به طور معکوس با غلظت 25-OH-Vitamin D در نمونه ها متناسب است. استاندارد های 25-OH-Vitamin D با غلظت مشخص، همراه با نمونه های مجهول آزمایش می شوند که بر اساس منحنی استاندارد جذب نور در مقابل غلظت 25-OH-Vitamin D، غلظت نمونه های مجهول به دست می آید.

### معرف ها

نام محتویات	۹۶ تستی	۱۹۲ تستی
میکرو پلیت	1 × 96	2 × 96
استانداردها	6 × 0.5 ml	6 × 1 ml
کنترل ها	2 × 0.5 ml	2 × 1 ml
بافر استخراج	1 × 24 ml	1 × 48 ml
بیوتین	1 × 1.5 ml	1 × 3 ml
کونژوگه آنزیمی	1 × 12 ml	2 × 12 ml
محلول شستشو	1 × 40 ml	1 × 60 ml
محلول رنگ زا	1 × 12 ml	2 × 12 ml
محلول متوقف کننده	1 × 12 ml	1 × 24 ml

### مواد و وسایل مورد نیاز که در کیت موجود نیست

- ۱- سمپلر ۲۵، ۱۰۰ و ۲۰۰ میکرولیتری دقیق
- ۲- آب دیونیزه
- ۳- کاغذ جاذب رطوبت

### نکات قابل توجه برای مصرف کنندگان

- ۱- از تماس محلول متوقف کننده واکنش (HCL 1N) با پوست خودداری کنید. در صورت تماس، با آب فراوان آن را بشوئید.
- ۲- از استفاده معرف ها کیت پس از تاریخ انقضاء خودداری کنید و از مخلوط کردن یا استفاده از کیت ها با شماره بچ مختلف بپرهیزید.
- ۳- درب ظروف را پس از استفاده ببندید و از تعویض درب ها جدا خودداری کنید.
- ۴- محلول های محتوی مواد افزودنی یا نگهدارنده مثل سدیم آزاید نباید در واکنش آنزیمی وارد شوند.

# 25-OH Vitamin D

کیت الایزا جهت تعیین غلظت ۲۵-هیدروکسی ویتامین دی

25-Hydroxyvitamin D ELISA Kit

96 Test: Cat No: RD-Met01-96

192 Test: Cat No: RD-Met01-192

Rev: 04-03-R1



Defficient	$\geq 20$
Insufficient	۲۱ - ۳۰
Prefered Level	۳۱ - ۷۰
High level	۷۱-۱۰۰
Toxic	$>100$

## ضرب تبدیل واحد

برای تبدیل واحد به شرح ذیل می توان عمل کرد:

$$\text{ng/ml} \times 2.5 = \text{nmol/L}$$

## خصوصیات کیت

۱- **حساسیت:** با رقیق سازی متوالی استاندارد ۴ با سرم صفر، حساسیت این کیت برای تعیین مقدار هورمون 25-OH-VitaminD برابر  $3 \text{ ng/ml}$  بدست آمد.

۲- **دقت:** برای محاسبه میزان دقت در یک روز و روزهای مختلف، آزمایش بر روی ۳ نمونه سرم ۲۰ بار تکرار شد که ضریب تغییرات به شرح ذیل است.

### ضریب تغییرات در یک سری آزمایش

نمونه سرم	دفعات تکرار	میانگین (ng/ml)	ضریب تغییرات (%CV)
1	20	11	14.3
2	20	28	10.1
3	20	46	7.6

### ضریب تغییرات در چند سری آزمایش

نمونه سرم	دفعات تکرار	میانگین (ng/ml)	ضریب تغییرات (%CV)
1	20	12	14.7
2	20	30	11.1
3	20	51	8.7

۳- **ویژگی:** از مواد زیر برای بررسی میزان تداخل این کیت استفاده شد.

درصد تداخل	نوع ماده
100	25-OH-VitaminD3
100	25-OH-Vitamin D2
$< 0.04$	Vitamin D3
$< 0.05$	Vitamin D2

## منابع

- Holick, MF. Vitamin D Status: Measurement, Interpretation and Clinical Application. Ann Epidemiol. 2009, 19(2):73 - 78
- Morris H. A. Vitamin D: A Hormone for All Seasons-How Much is enough? Clin. Biochem. Rev., 2005, 26, 21-32.
- Bikle D. D. Vitamin D and the skin. J. Bone Miner. Metab., 2010, 28, 117-30.
- Zerwekh J. E. Blood biomarkers of vitamin D status. Am. J. Clin. Nutr., 2008, 87, 1087S-91S.

۴- پلیت را حداقل بمدت یک دقیقه به آرامی تکان دهید تا محتویات چاهک ها به خوبی مخلوط شوند. سپس درب چاهک ها را با برچسب مخصوص پلیت پوشانده، آن را

به مدت ۴۵ دقیقه در دمای اتاق (۲۵-۲۳ درجه سانتی گراد) انکوبه نمائید.

۵- محتویات چاهک ها را خالی کرده و چاهک ها را ۵ مرتبه با ۳۰۰ میکرولیتر بافر شستشوی آماده مصرف بشوئید. برای شستشوی چاهک ها، ابتدا ۳۰۰ میکرولیتر بافر شستشو را داخل چاهک بریزید، سپس چاهک ها را وارونه کرده و همراه با تکان دادن خالی کنید و در انتهای شستشو، با ضربات ملایم بر روی کاغذ جاذب تمامی مایع موجود در چاهک ها را تخلیه نمائید.

۶- ۱۰۰ میکرولیتر از کونژوگه آنزیمی آماده مصرف به تمامی چاهک ها اضافه کنید. سپس درب چاهک ها را با برچسب مخصوص پلیت پوشانده و چاهک ها را به مدت ۲۰ دقیقه در دمای اتاق (۲۵-۲۳ درجه سانتی گراد) انکوبه نمائید.

۷- محتویات چاهک ها را خالی کرده و چاهک ها را ۵ مرتبه با ۳۰۰ میکرولیتر بافر شستشوی آماده مصرف بشوئید. برای شستشوی چاهک ها، ابتدا ۳۰۰ میکرولیتر بافر شستشو را داخل چاهک بریزید، سپس چاهک ها را وارونه کرده و همراه با تکان دادن خالی کنید و در انتهای شستشو، با ضربات ملایم بر روی کاغذ جاذب تمامی مایع موجود در چاهک ها را تخلیه نمائید.

۸- ۱۰۰ میکرولیتر از سوبسترای آماده مصرف به تمامی چاهک ها اضافه کنید و آنها را به مدت ۱۵ دقیقه در دمای اتاق (۲۵-۲۳ درجه سانتی گراد) انکوبه نمائید.

۹- ۱۰۰ میکرولیتر از محلول متوقف کننده واکنش به همه چاهک ها اضافه کنید و بمدت ۱۵ ثانیه کاملاً مخلوط شود. خیلی مهم است تا مطمئن شوید رنگ آبی کاملاً به رنگ زرد تغییر پیدا کرده است.

۱۰- جذب نور هر چاهک را در طول موج ۴۵۰ نانومتر با دستگاه الایزا ریدر قرائت نمائید (در صورت امکان از طول ۶۳۰ نانومتر بعنوان فیلتر رفرانس استفاده کنید). سنجش جذب نوری باید حداکثر تا ۱۵ دقیقه پس از اتمام آزمایش انجام شود.

## محاسبه نتایج

۱- با استفاده از میانگین جذب نوری استاندارد (محور Y) و غلظت مشخص آنها (محور X) بر روی کاغذ میلی متری، منحنی استاندارد رسم کنید.

۲- 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.

۳- با استفاده از کامپیوتر این محاسبات ساده انجام خواهد شد.

## 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.

No.	Standard Con. (ng/mL)	O.D.
1	0	2.5
2	10	1.9
3	20	1.44
4	40	0.9
5	80	0.57
6	120	0.33

## مقادیر طبیعی

به دلیل اختلافات سنی، نژادی و رژیم غذایی، نمی توان برای تمام جمعیت ها محدوده مرجع تعیین کرد. بنابراین هر آزمایشگاه باید محدوده مرجع خود را گزارش نماید. مقادیر طبیعی در سرم افراد نرمال که توسط آزمایشات مکرر با این روش به دست آمده است به قرار زیر می باشد:

سطح دریافت	غلظت ویتامین D (ng/ml)
------------	------------------------

تهران ، خیابان ستارخان ، خیابان شادمهر ، نبش گلابدان ، پلاک ۴۱۹ واحد ۴

تلفن : ۰۲۱۴۴۱۵۱۲۱۸