



**Набор диагностический  
для выявления индивидуальных специфических антител класса G  
к бактериям рода Jersinia в сыворотке (плазме) крови сельскохозяйственных животных (крупного  
и мелкого рогатого скота, свиней, лошадей, верблюдов)  
иммуноферментным методом (ИФА)**

**ИНСТРУКЦИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ**

**1. Общие сведения**

**1.1.** Настоящая инструкция распространяется на «Йерсиния -IgG-антитела ИФА ВЕТ» – набор диагностический для выявления индивидуальных специфических антител класса G к бактериям рода Jersinia в сыворотке (плазме) крови сельскохозяйственных животных (крупного и мелкого рогатого скота, свиней, лошадей, верблюдов) иммуноферментным методом (ИФА).

**2. Состав и форма выпуска**

Набор включает следующие компоненты:

**Полистироловый 96-луночный планшет** с адсорбированной в лунках планшета смесью специфических антигенов Jersinia – два;

**Флакон №1. Фосфатно-солевой буферный раствор с твиом (ФСБ-Т)** – прозрачная, слегка опалесцирующая, бесцветная жидкость, 26 мл – 2 флакона;

**Флакон №2. Разводящий уферный раствор для сывороток (РБР-С)** – прозрачная опалесцирующая жидкость фиолетового цвета, 12 мл – 2 флакона;

**Флакон №3. Раствор конъюгата, конъюгированного с пероксидазой хрена (РКг- G)** – прозрачная опалесцирующая жидкость красного цвета, 12 мл – 2 флакона;

**Флакон №4. Положительный контрольный образец (К+)** – инактивированная сыворотка крови животных, содержащая специфические антитела класса G к бактериям рода Jersinia, красного цвета, 1,5 мл – 2 флакона;

**Флакон №5. Отрицательный контрольный образец (К-)** – инактивированная сыворотка крови животных, не содержащая специфических антител к бактериям рода Jersinia – прозрачная, слегка опалесцирующая, жидкость желтого цвета, 2,5 мл – 2 флакона;

**Флакон №6. Хромоген – тетраметилбензидин – субстрат (ТМБ-субстрат)** – бесцветная или светло-желтого цвета жидкость, 12 мл – 2 флакона;

**Флакон №7. Стоп-реагент** – прозрачная бесцветная жидкость, 6 мл – 2 флакона.

**3. Упаковка**

**3.1.** Компоненты набора расфасовывают в пластиковые, герметично укупоренные флаконы соответствующей вместимости. На флаконах с компонентами должны быть этикетки с указанием: организации – производителя и его товарного знака, номера компонента, наименования компонента, количества во флаконе, номера серии, срока годности (месяц год). Полистироловый планшет укупоривают в индивидуальный фольгированный полиэтиленовый пакет с влагопоглотителем и снабжают этикеткой с указанием: организации – производителя и его товарного знака, наименования антигена, сорбированного в лунках планшета, номера серии, срока годности (месяц год).

**3.2.** Компоненты набора упакованы в картонные коробки с наличием гнезд или перегородок, обеспечивающих целостность флаконов. На коробке должна быть этикетка с указанием: организации – производителя и его товарного знака, полного названия набора, номера серии и контроля набора, срока годности (месяц, год), условий хранения и обозначения ТУ. В каждую коробку вкладывают инструкцию по применению набора.

**3.3.** Набор диагностический рассчитан на 192 определения, включая контрольные образцы. Компоновка набора допускает возможность дробного использования компонентов для проведения нескольких исследований по мере поступления биологического материала.

**3.4.** Срок годности компонентов набора – 18 месяцев от даты изготовления при хранении их в сухом, темном месте при температуре от 2 до 8 °C. Запрещено смешивать компоненты наборов разных серий и использовать набор по истечении срока годности. **Не допускается замораживание компонентов.**

При нарушении целостности и укупорки флаконов, упаковки планшета, изменении цвета содержимого, наличия посторонних примесей, при отсутствии этикеток, а также в случае неиспользования в пределах срока годности набор выбрасывают, а иммуноспецифические компоненты обеззараживают кипячением в течение 15 мин. Неиспользованные планшеты дезинфицируют в 3% растворе хлорамина.

**4. Меры личной профилактики**

**4.1.** Несмотря на то, что набор диагностический «Йерсиния -IgG-антитела ИФА ВЕТ» является полностью биологически безопасной, с ней следует обращаться, как с потенциально инфекционным материалом:

- не пипетировать растворы ртом;
- работать в перчатках резиновых;
- все использованные материалы подвергать обработке раствором спирта этилового с объемной долей 76 % или раствором водорода перекиси с массовой долей 6 % с последующей выдержкой при комнатной температуре не менее 2 ч.

Работу с химическими компонентами набора следует проводить с соблюдением правил техники безопасности. При попадании их на кожу или слизистые оболочки рекомендуется промывать пораженное место большим количеством водопроводной воды. Запрещается прием пищи и воды, курение в помещении, где проводятся работы с компонентами набора.

**5. Принцип метода**

**5.1.** Бактериальный антиген, адсорбированный в лунках планшета, связывается со специфическими антителами, присутствующими в сыворотке крови, в результате чего формируется комплекс антиген-антитело. Полученный иммунный комплекс выявляется конъюгатом, фермент которого, после добавления субстрата, вызывает разложение субстрат-индикаторного раствора и образование растворимого окрашенного продукта. При этом интенсивность окраски раствора в лунке пропорциональна содержанию антител в исследуемом материале.

## 6. Порядок применения

**6.1.** Для исследования в лабораторию доставляют из хозяйств индивидуальные сыворотки крови животных 0,3 – 3,0 мл. Сыворотки можно хранить при температуре 4 °C не более 3 суток или при температуре минус 20 °C в течение 5 – 50 суток. Для постановки ИФА необходимы одно- и многоканальные автоматические микропипетки разных объемов со сменными наконечниками, мерная лабораторная посуда, одноразовые ванночки для компонентов реакции, дистиллированная вода, спектрофотометр (ридер) с фильтром на 450 нм. Перед началом работы пластины и все компоненты набора выдерживают 20 – 30 минут при комнатной температуре. Неиспользованные реагенты убирают в холодильник (2 – 8 °C) сразу же после проведения исследования.

### 6.2. Приготовление рабочих растворов реагентов:

ФСБ-Т – концентрированный раствор буфера (флакон № 1) разводят в 25 раз дистиллированной водой и тщательно перемешивают. Для этого содержимое одного флакона концентрата (26 мл) переносят в мерную колбу и доводят объем до 650 мл дистиллированной водой. Если в концентрате присутствуют кристаллы, то его перед разведением нагревают и тщательно взбалтывают. В случае использования одного или нескольких стрипов пластина в чистый флакон отобрать необходимое для данного исследования количество составных частей ФСБ-Т в соответствии с таблицей:

Составные части		Количество используемых стрипов											
		1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
Объем, мл	Концентрат ФСБ-Т, мл	2	4	6	8	10	12	14	16	18	20	22	26
	Вода дистиллированная, мл	48	96	144	192	240	288	336	384	432	480	528	624

Допускается хранить неиспользованный рабочий раствор ФСБ-Т в течение 5 суток в холодильнике (2 – 8 °C).

Все остальные компоненты набора готовы к употреблению.

**6.3. Внимание!** Окисляющие агенты, ионы металлов, моющие средства на посуде могут разлагать ТМБ. Во избежание ложных результатов необходимо тщательно отмывать посуду раствором кислоты серной 1 моль/л или кислоты соляной 1 моль/л с последующей отмычкой водой дистиллированной.

## 7. Проведение анализа

**7.1.** Для исследования сывороток крови в ИФА отбирают необходимое количество стрипов, нумеруют их в соответствии с описью исследуемых проб водостойким маркером из-за возможного выпадения из рамки-держателя во время тестирования. Оставшиеся стрипы хранят в полиэтиленовом пакете с влагоглотителем, при температуре 4° С.

Для внесения контрольных сывороток можно использовать любые лунки пластина. Для этого в лунку внести по 100 мкл К+ (флакон № 4), в две другие лунки пластина – по 100 мкл К- (флакон № 5). В остальные лунки пластина внести по 80 мкл РБР-С (флакон № 2). При постановке ИФА на одном стрипе допускается использовать для К- и К+ - по одной лунке.

В остальные лунки пластина с РБР-С внести по 20 мкл исследуемых сывороток. Раствор перемешать пять раз пипетированием, не касаясь дна лунки, цвет РБР-С должен измениться: происходит незначительное просветление раствора.

После внесения проб сывороток, пластина помещают в пластиковый пакет или накрывают крышкой и инкубируют 30 мин при 37 °C. После инкубации лунки освобождают от содержимого резким встряхиванием и пять раз промывают рабочим раствором ФСБ-Т, добавляя каждый раз по 300 мкл раствора на лунку, и выждав определенное время (от 30 сек до 1 минуты), вытряхивают содержимое. Во время обработки большого количества пластина можно оставлять их с промывочным раствором до 20 минут. Затем пластина подсушивают постукиванием по сложенной в несколько слоев фильтровальной бумаге. Во все используемые лунки микропанели вносят по 100 мкл раствора коньюгата (флакон № 3); пластина помещают в пластиковый пакет или накрывают крышкой и выдерживают 30 мин при 37 °C.

После повторной инкубации проводят процедуру промывания лунок рабочим раствором ФСБ-Т по описанной выше методике. После промывки во все используемые лунки микропанели вносят по 100 мкл раствора субстрата (флакон № 6) и выдерживают 30 минут при 37 °C в темноте. По истечению указанного времени реакцию останавливают добавлением в каждую используемую лунку по 50 мкл стоп-раствора (флакон № 7).

### 7.2. Оценка результатов реакции:

Результаты ИФА регистрируют на спектрофотометре. Оптическую плотность (ОП) измеряют в двухволновом режиме 450 нм. относительно 630 нм. Нулевой уровень («бланк») задают по воздуху. Результаты учитывают только в том случае, если в лунках с К- среднее значение ОП (ОПК-) не более 0,2, а разница средних значений между (ОПК+) и (ОПК-) превышает 0,35.

Рассчитывают ОПкрит. по формуле:

$$\text{ОПкрит.} = \text{ОПК-}(\text{ср.}) + 0,2,$$

где ОПК-(ср.) – среднее значение ОП (ОПК-) по двум лункам.

Если значение оптической плотности исследуемого образца не превышает 0,3 – то результат анализа считают отрицательным (IgG к бактериям рода *Jersinia* не определены).

Если значение оптической плотности исследуемого образца попадает в интервал от 0,3 до 0,7 – то результат анализа сомнительный. Рекомендуется повторить исследование такой сыворотки, а в случае повторного сомнительного результата провести исследование сыворотки, полученной из крови, взятой от данного животного повторно через 15-30 дней.

Если значение оптической плотности исследуемого образца превышает 0,7 – то результат анализа положительный.

## 8. Интерпретация результатов анализа

**8.1.** При выявлении сывороток, сомнительно реагирующих в ИФА, провести дополнительное исследование в ИФА «парных» проб (уже имеющихся с сомнительными результатами ИФА и взятых повторно от этих же животных через 2 недели после предыдущего исследования).

**8.2.** Животных с отрицательными и повторными сомнительными результатами ИФА по материалам исследований парных проб считают на данный момент эпизоотически не опасными в отношении йерсиниоза.

**8.3.** При выявлении сывороток крови животных с положительными результатами ИФА проводят противоэпизоотические мероприятия согласно существующим ветеринарным правилам, касающимся йерсиниоза.

**Организация - разработчик:** ООО НПФ «Сибиотест» совместно с ГНУ ИЭВСиДВ Россельхозакадемии.

**Организация - производитель:** ООО НПФ «Сибиотест».