

کیت اندازه گیری Anti-PR3 در سرم انسان  
**Anti-PR3 ELISA Kit 96t/ Cat. No: 4924-96**  
Brochure Rev: B0 (1402/09/21)

**مقدمه:**

اتوانتی‌بادی‌های سیتوپلاسمی ضد نوتروفیل (ANCA) به‌عنوان مارکرهای مهم، جهت تشخیص واسکولیت سیستمیک شناخته شده‌اند و بر اساس الگوی رنگ آمیزی فلوروسنس به دو دسته سیتوپلاسمی (cANCA) و پیش هسته‌ای (pANCA) تقسیم می‌گردند. بیشتر اتوانتی‌بادی‌های pANCA، آنزیم میلوپراکسیداز (MPO) را به‌عنوان آنتی‌ژن هدف شناسایی می‌کنند درحالی‌که آنزیم پروتیناز ۳ (PR3) آنتی‌ژن ویژه cANCA است. نمونه‌هایی که نتیجه تست ANCA ایمونوفلورسانس آن‌ها مثبت است، باید توسط تست ELISA نیز تأیید شوند. اندازه‌گیری سطح اتوانتی‌بادی ضد PR3 به‌عنوان مارکر بیماری‌های وگنر گرانولوماتوز (WG) و واسکولیت اتوایمیون کاربرد دارد. همچنین میزان افزایش سطح اتوانتی‌بادی‌های ضد PR3 با شدت فعالیت بیماری WG مرتبط است. حیطه کاربرد Anti-PR3 ELISA Kit اندازه‌گیری کمی و سنجش کیفی سطح اتوانتی‌بادی‌های ضد PR3 در نمونه سرم انسان به روش الایزا است.

**اصول آزمایش:**

این تست براساس الایزا غیرمستقیم طراحی شده است. در این آزمایش، نمونه‌های سرم، کالیبراتورها و کنترل‌ها به چاهک‌های پوشیده شده با آنتی‌ژن PR3 اضافه می‌شوند. در زمان انکوباسیون اول، اتوانتی‌بادی‌های ضد PR3 موجود در نمونه‌های سرم، کالیبراتورها و کنترل مثبت در کف چاهک‌ها تثبیت می‌گردند. پس از شستشو و حذف اجزاء متصل نشده، با اضافه شدن کونژوگه آنزیمی (حاوی اتوانتی‌بادی ضد ایمونوگلوبولین انسانی متصل به آنزیم HRP) کمپلکس‌های ایمنی تشکیل می‌شوند. افزودن محلول رنگزا (سوسپنژای آنزیم HRP) و سپس محلول متوقف کننده محصول نهایی را تولید می‌کند که بیشترین جذب نوری را در طول موج ۴۵۰ نانومتر دارد. شدت جذب نوری هر چاهک با غلظت اتوانتی‌بادی‌های ضد PR3 موجود در نمونه‌های سرم و کالیبراتورها ارتباط مستقیم دارد. در نهایت غلظت Anti-PR3 در هر نمونه توسط منحنی استاندارد محاسبه می‌شود.

**محتویات کیت:**

- ۱) میکروپلیت ۹۶ تستی حاوی آنتی‌ژن PR3 تثبیت شده.
- ۲) کالیبراتورها (Anti-PR3 Cal A-F): شش ویال با غلظت‌های ۰،۰۳، ۰،۱۰، ۰،۳۰، ۱،۰۰، ۳،۰۰ و ۱۰،۰۰ uM/ml تهیه شده از سرم انسان.
- ۳) کالیبراتور Cut-Off: یک ویال ۱ میلی‌لیتری.

- ۴) کونژوگه آنزیمی (Anti-PR3 Enzyme Conjugate): یک ویال ۱۱ میلی‌لیتری حاوی اتوانتی‌بادی ضد ایمونوگلوبولین انسانی متصل به آنزیم HRP در بافر.
  - ۵) بافر رقیق‌کننده نمونه (Sample Diluent-5X): یک ویال ۲۰ میلی‌لیتری.
  - ۶) محلول شستشو (Wash Solution-50X): یک ویال ۲۰ میلی‌لیتری.
  - ۷) محلول رنگزا A (Substrate Solution A): یک ویال ۶/۵ میلی‌لیتری.
  - ۸) محلول رنگزا B (Substrate Solution B): یک ویال ۶/۵ میلی‌لیتری.
  - ۹) محلول متوقف‌کننده (Stop Solution): یک ویال ۱۲ میلی‌لیتری.
  - ۱۰) محلول کنترل مثبت (Positive control): یک ویال ۱ میلی‌لیتری.
  - ۱۱) محلول کنترل منفی (Negative control): یک ویال ۱ میلی‌لیتری.
  - ۱۲) برچسب مخصوص پلیت.
- توجه ۱: تمام محلول‌ها در دمای ۲ تا ۸ درجه سانتی‌گراد نگهداری شوند. محلول متوقف‌کننده در دمای اتاق نیز قابل نگهداری است.
- توجه ۲: مقادیر کنترل‌ها در COA درج گردیده است.

**مواد و وسایل مورد نیاز که در کیت موجود نمی‌باشند:**

- ۱) دستگاه خوانشگر پلیت دارای فیلتر ۴۵۰ و ۶۳۰ نانومتر (فیلتر مرجع).
- ۲) سمپلر کالیبره.
- ۳) آب مقطر دیونیزه.

**احتیاط در استفاده از کیت:**

- ۱) محتویات این کیت برای استفاده در همین کیت تعبیه گردیده است؛ لذا از استفاده مشترک با سایر کیت‌ها و یا شماره‌های ساخت دیگر جداً خودداری نمایید.
- ۲) تمام محلول‌ها تا زمان انقضاء کیت پایدار هستند. از محلول‌هایی که تاریخ انقضاء آن‌ها گذشته است استفاده نکنید.
- ۳) توجه فرمایید که محلول‌ها در معرض نور مستقیم قرار نگیرند.
- ۴) محتویات این کیت با منشأ انسانی از نظر منفی بودن HIV1/2، HBsAg و HCV بررسی شده‌اند؛ ولی تشخیص قطعی در مورد منفی بودن تمام عوامل عفونی بیماری‌زا با استفاده از روش‌های متداول آزمایشگاهی امکان پذیر نیست. بنابراین با در نظر گرفتن احتمال آلودگی و بیماری‌زایی محتویات کیت، تمام مراحل آزمایش باید مطابق با دستورالعمل‌های ایمنی انجام شوند.
- ۵) استفاده از دستکش و عینک در هنگام کار الزامی است و در هنگام کار با کیت دقت فرمایید که محتویات آن بر روی صورت یا سایر نقاط بدن ریخته نشود. از تماس مواد با دهان و سایر مخاط جداً جلوگیری نمایید.
- ۶) نمونه بیمار، کنترل‌ها، چاهک‌ها و سرسپهرهای استفاده شده باید به‌عنوان پسماندهای عفونی در نظر گرفته شوند و مطابق با الزامات دفع پسماندهای عفونی امحاء گردند.

**جمع‌آوری و آماده‌سازی نمونه:**

- ۱) برای این آزمایش از نمونه سرم تازه (حداکثر ۸ ساعت پس از جداسازی سرم) استفاده کنید. نمونه خون با استفاده از تکنیک استاندارد خون‌گیری سیاهرگی تهیه شود و سرم بعد از لخته شدن کامل خون (۳۰ تا ۶۰ دقیقه) از سلول‌های خونی جدا شود. حتی الامکان از نمونه‌های ایکتریک، لیپمیک و همولیز استفاده نکنید.
- ۲) درب ظرف نمونه‌ها باید کاملاً بسته باشد. نمونه‌ها حداکثر تا ۲ روز در دمای ۲-۸ درجه سانتی‌گراد و به مدت یک‌ماه در دمای ۲۰- درجه سانتی‌گراد قابل نگهداری هستند. از منجمد و ذوب کردن مکرر نمونه‌ها خودداری کنید.

**آماده‌سازی معرف‌ها و رقیق‌سازی نمونه:**

- ۱) آماده‌سازی و نگهداری محلول شستشو: حجم ۲۰ میلی‌لیتر از محلول شستشو (50X) را به ۹۸۰ میلی‌لیتر آب مقطر دیونیزه اضافه و پس از آماده‌سازی در دمای ۲ تا ۸ درجه سانتی‌گراد نگهداری کنید. در صورت مشاهده رسوب در محلول شستشو، آن را در بن ماری ۳۷ درجه سانتی‌گراد قرار دهید تا رسوب حل شود. در صورت مشاهده کدورت در محلول شستشو، از مصرف آن خودداری کنید.

- ۲) آماده‌سازی محلول رنگزا: محلول‌های رنگزا A و B را با حجم‌های مساوی (۱:۱) مخلوط کنید (به‌عنوان مثال، برای تهیه ۲ میلی‌لیتر محلول آماده مصرف، ۱ میلی‌لیتر از محلول رنگزای A را به ۱ میلی‌لیتر از محلول رنگزای B اضافه کنید) و به‌مدت ۱۰ دقیقه در دمای اتاق و تاریکی انکوبه کنید. در صورت مشاهده رنگ آبی و یا کدورت در محلول رنگزا، از مصرف آن خودداری فرمایید.

- ۳) آماده‌سازی بافر رقیق‌کننده نمونه: بافر رقیق‌کننده نمونه (5X) را به نسبت ۱:۴ با آب مقطر رقیق کنید (به‌عنوان مثال ۲۰ میلی‌لیتر از بافر رقیق‌کننده را به ۸۰ میلی‌لیتر آب مقطر اضافه کنید). بافر آماده شده به‌مدت حداقل یک‌ماه در دمای ۲-۸ درجه سانتی‌گراد پایدار و قابل استفاده است.

- ۴) رقیق‌سازی نمونه: نمونه‌های سرم را به نسبت ۱:۱۰۰ توسط بافر رقیق‌کننده نمونه آماده شده رقیق کنید. به‌عنوان مثال ۱۰ میکرولیتر از نمونه سرم را به ۱۰۰۰ میکرولیتر بافر رقیق‌کننده نمونه اضافه کنید.
- توجه: کالیبراتورها و کنترل‌ها آماده مصرف هستند و نیاز به رقیق‌سازی ندارند.

**روش انجام آزمایش:**

- قبل از شروع آزمایش مطمئن شوید که تمام اجزاء کیت و نمونه‌ها به دمای اتاق (۲۲ تا ۲۸ درجه سانتی‌گراد) رسیده‌اند. کالیبراتورها را با ۵ بار سر و ته کردن به آرامی یکنواخت کنید.
- ۱) تعداد چاهک‌های مورد نیاز برای انجام آزمایش را بردارید و بقیه چاهک‌ها را همراه رطوبت‌گیر در کیسه آلومینیومی قرار دهید، درب آن را بسته و در دمای ۲ تا ۸ درجه سانتی‌گراد نگهداری کنید.

- ۲) حجم ۱۰۰ میکرولیتر از نمونه‌های رقیق شده، کالیبراتورها و کنترل‌ها را به صورت دوتایی (دوپلیکته) به چاهک‌ها اضافه کنید و پلیت را به‌مدت ۳۰ ثانیه به آرامی تکان دهید.

- ۳) چاهک‌ها را با برچسب مخصوص پلیت بیوشانید و به‌مدت ۳۰ دقیقه در دمای اتاق انکوبه نمایید.

- ۴) محتویات چاهک‌ها را با وارونه کردن یا اسپراسیون تخلیه کنید. چاهک‌ها را ۳ مرتبه و هر مرتبه با ۳۰۰ میکرولیتر محلول شستشو بشویید. اگر شستشو به صورت دستی انجام می‌شود در انتهای شستشو به آرامی پلیت را روی دستمال رطوبت‌گیر بزنید. به‌منظور انجام شستشوی مناسب و استاندارد چاهک‌ها، مطابق با فیلم قرار داده شده در وبسایت شرکت اقدام نمایید.

- ۵) حجم ۱۰۰ میکرولیتر از محلول کونژوگه آنزیمی به همه چاهک‌ها اضافه کنید و پس از پوشاندن آن‌ها با برچسب مخصوص، پلیت را به‌مدت ۳۰ دقیقه در دمای اتاق انکوبه نمایید. از تکان دادن پلیت در این مرحله خودداری کنید.

- ۶) چاهک‌ها را مطابق بند ۴ تخلیه کنید و شستشو دهید.

- ۷) حجم ۱۰۰ میکرولیتر محلول رنگزای آماده مصرف (بخش آماده‌سازی معرف‌ها را مطالعه فرمایید) درون تمام چاهک‌ها بریزید و پلیت را به‌مدت ۳۰ دقیقه در دمای اتاق و تاریکی انکوبه کنید. از تکان دادن پلیت در این مرحله خودداری کنید.






- ۸) حجم ۱۰۰ میکرولیتر محلول متوقف‌کننده به کلیه چاهک‌ها اضافه کنید. پلیت را به‌مدت ۵ ثانیه به آرامی تکان دهید و سپس آن را به‌مدت ۵ دقیقه در دمای اتاق انکوبه کنید.

- ۹) شدت جذب نوری را برای هر چاهک در طول موج ۴۵۰ نانومتر حداکثر تا ۳۰ دقیقه بعد از متوقف کردن واکنش بخوانید (از طول موج رفرانس ۶۲۰ تا ۶۳۰ نانومتر استفاده کنید). میزان جذب و نمودار کالیبراتورهای این کیت به‌عنوان نمونه در زیر ارائه شده است.

Calibrators	Well Number	OD	Mean OD	Conc. (U/mL)
Cal. A	A1	0.029	0.040	0
	B1	0.051		
Cal. B	C1	0.171	0.175	3
	D1	0.179		
Cal. C	E1	0.346	0.350	10
	F1	0.354		
Cal. D	G1	0.677	0.680	30
	H1	0.683		
Cal. E	A2	1.217	1.220	100
	B2	1.223		
Cal. F	C2	2.125	2.130	300
	D2	2.135		



**علائم استفاده شده در برجسب کالاها**

<b>EC REP</b>	Authorized representative in the European community
	Manufacturer
	Use-by date
<b>LOT</b>	Batch code
<b>IVD</b>	In vitro diagnostic medical device
<b>CE</b>	European conformity
<b>REF</b>	Catalogue number
	Contains sufficient for tests
	Temperature limit
	Date of manufacture

**References:**

- Buris CA, Ashwood ER, Bruns DE. Tietz textbook of clinical chemistry and molecular diagnostics. Health Sciences. (2012).
- Abbas A, Lichtman A, Pillai S. Cellular and molecular immunology - 9th Edition. Elsevier. (2017).

در صورت بروز هرگونه مشکل خواهشمند است با تلفن های مندرج بر روی جعبه بخش پشتیبانی تماس بگیرید.

**(۶) بررسی تداخلات (Interference)**

بر اساس فرمول زیر، درصد تداخلات رایج در سنجش Anti-PR3 مورد ارزیابی قرار گرفت:

$$\% \text{ تداخل} = \frac{\text{غلظت آنالیت مداخله گر} - \text{میانگین غلظت بعد از افزودن آنالیت مداخله گر}}{\text{درصد تداخل}}$$

بر اساس نتایج بدست آمده، هموگلوبین تا ۵۰۰، بیلیروبین تا ۲۰ و تری گلیسرید تا ۱۰۰۰ میلی گرم بر دسی لیتر تأثیری بر نتیجه سنجش ندارد.

**(۷) بررسی اختصاصیت (Clinical Specificity)**

۱۰۲ نمونه سرم با سطح Anti-PR3 منفی توسط این کیت بررسی شدند و نتایج حاصل از ۹۸ نمونه منفی ارزیابی شد. بر این اساس، اختصاصیت بالینی کیت ۹۶/۱ درصد می باشد.

**(۸) بررسی حساسیت بالینی (Clinical Sensitivity)**

۵۰ نمونه سرم با سطح Anti-PR3 مثبت توسط این کیت بررسی شدند و از بین آنها سطح Anti-PR3 در ۴۷ نمونه مثبت ارزیابی شد. بر این اساس، حساسیت بالینی کیت ۹۴ درصد می باشد.

**(۹) بررسی کمترین حد اندازه گیری (Limit of Detection)**

کمترین حد اندازه گیری کیت، بر اساس اندازه گیری میزان Anti-PR3 در بافر رقیق کننده نمونه (با ۶۰ بار تکرار) و یک نمونه منفی (با ۶۰ بار تکرار)، برابر با ۱/۳۹ U/mL تعیین گردید.

**(۱۰) بررسی پایداری (Stability)**

**Accelerated Stability Test:** کیت به مدت ۴ هفته در دمای ۳۷ درجه سانتی گراد قرار داده شد و سپس نتایج آن بررسی و با نتایج روز صفر مقایسه گردید.

**In Use Stability Test:** پس از باز کردن درب محلول ها، کیت به مدت ۸ هفته در دمای ۴ درجه سانتی گراد قرار داده شد و سپس نتایج حاصل از آن با نتایج روز صفر مقایسه گردید.

**Shelf Stability Test:** ۸ عدد کیت به مدت ۲۲ ماه در دمای ۴ درجه سانتی گراد قرار داده شد و هر سه ماه یک بار بررسی گردید.

نتایج هر بررسی با نتایج روز صفر مقایسه شد. مطالعات مختلف بررسی پایداری نشان می دهد که کیت مورد نظر تا زمان مشخص شده پایدار است. معیار پذیرش در آزمایش های مربوط به تعیین پایداری، تغییر نتایج کمتر از ۲۰ درصد است.

Serum Sample	1	2	3
No. of Repeats	20	20	20
Mean (U/mL)	7.6	18.62	66.10
SD (U/mL)	0.39	0.84	2.63
CV (%)	5.1	4.5	4.0

**(۲) بررسی دقت - آزمون دقت بین دور (Between Run)**

دقت بین دور با ارزیابی تجدیدپذیری نتایج حاصل از سه نمونه سرم با غلظت های متفاوت در ۴ نوبت کاری (۵ بار تکرار برای هر نمونه در هر نوبت کاری) انجام شد. معیار پذیرش در این آزمایش  $CV < 10\%$  است.

Serum Sample	1	2	3
No. of Repeats	20	20	20
Mean (U/mL)	7.49	12.85	26.94
SD (U/mL)	0.42	0.61	1.16
CV (%)	5.6	4.7	4.3

**(۳) بررسی درستی - آزمون بازیابی (Recovery)**

در این آزمایش به اژه هر آزمون، دو نمونه سرم به نسبت مساوی با یکدیگر ترکیب شد و به عنوان یک نمونه، غلظت Anti-PR3 در آن سنجش گردید. معیار پذیرش در این آزمایش،  $Bias < 10\%$  نسبت به نتیجه مورد انتظار است.

No.	Sample (U/mL)	Added (U/mL)	Exp. (U/mL)	Obs. (U/mL)	% Rec.
1	5.48	17.59	11.54	12.04	104.3
2	17.59	44.67	31.13	33.02	106.0
3	44.67	5.48	25.08	23.75	94.7

**(۴) بررسی درستی - آزمون خطی بودن (Linearity)**

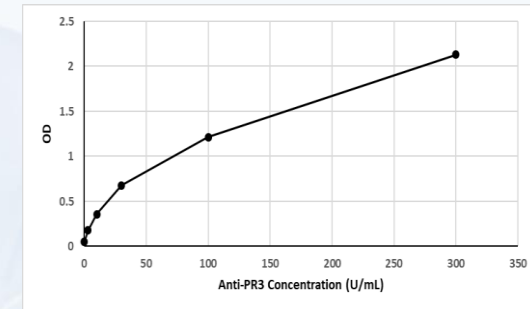
در این تست، غلظت Anti-PR3 در رقت های مختلف نمونه سرم برای تعیین خطی بودن کیت اندازه گیری شد. معیار پذیرش در این آزمایش  $Bias < 10\%$  است.

No.	Sample (U/mL)	% Bias			
		1/2	1/4	1/8	1/16
1	26.00	2.31	-4.77	4.92	6.31
2	33.30	3.36	-3.66	4.74	5.17
3	42.15	2.35	3.02	-3.27	3.95

**(۵) بررسی درستی - مقایسه روش ها (Comparison of Methods)**

جهت بررسی درستی نتایج این کیت، میزان Anti-PR3 در ۱۰۰ نمونه توسط این کیت اندازه گیری شد و نتایج آن با کیت مرجع مقایسه و ضریب همبستگی بین نتایج به دست آمده از دو کیت، بر اساس روش پیرسون، ۰/۹۹۸ محاسبه گردید. معیار پذیرش برای این آزمایش به صورت زیر تعریف شده است:

$$0.9 \leq \text{Pearson Correlation Coefficient} \leq 1.0$$


**تفسیر کمی نتایج و مقادیر مورد انتظار**

نتایج کمی را با استفاده از منحنی استاندارد و با روش Point to Point محاسبه کنید. نمونه هایی با غلظت بیشتر از ۳۰۰ U/mL باید پس از رقیق شدن (توسط محلول رقیق کننده) مجدداً آزمایش شوند. شرکت تولید کننده کیت، مقادیر مورد انتظار برای این تست را به قرار زیر مشخص کرده است. اگرچه، این مقادیر برای هر آنالیت باید توسط آزمایشگاه تعیین گردد.

Normal Range	Equivalocal Range	Positive Result
< 12 (U/mL)	12 - 18 (U/mL)	> 18 (U/mL)

**تفسیر کیفی نتایج و مقادیر مورد انتظار**

در تفسیر کیفی نتایج، جذب نوری نمونه ها را با جذب نوری کالیبراتور Cut-Off مقایسه نمایید.

Negative Result	Positive Result
OD Patient < 0.8 x OD Cut-off	OD Patient > 1.2 x OD Cut-off

Equivalocal Range
0.8 x OD Cut Off ≤ OD Patient ≤ 1.2 x OD Cut Off

**پارامترهای کنترل کیفی**

بر اساس راهنمایی های موجود در استانداردهای EN 13641 و CLSI، نتایج حاصل از تست های کیت Anti-PR3 در محدوده قابل قبول می باشد.

**(۱) بررسی دقت - آزمون دقت درون دور (Within Run)**

دقت درون دور با ارزیابی تکرارپذیری نتایج حاصل از سه نمونه سرم با غلظت های متفاوت در یک نوبت کاری (۲۰ بار تکرار برای هر نمونه) بررسی شد. معیار پذیرش در این آزمایش  $CV < 10\%$  است.