

کیت سنجش TSH به روش الایزا

مقدمه:

TSH هورمون گلیکوپروتئینی است با وزن ملکولی ۲۶۰۰ دالتون که از بخش قدامی غده هیپوفیز ترشح می‌شود و از دو زیر واحد آلفا و زیر واحد اختصاصی بنا تشکیل شده است، زیر واحد آلفا شبیه زیر واحد آلفای هورمونهای گلیکو پروتئینی LH و hCG می‌باشد. ترشح TSH توسط هورمون آزاد کننده (TRH) تحریک می‌گردد که این هورمون آزاد کننده، خود از هیپوتالاموس ترشح می‌شود. TSH با اثر بر غده تیروئید باعث سنتر و ترشح هورمونهای تیروئیدی (شامل T3 و T4) می‌گردد. ترشح هورمون TSH توسط مقدار هورمونهای تیروئیدی آزاد در جریان خون بصورت فیدبک منفی تنظیم می‌گردد. سنجش میزان TSH جهت بررسی و تشخیص اختلالات غده تیروئید و هچنین بررسیهای محصور هیپوتالاموسی-هیپوفیزی حائز اهمیت می‌باشد. کیت حاضر قابلیت اندازه‌گیری و تیتراسیون هورمون TSH را با اختصاصیت و حساسیت بسیار بالا دارد.

اساس آزمایش:

اساس این کیت به روش ساندوبیج و با استفاده از آنتی بادیهای مونوکلونال می‌باشد. در این روش چاهکها توسط آنتی بادی زیک زیر واحد بتای مولکول TSH پوشش داده می‌شوند (Coating). نمونه بیماران با آنتی بادی پوشش داده در ته چاهکها مجاور می‌شود، سپس آنتی بادی ثانویه ضد TSH متصل به آنزیم HRP به چاهکها اضافه می‌شود. مقدار کمپلکس اینمنی تشکیل شده در چاهکها با غلظت TSH در نمونه‌ها متناسب است. پس از شستشو محلول رنگ‌زای که محتوی هیدروژن پراکسید (H₂O₂) و کروموزن است به داخل چاهکها ریخته می‌شود که رنگ آبی پدید آمده با کمپلکس اینمنی تشکیل شده در چاهکها متناسب است، با افزودن محلول متوقف کننده، رنگ آبی به زرد تبدیل می‌شود که بهترین جذب نوری را در طول موج ۴۵۰ نانومتر دارد.

محفویات کیت:

- (۱) یک پلیت ۹۶ خانه حاوی چاهکهای پوشش داده شده با آنتی بادی ضد TSH Coated Plate (Anti-TSH Coated Plate).
- (۲) محلول آنزیم کنزوگه (TSH Enzyme Conjugate): یک ویال حاوی ۱۲ میلی لیتر (آماده مصرف).
- (۳) سری استانداردها (Standards Set): شامل ۶ ویال استاندارد با غلظت‌های TSH ۰، ۰/۵، ۱۵، ۳۰ mIU/L و ۳۰ (استاندارد صفر حاوی ۲ میلی لیتر و سایر استانداردها حاوی ۱ میلی لیتر می‌باشد)، کالیبره شده در مقابله استانداردهای WHO IRP 2nd 80/558.
- (۴) سرم کنترل (Control Serum): یک ویال حاوی ۱ میلی لیتر سرم کنترل با غلظت مشخص درج شده بر روی برچسب ویال.
- (۵) محلول رنگ‌زای یک مرحله‌ای (Chromogen-Substrate): یک ویال حاوی ۱۲ میلی لیتر (آماده مصرف).
- (۶) محلول شستشو (Wash Solution): یک ویال حاوی ۵۰ میلی لیتر محلول شستشوی غلیظ (۲۰X). جهت تهیه محلول شستشوی آماده مصرف، مقدار مورد نیاز را با آب مقطراً به نسبت ۱/۲۰ رقيق نمایید.
- (۷) محلول متوقف کننده (Stop Solution): یک ویال حاوی ۱۲ میلی لیتر.
- (۸) برچسب مخصوص پلیت.

مواد و وسائل مورد نیاز که در کیت موجود نمی‌باشند:

- (۱) دستگاه الایزایدیر با طول موج ۴۵۰ نانومتر و در صورت امکان ۶۳۰ نانومتر.
- (۲) سمپلر های ۵۰ و ۱۰۰ میکرولیتر دقیق.
- (۳) آب مقطراً.

نکات قابل ذکر برای مصرف کنندگان:

- (۱) محفوظات این کیت برای مصرف در همین کیت تعییه شده است.
- (۲) از مخلوط کردن محفوظات کیتها با شماره ساختهای مختلف جداً خودداری نمایید.
- (۳) کلیه مواد موجود در کیت که منشاء سرمی دارند از نظر وجود HBSAG و آنتی بادی های ضد HCV و HIV کنترل گردیده اند و فاقد این عوامل می‌باشند، جهت احتیاط بهتر است هر آزمایشگری که با کیت کار می‌کند از تماس مستقیم با مواد پیرهیزد.

شرایط نگهداری:

- (۱) کیت را در یخچال بین دمای ۲ تا ۸ درجه سانتی گراد نگهداری نمایید.
- (۲) چاهکها را در کیسه مخصوص پلیت همراه با نمکیز نگهداری نمایید.

۱

تهران، شهرک گلستان، بلوار گلهای، خیابان یاس سوم، نبش خیابان یاسمن، پلاک ۱، کد پستی ۱۴۹۴۷۳۴۴۶۳
تلفن ۰۲۱۹۷۰۰۷ فکس ۰۲۱۹۷۰۰۷

sms 300071402 www.pishtazteb.com info@pishtazteb.com

ویرایش چهارم - آبان ۹۲



(۳) پایداری محتويات کيت تا پایان مدت انقضاء نوشته شده بر روی هر يك از آنها مي باشد .

(۴) محلول شستشوی آماده مصرف که به نسبت ۱/۲۰ با آب مقطر رقيق شده باشد به مدت يك هفته در شرایط ۲-۸ درجه سانتي گراد قابل نگهداري و مصرف مي باشد .

جمع آوري و آماده سازی نمونه :

سرم يا پلاسمما را مي توان پس از خون استفاده نمودن، نمونه را مي توان به مدت دو روز در دمای ۲ تا ۸ درجه سانتي گراد و يا برای مدت زمان طولاني تر (حداکثر تا ۳۰ روز) در دمای ۲۰- درجه سانتي گراد نگهداري نمود (در ضمن باید از Freeze-thaw نمودن نمونه پرهيز شود) .

توضيحات عمومي :

(۱) قبل از شروع مراحل آزمایش تمام مواد و نمونه ها را به درجه حرارت اتاق رسانده و بخوبی تکان دهيد تا کاملاً یکنواخت شوند .

(۲) بهتر است پس از شروع آزمایش کليه مراحل بدون توقف انجام پذيرند .

(۳) از نوك سمپلر يك بار مصرف برای هر نمونه استفاده کنيد .

(۴) پس از افزودن محلول متوقف کننده، جذب نوري چاهکها حداکثر تا نيم ساعت قابل قرائت مي باشد .

(۵) برای کسب نتایج مطلوب باید شستشوی چاهکها بصورت كامل صورت گرفته و آخرين قدرات پس از شستشو از چاهکها تخلیه شوند .

(۶) از مهمترین فاكتورها در حصول نتيجه مطلوب زمان انکوباسيون مناسب مي باشد ، بنا بر اين پيشنهاد مي گردد قبل از شروع آزمایش تمام مواد و محلولهاي مورد نياز را آماده نموده و درب محلولهاي مورد نياز را باز کنيد ، اين عمل با کاهش فاصله زمانی بين مراحل سمپلینگ باعث کسب نتایج دقیق تری می شود .

(۷) به دليل مشابه در بند ۶ بهتر است که حجم انجام تست محدود باشد و زمان ریختن نمونه ها بيش از ۵ دقیقه بطول نيانجامد .

مراحل انجام آزمایش :

(۱) تعداد چاهکهاي مورد نظر را انتخاب نموده و ساير چاهکها را به همراه نمگير درون کيسه مخصوص نگهداري پليت قرار داده و درب آن را بینديد .

(۲) ۵۰ ميكروليتر از هر استاندارد، سرم كترل و نمونه را به داخل هر چاهک بريزيد، پيشنهاد مي گردد که از استانداردها و نمونه ها بصورت داپليكيت استفاده شود بدین معني که هر استاندارد و نمونه را در دو چاهک بريزيد و در انتهای ميانگين جذب نوري آنها برای محاسبه نتایج استفاده کنيد .

(۳) ۱۰۰ ميكروليتر از محلول آنزيم گنزوك (Enzyme Conjugate) را به هر چاهک اضافه نموده و پليت را به آرامي به مدت ۱۵ ثانية تکان دهيد تا محتويات آن بخوبی مخلوط شوند .

(۴) درب چاهکها را با برچسب مخصوص پليت پوشانده و چاهکها را به مدت ۶۰ دقیقه در درجه حرارت اتاق (۲۸- ۲۲ درجه سانتي گراد) انکوبه نمایيد .

(۵) محتويات چاهکها را خالي کرده و چاهکها را ۵ بار با محلول شستشوی آماده مصرف بشوبيد (برای شستشو مي توان از سمپلر ۸ کاناله استفاده نمود ولی باید مواطن بود که محلول شستشو از يك چاهک به چاهک ديجر وارد نشود زيرا مي تواند موجب ايجاد خطأ در نتيجه آزمایش گردد، در هر بار شستشو حدود ۳۰۰ ميكروليتر محلول شستشو در هر چاهک ریخته و سپس چاهک ها را با وارونه کردن و تکاندن خالي نمایيد و در انتهای عملیات شستشو چاهکها را در حالت وارونه و با ضربات ملايم بر روی يك پارچه يا کاغذ نمگير بکويند تا قطرات اضافي محلول شستشو خارج شوند) .

(۶) ۱۰۰ ميكروليتر محلول رنگزا (Chromogen-Substrate) به هر چاهک اضافه نمایيد .

(۷) چاهکها را به مدت ۱۵ دقیقه در درجه حرارت اتاق و در تاریک انکوبه نمایيد .

(۸) با اضافه کردن ۱۰۰ ميكروليتر محلول متوقف کننده (Stop Solution) به هر چاهک ادامه واکنشهای آنزيمی را متوقف نمایيد . برای سنجش جذب نوري هر چاهک از دستگاه الایزاريدير با فیلتر nm ۴۵۰ استفاده نمایيد . (تصویه مي شود از فیلتر nm ۶۳۰ به عنوان فیلتر رفرانس استفاده گردد) .

محاسبه نتایج :

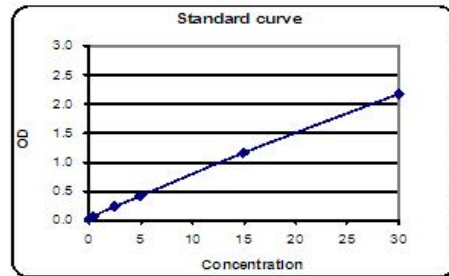
از هر دستگاه الایزاريدير با قابلیت سنجش جذب نوري در طول موج nm ۴۵۰ میتوان استفاده نمود .

(۱) جذب نوري استانداردها و نمونه ها را به کمک دستگاه الایزاريدير در طول موج nm ۴۵۰ او در صورت امکان در مقابل فیلتر رفرانس nm (۳۰) بخوانيد .

(۲) با استفاده از ميانگين جذب نوري استانداردها و غلظت معلوم آنها نموداري (Point to point) (رسم کنيد به اين صورت که جذب نوري استانداردها را روی محور عمودي (Y) و غلظت آنها را روی محور افقی (X) برد و نقطه تلاقی غلظت و جذب نوري را برای هر استاندارد بدست آوريد ، سپس نقاط بدست آمده را به يكىگر وصل نمایيد تا منحنی بدست آيد .

(۳) ميانگين جذب نوري برای هر نمونه را بدست آورده و روی محور عمودي جای آن را پيدا کنيد ، سپس نقطه مذکور را توسيط خطی به منحنی وصل نمایيد بطوريکه اين خط بر محور عمودي کاملاً عمود باشد و بعد از محل تلاقی خط و منحنی ، خطی عمود بر محور افقی وارد نقطه تلاقی اين خط با محور افقی مقدار غلظت را نشان خواهد داد .

استانداردها (mIU/L)	جذب نوری
.	۰/۰۳
۰/۵	۰/۰۷
۲/۵	۰/۲۴
۵	۰/۴۲
۱۵	۱/۱۶
۳۰	۲/۱۷



توجه: جذبهای نوری و منحنی مربوطه فقط به عنوان نمونه می باشد و هر آزمایشگاه در هر دفعه انجام آزمایش باید منحنی جدیدی رسم نماید.

مقادیر مورد انتظار:

مقادیر نرمال TSH در سرم افراد طبیعی که توسط تستهای مکرر به روش الایزا بدست آمده به قرار زیر می باشد ولی پیشنهاد می گردد که هر آزمایشگاه مقادیر نرمال خود را بدست آورد :

محدوده طبیعی در افراد بالغ (mIU/L)	میانه محدوده طبیعی (mIU/L)
۰/۳۲ - ۵/۲	۱/۸

شاخصهای اجرایی:

۱) حداقل مقدار قابل اندازه گیری:

بر اساس جذب نوری استاندارد صفر و سه برابر انحراف معیار (SD) حداقل غلظت TSH قابل تشخیص در این کیت ۰.۱ mIU/L می باشد.

۲) دقیق آزمایش:

آزمایش‌های ایتر- اسی (همخوانی غلظت مشخص از یک نمونه در یک سری آزمایش) و ایتر- اسی (همخوانی غلظت مشخص از یک نمونه در سری آزمایش‌های مختلف) با استفاده از ۳ سرم با غلظتهای مختلف TSH انجام گردید که در جداول ۱ و ۲ آمده است :

جدول شماره ۱ (ایتر- اسی) :

نمونه	تعداد دفعات تکرار تست	میانگین (mIU/L)	SD	CV%
۱	۱۶	۰/۲۵	۰/۰۱۵	۶
۲	۱۶	۴/۳۵	۰/۱۷	۳/۹
۳	۱۶	۱۱/۷	۰/۵۳	۴/۵

جدول شماره ۲ (ایتر- اسی) :

نمونه	تعداد دفعات تکرار تست	میانگین (mIU/L)	SD	CV%
۱	۲۰	۰/۲۵	۰/۰۲	۸
۲	۲۰	۴/۴	۰/۳۱	۷
۳	۲۰	۱۲/۱	۱/۰۲	۸/۴

* هر سری آزمایش بصورت Duplicate انجام شده است.

۳

تهران، شهرک گلستان، بلوار گلهای، خیابان یاس سوم، نبش خیابان یاسمن، پلاک ۱، کد پستی ۱۴۹۴۷۳۴۴۶۳
تلفن ۰۲۱۹۷۰۰۷ فکس ۰۲۱۹۷۰۰۰

sms 300071402 www.pishtazteb.com info@pishtazteb.com

ویرایش چهارم - آبان ۹۲



۳) ریکاوری آزمایش:

مقادیر معلومی از TSH به ۴ سرم با غلظتها مشخص TSH افزوده شد و ریکاوری آنها محاسبه گردید که نتایج آن در جدول زیر آمده است :

ریکاوری (%)	مقدار بدست آمده (mIU/L)	مقدار مورد انتظار (mIU/L)	مقدار افزوده شده (mIU/L) TSH	مقدار TSH موجود در سرم (mIU/L)	نمونه
۱۰۹	۰/۶	۰/۵۵	۰/۵	۰/۶	۱
۹۳	۲/۶	۲/۸	۵	۰/۶	۱
۹۶	۷/۵	۷/۸	۱۵	۰/۶	۱
۱۰۰	۱/۱	۱/۱	۰/۵	۱/۸	۲
۱۰۶	۳/۶	۳/۴	۵	۱/۸	۲
۱۰۵	۸/۸	۸/۴	۱۵	۱/۸	۲
۹۴	۱/۶	۱/۷	۰/۵	۲/۹	۳
۱۰۵	۴/۱	۳/۹	۵	۲/۹	۳
۱۰۱	۹	۸/۹	۱۵	۲/۹	۳
۹۳	۲/۵	۲/۷	۰/۵	۵	۴
۹۶	۴/۸	۵	۵	۵	۴
۱۰۵	۱۰/۵	۱۰	۱۵	۵	۴

(خطی بودن آزمایش :

به کمک استاندارد صفر رقت‌های متوالی ۴ نمونه سرم با غلظت مشخص از TSH تهیه گردید و نتایج بر اساس ضریب رقت محاسبه شد که در جدول زیر نتایج آن آورده شده است :

ریکاوری (%)					مقدار TSH موجود در سرم رقیق نشده (mIU/L)	نمونه
رقت ۱/۱۶	رقت ۱/۸	رقت ۱/۴	رقت ۱/۲	رقت		
۹۶	۱۰۲	۹۸	۱۰۰		۲/۷	۱
۹۶	۹۹	۱۰۳	۹۹		۸/۴	۲
۱۰۵	۱۰۴	۹۴	۹۹		۱۶/۷	۳
۸۵	۹۴	۱۰۵	۹۷		۲۷/۸	۴

(اختصاصیت آزمایش :

اختصاصیت این آزمایش به کمک سرهایی با غلظتها مختلف hTSH , hLH و hFSH جهت بررسی واکنشهای متقطع با hCG بررسی شد که نتایج آن در جدول زیر آمده است .

جدول اختصاصیت (واکنش متقطع) :

غلظت ظاهری hTSH (mIU/L)	غلظت	آنالیت
< ۰/۱	۱۰۰۰	hFSH (IU/L)
	۱۰۰	
	۱۰	
< ۰/۱	۱۰۰۰	hLH (IU/L)
	۱۰۰	
	۱۰	
< ۰/۱	۱۰۰۰۰	hCG (IU/L)
	۱۰۰۰	
	۱۰۰	

(Hook Effect) اثر هوک

آزمایش TSH جهت سرمهایی با غلظت بسیار بالا از این آنالیت (تا 500 mIU/L) صورت گرفت که پدیده هوک مشاهده شد.

References:

- Cobb W.E., Lamberton R.P Jackson I.M.D. (1984) Use of a rapid, sensitive immunoradiometric assay for thyrotropin to distinguish normal from hyperthyroid subjects. Clin. Chem. 30:1558-1560.
- Helenius T., Tikanoja S. (1986) A sensitive and practical immunoradiometric assay of thyrotropin. Clin. Chem. 32:514-518
- Woodhead J.S., Weeks I. (1985) Circulating thyrotrophin as an index of thyroid function. Ann. Clin. Biochem. 22:455-459.
- Lamberg B. A. , Helenius T., Liewendahl K. (1986) Assessment of thyroxine suppression in thyroid carcinoma patients with a sensitive immunoradiometric TSH assay. Clin . Endocrinol . 25:259-263.

روش انجام آزمایش TSH بصورت شماتیک

چاهکهای کوت شده با آنتی بادی ضد TSH			
نمونه	سرم کنترل	استانداردها	محلولها
-	-	۵۰ میکرولیتر	استانداردها
-	۵۰ میکرولیتر	-	سرم کنترل
۵۰ میکرولیتر	-	-	نمونه
۱۰۰ میکرولیتر	۱۰۰ میکرولیتر	۱۰۰ میکرولیتر	آنژیم کنزوگه
پلیت را به ملايمت به مدت ۱۵ ثانية تکان دهيد تا محتويات چاهکها بخوبی مخلوط شوند و سپس دهانه چاهکها را با بر چسب مخصوص پلیت بپوشانيد . ۶۰ دقیقه در دمای آنکویه کييد . برچسب پلیت را برداشته و محتويات چاهکها را خالي کييد . طبق دستور شستشو ۵ بار چاهکها را بشويند .			
محلول رنگزا ۱۰۰ میکرولیتر ۱۰۰ میکرولیتر ۱۰۰ میکرولیتر ۱۵ دقیقه در دمای آناق و در تاريکي انکویه کييد .			
محلول متوقف کننده ۱۰۰ میکرولیتر ۱۰۰ میکرولیتر ۱۰۰ میکرولیتر جذب نوري چاهکها را در طول موج ۴۵۰ نانومتر (در صورت امکان ۶۳۰ نانومتر به عنوان فیلتر رفرانس) قرائت کييد .			