

خلاصه مراحل انجام آزمایش

۲۰ میکرولیتر	افزودن نمونه ها و کنترل ها و استاندارد ها
۲۰۰ میکرولیتر	افزودن کونژوگه-HRP
۴۵ دقیقه، دمای اتاق	انکوبه کردن
۵ متریه	شستشو
۱۰۰ میکرولیتر	افزودن سوبسٹرازنگزا(TMB)
۱۵ دقیقه، دمای اتاق و تاریکی	انکوبه کردن
۵۰ میکرولیتر	توقف واکنش
۴۵۰ نانومتریا ۶۳۰/۴۵۰	خوابش

نمادها:

هشدار		شرایط نگهداری ۸-۲ درجه سلسیوس	
تاریخ انقضای		شماره ساخت	
تاریخ تولید		دستورالعمل استفاده	
محبوبات کیت (تعداد) آزمایش		تولید کننده	
از خودن و آشامدن خودداری شود		خطر زیستی	
لایاس محافظت کنند و موافق چشم پوشید		شماره کاتالوگ	
برای استفاده خارج از بدن		ProClin™ 300 S phrases: S26-29-36-37-39-45-60-61 R phrases: R43	

خلاصه محتویات اصلی کیت:

شماره بازبینی: ۰۲ - ۱۴۰۳	تاریخ انتشار: اردیبهشت ماه ۱۴۰۴
تهران، جاده قدیم کرج، جاده شهریار، بعد از شهرک سعید آباد، حسن آباد خالصه.	هنگام انجام آزمایش همیشه از صفحه میسوط روش پیروی نمایید.
مجتمع علمی صنعتی عصر انقلاب ، خیابان دانش، خیابان فناوران، نبش خیابان نانوفناوری، شرکت آریا مینا تشخیص	توجه: محتویات هر کیت با محتویات شماره ساخت های دیگر قابل تغییض نیست.
کدپستی: ۳۳۱۳۱۹۳۶۸۵	وب سایت: www.aryamabna.com
ایمیل: info@aryamabna.com	تلفن: (۰۶)۶۶۵۱۲۸۰۰

منابع و مراجع

- 1-Knovich M.A., et al. Ferritin for the Clinician. *Blood Rev.* 23(3): 95-104, 2009.
- 2-Wang W., et al. Serum Ferritin: Past, Present and Future. *Biochim Biophys Acta.* 1800(8): 760-769, 2010.
- 3-Victor R. Gordeuk V.R., et al. Serum Ferritin concentrations and body iron stores in a multicenter, multiethnic primary-care population. *Am J Hematol.* 83(8): 618-626, 2008.
- 4-Hirochi Saito. Metabolism of iron stores. *Nagoya J. Med. Sci.* 76: 235 - 254, 2014.
- 5-Sackett K., et al. Extreme hyper ferritinemia causes and impact on diagnostic reasoning. *Am J Clin Patho.* 145:6462016 ,650-.
- 6-Kotze MJ., et al. Pathogenic mechanisms underlying iron deficiency and iron overload: new insights for clinical application. *JIFCC.* 20(2): 1082009 ,123-.
- 7-Lorcerie B., et al. Diagnosis of hyperferritinemia in routine clinical practice. *Presse Med.* 46(12): 3292017, 338-.
- 8-National Committee for Clinical Laboratory Standards. Evaluation of Stability of in Vitro Diagnostic Reagents; Approved Guideline - First Edition. NCCLS Document EP25-A. 2009.
- 9-National Committee for Clinical Laboratory Standards. Evaluation of Precision Performance of Quantitative Measurement Methods; Approved Guideline - Second Edition. NCCLS Document EP5-A2. 2004.
- 10-National Committee for Clinical Laboratory Standards. Establishing and Verifying an Extended Measuring Interval Through Specimen Dilution and Spiking - First Edition. EP34. 2018

خطی بودن (Linearity):

جهت بررسی صحبت آزمایش، تست همبستگی بر اساس پروتکل (EP29-A) CLSI 1000 ng/ml توسط استاندارد ۰ رقت های مختلف به طور همزمان بر روی ۱۲۰ نمونه سرم در سطوح مختلف با روش مرجع (ECL) و کیت Ferritin Gold Medi Test Plus انجام گردید. نتایج به شرح زیر می باشد:

میزان رقت	مقادیر انتظار (ng/ml)	مقادیر دست آمده (ng/ml)	میانگین (ng/ml)	Recovery (%)	Bias (%)
0%	0	0.02	0.008	0.05	NA
1%	10	9.1	9.5	10	-4.7
5%	50	49.8	57.1	52.30	104.60
10%	100	102	101.4	100.4	101.27
25%	250	249	250	248	249.00
50%	500	502	501	500	501.00
100%	1000	999	1000	998	999

(Recovery Test): تست بازیابی Recovery روشی برای تشخیص خطاهای سیستماتیک مربوط به نمونه و همچنین بررسی پایداری نمونه پس از جمع اوری به کار می رود. یک نمونه عادی یک بار در شرایط اولیه خود و بار دیگر پس از اضافه نمونه غلط نشان دهنده میخواهد از بک آنالیت به نمونه، مورد اندازه گیری قرار می گیرد. اختلاف بین دو مقدار اضافه شده و ضریب تغییرات محسوبه گردید که در جدول زیر آمده است:

ریکاوری (%)	غلظت بازیافت شده (ng/ml)	مقادیر انتظار (ng/ml)	مقادیر افزوده شده (ng/ml)
99.4	502	505	10
96.36	530	550	100
103.33	775	750	500
101	1010	1000	1000

(Hook effect): اثر هوك در این کیت تا غلظت ۳۰۰۰ ng/ml نشود. در این کیت تا غلظت ۳۰۰۰ ng/ml اثر هوك دیده نشد.

صحبت (Accuracy):

تست در صورتی تایید می گردد که:

- جذب نوری استاندارد صفر کمتر از ۰.۰۹ باشد.
- جذب نوری استاندارد آخر بیش از ۱.۴ باشد. همچنین خوانش کنترل های پایین با استفاده از میانگین خوانش کنترل های پایین و بالای کیت در محدوده مورد قبول باشد.
- خوانش کنترل های ایجاد شده در کیت (Point-to-point) رسم کنید. به طوری که جذب نوری استاندارد را از کنترل های تلاقي غلط و تجارتی نیز استفاده گردد. بدینهی است نتایج بدست آمده با پایستی در محدوده موردنظر قرار گردد.

مقادیر طبیعی:

غالباً غلظت فریتین کمتر از 10ng/ml به عنوان سطح هشدار کم خونی مرتبط با فقر آهن در نظر گرفته می شود. جهت بررسی انباشتگی آهن سطح هشدار برای مردان و زنان به ترتیب بیش از 400ng/ml و 200ng/ml می باشد.

مقادیر نرمال Ferritin در سرم افراد طبیعی که توسط تست های مذکور به روش الایزا محسوبه نتایج و ترسیم منحنی میکروپلیت استفاده می کنید جهت نرمال بازه مرجع خود را بدست آورد:



دقت (Precision):

شاخص دقت این کیت برمبنای استاندارد (EP5-A2) CLSI ارزیابی گردیده است. بین ۳ نمونه با غلظت های مختلف اندازه گیری و انحراف معيار و ضریب تغییرات محسوبه گردید که در جدول زیر آمده است:

Panel Member	Batch	تعداد	میانگین	Within-run Precision SD	%CV
1	1	20	15.63	0.78	5
2	1	20	95.77	1.44	1.5
3	1	20	197.5	2.85	1.44

حساسیت (Sensitivity):

بر اساس جذب نوری استاندارد صفر و دو برابر انحراف معیار(SD)، حداقل غلظت Ferritin قابل تشخیص در این کیت 2 ng/ml می باشد.

اختصاصیت (Specificity):

اثر تداخلی بیلی روین تا 20 mg/dl، هموگلوبین تا 500 mg/dl و فاکتورهای روماتوئید تا 1U/ml 2500 در سرم ممتاز ۵٪ می باشد. نمونه سرمهای پلاسمای افرادی که سابقه درمان یا تشخیص بیماری با مواد حاوی آنتی پادی مونوکلزال موش می باشد، می تواند حاوی آنتی پادی های انسانی ضد موش (HAMA) باشد. با توجه به غلظت آنتی پادی میتواند حاوی آنتی پادی های مورد استفاده در این کیت، واکنش های تداخلی غیر اختصاصی به حداقل رسیده و تاکنون واکنش مشتبه کاذب مشاهده نشده است.

محدوده قابل اندازه گیری غلظت Ferritin با این کیت 1000-2 میباشد.

کنترل کیفیت (Control Quality):

جذب نوری استانداردها و نمونه ها را به کمک دستگاه خوانشگر الیزا در طول موج 450 و 630 نانومتر خوانش نمایید.

با استفاده از میانگین خوانش کنترل های پایین و بالای کیت در محدوده مورد قبول باشد.

کنترل های ایجاد شده در کیت (Point-to-point) رسم کنید. به طوری که جذب نوری استاندارد را از کنترل های تلاقي غلط و تجارتی نیز استفاده گردد.

است نتایج بدست آمده با پایستی در محدوده موردنظر قرار گردد.

تایید کنید که این کیت در کنترل های بازدید میکروپلیت می باشد.

محاسبه نتایج :

نرم افزار

نرم افزار