

کیت تشخیصی میزان سایتوکین IFN- $\gamma$  انسانی (صرفاً برای بررسی در تحقیقات)

➤ محتویات کیت:

۱. پلیت کوت شده با آنتی بادی ضد IFN- $\gamma$  انسانی (CN: KPG-HIFNP)، ۲. استاندارد (CN: KPG-HIFNS)، ۳. استاندارد صفر (CN: KPG-HIFNSz)، ۴. آنتی بادی کوئزوگه (CN: KPG-HIFND)، ۵. HRP-Avidin (CN: KPG-HA)، ۶. سوبسترا (CN: KPG-SU)، ۷. محلول متوقف کننده (CN: KPG-), ۸. محلول شستشو 10X (CN: KPG-WB)، ۹. بافر رقیق کننده (CN: KPG-EB) (ST)

➤ مواد مورد نیاز که در کیت وجود ندارد: ۱. دستگاه الیزا ریدر، ۲. آب مقطر استریل دوبار تقطیر، ۳. انواع سمپلر و سرسمپلر

➤ نمونه مورد استفاده: آنتی بادی های مورد استفاده شده در این کیت قادر به شناسایی IFN- $\gamma$  در نمونه سرم، پلاسما، مایع مغزی-نخاعی و سوپرناتانت کشت سلولی می باشند.

➤ توضیحی کوتاه در خصوص IFN- $\gamma$ :

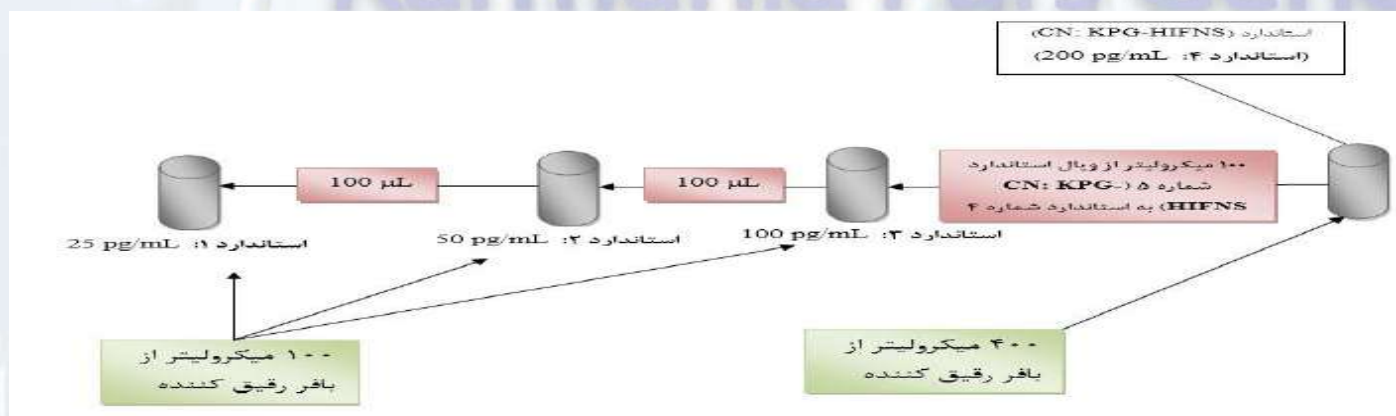
IFN- $\gamma$  سایتوکینی التهابی است که عمدتاً توسط لنفوسیت های T کمکی و سلول های کشنده طبیعی تولید می شود. این سایتوکین، دارای خواص التهابی فراوانی است و نقش آن بر علیه عفونت های باکتریال، ویرال و قارچی به خوبی مشخص شده است. از طرفی این سایتوکین در ایجاد بیماری های با واسطه ایمنی سلولار نقش زیادی دارد. بنابراین این سایتوکین به عنوان یک شاخص التهابی کاربرد فراوانی در مطالعات آزمایشگاهی برای بررسی وضعیت یک بیماری و یا اثرات التهابی و یا ضد التهابی یک دارو دارا می باشد. کیت حاضر با استفاده از آنتی بادی های مونوکلونال ضد IFN- $\gamma$  انسانی طراحی و تولید شده است، بنابراین در اندازه گیری موارد مشابه حیوانی کاربرد ندارد.

➤ نحوه آماده سازی استاندارد:

➤ ابتدا ۳ ویال ۵۰۰ میکرولیتری استریل آماده نموده و به ویال ها به میزان ۲۰۰ میکرولیتر از بافر رقیق کننده اضافه نمایید. در ادامه این ویال ها را با نام استاندارد شماره ۱ تا ۳ نامگذاری کنید.

➤ در ادامه به میزان ۴۰۰ میکرولیتر به ویال حاوی استاندارد (CN: KPG-IFNS) از محلول رقیق کننده اضافه نموده و سپس به مدت ۱۰ دقیقه در دمای محیط انکوبه کنید. محلول ایجاد شده دارای ۲۰۰ پیکوگرم بر میلی لیتر از سایتوکین IFN- $\gamma$  می باشد و استاندارد شماره ۴ کیت محسوب می شود.

➤ مطابق شکل زیر، به میزان ۱۰۰ میکرولیتر از ویال استاندارد شماره ۴ (CN: KPG-HIFNS) به ویال استاندارد شماره ۳ منتقل کرده و به شدت مخلوط کرده و به مدت ۳ دقیقه انکوبه کنید. این عمل را تا استاندارد شماره ۱ ادامه دهید. دقت داشته باشید که برای رسیدن به جواب بهینه، انکوباسیون ۳ دقیقه ای حتما رعایت شود. در این حالت استاندارد شماره ۴ دارای غلظت ۲۰۰، استاندارد شماره ۳ دارای غلظت ۱۰۰، استاندارد شماره ۲ دارای غلظت ۵۰ و استاندارد شماره ۱ دارای غلظت ۲۵ می باشد. دقت فرمایید که استاندارد صفر (CN: KPG-HIFNSz) از قبل در کیت فراهم شده است. دقت نمایید در صورتی که میزان سایتوکین نمونه شما کم می باشد و نیاز به استاندارد های با غلظت کمتر دارید روند رقیق سازی را یک مرحله بیشتر انجام دهید.



حساسیت کیت حاضر به میزان ۳ پیکوگرم بر میلی لیتر و دقت آن  $< 3\%$  Intra assay,  $< 10\%$  Inter assay می باشد.



<http://kpgene.ir>



@karmaniaparsgene1



karmaniaparsgene



09132926113



info@kpgene.ir

## ➤ نحوه کار با کیت برای اندازه گیری IFN- $\gamma$

برای اندازه گیری IFN- $\gamma$  در نمونه مورد بررسی موارد زیر را به ترتیب و بدون تغییر انجام دهید:

۱. پلیت را از بسته مورد نظر خارج کرده و در محیطی خشک به دمای اتاق برسانید.
۲. به ویال A1 به میزان ۵۰ میکرولیتر از استاندارد شماره ۴ (استاندارد (CN: KPG-IFNS) با غلظت ۲۰۰ پیکوگرم بر میلی لیتر)، به ویال B1 به میزان ۵۰ میکرولیتر از استاندارد شماره ۳ (۱۰۰ پیکوگرم بر میلی لیتر)، به ویال C1 به میزان ۵۰ میکرولیتر از استاندارد شماره ۲ (۵۰ پیکوگرم بر میلی لیتر)، به ویال D1 به میزان ۵۰ میکرولیتر از استاندارد شماره ۱ (۲۵ پیکوگرم بر میلی لیتر)، و به ویال F1 به میزان ۵۰ میکرولیتر از استاندارد صفر (CN: KPG-HIFNSz) اضافه کنید.
۳. به میزان ۵۰ میکرولیتر به باقی ویال ها نمونه مورد نظر را اضافه کنید و به مدت ۲ ساعت بر روی شیکر (حداقل در دور RPM ۲۰۰) و در دمای ۳۷ درجه سانتیگراد انکوبه کنید. دقت نمایید که اگر شیکر شما مجهز به دمای ۳۷ درجه نیست، پلیت را به مدت ۳ ساعت بر روی شیکر در دمای اتاق انکوبه کنید. رعایت زمان انکوباسیون و دور شیکر بسیار اهمیت دارد.
۴. بعد از انکوباسیون مناسب، با استفاده از محلول شستشو پلیت ها را ۳ مرتبه شستشو دهید. دقت داشته باشید که محلول شستشو در غلظت 10X تهیه شده است. بنابراین قبل از شستشو، محلول شستشو را با آب مقطر دوبار تقطیر ۱۰ برابر رقیق نمایید. دقت داشته باشید که بعد از اضافه کردن محلول شستشو، پلیت ها را به مدت تقریبی ۱ دقیقه در دمای اتاق انکوبه کنید و سپس تخلیه نمایید.
۵. به میزان ۵۰ میکرولیتر از آنتی بادی کونژوگه به تمامی حفره ها اضافه کنید و به مدت ۱ ساعت در دمای ۳۷ و بر روی شیکر (حداقل در دور RPM ۲۰۰) انکوبه کنید. دقت نمایید که اگر شیکر شما مجهز به دمای ۳۷ درجه نیست، پلیت را به مدت ۹۰ دقیقه بر روی شیکر در دمای اتاق انکوبه کنید.
۶. بعد از انکوباسیون مناسب، با استفاده از محلول شستشو پلیت ها را ۳ مرتبه شستشو دهید. دقت داشته باشید که بعد از اضافه کردن محلول شستشو، پلیت ها را به مدت تقریبی ۱ دقیقه در دمای اتاق انکوبه کنید و سپس تخلیه نمایید.
۷. به میزان ۵۰ میکرولیتر از محلول HRP-Avidin به تمامی حفره ها اضافه کنید و به مدت نیم ساعت در دمای اتاق و بر روی شیکر (حداقل در دور RPM ۲۰۰) انکوبه کنید. دقت نمایید که در این مرحله نیاز به دمای ۳۷ درجه نیست.
۸. بعد از انکوباسیون مناسب، با استفاده از محلول شستشو پلیت ها را ۵ مرتبه شستشو دهید. دقت داشته باشید که بعد از اضافه کردن محلول شستشو، پلیت ها را به مدت تقریبی ۱ دقیقه در دمای اتاق انکوبه کنید و سپس تخلیه نمایید.
۹. به میزان ۵۰ میکرولیتر از سوبسترا به تمامی حفره ها اضافه کنید و به مدت ۱۵ دقیقه در دمای اتاق انکوبه کنید. دقت نمایید در مواردی که میزان رنگ تولیدی کم باشد، میزان انکوباسیون را تا ۲۰ دقیقه افزایش دهید.
۱۰. به میزان ۲۵ میکرولیتر از محلول متوقف کننده به تمامی حفره ها اضافه کنید و میزان جذب نمونه ها در دستگاه الیزا ریدر در طول موج ۴۵۰ نانومتر مورد اندازه گیری قرار گیرد.

### • اشکالات احتمالی در روند کار با کیت و نحوه برطرف کردن آن ها

کیت های شرکت کارمانیا پارس ژن چندین بار مورد کنترل کیفی قرار می گیرند و احتمال اشتباه در خوانش استاندارد ها به میزان زیادی کاهش پیدا کرده است. با این وجود در برخی موارد ممکن است، همانگونه که انتظار می رود، استانداردها به همان ترتیبی که میزان رقت آن کاهش می یابد، میزان جذب نوری آن کم نشود. این خطا به چند دلیل ممکن است ایجاد شود. اولین و مهمترین دلیل آن شستشو نامناسب حفره ها است. در صورت شستشو نامناسب و باقی ماندن مواد از مرحله قبل، مانند نمونه، از اتصال صحیح مواد مرحله بعدی به پلیت، مانند آنتی بادی کونژوگه، جلوگیری می شود و این آنتی بادی ها در مرحله شستشو بعدی از حفره ها حذف می شوند. شستشو نامناسب حتی ممکن است منجر به این شود که استاندارد ها هیچگونه تفاوت جذبی نداشته باشند و همگی به یک میزان رنگ تولید کنند. دومین دلیل احتمالی، آماده سازی نامناسب استانداردها و یا استفاده از استاندارد که از آماده سازی آن زمانی بیش از ۶ ساعت گذشته باشد. سایتوکین ها مولکول هایی ناپایدار می باشند و برای اندازه گیری آن ها بایستی استاندارد به صورت تازه و در زمان نیاز آماده شود. استفاده از سمپلرهای غیر استاندارد به دلیل دقت کم نیز می تواند دلیلی دیگر بر این ادعا باشد. استفاده از محلول هایی غیر از محلول های تعویبه شده در کیت (مانند استفاده از محلول شستشو از کیت های دیگر) به شدت بر میزان دقت و حساسیت کیت تاثیر گذار می باشد. بنابراین از به کار بردن محلول هایی غیر از محلول های شرکت کارمانیا پارس ژن خودداری فرمایید. عدم استفاده از شیکر به شدت بر میزان حساسیت کیت تاثیر گذار است. دقت نمایید در طول انکوباسیون ها با پوشاندن پلیت ها از خشک شدن نمونه ها جلوگیری کنید. در طول کار به ویژه بعد از شستشو از خشک شدن پلیت به طور جدی اجتناب کنید و تمام مراحل پشت سر هم و بدون وقفه انجام شود زیرا خشک شدن پلیت ها به شدت بر کیفیت کیت اثر گذار می باشد.



<http://kpgene.ir>



@karmaniaparsgene1



09132926113



info@kpgene.ir



karmaniaparsgene



# KPG

Karmania Pars Gene

 09132926113  
 info@kpgene.ir

 <http://kpgene.ir>  
 @karmaniaparsgene1  
 karmaniaparsgene