

EIA Rubella IgG



EAN kód: 8595635305016

Katalogové číslo: RubG96

Velikost balení: 96 testů

Skladování: 2-8 °C

Výrobce: TestLine Clinical Diagnostics s.r.o.

Informace o soupravě:

- Purifikovaný a inaktivovaný antigen z kmene HPV-77 s vysokým obsahem specifických imunodominantních epitopů je navázán v jamkách mikrotitrační destičky.
- V případě přítomnosti specifických protilátek dochází k jejich vazbě na antigen, v následujících krocích k označení Konjugátem a k detekci barevnou reakcí se substrátem (TMB-Complete).
- Součástí soupravy je Aviditní roztok, který umožňuje kvantitativní stanovení pevnosti vazby komplexu protilátka-antigen; na základě tohoto údaje je možné přesněji určit fázi onemocnění.
- Souprava umožňuje 96 testů včetně kontrol v dělené mikrotitrační destičce s barevně odlišenými stripami a odlamovacími jamkami.
- Celková doba vyšetření je asi 1,5 hod.
- Vysoká citlivost a specifita testu.
- Souprava obsahuje kalibrátory (1, 100, 50, 200 U/ml).
- Možnost semikvantitativního vyhodnocení pomocí indexu pozitivity (IP) nebo kvantitativního vyhodnocení v IU/l.
- Ředící roztok vzorků, TMB-Complete a Aviditní roztok jsou v EIA soupravách TestLine zaměnitelné, pokud mají stejné číselné označení. Zastavovací a Promývací roztok je univerzální.
- Reagencie jsou dodávány v pracovním ředění, není třeba ředit kontroly ani Konjugát.
- Barevné roztoky usnadňují práci a snižují chybovost provedení testu.

Využití soupravy:

- Pro vyhledávací vyšetření specifických IgG protilátek v lidském séru nebo mozkomíšním moku.
- Semikvantitativní vyhodnocení je vhodné pro sledování úspěšnosti terapie.
- Diagnostika fáze onemocnění.

Stručný pracovní postup:

1. Ředění vzorků séra/plazmy (1:101).
2. Dávkování kontrol a ředěných vzorků.
3. Inkubace 30 min. při 37 °C.
4. Odsátí a promytí jamek 5 krát.
5. Dávkování Konjugátu.
6. Inkubace 30 min. při 37 °C.
7. Odsátí a promytí jamek 5 krát.
8. Dávkování substrátu (TMB-Complete).
9. Inkubace 30 min. při 37 °C.
10. Dávkování Zastavovacího roztoku (H₂SO₄).
11. Fotometrické měření při 450 nm.
12. Vyhodnocení výsledků.