

Ascaris IgG ELISA

Enzymkoblet immunadsorberende analyse til diagnose af human ascariasis

96 analyser på særskilte brønde til in vitro diagnostisk brug og til professionel laboratoriebrug



Instruktioner for anvendelse af artikel N° 9250
UDI-DI: 07640158219256



Tilsigtet anvendelse:

Bordier Ascaris IgG ELISA kit er beregnet til kvalitativ påvisning af IgG antistoffer mod *Ascaris*-slægten i humant serum. Serologi er en hjælp til diagnose og kan ikke bruges som eneste diagnosemetode.

Baggrund:

Ascariasis er en verdensomspændende helminthic infektion forårsaget af nogle jordoverførte helminths af slægten *Ascaris* (for det meste *A. Lumbricoides* og *A. suum*). Det forekommer oftest hos børn i tropiske og subtropiske regioner, især i områder med dårlig sanitet og hygiejne. Mennesker kan blive smittet ved at indtage smitsomme æg fra forurenede jord, vand eller mad ved et uheld. Efter indtagelse af æg klækker larverne i tyndtarmen og migrerer hovedsageligt gennem blodbanen ind i leveren og derefter til lungerne, hvor de begge kan forårsage skader, som er afhængige af infektionsintensitet. Fra lungerne bevæger larverne sig via luftrøret til halsen, hvor de fleste af dem sluges, og hvor de således når mave-tarmkanalen. Larverne modnes til voksne orme i tyndtarmen, hvor de lever og formerer sig via kønnet formering i meget lang tid, op til år. De fleste inficerede mennesker viser ingen symptomer. I nogle tilfælde forekommer symptomerne dog på lungestadiet (vedvarende hoste, åndenød og hvæsende vejrtrækning) eller på tarmstadiet (mavesmerter, kvalme, opkastning og diarré). Diagnosen er baseret på påvisning af æg i afføring, tegn og symptomer, plus en historik med eksponering og et positivt resultat ved serologisk testning.

Princip og præsentation:

Kittet giver alt det materiale som er nødvendigt for at udføre 96 Enzymkoblet immunadsorberende analyse (ELISA), på skrøbelige mikrotitreringsbrønde sensibiliserede med *Ascaris* opløselige antogener. Specifikke antistoffer i prøven vil binde til disse antogener, og vask vil fjerne uspecifikke antistoffer. Forekomsten af parasit-specifikke serum antistoffer påvises med en Protein A - alkalisk fosfatase-konjugat. En ekstra vask vil fjerne ubundet konjugat. Afsløring af bundne antistoffer vil ske ved tilsætning af pNPP substrat, som bliver gul i nærvær af alkalisk phosphatase. Farveintensitet er proportional med mængden af *Ascaris*-specifikke antistoffer i prøven. Kaliumphosphat tilsættes for at stoppe reaktionen. Absorbans ved 405 nm læses ved anvendelse af en ELISA mikroplade læser.

Prøven er manuel, men kan udføres med automatiske systemer, som skal valideres af brugerne.

Materiale, som indgår i kittet (96 prøver):

WELL	9250-01	Delbare ELISA strimler sensibiliserede med Ascaris opløselige antogener	96	brønde
DILB	9250-02	Fortyndingsbuffer (10 x) koncentrat farvet lilla	50	ml
WASH	9250-03	Vaskeløsning (10 x) koncentrat	50	ml
ENZB	9250-04	Enzym buffer	50	ml
STOP	9250-05	Stopløsning (0.5M K ₃ PO ₄)	25	ml
CONTROL -	9250-06	Negativt kontrolserum (20 x), grøn hætte	200	µl
CONTROL -/+	9250-07	Svagt positivt kontrolserum (afskåret, 20 x), gul hætte	200	µl
CONTROL +	9250-08	Positivt kontrolserum (20 x), rød hætte	200	µl
CONJ	9250-09	Protein A - alkalisk fosfatase-konjugat (50 x), lilla hætte	300	µl
SUBS	9250-10	Fosfatase-substrat (Para-nitrophenylphosphat) Multipipette beholder, 25 ml Ramme til ELISA 8-brønd holder	20 1 1	tabletter stykke stykke

Holdbarhedstid og opbevaring:

Opbevar kittet mellem +2°C og +8°C (transport valideret mellem -20°C og +37°C i 21 dage), undgå langsigtet eksponering af komponenterne i direkte lys. Kittets udløbsdato og partinummer er trykt på siden af kassen. Efter første åbning er alle reagenser stabile indtil udløbsdatoen, dette er om de opbevares mellem +2°C og +8°C.

Nødvendigt udstyr, som ikke følger med kittet:

Pipetter (ml and µl). Kolber. Rør til fortynding af sera. Selvklæbende tape til at dække brøndene under inkubationen. Destilleret vand. Inkubator indstillet på +37°C. ELISA læser indstillet på 405 nm. Manuel eller automatisk udstyr til skylling af brønde. Vortex mixer. Timer.

Klargøring af reagens inden anvendelse:

Hold alle reagenser i stuetemperatur og bland dem inden brug.

Elisa brønde: åbn siden af aluminiumstasken 9250-01, og tag det nødvendige antal brønde. (en for blankt, tre for kontroller plus antal prøver). Sæt sensibiliserede brønde i 8-brønd holder(e). Hvis nødvendigt, udfyld de tomme pladser i holderen med brugte brønde. Indsæt holder(e) i rammen i den rigtige retning. Luk den åbne pakke igen med tørrepude.

Fortyndingsbuffer: fortynd fortyndingsbuffer (10 x) koncentrat 9250-02, 1/10 i destilleret vand. Dette anvendes til fortynding af kontroller, prøver og konjugater. Den fortyndede buffer er stabil i 2 måneder mellem +2°C og +8°C.

Vaskeløsning: fortynd vaskeløsning (10 x) koncentrat 9250-03, 1/10 i destilleret vand. Du kan også vælge din egen vaskeløsning. Undgå buffere med indhold af fosfat, som kan hindre enzymatisk aktivitet af den alkaliske fosfatase. Den fortyndede vaskeopløsning er stabil i 2 måneder mellem +2°C og +8°C.

Kontrolsera: fortynd 10 µl kontrolsera 9250-06 til -08 i 190 µl fortyndingsbufferopløsning (endelig fortynding 1/20). Den fortyndede kontrolsera er stabil i 2 måneder mellem +2°C og +8°C.

Konjugat: fortyndet konjugat 9250-09 i fortyndingsbufferopløsning (slutfortynding 1/50). Fortynd konjugat på analysedagen. Opbevar ikke fortyndet konjugat.

Substratløsning: opløs tablet(ter) af fosfatase-substrat 9250-10 i ufortyndet enzym buffer 9250-04 (1 tablet i 2,5 ml buffer). Ryst, indtil tablettene er fuldstændigt opløst. Fortynd substratet på analysedagen og beskyt røret fra direkte lys. Tablette og substratopløsninger bør være farveløse eller bør kun have en lille gul tinge. Hvis en tablet eller en substratopløsning bliver gul, kan den have været delvis hydrolyseret og bør kasseres. Opbevar ikke substratopløsningen.

Stopløsning: anvend reagens 9250-05 ufortyndet.

Prøveudtagning og forberedelse:

Brug humant serum. Opbevares mellem +2°C og +8°C, hvis analysen foretages inden for 7 dage, ellers opbevares ved -20°C eller lavere. Undgå at gentage frysning og optøning. Vortex prøver og fortynd 1/201 i fortyndingsbufferopløsning (fx 5 µl prøve i 1,0 ml). Opbevar ikke den fortyndede prøve.

Advarsler og sikkerhedshensyn:

Giftige stoffer findes i følgende koncentration:

Komponent	Reference	Natriumazid (NaN ₃)	Merthiolat
Fortyndingsbuffer (10 x)	9250-02	0,1%	0,02%
Vaskeopløsning (10 x)	9250-03	0,05%	/
Enzymbuffer	9250-04	0,01%	/
Kontrolsera (20 x)	9250-06 til -08	0,1%	0,02%
Konjugat (50 x)	9250-09	0,1%	/

Ved de anvendte koncentrationer har natriumazid og merthiolat ingen toksikologisk risiko ved kontakt med hud og slimhinder.

Komponent	Farlig komponent	Fare-piktogram	Faresætning	Forsigtighedserklæring
Stopløsning	kaliumfosfat, trebasisk	 	Forårsager alvorlige øjenskader	Bær øjenbeskyttelse. VED KONTAKT MED ØJNENE: Skyl forsigtigt med vand i flere minutter. Fjern eventuelle kontaktlinser, hvis dette kan gøres let. Fortsæt skylling.

- Den negative, svage positive og positive kontrolsera (9250-06 til -08) er af animalsk oprindelse (kaniner) og skal håndteres med forsigtighed.
- Behandle alle reagenser og prøver som potentielt infektiøst materiale.
- Byt ikke reagenser fra forskellige partier eller Bordier ELISA kits.
- Brug ikke reagenser fra andre producenter med reagenser i dette kit.
- Brug ikke reagenser efter deres udløbsdatoe.
- Luk reagensflasker tæt straks efter brug, og udskift ikke skruenhætter for at undgå forurening.
- Brug separate og rene pipetter tips til hver prøve.
- Mikrobrønde må ikke genbruges.
- Undgå forringelse af mikrobrønde ved mekanisk påvirkning (spidser/kegler, dyser).
- Beskrivelser af de anvendte symboler på etiketterne kan findes på hjemmesiden www.bordier.ch.

Vedrørende Bortskaffelse:

Alle materialer, der bliver anvendt i denne test, betragtes generelt som farligt affald. Henvis til nationale og regionale love og bestemmelser for bortskaffelse af farligt affald.

Procedure:

Når du kører analysen, undgå at der dannes bobler i brøndene.

Trin 1: Præinkubation:

Fyld brøndene med 250 µl fortyndingsbufferløsning.

Inkuber i 5 til 15 minutter ved omgivende temperatur.

Fjern fortyndingsbuffer gennem aspiration eller ved at ryste strimlerne over håndvasken.

Trin 2: Inkubation med prøver:

Fyld den første strimlets første brønd med 100 µl fortyndingsbuffer (ikke-serumblank).

Fyld de efterfølgende tre brønde med henholdsvis 100 µl fortyndede negative, svagt positive (afskårne) og positive kontrol serum. Til analyser med mere end 25 prøver anbefaler vi at fyde de tre sidste brønde med kontrol sera som et duplikat.

Fyld de resterende brønde med fortyndede sera prøver (100 µl hver).

Dæk brøndene med selvklevende tape, og inkuber i 30 minutter ved +37°C.

Fjern sera, og vask 4 x ~ 250 µl med vaskeløsning.

Trin 3: Inkubation med konjugat:

Fordel 100 µl fortyndet konjugat i hver brønd. (inklusiv ikke-serumblank).

Dæk brøndene med selvklevende tape, og inkuber i 30 minutter ved +37°C.

Fjern konjugat, og vask 4 x med ~ 250 µl vaskeløsning.

Trin 4: Inkubation med substrat:

Fordel 100 µl substratløsning pr. brønd.

Dæk brøndene med selvklevende tape, og inkuber i 30 minutter ved +37°C.

Stop reaktionen ved at tilsætte 100 µl stopløsning til hver brønd.

Trin 5: Måling af absorbanser:

Hvis det er nødvendig, tør bunden af brøndene af, og fjern bobler, og mål absorbanser ved 405 nm. inden for 1 time efter tilsætning af stopopløsning.

Fortolkning:

Træk værdien af ikke-serumblank fra alle målte værdier. Når det er relevant, beregnes de gennemsnitlige absorbansværdier for duplikateret serumkontrol. Testen er valid, hvis de følgende kriterier er opfyldt:

- Absorbans (A) af positiv kontrol > 1,200
- A med svag positiv kontrol > 13% af A med positiv kontrol
- A af negativ kontrol < 8% af A af positiv kontrol
- A af ikke-serumblank < 0,350

Hvis prøven leverer et signal, der overskridt mikropladelæserens måleområde, skal den værdi, der svarer til læserens øvre måleområde, tilskrives.

Kvalitetskontrol af aktuelle partier offentliggøres på vores hjemmeside: www.bordier.ch.

Antistofkoncentrationen af det svagt positive (afskårne) serum 9250-07 er indstillet for optimalt at skelne mellem sera fra klinisk dokumenterede tilfælde af ascariasis og sunde, humane sera.

Afsnitets afskårne indeks defineres efter subtraktion af det ikke-serumblank som:

$$\text{Indeks} = \frac{\text{Absorbans prøve}}{\text{Absorbans afskåret serum}}$$

Resultatet er **negativt**, når Indeks af den analyserede prøve er lavere end **1,0**. I dette tilfælde er IgG antistofkoncentrationen mod **Ascaris** antigener klinisk ikke signifikant.

Resultatet er **positivt**, når Indeks af den analyserede prøve er højere eller lig med **1,0**. I dette tilfælde anses IgG antistofkoncentrationen mod **Ascaris** antigener at være klinisk signifikant. Det indikerer, at patienten har haft kontakt med parasitten.

En grå zone kan defineres af hvert laboratorium i overensstemmelse med dets patientpopulation. I tilfælde af grænseoverskridende eller tvivlsomme resultater anbefaler vi at gentage testen igen 2-4 uger senere med en frisk prøve.

I tilfælde af et positivt eller tvivlsomt resultat, anbefaler vi at udføre en bekræftelsestest (oftest med western blotting), hvis en sådan test er tilgængelig eller kræves i henhold til nationale bestemmelser.

Analytisk ydeevne:

Analytisk specificitet:

Der blev fundet en specificitet på 66 % hos 41 sera fra patienter med andre parasitære infektioner. Krydsreaktivitet forekommer hovedsageligt hos patienter med toksokarose og trikinose.

Der blev ikke observeret nogen positiv eller negativ interferens med suprafysiologiske koncentrationer af hæmoglobin, lipider eller bilirubin i sera suppleret med interferenter.

Præcision:

Repeterbarhed blev bedømt ved at teste 2 humane serumprøver i 24 brønde i 1 analyse.

Reproducerbarhed blev vurderet ved at teste de 2 humane serumprøver i to eksemplarer i 10 forskellige analyser.

	Repeterbarhed		Reproducerbarhed	
	Prøve 1	Prøve 2	Prøve 1	Prøve 2
Gennemsnit (absorbans)	0,627	1,633	0,692	1,851
Standardafvigelse (absorbans)	0,038	0,068	0,036	0,073
Variationskoefficient (%)	6,1	4,2	5,2	3,9

Kliniske præstationer:

Diagnostisk følsomhed:

Der blev fundet en følsomhed på 81 % med 27 sera positive med *Ascaris suum*-rækstraktantigen og negative med *Toxocara canis* Bordier ELISA-sæt.

Diagnostisk specificitet:

Der blev fundet en specificitet på 75 % med 44 sera positive med *Ascaris suum*-rækstraktantigen og positive med *Toxocara canis* Bordier ELISA-sæt. Der blev fundet en specificitet på 96 % med 181 sera fra bloddonoror (schweiziske). Der blev fundet en specificitet på 98 % med 96 sera fra patienter fra en infektiologisk enhed (schweizisk).

Et negativt resultat blev fundet for 147 af de 150 negative prøver med en anden kommercial teknik, der påviste anti-*Ascaris*-antistoffer. Et positivt resultat blev fundet for 8 af de 9 prøver, der var positive med denne teknik.

Positiv og negativ prædiktiv værdi:

Der blev fundet en PPV på 52% og en NPV på 92% hos de ovenfor nævnte populationer.

Forventede værdier i normale og berørte populationer:

I en normal population på 180 schweiziske bloddonorer, 96 sera fra en schweizisk infektiologisk enhed og 44 sera positive med *Ascaris suum*-rækstraktantigen og positive med *Toxocara canis* Bordier ELISA-sæt er den forventede indeksværdi 0,46. I en påvirket population på 27 sera positive med *Ascaris suum*-rækstraktantigen og negative med *Toxocara canis* Bordier ELISA-sæt er den forventede indeksværdi 1,21.

Hændelser:

Enhver alvorlig hændelse, der indtræffer i forbindelse med udstyret, skal meddeles fabrikanten og den kompetente myndighed i den medlemsstat, hvor brugeren og/eller patienten er etableret.

Begrænsninger:

Diagnose af en smitsom sygdom bør ikke udarbejdes på basis af et enkelt testresultat. En præcis diagnose bør tage hensyn til endemisk situation, klinisk historie, symptomatologi, billeddannelse samt serologiske data.

Hos immunkompromitterede patienter og nyfødte er serologiske data af begrænset værdi.

Referencer:

Schneider, R. and Auer, H. (2016) Incidence of *Ascaris suum*-specific antibodies in Austrian patients with suspected larva migrans visceralis (VLM) syndrome. Parasitology Research **115**, 1213-1219.

Dana D, Vlaminck J, Ayana M, Tadege B, Mekonnen Z, Geldhof P, et al. (2020) Evaluation of copromicroscopy and serology to measure the exposure to *Ascaris* infections across age groups and to assess the impact of 3 years of biannual mass drug administration in Jimma Town, Ethiopia. PLoS Negl Trop Dis **14**(4).

