

ACANTHOICHEILONEMA VITEAE

Enzymkopplad immunabsorberande analys för diagnos av mänskliga filariosis

96 analyser på enskilda brunnar för in vitro diagnostisk användning och för professionell laboratorieanvändning

Instruktioner för användning av artikel N° 9400
EC reg. N°: H-CH/CA01/IVD/01755



Avsedd användning:

Bordier *Acanthocheilonema viteae* ELISA kitet är avsedd för kvantitativ upptäckt av IgG antikroppar mot olika filariella nematoder i mänskligt serum (Bancroftian och Malayan filariosis, Loaosis, Onchocercosis och Mansonellosis). Sereologi är ett hjälpmedel mot diagnoser och kan användas som ensam metod för diagnos.

Bakgrund:

Filariosis orsakas av trådliknande runda vuxna maskar, som kontinuerligt producerar mikroskopiska små mikrofilaria avkommor. De flesta infektioner världen över orsakas av *Wuchereria bancrofti*, *Brugia malayi* och *Brugia timori*. Människor kan smittas av myggbett från person till person. Den vuxna masken lever huvudsakligen i mänskliga lymfkärl och kvinnliga maskar efter parning producerar miljontals mikrofilaria, som cirkulerar i blodet och därigenom tillåter att infektera myggor vid bitande. De flesta infekterade personer visar inga symptom. I vissa fall kommer emellertid infekterade personer att utveckla lymfödem, elefantiasis eller svullnad. Diagnos av aktiv infektion baseras på identifieringen av mikrofilaria i blodet genom mikroskopisk undersökning och ett positivt resultat genom serologisk testning.

Princip och presentation:

Kitet ger alla material som behövs för att utföra 96 Enzymkopplad immunadsorberande analys (ELISA) på ömtåliga mikrotitrering brunnar sensibiliserade med ***Acanthocheilonema viteae*** somatiska antigener. Specifika antikroppar i testet kommer att binda dessa antigener och tvättning kommer ta bort ospecifika antikroppar. Närvaron av parasit specifika serum antikroppar är upptäckt med Protein A - alkaliskt fosfatas konjugat. Ett andra tvättsteg kommer att avlägsna obundet konjugat. Återgivning av bundna antikroppar görs genom tillsats av pNPP-substrat som blir gult i närvaro av alkaliskt fosfatas. Färgintensiteten är proportionell mot mängden av *Acanthocheilonema viteae* specifika antikroppar i provet. Kaliumfosfat tillsättes för att stoppa reaktionen. Absorbans vid 405 nm läses med användning av en ELISA-mikroplatta läsare.

Testet kan utföras med automatiska system, men detta måste valideras av användaren.

Material som ingår i kitet (96 prövningar):

WELL	9400-01	Brytbara ELISA remsor sensibiliserade med <i>Acanthocheilonema viteae</i> somatiska antigener	96	brunnar
DILB	9400-02	Spädningsbuffert (10 x) koncentrat, färgad lila	50	ml
WASH	9400-03	Tvättlösning (10 x) koncentrat	50	ml
ENZB	9400-04	Enzybuffert	50	ml
STOP	9400-05	Stopplösning (0.5M K ₃ PO ₄)	25	ml
CONTROL -	9400-06	Negativt kontrollserum (20 x), grönt lock	200	µl
CONTROL -/+	9400-07	Svag positivt serum (avskuren, 20 x), gult lock	200	µl
CONTROL +	9400-08	Positivt kontrollserum (20 x), rött lock	200	µl
CONJ	9400-09	Protein A - alkaliskt fosfatas konjugat (50 x), lila lock	300	µl
SUBS	9400-10	Fosfatas substrat (para-nitrofenylfosfat)	20	tabletter
		Multipipett reservoar, 25 ml	1	styck
		Ram för ELISA 8-brunnhållare	1	styck

Hållbarhetstid och lagring:

Förvara kiten vid 2° till 8°C (transportera vid omgivningstemperatur). Undvik långvarig exponering av komponenterna för direkt ljus. Utgångsdatumet och partinumret av kitet anges på sidan av lådan. Efter första öppningen är alla reagens stabila till och med utgångsdatumet när de lagras vid 2-8°C.

Utrustning som behövs men inte medföljer med kitet:

Pipetter (ml och µl). Kolvar. Rör för spädning av sera. Limtejp för att täcka över brunnarna under inkubationen. Destillerat vatten. Inkubator inställd på 37°C. ELISA läsare inställd på 405 Nm. Manuell eller automatisk utrustning för sköljning av brunnar. Vortex-blandare. Timer.

Preparationer av reagens innan användning:

Få alla reagens till rumstemperatur och blanda före användning.

ELISA brunnar: öppna sidan av aluminium väskan 9400-01 och ta bort antal brunnar som behövs (en för blank, tre för kontroller, plus antal prov). Placera sensibiliserade brunnar i 8-brunnars hållare. Om nödvändigt, slutför dem tomma positionerna i hållaren med använda brunnar. Sätt hållaren i ramen i rätt riktning. Återförsluta det öppna paketet med torkmedelsdyna.

Spädningsbuffert: utspädd spädningsbuffert (10 x) koncentrat 9400-02, 1/10 i destillerat vatten. Detta används för utspädning av kontroller, prover och konjugat. Den utspädda bufferten är stabil i 2 månader vid 2-8°C.

Tvättlösning: utspädd tvättlösning (10 x) koncentrat 9400-03, 1/10 i destillerat vatten. Använd också din egen tvättlösning. Undvik buffert som innehåller fosfat som kan hindra enzymatisk aktivitet av alkalisk fosfatas. Den utspädda tvättlösningen är stabil i 2 månader vid 2-8°C.

Kontrollsera: utspädd 10 µl kontrollsera 9400-06 till -08 i 190 µl spädningsbuffertlösning (slutlig utspädning 1/20). Det utspädda kontrollsera är stabilt i 2 månader vid 2-8°C.

Konjugat: utspädd konjugat 9400-09 i spädningsbuffertlösning (slutlig utspädning 1/50). Späd konjugat på dagen för analysen. Förvara inte utspätt konjugat.

Substratlösning: upplös tabletter av fosfatas substrat 9400-10 i utspädd buffert 9400-04 (1 tablett i 2.5 ml buffert). Skaka tills fullständig upplösning av tabletterna. Späd substratet på analysdagen och skydda röret från direkt ljus. Tabletter och substratlösningar borde vara färglösa, eller bara ha en ljusgul skiftning. Om en tablett eller en substratlösning blir gul kan den ha delvis hydrolyserats och bör kasseras. Förvara inte substratlösningen.

Stopplösning: använd reagens 9400-05 utspädd.

Provtagning och förberedning

Använd humant-serum. Serum bör förvaras vid 2-8°C om det analyseras inom några dagar, annars lagras vid -20°C eller lägre. Undvik upprepad frysning och upptining. Vortexprover och späd 1/201 i spädningsbuffertlösning (t.ex. 5 µl prov i 1,0 ml).

Varningar och säkerhetsåtgärder:

Giftiga föreningar finns i följande koncentration:

Komponent	Referens	Natriumazid (N _a N ₃)	Mertiolat
Spädningsbuffert (10 x)	9400-02	0.1 %	0.02 %
Tvättlösning (10 x)	9400-03	0.05 %	/
Enzybuffert	9400-04	0.01 %	/
Kontrollsera (20 x)	9400-06 till -08	0.1 %	0.02 %
Konjugat (50 x)	9400-09	0.1 %	/

Vid de använda koncentrationerna har natriumazid och merthiolat ingen toxikologisk risk vid kontakt med hud och slemhinnor.

- Stopplösningen 9400-05 (0.5 M K₃PO₄) är irriterande.
- Dem negativa, svagt positiva, och positiva kontrollsera (9400-06 till -08) är från kaniner.
- Behandla alla reagens och prov som potentiellt infektiöst material.
- Byt inte reagenser av olika partier eller Bordier ELISA-kit.
- Använd inte reagenser från andra tillverkare med reagens i denna utrustning.
- Använd inte reagens efter dess utgångsdatum.
- Stäng reagensflaskorna tätt omedelbart efter användning, och byt inte ut skruvlock för att undvika förorening.
- Använd separata och rena pipetter-tips för varje prov.
- Återanvänd inte mikrobrunnar.

Avfallshantering:

Alla material som används för detta test anses allmänt som farligt avfall. Se nationella och regionala lagar och förordningar för bortskaffande av farligt avfall.

Procedur:

Vid körning av analysen, undvik bildandet av bubblor i brunnarna.

Steg 1: Blockering:

Fyll brunnarna helt med spädningsbuffertlösning.

Inkubera mellan 5 till 15 minuter vid omgivningstemperatur (blockering).

Ta bort spädningsbuffert genom aspiration eller genom att skaka remsorna över diskbänken.

Steg 2: Inkubation med prover:

Fyll den första brunnen i remsan med 100 µl spädningsbuffert (no-serum blank).

Fyll dem efterföljande tre brunnarna med respektive 100 µl utspädd negativ, svagt positiv (avskuren) och positiv kontrollsera. För analyser av mer än 25 prover rekommenderar vi att fylla de tre sista brunnarna med kontrollsera som ett duplikat.

Fyll dem återstående brunnarna med utspädda sera som skall testas (100 µl var och en).

Täck brunnarna med limtejp och inkubera i 30 minuter vid 37°C.

Ta bort sera och tvätta 4 x med ~ 250 µl tvättlösning.

Steg 3: Inkubation med konjugat:

Fördela 100 µl substratlösning per brunn (inklusive ett icke-serumämne).

Täck brunnarna med limtejp och inkubera i 30 minuter vid 37°C.

Ta bort konjugat och tvätta 4 x med ~ 250 µl tvättlösning.

Steg 4: Inkubation med substrat:

Fördela 100 µl substratlösning per brunn.

Täck brunnarna med limtejp och inkubera i 30 minuter vid 37°C.

Stoppa reaktionen genom tillsats av 100 µl stopplösning i varje brunn.

Steg 5: Mätning av absorbanser:

om det behövs, torka botten av brunnarna och eliminera bubblor. Mät absorbanserna vid 405 Nm inom 1 timme efter tillsatsen av stopplösning.

Förklaring:

Subtrahera värden av inget serum blank från alla mätvärden. Beräkna de genomsnittliga absorbansvärdena för duplicerade serumkontroller när det är tillämpligt. Testet är giltigt om dem påföljande kriterierna uppfylls:

- absorbans (A) av positiv kontroll > 1.200
- A av negativ kontroll < 12 % av A av positiv kontroll
- A av blank mot luft < 0.350

Kvalitetskontroll av nuvarande partier publiceras på vår hemsida: www.bordier.ch.

Antikropps-koncentrationen av den svagt positiva (avskuren) serum 9400-07 har ställts in för att optimalt skilja mellan sera från kliniskt dokumenterade fall av filariasis och friska humana sera.

Det skilda index av ett prov definieras efter subtraktion av ett icke-serum ämne som:

$$\text{Index} = \frac{\text{Absorbans prov}}{\text{Absorbans avskilt serum}}$$

Resultatet är negativ när indexet av det analyserade provet är lägre än 1.0. I detta fall, IgG antikropps-koncentrationen mot **Acanthocheilonema viteae** somatisk antigener är kliniskt icke signifikant. Resultatet är positivt när indexet av det analyserade provet är högre än 1.0. I detta fall, IgG antikropps-koncentrationen mot **Acanthocheilonema viteae** somatisk antigener är kliniskt icke signifikant. Det indikerar att patienten har haft kontakt med parasiten.

En gråzon kan definieras av varje laboratorium enligt patientpopulationen. Vid gränsöverskridande eller tveklaktiga resultat rekommenderar vi att du upprepar testet igen 2-4 veckor senare med ett nytt prov.

Känsligheter och specificiteter

En känslighet av 95% hittades med 22 sera patienter som lider av filariasis (patienter med mikroftalmi och/eller med positiv serologi med andra tekniker och en epidemiologisk och klinisk bakgrund av filariasis). En specificitet av 98% hittades med 180 sera från blodgivare (schweiziska).

Störningar:

Intern utvärdering visade att hemorragisk, lipemisk eller isterisk sera inte stör resultaten av testet.

Noggrannhet:

Repetierbarhet bedömdes genom att testa 2 humana serumprover i 24 brunnar på en analys.

Reproducerbarhet bedömdes genom att testa 2 humana serumprover i 10 olika analyser.

	Repetierbarhet		Reproducerbarhet	
	Prov 1	Prov 2	Prov 1	Prov 2
Genomsnitt (absorbans)	0.525	1.535	0.764	1.905
Standardavvikelse (absorbans)	0.026	0.070	0.068	0.112
Variationskoefficient (%)	5.0	4.5	8.9	5.9

Begränsningar:

En specificitet på 69% hittades med 75 sera patienter med andra parasitära infektioner. Korsreaktivitet uppträder huvudsakligen hos patienter med ascariasis, trichinellos, ancylostomiasis, fascioliasis och cystisk echinokocks. Negativ serologi kan observeras hos patienter med mikroftalmi.

Diagnos av en infektionssjukdom bör inte upprättas på grundval av ett enda testresultat. En noggrann diagnos bör ta hänsyn till endemisk situation, klinisk historia, symptomatologi, bildbehandling och serologiska data. Hos immunförsvagade patienter och nyfödda är serologiska data av begränsat värde.

Referenser:

Gueglio, B., Bordier, C. et Marjolet, M. (1995) Mise au point d'un test ELISA pour le diagnostic des filarioses humaines. Bulletin de la société Française de parasitologie. **13** : 67-72.

Laverbratt, C., Ljungström, I., Guzman, G., Thors, C., Eriksson, T. et Akuffo, H. O. (1997) Evaluation of serological assays for diagnosis of onchocercosis. Scand. J. Infect. Dis. **29** : 65 -70.



BORDIER AFFINITY PRODUCTS SA
Biokema building, Chatanerie 2, CH-1023 Crissier, Switzerland.
Phone: + 41 21 633 31 67, Fax : + 41 21 633 31 78, www.bordier.ch

