

Strongyloides ratti IgG ELISA

Imunologiniai fermentų tyrimai žmogaus strongilidozei nustatyti

96 individualūs in vitro testai, skirti diagnostiniam ir profesionaliam laboratoriniams naudojimui



Naudojimo instrukcija produktui N° 9450
UDI-DI: 07640158219454



Naudojimo paskirtis:

Bordier *Strongyloides ratti* IgG ELISA rinkinys yra skirtas kokybiniam IgG antikūnų prie *Strongyloides* nematodų žmogaus kraujo serume nustatymui. Serologija yra diagnozės priemonė ir negali būti naudojama kaip vienintelis diagnozės metodas.

Kilmė:

Strongilidozė sukelia *Strongyloides stercoralis* nematodas. Žmonės gali užsikrėsti salytyje su dirvožemiu, užkrėstu *Strongyloides* lervomis, kurios laisvai patenka į kūną per atvirą odą, pav., per basas pėdas. Daugumai užsikrétusių žmonių nepasireiškia jokie simptomai, arba jie pasireiškia nežymiai (pilvo skausmas, pykinimas, viduriavimas, kosulys ar bėrimas). Tačiau, kai kuriais atvejais, hiperinsekcijos sindromas ir išplitusi strongilidozė gali pasireikšti žmonėms, kurie gydomi kortikosteroidais ar jiems taikomos kitos imunosupresinės terapijos arba tiems, kurie serga AIDS ar kita imunodeficito forma. Diagnozė pagrįsta parazitinių lervų aptikimu išmatose ir teigiamu rezultatu, atliekant serologinius tyrimus.

Principas ir pateikimas:

Rinkinyje yra visos medžiagos, reikalingos 96 imunofermentinių tyrimų (ELISA) laužomuoje mikrotitravimo šulinėliuose, kurių sienelės padengtos ***Strongyloides ratti*** somatiniais lervų antigenais, atlikimui. Specifiniai antikūnai mėginyje prisijungs prie ių antigenų, o plovimas pa alins nespecifinius antikūnus. Specifinių parazitinių antikūnų buvimas nustatomas su Baltymu A - alkalino fosfatazės konjugatu. Antrojo, plovimo etapo metu bus pašalintas nesurištas konjugatas. Surišti antikūnai atlaisvinami pridedant pNPP substrato, kuris pagelsta dėl arminės fosfatazės. Spalvos intensyvumas yra proporcingas *Strongyloides ratti* specifinių antikūnų kiekiui mėginyje. Kalio fosfatas yra pridedamas reakcijos sustabdymui. Absorbcija esant 405 nm nuskaitoma naudojant ELISA mikroplokštelių skaitytuvą.

Testas yra rankinis, tačiau jį galima atlikti ir automatinės sistemos, kurias turi patvirtinti naudotojas.

Medžiagos, esančios rinkinyje (96 testai):

WELL	9450-01	Laužomos ELISA juostelės su <i>Strongyloides ratti</i> somatiniais lervų antigenais	96	ulinėliai
DILB	9450-02	Koncentruotas skiedimo buferis (10 x), violetinės spalvos	50	ml
WASH	9450-03	Koncentruotas plovimo tirpalas (10 x)	50	ml
ENZB	9450-04	Fermento buferis	50	ml
STOP	9450-05	Stabdomasis tirpalas (0,5M K ₃ PO ₄)	25	ml
CONTROL -	9450-06	Neigiamas kontrolinis serumas (20 x), žalias dangtelis	200	µl
CONTROL -/+	9450-07	Silpnai teigiamas kontrolinis serumas (ribinė kontrolė, 20 x), geltonas dangtelis	200	µl
CONTROL +	9450-08	Teigiamas kontrolinis serumas (20 x), raudonas dangtelis	200	µl
CONJ	9450-09	Baltymo A - alkalino fosfatazės konjugatas (50 x), violetinis dangtelis	300	µl
SUBS	9450-10	Fosfatazės substratas (para-nitrofenilfosfatas) Multipipetės rezervuaras, 25 ml Rémelis - ELISA 8- šulinėlių laikikliams	20 1 1	tablečių vienetas vienetas

Galiojimo terminas ir laikymo sąlygos:

Rinkinį reikia laikyti nuo +2°C iki +8°C (transportas patvirtintas nuo -20°C iki +37°C 21 dieną), vengti ilgalaikio poveikio su tiesiogine viesa. Galiojimo data ir partijos numeris yra atspausdintas ant dėžutės ono. Po pirminio atidarymo, visi reagentai yra stabilus iki galiojimo termino datos, laikant nuo +2°C iki +8°C.

Reikalinga įranga, kuri néra pateikiama su rinkiniu:

Pipetės (ml ir µl). Kolbos. Mégintuvėliai skiedimams. Lipni juosta, kuria yra uždengiami ulinėliai inkubacijos metu. Distiliuotas vanduo. Inkubatorius (+37°C). ELISA skaitytuvas (405 nm). Rankinė ar automatinė ulinėlių sklalavimo įranga. Sūkurinis mai ytuvas. Laikmatis.

Reagentų paruo imas prie naudojimą:

Prie naudojimą, visi reagentai laikomi kambario temperatūroje ir i mai omi.

ELISA ulinėliai: atidaryti folinio mai elio 9450-01 oną ir paimti reikalingą skaičių ulinelių (vieną tu čiam, tris kontroliniams mėginiams ir kiekj priklausomai nuo mėginių skaičiaus). Jdėti paruo tus ulinelius į 8-ulinelių laikikl(jus). Jei reikia, u,pildyti tu čias laikiklio vietas jau panaudotais ulineliais. Jdėti ulinelių laikikl(jus) į rēmelj teisinga kryptimi. I naujo sandariai u,daryti folinę pakuotę.

Skiedimo buferis: praskiesti koncentruotą skiedimo buferj (10 x) 9450-02 distiliuotu vandeniu santiuku 1/10. Tai naudojama kontrolinių mėginių, mėginių ir konjugatų praskiedimui. Skiestas buferis yra stabilus 2 mėnesius, nuo +2°C iki +8°C.

Plovimo tirpalas: praskiesti koncentruotą plovimo tirpalą (10 x) 9450-03 distiliuotu vandeniu santiuku 1/10. Galite naudoti savo plovimo tirpalą. Nenaudoti buferio, kuriame būtų fosfato, kuris gali inhibuoti fermentinj akalino fosfatazés aktyvumą. Skiestas plovimo tirpalas yra stabilus 2 mėnesius, nuo +2°C iki +8°C.

Kontroliniai serumai: praskiesti 10 µl kontrolinio serumo 9450-06 iki -08 190 µl skiedimo buferio tirpalu (galutinis skiedimas 1/20). Skiesti kontroliniai serumai yra stabilūs 2 mėnesius, nuo +2°C iki +8°C.

Konjugatas: praskiesti konjugatą 9450-09 skiedimo buferio tirpalu (galutinis skiedimas 1/50). Konjugatą skiesti tyrimo dieną. Negalima laikyti atskiesto konjugato.

Substrato tirpalas: ištirpinti fosfatazés substrato tabletę(es) 9450-10 neskiestame fermento buferyje 9450-04 (1 tabletė 2,5 ml buferio). Mai yti tol, kol tabletė(es) visi kai i tirps. Substratą skiesti tyrimo dieną ir saugoti mėgintuvėlj nuo tiesioginės viesos. Tabletės ir substrato tirpalai turi būti bespalviai arba gali turėti tik iek tiek geltoną atspalvij. Jei tabletė ar substrato tirpalas pageltonuoja, jis galėjo būti i dalies hidrolizuotas, todėl reikia i mesti. Negalima laikyti atskiesto substrato tirpalo.

Stabdomasis tirpalas: reagentą 9450-05 naudoti neskiestą.

Mėginių surinkimas ir paruo imas:

Naudoti mogaus serumą. Laikykite tarp +2°C iki +8°C, jei analizuojama per 7 dienas, kitu atveju, laikyti -20°C ar emesnėje temperatūroje. Neu, aldykite ir neat ildykite bandinių pakartotinai.

Sumai yti mėginius ir skiesti su 1/201 buferio tirpalu (pav., 5 µl mėginys su 1,0 ml). Negalima laikyti praskiestus mėginius.

Ispėjimai ir atsargumo priemonės:

Toksi ki junginiai atsiranda naudojant iā koncentraciją:

Komponentas	Numeris	Natrio azidas (NaN_3)	Mertiolatas
Skiedimo buferis (10 x)	9450-02	0,1%	0,02%
Plovimo tirpalas (10 x)	9450-03	0,05%	/
Fermento buferis	9450-04	0,01%	/
Kontroliniai serumai (20 x)	9450-06 iki -08	0,1%	0,02%
Konjugatas (50 x)	9450-09	0,1%	/

Naudojamoje koncentracijoje natrio azidas ir mertiolatas nekelia jokios toksikologinės rizikos salytyje su oda ir gleivinėmis.

Komponentas	Pavojingas komponentas	Pavojaus piktoograma	Pavojaus pareiškimas	Atsargumo pareiškimas
Stabdomasis tirpalas	tribazinis kalio fosfatas		Smarkiai pažeidžia akis.	Naudoti akių apsaugos priemones. PATEKUS į AKIS: Atsargiai plauti vandeniu kelias minutes. Išimti kontaktinius lėšius, jeigu jie yra ir jeigu lengvai galima tai padaryti. Toliau plauti akis.

- Neigiamas, silpnai teigiamas ir teigiamas kontroliniai serumai (9450-06 iki -08) yra gyvūnų kilmės (triušiai) ir turi būti tvarkomi atsargiai.
- Visus reagentus ir mėginius naudoti kaip galimai infekcinę med, iagą.
- Nemai yti skirtingų partijų reagentų su Bordier ELISA komplektu.
- Nenaudoti kitų gamintojų reagentų kartu su io rinkinio reagentais.
- Nenaudoti reagentų pasibaigus jų galiojimo laikui.
- Tvirtai u,sukti reagento buteliuką po naudojimo, nekaitalioti dangtelį, kad būtų i vengta u,ter imo.
- Kiekvienam mėginiui naudoti naują ir varų pipetės antgalį.
- Negalima pakartotinai naudoti mikroskopinių ulinelių.
- Venkite mikrošulinelių sugadinimo dėl mechaninio poveikio (antgaliukai / kūgiai, purkštukai).
- Etiketėse naudojamų simbolių aprašymus galima rasti svetainėje www.bordier.ch.

Atliekų alinimas:

Visos, iame bandyme naudojamos medžiagos yra laikomos pavojingomis atliekomis. Remtis alies ir regioniniai įstatymais ir nuostatomis dėl pavojingų atliekų alinimo.

Procedūra:

Tyrimo metu, vengti burbuliukų susidarymo ulinéliuose.

1 žingsnis: Prieš inkubaciją:

Užpildykite duobutes 250 µl skiedimo buferio tirpalu.

Inkubuoti 5 - 15 minučių kambario temperatūroje.

Pašalinti skiedimo buferį i siurbiant arba pakratant juosteles vir kriaulkės.

2 žingsnis: Inkubacija su mēginiais:

Įpilti 100 µl skiedimo buferio į pirmą pirmos juostelės ulinélį (mēginį be serumo).

Į kitus tris i eilės einančius ulinélius atitinkamai įpilti po 100 µl praskiesto neigiamo, silpnai teigiamo (ribinis) ir teigiamo kontrolinio serumo. Atliekant tyrimą su daugiau nei 25 mēginiais, rekomenduojame užpildyti tris paskutinius ulinélius su kontroliniais serumais kaip dublikatą.

Į likusius ulinélius įpilti praskiestus mēginius (po 100 µl).

Uždengti ulinélius lipnia juosta ir inkubuoti 30 minučių +37°C temperatūroje.

Pa alinti serumą ir praplauti 4 x su ~ 250 µl plovimo tirpalu.

3 žingsnis: Inkubacija su konjugatu:

Įpilti po 100 µl praskiesto konjugato į kiekvieną ulinélį (išskaitant mēginį be serumo).

Uždengti ulinélius lipnia juosta ir inkubuoti 30 minučių +37°C temperatūroje.

Pa alinti konjugatą ir praplauti 4 x su ~ 250 µl plovimo tirpalu.

4 žingsnis: Inkubacija su substratu:

Įpilti po 100 µl substrato tirpalo į kiekvieną ulinélį.

Uždengti ulinélius lipnia juosta ir inkubuoti 30 minučių +37°C temperatūroje.

Sustabdyti reakciją į kiekvieną ulinélį įpilant po 100 µl stabdomojo tirpalu.

5 žingsnis: Absorbacijos matavimai:

Jei reikia, nuvalyti ulinélių apačią ir pa alinti burbuliukus. Matuoti absorbciją prie 405 nm per 1 val. nuo stabdymo tirpalo įpilimo.

Interpretacija:

Atimkite tuščio kontrolinio (mēginį be serumo) mēginio reikšmę iš visų išmatuotų reikšmių. Jei reikia, apskaičiuoti dubliuotas kontrolinio serumo vidutines absorbacijos reikšmes. Testas yra galiojantis, jei atitinka šiuos kriterijus:

- Teigiamos kontrolės absorbacija (A) > 1,20
- A silpnos teigiamos kontrolės > 18% A teigiamos kontrolės
- A neigiamos kontrolės < 10% nuo A teigiamos kontrolės
- A mēginį be serumo < 0,350

Jei mēginio skleidžiamas signalas viršija mikroplokštelių skaitytuvo matavimo diapazoną, turėtų būti priskirta vertė, atitinkanti viršutinį skaitytuvo matavimo diapazoną.

Esamų partijų kokybės patikras galima rasti mūsų interneto svetainėje: www.bordier.ch.

Silpnai teigiamo (ribinio) serumo 9450-07 antikūnų koncentracija buvo nustatyta tam, kad būtų galima diferencijuoti (optimaliai diskriminuoti) klini kai dokumentuotus serumo atvejus nuo strongiloidozės ir sveiko „mogaus“ serumų. Ribinis mēginio indeksas, atėmus mēginį be serumo, yra nustatomas:

$$\text{Indeksas} = \frac{\text{Mēginio absorbacija}}{\text{Ribinė serumo absorbacija}}$$

Rezultatas yra **neigiamas**, kai analizuojamo mēginio indeksas yra „emesnis nei 1,0“. Tokiu atveju, IgG antikūnų koncentracija prie ***Strongyloides ratti*** antigenus yra klinikiškai nereikšminga.

Rezultatas yra **teigiamas**, kai analizuojamo mēginio indeksas yra aukštesnis arba lygus **1,0**. Tokiu atveju, IgG antikūnų koncentracija prie ***Strongyloides ratti*** antigenus yra laikoma klinikiškai reikšminga. Tai rodo, kad pacientas turėjo kontaktą su parazitu.

Kiekvienoje laboratorijoje gali būti apibrėžta pilkoji zona priklausomai nuo pacientų populiacijos. Jei rezultatai yra tarpiniai ar keliantys abejonių, rekomenduojame pakartotinai atlikti testą po 2-4 savaičių su nauju mēginiu.

Jei rezultatas yra teigiamas arba abejotinas, rekomenduojame atlikti patvirtinimo testą (dažniausiai Western Blot metodu), jei tokis tyrimas yra prieinamas arba reikalaujama pagal nacionalinius teisės aktus.

Analitiniai pasirodymai:

Analitinis specifiškumas:

70% specifišumas nustatytas 89 pacientų, sergančių kitomis parazitinėmis infekcijomis, serumuose. Kryžminis reaktyvumas dažniausiai pasireiškia pacientams, sergantiems šistosomioze, filarioze, toksokaroze, fasciolioze ir amebioze.

Nebuvo pastebėta jokių teigiamų ar neigiamų trukdžių, susijusių su suprafiziologinėmis hemoglobino, lipidų ar bilirubino koncentracijomis serumuose, papildytuose interferencinėmis medžiagomis.

Tikslumas:

Atsikartojamumas buvo vertinamas testuojant 2 ml monių serumų mėginius 24 ulinéliuose vieno tyrimo metu. Atkuriamumas buvo vertinamas testuojant 2 ml monių serumų mėginius dubliuojami 10 skirtingų tyrimų.

	Atsikartojamumas		Atkuriamumas	
	Mėginys 1	Mėginys 2	Mėginys 1	Mėginys 2
Vidurkis (absorbcija)	0,738	1,320	0,768	1,339
Standartinis nuokrypis (absorbcijos)	0,040	0,040	0,053	0,073
Pokyčio koeficientas (%)	5,5	3,0	6,9	5,4

Klinikiniai pasirodymai:

Diagnostinis jautrumas:

Nustatytas 90% jautrumas 59 pacientų, turinčių *Strongyloides stercoralis* lervų, serumuose. Esant rimtam strongiloidozės įtarimui, reikia taikyti kitus metodus (Baermann, išmatų pasėlis, daugkartiniai išmatų tyrimai).

Diagnostikos specifiškumas:

150 krauso donorų serumuose (Šveicarija) nustatytas 96% specifišumas.

Teigiama ir neigama nuspėjamoji vertė:

Aukščiau paminėtose populiacijoje nustatytas 90% PPV ir 96% NPV.

Numatomos vertės normaliose ir paveiktose populiacijoje:

Įprastoje populiacijoje, kurią sudaro 99 Šveicarijos krauso donorai ir 98 serumų iš Šveicarijos gydymo įstaigų infekcinių ligų skyriaus, numatoma Indekso vertė yra 0,33. Paveiktoje populiacijoje, kurią sudaro 7 serumai iš pacientų, sergančių strongilidoze, numatoma Indekso vertė yra 1,41.

Incidentai:

Apie bet kokį rimtą incidentą, susijusį su prietaisu, turi būti pranešama gamintojui ir valstybės narės, kurioje yra įsisteigęs naudotojas ir (arba) pacientas, kompetentingai institucijai.

Apribojimai:

Infekcinės ligos diagnozė neturėtų būti nustatyta remiantis vieno testo rezultatais. Tikslios diagnozės nustatymui reikėtų atsižvelgti į endeminę situaciją, ligos istoriją, simptomus, vizualizaciją ir serologinius duomenis. Sutrikusios imuninės sistemos pacientų ir naujagimių serologiniai duomenys yra riboti.

Literatūros šaltiniai:

- Bisoffi, Z., Buonfrate, D., Sequi, M., Mejia, R., Cimino, R.O., et al. (2014) Diagnostic Accuracy of Five Serologic Tests for *Strongyloides stercoralis* infection. *PLoS Negl. Trop. Dis.* 8.
- Buonfrate, D., Sequi, M., Mejia, R., Cimino, R.O., Kroleiecki, A., Albonico, M., et al. (2015) Accuracy of Five Serologic Tests for the follow-up of *Strongyloides stercoralis* infection. *PLoS Negl. Trop. Dis.* 9.
- Autier, B., Boukthir, S., Degeilh, B., Belaz, S., Dupuis, A., Chevrier, S., Gangneux, J. P. and Robert-Gangneux, F. (2021) Clinical value of serology for the diagnosis of strongyloidiasis in travelers and migrants: A 4-year retrospective study using the Bordier IVD Strongyloides ratti ELISA assay. *Parasite* 28, 79.
- Tamarozzi, F., Guevara, A.G., Anselmi, M., Vicuña, Y., Prandi, R., Marquez, M., et al. (2023) Accuracy, acceptability, and feasibility of diagnostic tests for the screening of *Strongyloides stercoralis* in the field (ESTRELLA): a cross-sectional study in Ecuador. *Lancet Glob Health* 11 : 740-748.
- Weitzel, T., Dittrich, S., Mockenhaupt, F.P. and Lindner, A.K. (2024) Serological diagnosis of strongyloidiasis: An evaluation of three commercial assays. *PLoS Negl. Trop. Dis.* 18



BORDIER AFFINITY PRODUCTS S.A.
 Chemin de Chatanerie 2, 1023 Crissier, Switzerland.
 +41 21 633 31 67 cb@bordier.ch www.bordier.ch

