

# **Entamoeba histolytica IgG ELISA**

Enzýmový imunotest na diagnózu ľudskej invazívnej amebíozy

96 testov v individuálnych diagnostických testovacích jamkách a na profesionálne laboratórne použitie



Návod na použitie pre artikel č. 9550

UDI-DI: 07640158219553



## **Plánované použitie:**

Súprava Bordier *Entamoeba histolytica* IgG ELISA je určená na kvalitatívnu detekciu IgG protílátok proti *Entamoeba histolytica* v ľudskom sére. Serológia je pomôcka pre diagnostiku a nemôže byť použitá ako jediný spôsob diagnostiky.

## **Pozadie:**

Amebiáza je spôsobená prvkom *Entamoeba histolytica*, patogénna améba. Ľudia môžu byť infikovaní náhodným požitím amoebných cystov v kontaminovaných potravinách alebo vode. Najčastejšie sa vyskytujú symptómy počas štadia črev (bolest žalúdka a hnačka). Avšak v niektorých prípadoch sa parazit stane extra-intestinálne invazívny, a tak viedie k tvorbe abscesu hlavne v pečeni. Pacienti trpia hlavne horúčkou a bolestou brucha. Diagnóza extra-intestinálnej amebiázy je založená na zobrazovacích technikách, ako sú CT skenovanie, ultrasonografia a MRI na zistenie pečeňovej lúzie a pozitívny výsledok sérologickým testovaním. Sérologia sa tiež používa na vylúčenie amebiázy v rámci diferenciálnej diagnostiky s ďalšími ochoreniami pečene.

## **Princíp a prezentácia:**

V súprave sa nachádza všetok materiál potrebný na vykonanie 96 testov ELISA (enzyme-linked immunosorbent assays) na rozbitných mikrotitračných platničkách senzitizovaných rozpustnými trofozoitnými antigénmi *Entamoeba histolytica*. Špecifické protílátky vo vzorke sa viažu na tieto antigény a premýtie odstráni nešpecifické protílátky. Prítomnosť séra protílátok špecifických pre parazity je detekovaná proteínom A - konjugátom alkalickej fosfatázy. Druhý premývací krok odstráni nenaviazaný konjugát. Odhalenie naviazaných protílátok sa uskutočňuje pridaním substrátu pNPP, ktorý v prítomnosti alkalickej fosfatázy zožltne. Intenzita farby je úmerná množstvu špecifických protílátok proti *Entamoeba histolytica* vo vzorke. K zastaveniu reakcie sa pridá fosforečnan draselny. Absorbancia pri 405 nm sa odčíta pomocou snímača mikrodoštičiek ELISA.

Test je manuálny, ale je môžné vykonať s automatickými systémami, ktoré musí byť overený používateľom.

## **Materiál obsiahnutý v sade (96 testovacích jamiek):**

|                    |         |  |              |                      |
|--------------------|---------|--|--------------|----------------------|
| <b>WELL</b>        | 9550-01 | Odlúčiteľné ELISA prúžky senzitizované antigénmi rozpustnými trofozoitnými <i>Entamoeba histolytica</i>        | 96           | jamky                |
| <b>DILB</b>        | 9550-02 | Koncentrát tlivivého riediaceho roztoku (10 x), fialová farba  | 50           | ml                   |
| <b>WASH</b>        | 9550-03 | Koncentrát premývacieho roztoku (10 x)   | 50           | ml                   |
| <b>ENZB</b>        | 9550-04 | Enzýmový tlivivý roztok  | 50           | ml                   |
| <b>STOP</b>        | 9550-05 | Zastavovací roztok (0,5M K <sub>3</sub> PO <sub>4</sub> )  | 25           | ml                   |
| <b>CONTROL -</b>   | 9550-06 | Negatívne kontrolné sérum (20 x), zelený uzáver  | 200          | µl                   |
| <b>CONTROL -/+</b> | 9550-07 | Slabé pozitívne kontrolné sérum (s medznou hodnotou, 20 x), žltý uzáver  | 200          | µl                   |
| <b>CONTROL +</b>   | 9550-08 | Pozitívne kontrolné sérum (20 x), červený uzáver   | 200          | µl                   |
| <b>CONJ</b>        | 9550-09 | Proteín A - konjugát alkalickej fosfatázy (50 x), fialový uzáver   | 300          | µl                   |
| <b>SUBS</b>        | 9550-10 | Substrát fosfatázy (para-nitrofenylfosfát)<br>Zásobník na pipety, 25 ml<br>Podstavec na 8-jamkový držiak ELISA | 20<br>1<br>1 | tablet<br>Kus<br>Kus |

## **Trvanlivosť a uskladnenie:**

Uložte súpravu medzi +2°C a +8°C (transport validovaný medzi -20°C a +37°C počas 21 dní), zabráňte dlhodobému vystaveniu komponentov priamemu svetlu. Dátum expirácie a číslo šarže sady sú uvedené na boku škatule. Po počiatočnom otvorení sú všetky reagenty stabilné až do dátumu spotreby, keď sú skladované pri teplote +2°C až +8°C.

## **Potrebné vybavenie, ktoré nie je dodané spolu so sadou:**

Pipety (ml and µl). Banky. Riediace skúmavky. Lepiaca páska na zakrytie jamiek v priebehu inkubácie. Destilovaná voda. Inkubátor nastavený na teplotu +37°C. Prístroj ELISA nastavený na 405 nm. Manuálne alebo automatické zariadenia na oplachovanie jamiek. Vortex mixér. Časovač.

## **Príprava reagentov pred použitím:**

Všetky reagenty dostaňte na izbovú teplotu a pred použitím ich premiešajte.

**Jamky ELISA:** otvorte hliníkovú tašku 9550-01 po strane a vyberte potrebný počet jamiek (jedna vzorka bez séra, tri pre kontroly plus počet vzoriek). Umiestnite senzitizované jamky do 8-jamkového držiaka. Ak je to potrebné, zaplňte prázdne miesta v držiaku použitými jamkami. Vložte držiak(y) do podstavca v správnom smere. Znovu uzavrite otvorené balenie s použitím vysúšacieho vankúšika.

**Tlmivý riediaci roztok:** rozriedťte koncentrát tlivého riediaceho roztoku (10 x) 9550-02, v destilovanej vode v pomere 1/10. Toto sa používa na riedenie kontrol, vzoriek a konjugátu. Tlmivý riediaci roztok je stabilný 2 mesiace pri teplote +2°C až +8°C.

**Premývací roztok:** rozriedťte koncentrát premývacieho roztoku (10 x) 9550-03, v destilovanej vode v pomere 1/10. Môžete použiť aj váš vlastný premývací roztok. Vyhnite sa roztokom obsahujúcim fosfáty, ktoré by mohli brániť enzymatickej aktivite alkalickej fosfatázy. Zriedený premývací roztok je stabilný 2 mesiace pri teplote +2°C až +8°C.

**Kontrolné séra:** rozriedťte 10 µl kontrolných sér 9550-06 až -08 v 190 µl tlivého roztoku (finálne zriedenie 1/20). Zriedené kontrolné séra sú stabilné 2 mesiace pri teplote +2°C až +8°C.

**Konjugát:** rozriedťte konjugát 9550-09 v tlivom roztoku (finálne zriedenie 1/50). Zriedťte konjugát v deň testu. Neuchovávajte zriedený konjugát.

**Roztok substrátu:** rozpustite tablety substrátu fosfatázy 9550-10 v neriedenom enzymovom tlivom roztoku 9550-04 (1 tableta v 2,5 ml roztoku). Miešajte pokým sa tableta úplne nerozpustí. Rozriedťte substrát v deň testu a chráňte skúmavku pred priamym svetlom. Tablety a roztoky substrátu by mali byť bezfarebné alebo by mali mať iba slabý žltý nádych. Ak sa tableta alebo roztok substrátu zmení na žltú, mohli sa čiastočne hydrolyzovať a musia sa zlikvidovať. Tlmivý riediaci roztok substrátu neskladujte.

**Zastavovací roztok:** použite reagent 9550-05, nezriedený.

## **Odber a príprava vzoriek:**

Použite ľudské sérum. Uložte medzi +2°C až +8°C, ak je analyzovaná do 7 dní, inak sa skladujte pri teplote -20°C alebo menej. Vyhnite sa opakovanému zmrazovaniu a rozmrazovaniu. Vzorky vortexujte a zriedťte 1/201 v roztoku zriedovacieho tlivého roztoku (napríklad 5 µl vzorky v 1,0 ml). Zriedenú vzorku neskladujte.

## **Upozornenie a prevencia:**

Toxicke zlúčeniny sa nachádzajú v nasledujúcej koncentrácií:

| Zložka                        | Referencia     | Azid sodný (NaN3) | Merthiolát |
|-------------------------------|----------------|-------------------|------------|
| Tlmivý riediaci roztok (10 x) | 9550-02        | 0,1%              | 0,02%      |
| Premývací roztok (10 x)       | 9550-03        | 0,05%             | /          |
| Premývací roztok              | 9550-04        | 0,01%             | /          |
| Kontrolné séra (20 x)         | 9550-06 až -08 | 0,1%              | 0,02%      |
| Konjugát (50 x)               | 9550-09        | 0,1%              | /          |

Pri použitých koncentráciách nemá azid sodný a merthiolát pri styku s kožou a sliznicami žiadne toxikologické riziko.

| Zložka             | Nebezpečná zložka                 | Nebezpečná zložka | Vyhľásenie o nebezpečenstve    | Preventívne vyhlásenie  |
|--------------------|-----------------------------------|-------------------|--------------------------------|---|
| Zastavovací roztok | fosforečnan draselný trojzložkový |                   | Spôsobuje vážne poškodenie očí | Noste ochranné okuliare.<br>PO ZASIAHNUTÍ OČÍ: Opatrne niekoľko minút oplachujte vodou. Ak používate kontaktné šošovky a ak je to možné, odstráňte ich. Pokračujte vo vyplachovaní. |

- Negatívne, slabé pozitívne a pozitívne kontrolné séra (9550-06 až -08) sú živočíšneho pôvodu (králiky) a musí sa s nimi zaobchádzať opatrne.
- Zaobchádzajte so všetkými reagentmi a vzorkami ako s potenciálne infekčnými látkami.
- Nepoužívajte reagenty od iných výrobcov so súpravami Bordier ELISA.
- Nepoužívajte reagenty od iných výrobcov s reagentmi tejto súpravy.
- Nepoužívajte reagenty po dátume spotreby.
- Bezprostredne po použití ihned zatvorte liekovky s reagenciami a nevymieňajte skrutkové uzávery, aby ste zabránili kontaminácii.
- Pre každú vzorku použite oddelené a čisté špičky pipiet.
- Jamky nepoužívajte opakovane.
- Zabráňte znehodnoteniu mikrojamiek mechanickým pôsobením (špičky/kuželes, dýzy).
- Popisy symbolov použitých na etiketách nájdete na webovej stránke [www.bordier.ch](http://www.bordier.ch).

## **Pokyny pre likvidáciu:**

Všetky materiály použité na tento test sa vo všeobecnosti považujú za nebezpečný odpad. Pozrite si národné a regionálne zákony a nariadenia na likvidáciu nebezpečného odpadu.

## **Postup:**

Pri vykonávaní testu zabráňte tvorbe bublín v jamkách.

### **Krok 1: Predinkubácia:**

Naplňte jamky 250 µl tlmivým roztokom.

Inkubujte po dobu 5 až 15 minút pri teplote okolia.

Odstráňte tlmivý roztok buď odsávaním alebo vytrasením prúžkov nad umývadlom.

### **Krok 2: Inkubácia vzoriek séra:**

Naplňte prvú jamku prvého prúžku 100 µl tlmivého roztoku (vzorky bez séra).

Naplňte nasledujúce tri jamky v danom poradí 100 µl zriedeneho negatívneho, slabého pozitívneho (s medznou hodnotou) a pozitívneho kontrolného séra. Pri testoch s viac ako 25 vzorkami odporúčame vyplniť tri posledné jamky s kontrolnými sérami ako duplikát.

Naplňte ostávajúce jamky zriedenými vzorkami (100 µl každá).

Prikryte jamky samolepiacou páskou a inkubujte po dobu 30 minút pri +37°C.

Odstráňte séra a 4 x opláchnite s približne 250 µl premývacieho roztoku.

### **Krok 3: Inkubácia s konjugátom:**

Rozdel'te 100 µl zriedeneho konjugátu do každej jamky (vrátane vzorky bez séra).

Prikryte jamky samolepiacou páskou a inkubujte po dobu 30 minút pri +37°C.

Odstráňte séra a 4 x opláchnite 250 µl premývacieho roztoku.

### **Krok 4: Inkubácia so substrátom:**

Rozdel'te 100 µl roztoku substrátu do každej jamky.

Prikryte jamky samolepiacou páskou a inkubujte po dobu 30 minút pri +37°C.

Inhibujte reakciu pridaním 100 µl zastavovacieho roztoku do každej jamky.

### **Krok 5: Meranie absorbancie:**

V prípade potreby utrite dná jamiek a odstráňte bubliny. Merajte absorbanciu pri 405 nm do 1 hodiny po pridaní zastavovacieho roztoku.

### **Vyhodnotenie:**

Odpočítajte hodnotu vzorky bez séra od všetkých meraných hodnôt. Ak je to vhodné, vypočítajte priemerné hodnoty absorbancie duplikovaných sérových kontrol. Test je platný pokiaľ sú splnené nasledovné kritériá:

- absorbancia (A) pozitívnej kontrolnej vzorky > 1,200
- A slabej pozitívnej kontrolnej vzorky > 17% A pozitívnej kontrolnej vzorky
- A negatívnej kontrolnej vzorky < 12% A pozitívnej kontrolnej vzorky
- A vzorky bez séra < 0.350

V prípade, že signál vzorky prekročí merací rozsah čítačky mikrotitračných doštičiek, mala by sa priradiť hodnota zodpovedajúca hornému meraciemu rozsahu čítačky.

Kontroly kvality súčasných častí sú uverejnené na našej webovej stránke: [www.bordier.ch](http://www.bordier.ch).

Koncentrácia protilátok slabého pozitívneho séra (s medznou hodnotou) 9550-07 bola nastavená tak, aby optimálne rozložovala medzi sérami klinicky zdokumentovaných prípadov invazívnej amebiozy a zdravým ľudským sérom. Index medznej hodnoty vzorky je definovaný, po odpočítaní vzorky bez séra, ako:

$$\text{Index} = \frac{\text{Absorbčná vzorka}}{\text{Absorbcia séra s medznou hodnotou}}$$

Výsledok je **negatívny**, keď je index analyzovanej vzorky nižší ako **1,0**. V takomto prípade je koncentrácia protilátok IgG oproti antigénom ***Entamoeba histolytica*** klinicky zanedbateľná.

Výsledok je **pozitívny**, keď je index analyzovanej vzorky väčší alebo rovný ako **1,0**. V takomto prípade je koncentrácia protilátok IgG oproti antigénom ***Entamoeba histolytica*** považovaná za klinicky významnú. Znamená to, že pacient mal kontakt s parazitom.

Každé laboratórium môže definovať sivú zónu podľa populácie pacientov. V prípade hraničných alebo pochybných výsledkov odporúčame zopakovať test o 2 až 4 týždne s čerstvou vzorkou.

V prípade pozitívneho alebo pochybného výsledku odporúčame vykonať potvrdzovací test (najčastejšie western blot), ak je takýto test dostupný alebo je vyžadovaný vnútroštátnymi predpismi.

## **Analytické výkony:**

### **Analytická špecifickosť:**

Presnosť s výškou 88,5 % sa zistila v 139 sérách pacientov s inými parazitickými infekciami. Krízová reaktivita sa vyskytuje hlavne u pacientov s kryptosporidióza, giardióza, filariózy a cystická echinokokóza. Pri suprafiziologických koncentráciách hemoglobínu, lipidov alebo bilirubínu v sérách doplnených interferentmi sa nepozorovala žiadna pozitívna ani negatívna interferencia.

### **Precíznosť:**

Opakovateľnosť bola určená testovaním 2 vzoriek ľudského séra v 24 jamkách počas 1 testu.

Reproduktovatelnosť bola určená testovaním 2 vzoriek ľudského séra v duplikáte 10 rôznych testov.

|  | Opakovateľnosť' |          | Reproduktovatelnosť' |          |
|--|-----------------|----------|----------------------|----------|
|  | Vzorka 1        | Vzorka 2 | Vzorka 1             | Vzorka 2 |
| <b>Priemer (absorbancia)</b>             | 0,612           | 2,394    | 0,649                | 2,449    |
| <b>Štandardná odchýlka (absorbancia)</b> | 0,040           | 0,162    | 0,041                | 0,166    |
| <b>Variačný koeficient (%)</b>           | 6,5             | 6,8      | 6,3                  | 6,8      |

## **Klinické výkony:**

### **Diagnostická citlosť:**

Citlosť 100 % sa zistila v 83 sérách pacientov trpiacich invazívou amébiázou.

Citlosť 71,4 % sa zistila v 14 sérách pacientov trpiacich črevnou amébiázou.

### **Diagnostická špecifickosť:**

Presnosť s výškou 95,3 % sa zistila v 80 sérách darcov krvi (Francúzsko), 18 sérami darcov stolice na fekálnu transplantáciu, 60 sérami dysimúnnych pacientov a 33 sérami pacientov trpiacich inými ochoreniami pečene.

### **Pozitívna a negatívna prediktívna hodnota:**

Pri vyššie uvedených populáciách sa zistila PPV 90,3% a NPV 100% (okrem črevnej amébiázy).

### **Očakávané hodnoty u normálnej a postihnutej populácie:**

Očakávaná hodnota Indexu 0,35 bola zistená v normálnej populácii a 4,19 v postihnutej populácii (okrem črevnej amébiázy).

### **Incidenty:**

Každý vážny incident, ktorý sa vyskytne v súvislosti s pomôckou, sa oznámi výrobcovi a príslušnému orgánu členského štátu, v ktorom má používateľ alebo pacient sídlo.

### **Obmedzenia:**

Diagnóza infekčnej choroby by sa nemala stanoviť na základe jediného výsledku testu. Presná diagnóza by mala brať do úvahy endemickú situáciu, klinickú anamnézu, symptomatológiu, zobrazovanie ako aj sérologické údaje. U imunokompromitovaných pacientov a novorodencov majú sérologické údaje obmedzenú hodnotu.

### **Odkazy na použitú literatúru:**

Nicholls, R.S., I Restrepo, M., Duque, S., Consuelo Lopez, M., Corredor, A. (1994) Standardization and evaluation of Elisa for the serodiagnostic of amoebic liver abscess. Mem Inst Oswaldo Cruz, Rio de Janeiro. 89: 53-58.

Visser, L.G., Verweij, J.J., Van Esbroeck, M., Edeling, W.M., Clerinx, J. Polderman A.M. (2006) Diagnostic methods for differentiation of E. histolytica and E. dispar in carriers : performance and clinical implications in a non-endemic setting. Int. journal of med. microbiol. 296 : 397-403.

