

Entamoeba histolytica IgG ELISA

Imunologiniai fermentų tyrimai žmogaus invazinė amebiaezi nustatyti

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



Naudojimo instrukcija produktui N° **9550**
UDI-DI: 07640158219553



Naudojimo paskirtis:

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

Kilmė:

Amebiažė sukelia *Entamoeba histolytica* protozojai, patogeninė ameba. Žmonės gali užsikrėsti atsitiktinai nuriję amebines cistas per užterštą maistą ar vandenį. Dažniausiai simptomai pasireiškia žarnyno stadijoje (pilvo skausmas ir viduriavimas). Tačiau, kai kuriais atvejais, parazitas tampa ypač invazinis žarnyne ir sukelia absceso formavimą, daugiausia kepenyse. Pacientai dažniausiai kenčia nuo karščiavimo ir pilvo skausmo. Papildomos žarnyno amebiozės diagnozavimas nustatomas naudojant vaizdines technologijas, tikias kaip kompiuterinė tomografija, ultrasonografija ir MRT, kurios padeda nustatyti kepenų pažeidimą, ir su teigiamais serologinio tyrimo rezultatais. Serologija taip pat naudojama diagnozuojant amoebazę diferencijuojamoje diagnozėje su kitomis kepenų ligomis.

Principas ir pateikimas:

Rinkinje yra visos medžiagos, reikalingos 96 imunofermentinių tyrimų (ELISA) laužomuose mikrotitravimo šulinėliuose, kurių sienelės padengtos *Entamoeba histolytica* tirpiais trofozoido 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 *Entamoeba histolytica* specifinių antikūnų kiekiui mėginyje. Kalio fosfatas yra pridedamas reakcijos sustabdymui. Absorbcija esant 405 nm nuskaitoma naudojant ELISA mikroplokštelės skaitytuvą.

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

Medžiagos, esančios rinkinyje (96 testai):

WELL	9550-01	Laužomos ELISA juostelės su <i>Entamoeba histolytica</i> tirpiais trofozido antigenais	96	ulinėliai
DILB	9550-02	Koncentruotas skiedimo buferis (10 x), violetinės spalvos	50	ml
WASH	9550-03	Koncentruotas plovimo tirpalas (10 x)	50	ml
ENZB	9550-04	Fermento buferis	50	ml
STOP	9550-05	Stabdomasis tirpalas (0,5M K ₃ PO ₄)	25	ml
CONTROL -	9550-06	Neigiamas kontrolinis serumas (20 x), žalias dangtelis	200	µl
CONTROL -/+	9550-07	Silpnai teigiamas kontrolinis serumas (ribinė kontrolė, 20 x), geltonas dangtelis	200	µl
CONTROL +	9550-08	Teigiamas kontrolinis serumas (20 x), raudonas dangtelis	200	µl
CONJ	9550-09	Baltymo A - alkalino fosfatazės konjugatas (50 x), violetinis dangtelis	300	µl
SUBS	9550-10	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 sklavavimo įranga. Sūkurinis maiytuvas. Laikmatis.

Reagentų paruo imas prie naudojimą:

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

ELISA ulinėliai: atidaryti folinio mai elio 9550-01 oną ir paimti reikalingą skaičių ulinelių (vieną tu čiam, tris kontroliniams mēginiams ir kiekį priklausomai nuo mēginių skaičiaus). Jdėti paruo tus ulinelius į 8-ulinelių laikiklį(-ius). Jei reikia, u,pildyti tu čias laikiklio vietas jau panaudotais ulineliais. Jdėti ulinelių laikiklį(-ius) į rėmelį teisinga kryptimi. I naujo sandariai u,daryti folinę pakuotę.

Skiedimo buferis: praskiesti koncentruotą skiedimo buferį (10 x) 9550-02 distiliuotu vandeniu santiuku 1/10. Tai naudojama kontrolinių mēginių, mēginių ir konjugatų praskiedimui. Skiestas buferis yra stabilus 2 mėnesius, nuo +2°C iki +8°C.

Plovimo tirpalas: praskiesti koncentruotą plovimo tirpalą (10 x) 9550-03 distiliuotu vandeniu santiuku 1/10. Galite naudoti savo plovimo tirpalą. Nenaudoti buferio, kuriame būtų fosfato, kuris gali inhibuoti fermentinį akalino fosfatazés aktyvumą. Skiestas plovimo tirpalas yra stabilus 2 mėnesius, nuo +2°C iki +8°C.

Kontroliniai serumai: praskiesti 10 µl kontrolinio serumo 9550-06 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 9550-09 skiedimo buferio tirpalu (galutinis skiedimas 1/50). Konjugatą skiesti tyrimo dieną. Negalima laikyti atskiesto konjugato.

Substrato tirpalas: ištirpinti fosfatazés substrato tabletę(es) 9550-10 neskiestame fermento buferyje 9550-04 (1 tabletė 2,5 ml buferio). Mai yti tol, kol tabletė(ės) visi kai i tirps. Substratą skiesti tyrimo dieną ir saugoti mēgtintuvėlį nuo tiesioginės viesos. Tabletės ir substrato tirpalai turi būti bespalviai arba gali turėti tik iek tiek geltoną atspalvį. Jei tabletė ar substrato tirpalas pageltonuoja, jis galėjo būti i dalies hidrolizuotas, todėl reikia i mesti. Negalima laikyti atskiesto substrato tirpalo.

Stabdomasis tirpalas: reagentą 9550-05 naudoti neskiestą.

Mēginių 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 mēginius ir skiesti su 1/201 buferio tirpalu (pav., 5 µl mēginys su 1,0 ml). Negalima laikyti praskiestus mēginius.

Ispėjimai ir atsargumo priemonės:

Toksi ki junginiai atsiranda naudojant iā koncentraciją:

Komponentas	Numeris	Natrio azidas (NaN_3)	Mertiolatas
Skiedimo buferis (10 x)	9550-02	0,1%	0,02%
Plovimo tirpalas (10 x)	9550-03	0,05%	/
Fermento buferis	9550-04	0,01%	/
Kontroliniai serumai (20 x)	9550-06 iki -08	0,1%	0,02%
Konjugatas (50 x)	9550-09	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 (9550-06 iki -08) yra gyvūnų kilmės (triušiai) ir turi būti tvarkomi atsargiai.
- Visus reagentus ir mēginius 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 mēginiui naudoti naują ir varų pipetės antgalį.
- Negalima pakartotinai naudoti mikroskopinių ulinelių.
- Venkite mikrošulinėlių 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 > 17% A teigiamos kontrolės
- A neigiamos kontrolės < 12% 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 9550-07 antikūnų koncentracija buvo nustatyta tam, kad būtų galima diferencijuoti (optimaliai diskriminuoti) klini kai dokumentuotus serumo atvejus nuo invazinė amebiazėi 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 ***Entamoeba histolytica*** antigenus yra klinikiškai nereikšminga.

Rezultatas yra **teigiamas**, kai analizuojamo mēginio indeksas yra aukštesnis arba lygus **1,0**. Tokiu atveju, IgG antikūnų koncentracija prie ***Entamoeba histolytica*** antigenus yra laikoma klinikiškai reik minga. 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:

88,5% specifiškumas nustatytas 139 pacientų, sergančių kitomis parazitinėmis infekcijomis, serumuose. Kryžminis reaktyvumas dažniausiai pasireiškia pacientams, sergantiems kryptosporidiozé, giardiazé, filariozés ir cistiné echinokokozé.

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, monių serumų mėginius 24 ulinėliuose vieno tyrimo metu.

Atkuriamaumas buvo vertinamas testuojant 2, monių serumų mėginius dubliuojami 10 skirtingų tyrimų.

	Atsikartojamumas		Atkuriamaumas	
	Mėginys 1	Mėginys 2	Mėginys 1	Mėginys 2
Vidurkis (absorbcija)	0,612	2,394	0,649	2,449
Standartinis nuokrypis (absorbcijos)	0,040	0,162	0,041	0,166
Pokyčio koeficientas (%)	6,5	6,8	6,3	6,8

Klinikiniai pasirodymai:

Diagnostinis jautrumas:

100% jautrumas 83 pacientų, sergančių invazine amebiazė, serumuose.

71,4% jautrumas 14 pacientų, sergančių žarnyno amebiazė, serumuose.

Diagnostikos specifiškumas:

95,3% specifiškumas buvo nustatytas naudojant 80 krauko donorų serumus (Prancūzija), 18 serumų išmatų donorų, skirtų išmatų transplantacijai, 60 serumų sergančių disimumu ir 33 serumais pacientų, sergančių kitomis kepenų ligomis.

Teigama ir neigama nuspėjamoji vertė:

Aukščiau paminėtose populiacijoje nustatytas 90,3% PPV ir 100% NPV (neįskaitant žarnyno amebiazės).

Numatomos vertės normaliose ir paveiktose populiacijoje:

Numatyta, kad normalios populiacijos indekso vertė buvo 0,35, o paveiktoje populiacijoje - 4,19 (neįskaitant žarnyno amebiazės).

Incidentai:

Apie bet kokį rimbą 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 naujaginių serologiniai duomenys yra riboti.

Literatūros šaltiniai:

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.



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

