

Schistosoma mansoni IgG ELISA

Imunologiniai fermentų tyrimai žmogaus šistosomatozei nustatyti

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



Naudojimo instrukcija produktui N° 9600
UDI-DI: 07640158219607



Naudojimo paskirtis:

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

Kilmė:

Šistosomozę, dar žinomą kaip bilharzia, sukelia parazitiniai trematodo kirminai, tokie kaip Schistosoma mansoni, S. haematobium ar S. japonicum. Žmonės gali užsikrėsti salytyje su vandeniu, užkrėstu Schistosoma lervomis, kurios laisvai patenka į kūną per atvirą odą. Per kelias savaites, jauni parazitai migruoja šeimininko kūne ir vėliau kraujagylslėse išsiivysto į suaugusias kirmėles. Subrendusios vyriškos ir moteriškos kirmélės deda kiaušinėlius. Kai kurie iš šių kiaušinėlių keliauja į šlapimo pūslę ar žarną ir patenka į šlapimą ar išmatas. Simptomai dažniausiai pasireiškia organizmo reakcija į pažeistuose audiniuose esančius kiaušinėlius. Pagrindiniai simptomai: keletą dienų niežtinti oda; karščiavimas, drebulys, kosulys ir 1-2 mėnesius raumenų skausmas; pilvo skausmas, padidėjusios kepenys ir kraujas šlapime ar išmatose lėtinėje fazėje. Diagnozė pagrįsta kiaušinėlių aptikimu išmatose ar šlapime ir teigiamu rezultatu atliekant serologinius tyrimus.

Principas ir pateikimas:

Rinkinje yra visos medijagos, reikalingos 96 imunofermentinių tyrimų (ELISA) lauromuose mikrotitravimo šulinėliuose, kurių sienelės padengtos Schistosoma mansoni tirpiais 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 arminés fosfatazės. Spalvos intensyvumas yra proporcingas Schistosoma mansoni specifinių antikūnų kiekiui mėginyje. Kalio fosfatas yra pridedamas reakcijos sustabdymui. Absorbcija esant 405 nm nuskaitoma naudojant ELISA mikroplokštelės skaitytuva.

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

Medijagos, esančios rinkinyje (96 testai):

WELL	9600-01	Lauromos ELISA juostelės su Schistosoma mansoni tirpiais antigenais	96	ulinėliai
DILB	9600-02	Koncentruotas skiedimo buferis (10 x), violetinės spalvos	50	ml
WASH	9600-03	Koncentruotas plovimo tirpalas (10 x)	50	ml
ENZB	9600-04	Fermento buferis	50	ml
STOP	9600-05	Stabdomasis tirpalas (0,5M K ₃ PO ₄)	25	ml
CONTROL -	9600-06	Neigiamas kontrolinis serumas (20 x), žalias dangtelis	200	µl
CONTROL -/+	9600-07	Silpnai teigiamas kontrolinis serumas (ribinė kontrolė, 20 x), geltonas dangtelis	200	µl
CONTROL +	9600-08	Teigiamas kontrolinis serumas (20 x), raudonas dangtelis	200	µl
CONJ	9600-09	Baltymo A - alkalino fosfatazės konjugatas (50 x), violetinis dangtelis	300	µl
SUBS	9600-10	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 nėra pateikiama su rinkiniu:

Pipetės (ml ir µl). Kolbos. Mėgintuvėliai 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 9600-01 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) 9600-02 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) 9600-03 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 9600-06 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 9600-09 skiedimo buferio tirpalu (galutinis skiedimas 1/50). Konjugatą skiesti tyrimo dieną. Negalima laikyti atskiesto konjugato.

Substrato tirpalas: ištirpinti fosfatazés substrato tabletę(es) 9600-10 neskiestame fermento buferyje 9600-04 (1 tabletė 2,5 ml buferio). Mai yti tol, kol tabletė(ės) visi kai i tirps. Substratą skiesti tyrimo dieną ir saugoti mėgintuvėlį 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 9600-05 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 įemesnėje 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)	9600-02	0,1%	0,02%
Plovimo tirpalas (10 x)	9600-03	0,05%	/
Fermento buferis	9600-04	0,01%	/
Kontroliniai serumai (20 x)	9600-06 iki -08	0,1%	0,02%
Konjugatas (50 x)	9600-09	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 (9600-06 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 (įskaitant 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 > 10% A teigiamos kontrolės
- A neigiamos kontrolės < 8% 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 9600-07 antikūnų koncentracija buvo nustatyta tam, kad būtų galima diferencijuoti (optimaliai diskriminuoti) klini kai dokumentuotus serumo atvejus nuo šistosomatozės 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 ***Schistosoma mansoni*** antigenus yra klinikiškai nereikšminga.

Rezultatas yra **teigiamas**, kai analizuojamo mēginio indeksas yra aukštesnis arba lygus **1,0**. Tokiu atveju, IgG antikūnų koncentracija prie ***Schistosoma mansoni*** 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:

87% specifišumas nustatytas 178 pacientų, sergančių kitomis parazitinėmis infekcijomis, serumuose. Kryžminis reaktyvumas dažniausiai pasireiškia pacientams, serantiems filarioze ir leišmanioze.

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

Tikslumas:

Atskartojamumas buvo vertinamas testuojant 2, monių serumų mèginius 24 ulinèliuose vieno tyrimo metu.

Atkuriamumas buvo vertinamas testuojant 2, monių serumų mèginius dubliuojami 10 skirtingų tyrimų.

	Atskartojamumas		Atkuriamumas	
	Mèginy 1	Mèginy 2	Mèginy 1	Mèginy 2
Vidurkis (absorbcija)	0,412	1,249	0,407	1,246
Standartinis nuokrypis (absorbcijos)	0,031	0,067	0,030	0,083
Pokyčio koeficientas (%)	7,6	5,3	7,4	6,7

Klinikiniai pasirodymai:

Diagnostinis jautrumas:

Buvo nustatytas 93% jautumas 99 serumams, gautiems iš pacientų, sergančių parazitologiškai įrodyta šistosomioze (36/40 S. mansoni ir 28/30 S. haematobium) arba su teigama specifine serologija Western blot (28/29).

Diagnostikos specifiškumas:

99% specifišumas buvo nustatytas naudojant 122 kraujo donorų serumus (Šveicarijas).

Teigama ir neigama nuspėjamoji vertė:

Aukščiau paminêtose populiacijoje nustatytas 88% PPV ir 85% NPV.

Numatomos vertės normaliose ir paveiktose populiacijoje:

Įprastoje populiacijoje, kurią sudaro 180 Šveicarijos kraujo donorai ir 96 serumų iš Šveicarijos gydymo įstaigų infekcinių ligų skyriaus, numatoma Indekso vertė yra 0,20. Paveiktoje populiacijoje, kurią sudaro 31 serumas iš pacientų, sergančių šistosomioze, numatoma Indekso vertė yra 3,92.

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:

Beltrame, A., Guerriero, M., Angheben, A., Gobbi, F., Requena-Mendez, A., Zammarchi, L., et al. (2017) Accuracy of parasitological and immunological tests for the screening of human schistosomiasis in immigrants and refugees from African countries: An approach with Latent Class Analysis. PLoS Negl Trop Dis 11 : e0005593.

Hoekstra, P. T., Van Esbroeck, M., De Dood, C. J., Corstjens, P., Cnops, L et al. (2021) Early diagnosis and follow-up of acute schistosomiasis in a cluster of infected Belgian travellers by detection of antibodies and circulating anodic antigen (CAA): A diagnostic evaluation study. Trav Med Inf Dis 41 : 102053.

Tamarozzi, F., Ursini, T., Hoekstra, P. T., Silva, R., Costa, C., Gobbi, F et al. (2021) Evaluation of microscopy, serology, circulating anodic antigen (CAA), and eosinophil counts for the follow-up of migrants with chronic schistosomiasis: a prospective cohort study. Parasites and Vectors 14 : 101186.

Oliosi, E., Angoulvant, A., Marteau, A., Paris, L., Bouchaud, O., Guegan, H. et al. (2023) Chronic schistosomiasis imported in France: A retrospective multicentre analysis of 532 patients, calling for international recommendations. Trav Med Inf Dis 56 : 102644.



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

