

Anisakidae IgG ELISA

Enzýmový imunotest na diagnózu ľudskej tráviacej anisakidózy

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



Návod na použitie pre artikel č. 9800
UDI-DI: 07640158219805

CE 0459

Plánované použitie:

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

Pozadie:

Anisakidóza je celosvetová helmintická zoonóza spôsobená niektorými nematódami morských rýb z čeľade **Anisakidae**. Človek sa môže nakaziť požitím surového alebo nedostatočne tepelne upraveného kontaminovaného rybieho mäsa. Dospelé červy nematód anisakid sa zdržiavajú v tráviacom trakte morských cicavcov (konečných hostiteľov). Po embryonácii vo vode vajíčka vypustia do vody napadajúce larvy L3, ktoré sú prehltnuté planktonickým kôrovcom (medzihostiteľ). Po konzumácii rybami alebo hlavonožcami (paratenickými hostiteľmi) larvy migrujú do vnútorností a peritoneálnej dutiny, takže sa už ďalej nevyvijajú. Po prehltnutí morskými cicavcami sa larvy vyvinú na dospelé červy. Človek je ako náhodný hostiteľ parazitickou slepou uličkou. Väčšina infikovaných osôb nevykazuje žiadne príznaky. V niektorých prípadoch sa však symptómy objavia v žalúdočnom štádiu (bolest' v oblasti epigastria, nevoľnosť a zvracanie), črevnom (bolest' brucha, nevoľnosť, zvracanie a hnačka) alebo v alergickom štádiu (žihľavka, svrbenie, angioedém a bronchospazmus). Diagnóza je založená na príznakoch a symptónoch plus anamnéze expozície a pozitívnom výsledku sérologického testovania.

Princíp a prezentácia:

V súprave sa nachádza všetok materiál potrebný na vykonanie 96 testov ELISA (enzyme-linked immunosorbent assays) na rozbitných mikrotitračných platničkách senzitizovaných larválnymi antigénmi vylučovanými / vylúčenými (excreted/secreted - E/S) **Anisakidae**. Špecifické protílátky vo vzorke sa viažu na tieto antigény a premytie 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 zožíltne. Intenzita farby je úmerná množstvu špecifických protílátok proti **Anisakidae** vo vzorke. K zastaveniu reakcie sa pridá fosforečnan draselný. 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):

| | | | | |
|-------------|---------|--|-----|-------------------------------|
| WELL | 9800-01 | Odlúčiteľné ELISA prúžky senzitizované antigénmi E/S Anisakidae | 96 | jamky |
| DILB | 9800-02 | Koncentrát tlmiivého riediaceho roztoku (10 x), fialová farba | 50 | ml |
| WASH | 9800-03 | Koncentrát premývacieho roztoku (10 x) | 50 | ml |
| ENZB | 9800-04 | Enzýmový tlmiivý roztok | 50 | ml |
| STOP | 9800-05 | Zastavovací roztok (0,5M K ₃ PO ₄) | 25 | ml |
| CONTROL - | 9800-06 | Negatívne kontrolné sérum (20 x), zelený uzáver | 200 | µl |
| CONTROL -/+ | 9800-07 | Slabé pozitívne kontrolné sérum (s medznou hodnotou, 20 x), žltý uzáver | 200 | µl |
| CONTROL + | 9800-08 | Pozitívne kontrolné sérum (20 x), červený uzáver | 200 | µl |
| CONJ | 9800-09 | Proteín A - konjugát alkalickej fosfatázy (50 x), fialový uzáver | 300 | µl |
| SUBS | 9800-10 | Substrát fosfatázy (para-nitrofenylfosfát) Zásobník na pipety, 25 ml Podstavec na 8-jamkový držiak ELISA | 20 | tabliet 1 Kus 1 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. Lepiacia 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 9800-01 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) 9800-02, 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) 9800-03, 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 9800-06 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 9800-09 v tlivom roztoku (finálne zriedenie 1/50). Zriedťte konjugát v deň testu. Neuchovávajte zriedený konjugát.

Roztok substrátu: rozpustite tablety substrátu fosfatázy 9800-10 v neriedenom enzymovom tlivom roztoku 9800-04 (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 9800-05, nezriedený.

Odber a príprava vzoriek:

Žíte 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) | 9800-02 | 0,1% | 0,02% |
| Premývací roztok (10 x) | 9800-03 | 0,05% | / |
| Premývací roztok | 9800-04 | 0,01% | / |
| Kontrolné séra (20 x) | 9800-06 až -08 | 0,1% | 0,02% |
| Konjugát (50 x) | 9800-09 | 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. 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 (9800-06 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.

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 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 > 9% A pozitívnej kontrolnej vzorky
- A negatívnej kontrolnej vzorky < 8% 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.

Koncentrácia protilátok slabého pozitívneho séra (s medznou hodnotou) 9800-07 bola nastavená tak, aby optimálne rozložovala medzi sérami klinicky zdokumentovaných prípadov anisakidózy 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 **Anisakidae** 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 **Anisakidae** 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 81 % sa zistila v 47 sérách pacientov s inými parazitickými infekciami. Krížová reaktivita sa vyskytuje hlavne u pacientov s toxokarózou, filariózami a strongyloidózou.

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 |
| Priemer (absorbancia) | 0,108 | 1,584 | 0,121 | 1,754 |
| Štandardná odchýlka (absorbancia) | 0,008 | 0,082 | 0,020 | 0,111 |
| Variačný koeficient (%) | 7,4 | 5,2 | 16,7 | 6,3 |

Klinické výkony:

Diagnostická citlivosť:

Citlivosť 97 % sa zistila v 38 sérách pacientov trpiacich tráviacou alebo alergickou anisakidózou.

Diagnostická špecifickosť:

Presnosť s výškou 97 % sa zistila v 180 sérách darcov krvi (švajčiarskych). Presnosť s výškou 96 % sa zistila v 98 sérách pacientov infekčného oddelenia (Švajčiarsko). Presnosť s výškou 86 % sa zistila v 43 sérách pacientov s podozrením na anisakidózu, u ktorých však bolo toto ochorenie s určitosťou vylúčené.

Pozitívna a negatívna prediktívna hodnota:

Pri vyššie uvedených populáciách sa zistila PPV 77% a NPV 99%.

Očakávané hodnoty u normálnej a postihnutej populácie:

V normálnej populácii 180 švajčiarskych darcov krvi a 98 sér zo švajčiarskeho infekčného oddelenia je očakávaná hodnota indexu 0,34. V postihnutej populácii 47 sér pacientov trpiacich anisakidózou je očakávaná hodnota indexu 3,71.

Incidenty:

Každý vážny incident, ktorý sa vyskytne v súvislosti s pomôckou, sa oznamí 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:

Mazzucco, M., Raia, D.D., Marotta, C., Costa, A., Ferrantelli, V., Vitale, F. and Casuccio, A. (2018) Validation of an *Anisakis* sensitization in different population groups and public health impact: A systematic review. Plos one 13.

Kochanowski, M., Gonzalez-Munoz, M., Gomez-Morales, M.A., Gottstein, B., Dabrowska, J., Rozycski, M., Cencek, T., Muller, N. and Boubaker, G. (2019) Comparative analysis of excretory-secretory antigens of *Anisakis simplex*, *Pseudoterranova decipiens* and *Contraeaeum osculatum* regarding their applicability for specific serodiagnosis of human anisakidosis based on IgG ELISA. Experimental Parasitology 197, 9-15.



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

