

**VIROTECH Mumps IgG/IgM ELISA
(Mumps IgG/IgM ELISA)**

Obj. .: EC106.00

Mumps IgG Liquor/CSF Standards

Obj. .: EC106L60

Farebné kódovanie: bledozelené/priezra né

ΠΟΥΠΙΒΑ LEN PRE DIAGNOSTIKU IN VITRO

**VIROTECH Diagnostics GmbH
Löwenplatz 5
D- 65428 Rüsselsheim**

**Tel.: +49-6142-6909-0
Fax: +49-6142-966613
<http://www.virotechdiagnostics.com>**



Freigabedatum: 16.12.2019 07:56

REV 4 / VIROTECH Mumps IgG/IgM ELISA SK

Obsah

1. Ú el použitia	3
2. Princíp testu	3
3. Obsah balenia	3
3.1 Testovacia súprava IgG/IgM	3
4. Skladovanie a trvanlivos testovacej súpravy a reagensí pripravených na použitie	3
5. Bezpe nostné opatrenia a upozornenia	4
6. alí potrebný materiál (netvorí sú as dodávky)	4
7. Vykonanie testu	4
7.1 Vyzetrovaný materiál	4
7.2 Príprava reagensí	4
7.3 Vykonanie testu VIROTECH ELISA	5
7.4 Použitie procesorov ELISA	5
8. Vyhodnotenie testu	5
8.1 Kontrola fungovania testu	5
8.2 Výpo et jednotiek VIROTECH (VE).....	6
8.3 Schéma vyhodnotenia IgG a IgM.....	6
8.4 Hranice testu.....	6
9. Literatúra	6
10. Schéma priebehu testu	7

1. Ú el použítia

ELISA zápal príušnic IgG / IgM je ur ený na semikvantitatívne a kvalitatívne stanovenie protilátok IgG a IgM proti vírusom zápalu príušnic v humánnom sére. Pritom sa pouŕije dôkaz protilátok IgM na diagnostiku akútnej infekcie a dôkaz protilátok IgG na stanovenie stavu séra..

2. Princíp testu

Protilátka h adaná v udskom sére tvorí s antigénom fixovaným na mikrotitra nej doske imunitný komplex. Nena viazané imunoglobulíny sa odstránia opakovaným premývaním. S týmto komplexom sa spája enzýmový konjugát. Nena viazané imunoglobulíny sa opä odstránia premývaním. Po pridaní roztoku substrátu (TMB) vznikne v dôsledku enzymatickej aktivity (peroxidáza) modré farbivo, ktoré po pridaní zastavovacieho roztoku sa premení naŕlto.

3. Obsah balenia

3.1 Testovacia súprava IgG/IgM

1. **1 mikrotitra ná doska** pozostávajúca z 96 odlomite ných jamiek, ktoré sú potiahnuté lyofilizovaným antigénom,
2. **riediaci pufer PBS (modrý, pripravený na použitie) 2 x 50 ml**, pH 7,2, s konzerva ným prostriedkom a Tween 20
3. **premyváci roztok PBS (koncentrovaný 20 x) 50 ml**, pH 7,2, s konzerva ným prostriedkom a Tween 20
4. **IgG negatívne kontrolné sérum, 1300 µl**, udské sérum s proteínovými stabilizátormi a konzerva ným prostriedkom, pripravený na použitie
5. **IgG kontrolné sérum s hodnotou odstrihnutia (cut-off), 1300 µl**, udské sérum s proteínovými stabilizátormi a konzerva ným prostriedkom, pripravené na použitie
6. **IgG pozitívne kontrolné sérum, 1300 µl**, udské sérum s proteínovými stabilizátormi a konzerva ným prostriedkom, pripravené na použitie
7. **IgM negatívne kontrolné sérum, 1300 µl**, udské sérum s proteínovými stabilizátormi a konzerva ným prostriedkom, pripravené na použitie
8. **IgM kontrolné sérum s hodnotou odstrihnutia (cut-off), 1300 µl**, udské sérum s proteínovými stabilizátormi a konzerva ným prostriedkom, pripravené na použitie
9. **IgM pozitívne kontrolné sérum, 1300 µl**, udské sérum s proteínovými stabilizátormi a konzerva ným prostriedkom, pripravené na použitie
10. **IgG konjugát (antihumánny), 11 ml**, (ov í alebo kozí) - konjugát chrovej peroxidázy s proteínovými stabilizátormi a konzerva ným prostriedkom v pufrí Tris, pripravený na použitie
11. **IgM konjugát (antihumánny), 11 ml**, (ov í alebo kozí) - konjugát chrovej peroxidázy s FCS (fetálnym te acím sérom) a konzerva ným prostriedkom v Tris pufrí, pripravený na použitie
12. **Tetrametylbenzidín - roztok substrátu (3,3',5,5'TMB), 11 ml**, pripravený na použitie
13. **Zastavovací roztok citrónanu, 6 ml**, obsahuje zmes kyselín

4. Skladovanie a trvanlivos testovacej súpravy a reagensí pripravených na použitie

Testovaciu súpravu uchová vajte pri 2-8 °C. Trvanlivos jednotlivých zloŕiek je uvedená na prísluzných ztítkoch, trvanlivos súpravy pozri na certifikáte kontroly kvality.

1. Po odbere jednotlivých potrebných jamiek uskladnite zvyšné jednotlivé jamky/prúŕky v uzavretom vrecku s pohlcova om vlhkosti pri 2-8 °C. Reagencie ihne po použití znovu skladujte pri 2-8 °C.
2. Konjugát pripravený na použitie a roztok substrátu TMB sú citlivé na svetlo a musia sa uchová v tme. Ak sa v dôsledku dopadu svetla roztok substrátu sfarbí, musí sa zlikvidova .
3. Z konjugátu pripraveného na použitie, resp. TMB odoberte len množstvo potrebné pre vykonanie testu. Nadbytok odobratého konjugátu, resp. TMB sa nesmie vráti spä , ale musí sa zahodi .

Materiál	Stav	Skladovanie	Trvanlivos
Skúzožné vzorky	Zriedené	+2 a0 +8°C	max. 6 h
	Nezriedené	+2 a0 +8 °C	1 týŕde
Kontrolné roztoky	po otvorení	+2 a0 +8 °C	3 mesiace
Mikrotitra ná platni ka	po otvorení	+2 a0 +8 °C (skladovanie s dodávaným vakom s hydrofóbnym adsorbentom)	3 mesiace

4. Koncentrát premývacieho roztoku doplňte na 1 liter destilovanou/demineralizovanou vodou (v prípade, keď sa v koncentráte tvoria kryštáliky, uveďte ho, prosím, pred zriedením na teplotu miestnosti a pred použitím ním dobre potraсте).
5. Vysoké IgG titre alebo reumatické faktory môžu rušiť špecifický dôkaz protilátok IgM a viesť k nesprávne pozitívnym alebo negatívnym výsledkom. **Pre správne stanovenie IgM je preto nutné séra vopred ošetriť prípravkom RF SorboTech** (adsorpčný prostriedok firmy VIROTECH). Pri kontrolných sérach IgM táto predabsorpcia odpadá.

7.3 Vykonanie testu VIROTECH ELISA

1. Pre každú predprípravu testu napipetujte po 100 µl riediaceho pufru pripraveného na použitie (slepý pokus), negatívnych, cut-off a pozitívnych kontrolných roztokov IgG a IgM, ako aj nariadených sér pacientov.. Odporúčame vŕdy dvojitú sadu testovaných vzoriek (blank, kontrolné roztoky a séra pacientov), pri kontrolnom roztoku cut-off je dvojitá sada naliehavo potrebná. Pracovné nariadenie sér pacientov 1 + 100, napr. 10 µl séra + 1 ml riediaceho pufru.
2. Po napipetovaní nasleduje inkubácia 30 min pri 37 °C (s krytom).
3. Inkubačný cyklus ukončíte 4-násobným premývaním, pričom zakaždým použijete 350-400 µl premývacieho roztoku. Premývacie roztoky nenechajte stáť v jamkách, ale odstráňte jeho posledné zvyšky vyklopaním na buničinový podklad.
4. Do všetkých jamiek napipetujte 100 µl konjugátu pripraveného na priame použitie.
5. Konjugáty inkubujte 30 min. pri 37 °C (prikryté).
6. Inkubáciu konjugátu ukončíte 4-násobným premytím (pozri bod 3).
7. Napipetujte do každej jamky 100 µl substrátového roztoku TMB, pripraveného na priame použitie.
8. Substrátový roztok inkubujte 30 min. pri 37 °C (prikrytý, v temnej miestnosti).
9. Reakciu substrátu ukončíte napipetovaním 50 µl zastavovacieho roztoku citrónanu do každej jamky. Dosku opatrne a dôkladne potraсте, a0 kým sa tekutiny celkom nepremiezajú a kým nie je vidieť jednotné ťmavé sfarbenie.
10. Extinkcie merajte pri 450/620 nm (referenčná vlnová dĺžka 620-690 nm). Fotometer nastavte tak, aby nameraná hodnota slepého pokusu sa odpísala od všetkých ostatných extinkcií. Fotometrické meranie sa musí uskutočniť do jednej hodiny po pridaní zastavovacieho roztoku.

Priebehovú schému testu pozri na poslednej strane.

7.4 Použitie procesorov ELISA

Všetky testy ELISA firmy VIROTECH Diagnostics sa môžu vykonať pomocou procesorov ELISA. Používateľ je povinný prístroj pravidelne validovať.

VIROTECH Diagnostics odporúča nasledujúci postup:

1. Pri nastavení prístroja, resp. v rámci opravách vážho procesora ELISA odporúča firma VIROTECH Diagnostics validáciu prístroja podľa predlôh výrobcu prístroja.
2. Odporúča sa procesor ELISA následne vyskúšať pomocou validačnej súpravy (EC250.00). Toto pravidelné preskúvanie pomocou validačnej súpravy by sa malo vykonať najmenej raz za štyri roky.
3. Pri každom testovacom behu sa musia splniť kritériá pre uvoľnenie do distribúcie uvedené v certifikáte kontroly kvality, ktorý bol vystavený k danému produktu.

Tento postup zabezpečuje bezchybnú funkciu vážho procesora ELISA a okrem toho slúži k zabezpečeniu kvality laboratória.

8. Vyhodnotenie testu

Kontrolné roztoky pripravené na použitie sú určené na semikvantitatívne stanovenie špecifických protilátok IgG a IgM, ktorých koncentrácia sa uvádza vo VIROTECHových jednotkách VE. Vykonaním testu sa podmienené odchýlky metódou výpočtu vyrovnávajú, čím sa dosiahne vysoká reprodukovateľnosť. Pri výpočte VE sa používajú priemerné hodnoty OD (optickej hustoty).

8.1 Kontrola fungovania testu

a. Hodnoty OD

Hodnota OD slepého pokusu by mala byť < 0,15.

Hodnoty OD negatívnych kontrolných roztokov by mali byť nižšie ako hodnoty OD uvedené v certifikáte kontroly kvality, hodnoty OD pozitívnych kontrolných roztokov ako aj kontrolných sér s hodnotou odstrihnutia (cut-off) by mali byť vyššie, ako hodnoty OD uvedené v certifikáte kontroly kvality.

b. Jednotky VIROTECH (VIROTECH Einheiten - VE)

Jednotky VIROTECH (VE) kontrolných roztokov sér s hodnotou odstrihnutia (cut-off) sú definované ako 10 VE. Vypoítané VE pozitívnych kontrol by sa mali nachádzať v rámci rozpätí, uvedených v certifikáte kontroly kvality.

Ak výsledky testu (hodnoty OD, VE) nezodpovedajú požiadavkám, musí sa test zopakovať.

8.2 Výpočet jednotiek VIROTECH (VE)

Extinkcia slepého pokusu (450/620 nm) sa musí odpočítať od všetkých extinkcií.

$$\text{VE (pozit. kontr. roztok)} = \frac{\text{OD (pozitívny kontr. roztok)}}{\text{OD (kontr. roztok cut-off)}} \times 10$$

$$\text{VE (sérum pacienta)} = \frac{\text{OD (pacientovo sérum)}}{\text{OD (kontr. roztok cut-off)}} \times 10$$

8.3 Schéma vyhodnotenia IgG a IgM

Výsledok (VE)	Posúdenie
< 9,0	negatívne
9,0 - 11,0	medzná hodnota
> 11,0	pozitívne

1. Ak namerané VE vzorky ležia nad medznou oblasťou, tak sa tieto vzorky považujú za pozitívne.
2. Ak sa namerané hodnoty VE nachádzajú v rámci uvedeného medzného rozpätia, nezistila sa žiadna významne vysoká koncentrácia protilátok, teda vzorky sa považujú za medzné. Pre spoľahlivý dôkaz infekcie je potrebné stanoviť obsah protilátok dvoch vzoriek séra. Jedna vzorka séra by sa mala otestovať priamo po vypuknutí infekcie, druhá vzorka o 5-10 dní neskôr (rekonvalescentné sérum). Koncentrácia protilátok oboch vzoriek sa musí určiť paralelne, t. j. v rámci jednej prípravy pokusu. Na základe vyhodnotenia jednej jedinej vzorky séra nie je možné urobiť korektnú diagnózu.
3. Ak namerané hodnoty ležia pod definovaným medzným rozpätím, nenachádzajú sa vo vzorke žiadne merateľné antigénovo-zšpecifické protilátky. Vzorky sa považujú za negatívne.

8.4 Hranice testu

1. Interpretácia serologických výsledkov by mala v súlade s klinickým obrazom, epidemiologickými dátami a prípadne ďalšími laboratórnymi nálezmi, ktoré sú k dispozícii.
2. Séra s antiparalelným dvojitém reťazcom DNA (-drDNA) (ANA, systémový Lupus erythematosus) vykazujú krížovú reaktivitu s Elisa VIROTECH Diagnostics zápal príručník.

9. Literatúra

1. H. Hahn et al.; Medizinische Mikrobiologie; 3. Auflage 2001, S. 554-556
2. T. Porstmann; Diagnostische Bibliothek Nr. 19, 1994
3. F. Burkhardt et al.; Mikrobiologische Diagnostik; 1992, S. 362-363
4. H. Replow et al.; Lehrbuch der Medizinischen Mikrobiologie; 7. Auflage 1994, S. 838
5. <http://www.aerzte-zeitung.de/docs/2002/01/22/012a1301.asp>
6. [awmf Leitlinie Registernummer 0093/001: sLabor diagnostik schwangerschaftsrelevanter Virusinfektionen%\\$2k-Leitlinie](#)

Príprava vzoriek pacientov a premývacieho roztoku

Premývací roztok: Koncentrát doplni na 1 liter destilovanou/demineralizovanou vodou

**Vzorky IgG - Zriedenie
1:101**

napr.:
10 µl séra/plazmy + 1000 µl riediaceho pufru
(Pufer na riedenie séra je pripravený na použitie)

**Vzorky IgM Ě Zriedenie
1:101**

Adsorpcia reumatického faktora pomocou prípravku RF SorboTech

napr.:
5 µl séra/plazmy + 450 µl riediaceho pufru +
1 kvapka prípravku RF-SorboTech inkubova pri teplote miestnosti 15 min

Vykonanie testu

