

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

objednací číslo : EC110.00 barevné kódování : stříbrná / průhledná

VZV IgA-Set

objednací číslo : EC110.08

VZV IgG Liquor/CSF Standards

objednací číslo : EC110L60

VZV IgM Liquor/CSF Standards

objednací číslo : EC110L80

VZV IgA Liquor/CSF Standards

objednací číslo : EC110L40

VZV IgG Liquor/CSF AI Ctrl-Set

objednací číslo : EN110L65

POUZE PRO DIAGNOSTICKÉ POUŽITÍ IN VITRO

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

tel.: +49-6142-6909-0

fax: +49-6142-966613

<http://www.virotechdiagnostics.com>



Obsah

1.	Účel použití	3
2.	Princip testu	3
3.	Obsah soupravy	3
3.1	IgG/IgM souprava	3
3.2	IgA souprava	3
4.	Skladování a stabilita testovacího kitu a reagencí připravených k použití	3
5.	Bezpečnostní opatření a varovná upozornění	4
6.	Další potřebný materiál (není součástí dodávky)	4
7.	Testování	4
7.1	Testovaný materiál.....	4
7.2	Příprava reagencí.....	4
7.3	Provedení testu ELISA VIROTECH.....	5
7.4	Použití analyzátorů ELISA.....	5
8.	Vyhodnocení testů	5
8.1	Kontrola funkčnosti testu.....	6
8.2	Výpočet jednotek VIROTECH (VE)	6
8.3	Schéma vyhodnocení IgG, IgM a IgA	6
8.4	Limity testu.....	6
9.	Literatura.....	6
10.	Schéma provedení testu	7

1. Účel použití

Tento přípravek VIROTECH VZV IgG/IgM ELISA + VZV IgA-Set prokazuje semikvantitativně a kvalitativně protilátky IgG, IgM a IgA proti VZV v lidském séru. Slouží k diferencování popř. k ujištění o seronegativitě, primární infekci, proběhlé infekci, reaktivizaci a zjištění nutnosti očkování, popřípadě ke kontrole úspěchu očkování..

2. Princip testu

Protilátka hledaná v lidském séru tvoří s antigenem fixovaným na mikrotitrační destičce imunokomplex. Nenavázané imunoglobuliny se vymýjí. Na tento komplex se naváže enzymový konjugát. Nenavázané imunoglobuliny se opět vymýjí. Po přidání substrátového roztoku (TMB) vznikne enzymovou aktivitou (peroxidáza) modré barvivo, jež se po přidání zastavovacího roztoku změní na žluté.

3. Obsah soupravy

3.1 IgG/IgM souprava

1. **1 mikrotitrační destička**, skládající se z 96 jednotlivých oddělitelných jamek potažených antigenem, lyofilizované
2. **Ředící pufr PBS (modrý, připravený k použití) 2 x 50ml**, pH 7,2, s konzervační látkou a tween 20
3. **Zřeďovací pufr VZV-IgM (zelený, připravený k použití) 1 x 50 ml**, pH 7,2, s konzervační látkou a tween 20
4. **Promývací roztok PBS (20x koncentrovaný) 50ml**, pH 7,2, s konzervační látkou a tween 20
5. **IgG negativní kontrola, 1300µl**, lidské sérum s proteinovými stabilizátory a konzervační látkou, připravené k použití
6. **IgG hraniční kontrola, 1300µl**, lidské sérum s proteinovými stabilizátory a konzervační látkou, připravené k použití
7. **IgG pozitivní kontrola, 1300µl**, lidské sérum s proteinovými stabilizátory a konzervační látkou, připravené k použití
8. **IgM negativní kontrola, 1300µl**, lidské sérum s proteinovými stabilizátory a konzervační látkou, připravené k použití
9. **IgM hraniční kontrola, 1300µl**, lidské sérum s proteinovými stabilizátory a konzervační látkou, připravené k použití
10. **IgM pozitivní kontrola, 1300µl**, lidské sérum s proteinovými stabilizátory a konzervační látkou, připravené k použití
11. **IgG konjugát (anti-lidský), 11 ml**, (ovčí nebo ostrucha křivočará)-křen-peroxidáza-konjugát s proteinovými stabilizátory a konzervačním prostředkem v THAM, připravený k použití
12. **IgM konjugát (anti-lidský), 11 ml**, konjugát (ovčí nebo ostrucha křivočará) křenové peroxidázy, obsahuje FCS a konzervační látkou v tris pufru, připravené k použití (FCS – fetální telecí sérum)
13. **Substrátový roztok tetrametylbenzidin (3,3',5,5 TMB), 11ml**, připravené k použití
14. **Zastavovací roztok citrát, 6ml**, obsahuje směs kyselin

3.2 IgA souprava

1. **IgA negativní kontrola, 1300µl**, lidské sérum s proteinovými stabilizátory a konzervační látkou, připravené k použití
2. **IgA hraniční kontrola, 1300µl**, lidské sérum s proteinovými stabilizátory a konzervační látkou, připravené k použití
3. **IgA pozitivní kontrola, 1300µl**, lidské sérum s proteinovými stabilizátory a konzervační látkou, připravené k použití
4. **IgA- konjugát (anti-lidský), 11ml**, konjugát (ovčí nebo ostrucha křivočará) křenové peroxidázy s FCS a konzervační látkou v Tris pufru, připravené k použití , (FCS – fetální telecí sérum)

4. Skladování a stabilita testovacího kitu a reagencí připravených k použití

Soupravu skladujte při teplotě 2 - 8°C. Doba použitelnosti jednotlivých reagencí je vyznačena na příslušném štítku; doba použitelnosti soupravy je uvedena v certifikátu kontroly kvality.

1. Po odebrání potřebných jednotlivých jamek uskladněte zbývající část jednotlivých jamek/stripů v uzavřeném sáčku.se sušidlem při teplotě 2 - 8°C. Činidla ihned po použití uskladněte opět při teplotě 2 - 8°C.
2. Konjugát a substrátový roztok TMB jsou citlivé na světlo a musí být skladovány ve tmě.
Pokud by se substrátový roztok zabarvil, musí být zlikvidován.
3. Odebírejte pouze takové množství konjugátu, resp. TMB, jež je potřeba pro dané testování. V případě, že jste odebrali příliš velké množství konjugátu, resp. TMB, nesmí se vracet zpět a musí být zlikvidován.

Materiál	Stav	Skladování	Stabilita
zkušební vzorky	zředěný	+2 až +8°C	max. 6h
	nezředěný	+2 až +8°C	1 týden
kontroly	po otevření	+2 až +8°C	3 měsíce
mikrotitrační destička	po otevření	+2 až +8° (skladování v současně dodaném sáčku s vysoušecím sáčkem)	3 měsíce
revmatoidní faktor - absorbent	Nezředěný, po otevření	+2 až +8°C	3 měsíce
	zředěný	+2 až +8°C	1 týden
konjugát	po otevření	+2 až +8°C (chraňte před světlem)	3 měsíce
tetramethylbenzidin (TMB)	po otevření	+2 až +8°C (chraňte před světlem)	3 měsíce
zastavovací roztok	po otevření	+2 až +8°C	3 měsíce
prací roztok	po otevření	+2 až +8°C	3 měsíce
	po zředění (připravený k použití)	+2 až +25°C	4 týdny

5. Bezpečnostní opatření a varovná upozornění

- Jako kontrolní séra se používají pouze taková séra, která byla testována a shledána negativními na protilátky proti HIV1, HIV2, HCV a antigen HBsAg. Přesto by měly být všechny vzorky, zředěné vzorky, kontroly, konjugáty a mikrotitrační stripové považovány jako potenciálně infekční materiál a podle toho by s nimi mělo být opatrně zacházeno. Pro práci v laboratoři platí příslušné směrnice..
- Součástí obsahující konzervační látky, citronanový zastavovací roztok a TMB působí dráždivě na kůži, oči a sliznice. Při kontaktu postižená místa ihned omýjte pod tekoucí vodou a případně vyhledejte lékaře.
- Likvidace použitých materiálů probíhá podle příslušných směrnic platných v dané zemi.

6. Další potřebný materiál (není součástí dodávky)

- Destilovaná/demineralizovaná voda
- Vícekanálová pipeta 50µl, 100µl
- Mikropipety: 10µl, 100µl, 1000µl
- Zkumavky
- Utěrky z buničiny
- Víčka na destičky ELISA
- Odpadkové koše na infekční materiál
- Ruční nebo automatická promývačka ELISA mikrotitračních destiček
- Mikrofotometr na mikrotitrační destičky s filtrem 450/620nm (Délka referenční vlny 620-690nm)
- Inkubátor

7. Testování

Předpokladem pro získání správných výsledků je přesné dodržování pracovního předpisu firmy VIROTECH Diagnostics.

7.1 Testovaný materiál

Jako zkoumaný materiál lze použít sérum a plazmu (přitom není důležitý druh antikoagulancií), i když v tomto příbalovém letáku je zmíněno pouze sérum.

Zředění pacientů používejte vždy čerstvá.

Pro případ delšího skladování je třeba tato séra zmrazit. Zamezte opakovánemu zamražení-rozmražení .

- Používejte pouze čerstvá, nikoli inaktivovaná séra.
- Nepoužívejte hyperlipidemické, hemolytické, mikrobiálně kontaminované vzorky a zkalená séra (falešně pozitivní/negativní výsledky).

7.2 Příprava reagencí

Diagnostika VIROTECH Diagnostics System nabízí vysoký stupeň flexibility tím, že umožňuje nasazení pufru k ředění a promývání, TMB, citrátového roztoku k ukončení reakce, jakož i konjugátu pro všechny šarže a parametry. Kontroly k okamžitému použití (pozitivní kontroly, cut-off kontroly, negativní kontroly) jsou specifické pro charakteristické hodnoty a používají se výhradně s šarží destiček uvedenou v certifikátu kontroly kvality.

1. Inkubátor nastavte na teplotu 37°C a před započetím inkubace zkontrolujte, zda bylo této teploty dosaženo.
2. Balení s testovacími stripy můžete otevřít až v době, kdy jsou již všechna činidla temperována na pokojovou teplotu .
3. Všechny tekuté reagencie před upotřebením dobře protřepte.
4. Koncentrát pracího roztoku dopiňte na 1 litr Aqua dest./demin. (při případné tvorbě krystalů koncentrátu tento koncentrát před zředěním nastavte na pokojovou teplotu a před použitím zatřepejte).
5. Vysoký titr IgG nebo revmatiodní faktor mohou narušit specifický průkaz IgM protilátek a mohou vést k falešně pozitivním, resp. falešně negativním výsledkům. **Pro správné určení IgM je proto nutné připravit séra pomocí sady RF-SorboTech** (adsorpční prostředek VIROTECH) v ředícím pufu VZV- IgM (zelený). Při kontrolách IgM odpadá předběžná adsorpce.

7.3 Provedení testu ELISA VIROTECH

1. Do označených jamek napipetujte 100µl zřeďovacího pufu na vzorek (blank, slepá hodnota), negativní kontroly, hraniční kontroly a pozitivní kontroly IgG, IgM a IgA, a naředěných sér pacienta. Doporučujeme použít vždy dvě jamky (slepá hodnota, kontroly a séra pacientů; hraniční kontrola je vždy ve dvou jamkách).
Pracovní ředění sér pacientů:
pro přípravu roztoku IgG/IgA: 1+100 např. 10µl séra + 1ml ředícího pufu (modrého)
pro přípravu roztoku IgM: použijte zelený ředící puf a provedte přípravnou absorpci pomocí RF SorboTech.
2. Po pipetování následuje inkubace po dobu 30 minut při teplotě 37 °C (destička se zakryje víckem).
3. Po ukončení inkubace se jamky promyjí čtyřikrát promývacím roztokem 350 - 400µl na každou jamku. Promývací roztok nenechte stát v jamkách a poslední zbytky kapaliny odstraňte vyklepláním na absorbující podložku.
4. Napipetujte 100 µl konjugátu do všech jamek.
5. Inkubace konjugátu: po dobu 30 minut při teplotě 37 °C (přikryto).
6. Po Inkubaci konjugátu následuje čtyřnásobné promytí (viz bod 3).
7. Napipetujte 100µl substrátového roztoku TMB do každé jamky.
8. Inkubace roztoku substrátu: 30 min. při teplotě 37°C (se zakrytím, uložení v temnu).
9. Reakce substrátu se zastaví citronanovým zastavovacím roztokem: napipetuje se do všech jamek po 50 µl. Destičku opatrně a pečlivě protřepte poklepáním se strany tak, aby se kapaliny zcela promíchaly a obsah jamek je rovnoměrně žlutě zabarven.
10. Změřte absorbanci při 450 / 620 nm (Délka referenční vlny 620-690nm). Fotometr nastavte tak, aby OD slepé hodnoty bylo odečteno od absorbancí kontrol a vzorků.. Fotometrické měření by mělo být prováděno do doby jedné hodiny po přidání zastavovacího roztoku.

Schéma provedení testu viz poslední stranu

7.4 Použití analyzátorů ELISA

Všechny testy ELISA VIROTECH Diagnostics mohou být zpracovávány pomocí procesorů ELISA. Uživatel je povinen provést pravidelnou validaci přístrojů.

VIROTECH Diagnostics doporučuje následující postup:

1. Při poskytnutí přístrojů, resp. větších opravách Vašeho procesoru ELISA doporučuje VIROTECH Diagnostics validaci přístroje podle parametrů stanovených výrobcem přístroje.
2. V souvislosti s tím je doporučováno analyzátoru ELISA překontrolovat a přezkoušet pomocí validační sady (EC250.00). Překontrolování pomocí validační sady by mělo být prováděno minimálně jednou za čtvrt roku.
3. Při každém testovacím běhu musejí být splněna kritéria propuštění do oběhu v souvislosti s Certifikátem o kontrole kvality k příslušnému výrobku.

Tento postup zaručí bezvadnou funkci vašeho procesoru ELISA a navíc slouží k zajištění kvality laboratoře.

8. Vyhodnocení testů

Připravené k použití kontroly slouží pro semikvantitativní stanovení specifických IgG, IgA a IgM protilátek, jejichž koncentrace je uváděna v jednotkách VIROTECH (=VE). Výkyvy podmíněně testováním jsou vyrovávány výpočtovou metodou, čímž je dosahována vysoká reprodukovatelnost. Pro výpočet VE použijte střední hodnoty nebo OD-hodnoty.

8.1 Kontrola funkčnosti testu

a) Hodnoty optické hustoty

OD-hodnota slepého vzorku musí být <0,15.

Hodnoty optické hustoty negativních kontrol by měly být nižší než hodnoty optické hustoty uváděné v certifikátu o kontrole kvality, hodnoty optické hustoty pozitivních kontrol i cut off kontrol by se měly nacházet nad hodnotami optické hustoty uváděnými v Certifikátu o kontrole kvality.

b) Jednotky VIROTECH (VE)

Jednotky VIROTECH (VE) cut off kontrol jsou definovány 10 VE. Vypočtené VE pozitivních kontrol by se měly pohybovat uvnitř rozmezí uváděných v certifikátu o kontrole kvality.

Pokud nejsou požadavky (hodnoty optické hustoty, VE) splněny, musí být test opakován.

8.2 Výpočet jednotek VIROTECH (VE)

Absorbance slepé (450 / 620 nm) musí být od všech absorbancí odečtena.

$$\begin{aligned} \text{VE pozitivní kontrola} &= \frac{\text{OD pozitivní kontrola}}{\text{OD hraniční}} \times 10 \\ \text{VE vzorek} &= \frac{\text{OD vzorek}}{\text{OD hraniční}} \times 10 \end{aligned}$$

8.3 Schéma vyhodnocení IgG, IgM a IgA

Výsledek (VE)	Posouzení
< 9,0	negativní
9,0 - 11,0	hraniční hodnoty
> 11,0	pozitivní

1. Pokud se naměřené VE vzorku nacházejí nad hraničními hodnotami uváděného rozmezí, považují se na tyto vzorky za pozitivní.
2. Pokud se naměřené VE vzorku nacházejí v rozmezí hraničních hodnot (šedá zóna), vzorky se berou jako hraniční. Doporučuje se tyto vzorky opakovaně testovat z nového odběru. Pro bezpečné prokázání infekce je zapotřebí určit obsah protilátek ve dvou vzorcích séra. Jeden vzorek séra by měl být podroben testu bezprostředně po začátku infekce, druhý o 5 až 10 dní později (tzv. rekonvalescentní sérum). Koncentrace protilátek obou vzorků musí být zjištěovány paralelně, tj. v jedné testovací várce. Korektní diagnóza na základě vyhodnocení výsledku testu jediného vzorku není možná.
3. Pokud jsou naměřené hodnoty menší než hraničního rozmezí, nejsou ve vyšetřovaném vzorku přítomné žádné antigenově specifické protilátky. Vzorky se považují za negativní.
4. Nemůže být rozlišováno mezi protilátkami vzniklými vlivem očkování a protilátkami vzniklými vlivem infekce. Dbejte na management očkování !
5. Podle STIKO (stálá komise pro očkování, Německo) platí > 100 IU / l za sérologicky pozitivní. Tento údaj STIKO je vztažen na mezinárodní standard. Přípravek VIROTECH-VZV-IgG ELISA je nastaven tak, že 100 IU / l odpovídají 9 VE.

8.4 Limity testu

1. Interpretace sérologických výsledků by měla vždy zahrnovat klinický obraz, epidemiologická data a eventuálně další laboratorní nálezy, jež jsou k dispozici.
2. Může docházet ke křížovým reakcím s pozitivními séry CMV, EBV a HSV.

9. Literatura

1. Tomas Porstmann (Hrsg.), Virusdiagnostik, Diagn. Bibliothek, Band 1, Blackwell Wissenschaft, 1996, S.291.
2. RKI-Ratgeber Infektionskrankheiten – Merkblätter für Ärzte – Varizellen / Herpes zoster. (11.01.2010)
3. Brandis, Köhler, Eggers, Pulverer, Lehrbuch der Medizinischen Mikrobiologie, 7. Auflage, Fischer 1994, S.777-778
4. Tomas Porstmann (Hrsg.), Virusdiagnostik, Diagn. Bibliothek, Band 1, Blackwell Wissenschaft, 1996, S.296.

Příprava vzorků a promývacího roztoku

▼ Promývací roztok : koncentrát doplnit dest./ demin. vodou na 1 l

▼ zředění vzorky IgG/IgA
1:101

např.:
10 µl séra/plazmy + 1000 µl ředícího roztoku na vzorek
(ředící roztok na vzorek se používá přímo)

▼ zředění vzorky IgM
1:101

adsorpce revmatoidního faktoru pomocí
RF-SorboTech

např.:
5 µl séra/plazmy + 450 µl zřeďovacího pufru (zelený)+
1 kapka RF- SorboTech , inkubace při pokojové teplotě
po dobu 15 minut

Schéma testu

