

**VIROTECH Candida albicans IgG/IgM ELISA  
(C. albicans IgG/IgM ELISA)**

objednací číslo : EC111.00

**C. albicans IgA-Set**

objednací číslo : EC111.08

barevné kódování : tmavýhnědá

**POUZE PRO IN VITRO DIAGNOSTICKÉ POUŽITÍ**

**Virotech Diagnostics GmbH  
Waldstrasse 23 A2  
63128 Dietzenbach, Germany**

**Tel.: +49(0)6074-23698-0  
Fax.: +49(0)6074-23698-900  
[www.goldstandarddiagnostics.com](http://www.goldstandarddiagnostics.com)**



# **Obsah**

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

## **1. Účel použití**

Přípravek Candida albicans ELISA IgM / IgG / IgA slouží k semikvantitativnímu a kvalitativnímu prokazování protilátek IgG, IgM a IgA proti Candida albicans v lidském séru. Tento test jeb třeba provést opří klinickém podezření na existenci invazivní, popřípadě generalizované mykózy Candida. Z důvodu vysokého stupně zamoření obyvatelstva je přípravek Candida albicans ELISA IgG nastaven speciálně pro detekci čerstvých infekcí.

## **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, ihned použitelný) 2 x 50ml**, pH 7,2, s konzervační látkou a tween 20
3. **Promývací roztok PBS (20x koncentrovaný) 50ml**, pH 7,2, s konzervační látkou a tween 20
4. **IgG negativní kontrola, 1300µl**, lidské sérum s proteinovými stabilizátory a konzervační látkou, ihned použitelné
5. **IgG hraniční kontrola, 1300µl**, lidské sérum s proteinovými stabilizátory a konzervační látkou, ihned použitelné
6. **IgG pozitivní kontrola, 1300µl**, lidské sérum s proteinovými stabilizátory a konzervační látkou, ihned použitelné
7. **IgM negativní kontrola, 1300µl**, lidské sérum s proteinovými stabilizátory a konzervační látkou, ihned použitelné
8. **IgM hraniční kontrola, 1300µl**, lidské sérum s proteinovými stabilizátory a konzervační látkou, ihned použitelné
9. **IgM pozitivní kontrola, 1300µl**, lidské sérum s proteinovými stabilizátory a konzervační látkou, ihned použitelné
10. **IgG konjugát (anti-human), 11ml**, (ovčí nebo ostrucha křivočará)-křen-peroxidáza-konjugát s proteinovými stabilizátory a konzervačním prostředkem v THAM, připravený k použití
11. **IgM konjugát (anti-lidský), 11ml**, konjugát (ovčí nebo ostrucha křivočará) s křenovou peroxidázou, obsahuje FCS a konzervační látkou v Tris pufru, ihned použitelné (FCS – fetální telecí sérum)
12. **Substrátový roztok tetrametylbenzidin (3,3',5,5' TMB), 11ml**, ihned použitelné
13. **Zastavovací roztok citrát, 6ml**, obsahuje směs kyselin

### **3.2 IgA souprava**

1. **IgA negativní kontrola, 1300µl**, lidské sérum s proteinovými stabilizátory a konzervační látkou, ihned použitelné
2. **IgA hraniční kontrola, 1300µl**, lidské sérum s proteinovými stabilizátory a konzervační látkou, ihned použitelné
3. **IgA pozitivní kontrola, 1300µl**, lidské sérum s proteinovými stabilizátory a konzervační látkou, ihned použitelné
4. **IgA- konjugát (anti-human), 11ml**, konjugát (ovčí nebo ostrucha křivočará) s křenovou peroxidázu s FCS a konzervační látkou v Tris pufru, ihned použitelné , (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
RF-SorboTech	nezreděný, 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 stripky 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, citrátový 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 antikoagulantů), 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 opakovanému 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.

- Inkubátor nastavte na teplotu 37°C a před započetím inkubace zkontrolujte, zda bylo této teploty dosaženo.
- Balení s testovacími stripky 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 doplňte 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 reumatoидní faktor mohou narušit specifický průkaz IgM protilátek a mohou vést k falešně pozitivním, resp. falešně negativním výsledkům. **Séra je třeba připravit pomocí RF-SoboTech** (adsorpční prostředek VIROTECH). Při kontrolách IgM odpadá předběžná adsorpce.

### 7.3 Provedení testu ELISA VIROTECH

1. Na jednu testovací várku odpipetujte 100 µl zřeďovacího pufru (prázdná hodnota) připraveného k použití, negativní, cut-off- a pozitivní kontroly IgG, IgM a IgA, jakož i zředěných sér pacientů. Doporučujeme vždy dvojitou várku (prázdná hodnota, kontroly a séra pacientů); při kontrole cut-off je dvojitá várka nezbytně nutná.

Pracovní zředění sér pacientů:

prokázání :	sérum pacientů	RF-SoboTech	zřeďovacího pufru
IgG a IgA	5 µl	-	500 µl předběžné zředění (1 : 101)
	30 µl předběžného zředění 1 : 101	-	270 µl <b>konečné zředění (1 : 1010)</b>
IgM	5 µl	50µl	450 µl předběžné zředění (1 : 101)
	Po inkubaci: 30 µl předběžného zředění 1 : 101	-	Inkubujte při RT po dobu 15 minut 270 µl <b>konečné zředění (1 : 1010)</b>

(Pro diagnostiku IgM prosíme dbejte na předběžné ošetření přípravkem RF-SoboTech !)

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 vyklepáním na absorbující podložku.
4. Napijetujte 100µl 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. Napijetujte 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 citrátovým stop roztokem: napijetuje se do všech jamek po 50µl. Destičku opatrně a pečlivě protřepte poklepáním se strany tak, aby se kapaliny zcela promíchaly a obsah jamek je rovnoměrně žlutě zabarven.
10. Změřte absorbance při 450/620nm (Délka referenční vlny 620-690nm). Fotometr nastavte tak, aby OD slepé hodnoty byl o 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

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

### 8.1 Kontrola funkčnosti testu

a) Hodnoty optické density

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

Hodnoty optické density negativních kontrol by měly být nižší než hodnoty optické density 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 (450/620nm) musí být od všech absorbancí odečtena.

$$\text{VE pozitivní kontrola} = \frac{\text{OD pozitivní kontrola}}{\text{OD hraniční}} \times 10$$
$$\text{VE vzorek} = \frac{\text{OD vzorek}}{\text{ODhraniční}} \times 10$$

### 8.3 Schéma vyhodnocení IgG, IgM a IgA

Výsledek (VE)	Posouzení
< 9,0	negativní
9,0 - 11,0	šedá oblast
> 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 zjištěvány 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 antigenspecifické protilátky. Vzorky se považují za negativní.
4. Pozitivní výsledek IgG svědčí buď o infekci prodělané před delší dobou nebo o čerstvé infekci. Pozitivní výsledek IgM svědčí o akutní infekci a pozitivní výsledek IgA svědčí relativně akutní reinfekci, protože IgA může celé měsíce perzistovat.  
Negativní výsledek svědčí o tom, že pacient nebyl, popřípadě není infikován.

## 8.4 Interpretaci schéma

IgG	IgA	IgM	interpretace
-	-	-	žádný signál invazivní kandidózy
+/gw	-	-	signál infekce prodělané v minulosti
-	+	-	
-	-	+	
+	+	-	signál akutní infekce
+	-	+	
+	+	+	
-	+	+	

## 8.5 Limity testu

- Interpretace sérologických výsledků by měla vždy zahrnovat klinický obraz, epidemiologická data a eventuálně další laboratorní nálezy, jež jsou k dispozici.
- Křížové reakce lze očekávat zejména u sér, která jsou pozitivní pro jiné druhy *Candida*, *Mycoplasma* popř. *Penicillium marneffei*.
- Z důvodu vysokého stupně zamoření obyvatelstva kandidami lze často nalézt vysoké koncentrace protilátek, zejména pro IgG. Izolované vysoké titry IgG proto ještě nejsou důkazem invazivní kandidózy.  
Abyste včas rozeznali a mohli léčit kandidózu, která může za určitých okolností ohrožovat život pacienta, doporučujeme u rizikových pacientů testování vzorků séra v odstupu jednoho týdne. Při akutním podezření na invazivní kandidózu by měly být testovány dodatečné vzorky séra.  
Je třeba dbát na to, že signifikantní průběhy titrů pod mezními hodnotami, zejména u imunosuprimovaných pacientů a dětí, mohou být signálem invazivní infekce. Z toho důvodu by měla být interpretace výsledků testu ELISA prováděna vždy v souvislosti s doplňkovými testy (HAT, kultura), dalšími laboratorními diagnostickými parametry a klinickým obrazem. Na základě jediného vzorku séra není korektní diagnóza možná.

## 9. Literatura

- T. Steinmetz; Candidamykosen in der Intensivmedizin; Mykosen Nr. 1, 1996, Seite 1-20
- J. Krämer; Entwicklung neuer serologischer Testverfahren zur Diagnostik der invasiven Candidose auf der Basis von Markerantigenen; 1991; Doktorarbeit
- D. Milatovic et al.; *Candida* Infektionen – neue Aspekte der Pathogenese, Therapie und Prophylaxe; 2. Auflage 1996
- E. Werle et al.; Nachweis von Anti-*Candida*-protilátkyn der Klassen IgM, IgG und IgA mittels Enzymimmunoassays in sequentiellen Serumproben hospitalisierter Patienten, Mycoses, 37 (Suppl 1), 71-78 (1994)

## Příprava vzorků a promývacího roztoku

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

▼ zředění vzorky IgG/IgA  
1 : 1010

např.:  
5 µl séra/plazmy + 500 µl zřeďovacího pufru (1 : 101)  
30 µl předběžného zředění 1 : 101 + 270 µl zřeďovacího  
pufru (zřeďovací pufr séra je připravený k použití)

▼ zředění vzorky IgM  
1:1010

adsorpce revmatoidního faktoru pomocí RF-  
SorboTech

např.:  
5 µl sérum/plazmy + 450 µl zřeďovacího pufru +  
1 kapka RF- SorboTech (circa 50µl) ,  
inkubace při pokojové teplotě po dobu 15 minut  
30 µl předběžného zředění 1 : 101 + 270 µl zřeďovacího  
pufru

## Schéma testu

