VIROTECH CMV IgG/IgM ELISA (CMV IgG/IgM ELISA)

Référence : EC113.00

Code de couleur : jaune/transparent

POUR DIAGNOSTIC IN-VITRO UNIQUEMENT

Virotech Diagnostics GmbH Waldstrasse 23 A2 63128 Dietzenbach, Germany

Tel.: +49(0)6074-23698-0 Fax.: +49(0)6074-23698-900 www.goldstandarddiagnostics.com

Sommaire

1.	Us	sage prévu	3
2.	Pr	rincipe du test	3
3.	C	ontenu (Kit de test IgG et IgM)	3
4.	St	tockage et conservation du kit de test et des réactifs prêts à l'emploi	3
5.	M	esures de précaution et mises en garde	4
6.	M	atériel et produits supplémentaires nécessaires (non livrés avec le produit)	4
7.	Re	éalisation du test DIAGNOSTIC DU SERUM	4
-	7.1 7.2 7.3 7.4	Echantillons Préparation des réactifs Réalisation du test ELISA Virotech Utilisation de dispositifs de traitement automatisé des tests ELISA	4 5
8.	In	terprétation du test DIAGNOSTIC DU SERUM	5
8	8.1 8.2 8.3 8.4	Contrôle du bon fonctionnement du test	6 6
9.	Li	ittérature	7
10.	So	chéma du déroulement du test	8

Usage prévu

Le test ELISA pour le CMV sert à la détection semi-quantitative et qualitative d'anticorps d'IgG et d'IgM dirigés contre le cytomégalovirus (CMV) dans le sérum humain ou le plasma sanguin (EDTA, Héparine, CPD ou Citrate) et convient en même temps à la réalisation de la détection quantitative de synthèses d'anticorps de type IgG propres au SNC par un examen parallèle de paires sérum-LCR.

Principe du test

L'anticorps recherché dans le sérum humain forme un immunocomplexe avec l'antigène coaté sur la plaque. Les immunoglobulines non fixées sont éliminées par lavage. Le conjugué enzymatique se fixe à cet immunocomplexe. Les immunoglobulines non fixées sont à leur tour éliminées par lavage. Après l'ajout de substrat TMB en solution, l'activité enzymatique (peroxydase) engendre l'apparition d'un colorant bleu qui tourne au jaune lorsque l'on y ajoute la solution d'arrêt.

3. Contenu (Kit de test IgG et IgM)

- Une microplaque, composée de 96 puits détachables à revêtement antigénique, lyophilisée
- Tampon de dilution PBS (bleu, prêt à l'emploi), 2 x 50 ml, pH 7,2, avec conservateur et Tween 20
- Solution de lavage PBS (concentrée au facteur 20), 50 ml, pH 7.2, avec conservateur et Tween 20
- Contrôle négatif des IgG, 1300 µl, sérum humain avec stabilisants des protéines et conservateur, prêt à l'emploi
- 5. Contrôle cut-off des IgG, 1300 µI, sérum humain avec stabilisants des protéines et conservateur, prêt à l'emploi
- 6. Contrôle positif des IgG, 1300 µl, sérum humain avec stabilisants des protéines et conservateur, prêt à l'emploi
- 7. Contrôle négatif des IgM, 1300 µl, sérum humain avec stabilisants des protéines et conservateur, prêt à l'emploi
- 8. Contrôle cut-off des IgM, 1300 µl, sérum humain avec stabilisants des protéines et conservateur, prêt à l'emploi
- 9. Contrôle positif des IgM, 1300 µI, sérum humain avec stabilisants des protéines et conservateur, prêt à l'emploi
- 10. Conjugué IgG (antihumain), 11 ml, conjugué à la peroxydase de raifort (chèvre ou mouton) avec stabilisants des protéines et conservateur en tampon tris, prêt à l'emploi
- 11. Conjugué IgM (antihumain), 11 ml, conjugué à la peroxydase de raifort (chèvre ou mouton) avec sérum fœtal de veau (FCS) et conservateur en tampon tris, prêt à l'emploi
- 12. Substrat de tétraméthylbenzidine en solution (TBM 3',5,5'), 11 ml, prêt à l'emploi
- 13. Solution d'arrêt au citrate, 6 ml, contient un mélange à l'acide.

Stockage et conservation du kit de test et des réactifs prêts à l'emploi

Stocker le kit à une température comprise entre 2 et 8 °C. La durée de conservation des différents composants est indiquée sur leur étiquette ; la durée de conservation du kit est indiquée sur le certificat de contrôle-qualité.

- Après avoir détaché les puits individuels nécessaires, remettre les puits restants dans un sachet fermé hermétiquement et contentant un dessiccateur, puis stocker ce sachet à une température comprise entre 2 et 8 °C. Stocker à nouveau les réactifs à une température comprise entre 2 et 8 °C immédiatement après leur utilisation.
- Le conjugué prêt à l'emploi et le substrat TMB en solution sont photosensibles et doivent donc être conservés à l'abri de toute lumière. Si la solution de substrat se colore suite à une exposition à la lumière, jeter la solution.
- Prélever uniquement la quantité de conjugué prêt à l'emploi ou de TMB nécessaire à la réalisation du test. Si un excédent de conjugué ou de TMB a été prélevé, ne pas le réinjecter dans son récipient, mais l'éliminer.

Matériel	Etat	Conservation	Date de péremption
Echantillons d'essai	Dilué	+2 jusqu'à +8° C	max. 6 h
Echanulions d essai	Non dilué	+2 jusqu'à +8° C	1 semaine
Contrôles	Après ouverture	+2 jusqu'à +8° C	3 mois
Plaque de micro titration	Après ouverture	+2 jusqu'à +8° C (conservation dans le sachet fourni avec un sachet d'agent de dessiccation)	3 mois
Tampon de dilution	Non dilué, Après ouverture	+2 jusqu'à +8° C	3 mois
PBS	Dilué	+2 jusqu'à +8° C	1 semaine
Conjugué	Après ouverture	+2 jusqu'à +8° C (protégé contre la lumière)	3 mois

Seite 3 von 8 Freigabedatum: 27.04.2022 10:46

	Tétraméthylbenzidine (TMB)	Après ouverture	+2 jusqu'à +8° C (protégé contre la lumière)	3 mois
Г	Solution d'arrêt	Après ouverture	+2 jusqu'à +8° C	3 mois
	Calution de lavage	Après ouverture	+2 jusqu'à +8° C	3 mois
	Solution de lavage	Dilué final (prêt à l'emploi)	+2 jusqu'à +25° C	4 semaines

5. Mesures de précaution et mises en garde

- Les sérums de contrôle utilisés ont réagi négativement aux tests de détection des anticorps du HIV1, du HIV2, de l'hépatite C ainsi que de l'antigène HBs. Toutefois, tous les échantillons, les échantillons dilués, les contrôles, les conjugués et la microplaque doivent être considérés comme potentiellement infectieux et manipulés comme tels. Les dispositions légales respectives en vigueur pour les laboratoires doivent être appliquées.
- Les composants contenant des conservateurs, la solution d'arrêt au citrate et la tétraméthylbenzidine (TBM), ont un effet irritant sur la peau, les yeux et les muqueuses. En cas de contact, rincer immédiatement les parties du corps touchées à l'eau courante et consulter éventuellement un médecin.
- 3. Eliminer le matériel et les produits utilisés dans le respect des directives nationales en vigueur.

6. Matériel et produits supplémentaires nécessaires (non livrés avec le produit)

- Eau distillée/déminéralisée
- Pipette à plusieurs conduits 50 µl, 100 µl 2.
- Micropipettes: 10 µl, 100 µl, 1000 µl 3.
- 4. Tubes à essai
- 5. Chiffons en cellulose
- 6. Couvercles pour les plaques ELISA
- 7. Poubelle pour les déchets infectieux
- 8. Dispositif de lavage manuel pour test ELISA, ou dispositif de lavage automatique des plaques de micro-titrage.
- 9. Spectrophotomètre pour plaques de micro-titration avec filtre 450/620 nm (longueur d'onde de référence 620-690nm)
- Incubateur 10.
- VIROTECH RF-SorboTech (numéro de commande: 161101, 161102 or B/300.00)

Réalisation du test DIAGNOSTIC DU SERUM

Le respect scrupuleux des consignes de travail de VIROTECH Diagnostics est le préalable à obtenir des résultats corrects.

7.1 Echantillons

Le sérum ou le plasma (EDTA, Héparine, CPD ou Citrate) peut être utilisé comme matériel à analyser, même lorsque seul le sérum est mentionné dans la notice. Les données comparatives pour le sérum et le plasma sont disponibles sur demande. Les échantillons doivent être préparé directement avant commencer le test.

Lorsque les sérums doivent être conservés pendant une période prolongée, ceux-ci doivent être congelés. Il est déconseillé de décongeler les sérums plusieurs fois.

- N'utiliser que des sérums frais non inactivés.
- Ne pas utiliser d'échantillons hyperlipémiques, hémolytiques ou contaminés par des bactéries, ni de sérums à l'aspect trouble (résultats positifs/négatifs faussés).

7.2 Préparation des réactifs

Le système de diagnostic VIROTECH Diagnostics offre une grande flexibilité, grâce à la possibilité d'utiliser le tampon de dilution et de lavage, le TMP, la solution d'arrêt au citrate ainsi que le conjugué pour tous les paramètres et les lots. Les contrôles prêts à l'emploi (contrôle positif, contrôle valeur-seuil, contrôle négatif) sont spécifiques des paramètres et doivent être utilisés exclusivement avec le lot de lames indiqué dans le certificat de contrôle de qualité.

Régler l'incubateur à 37 °C et vérifier que cette température règne bien à l'intérieur de celui-ci avant de commencer l'incubation.

- 14. Amener tous les réactifs à la température ambiante ; ouvrir ensuite l'emballage avec les barrettes.
- Bien agiter les composants liquides avant leur utilisation. 15.

Seite 4 von 8 Freigabedatum: 27.04.2022 10:46

- 16. Compléter le concentré de solution de lavage avec de l'eau distillée / déminéralisée pour obtenir 1 litre (au cas où le concentré formerait éventuellement des cristaux, portez-le à température ambiante avant de le diluer et agitez bien avant utilisation).
- 17. Des titrages d'IgG ou des facteurs rhumatismaux élevés peuvent gêner la mise en évidence d'anticorps IgM ou engendrer l'obtention de résultats positifs ou négatifs erronés. Les sérums doivent être prétraités avec le RF-SorboTech (agent d'adsorption Virotech). Dans le cas de contrôles des IgM, l'adsorption préliminaire n'est pas nécessaire.

7.3 Réalisation du test ELISA Virotech

- Pour chaque série, pipeter 100 µl de tampon de dilution (valeur à blanc) prêt à l'emploi, de contrôle négatif, de contrôle cut-off et de contrôle positif des IgG et des IgM, ainsi que des sérums dilués des patients. Nous recommandons d'opter pour une double distribution (blanc, contrôles et sérums patients) : pour le contrôle cut-off, la double amorce est absolument indispensable. Dilution de travail pour les sérums patients : 1+100 ; par ex. 10 µl de sérum + 1 ml de tampon de dilution.
- 2. Après la distribution, incuber la plaque à 37 °C pendant 30 minutes (avec couvercle).
- Mettre fin à la période d'incubation par quatre lavages effectués chacun à l'aide de 350 à 400 µl de solution de lavage pour chaque puits. Ne pas laisser de solution de lavage dans les puits, mais en éliminer les derniers restes en tapotant la plaque sur une protection en cellulose étendue à cet effet sur le plan de travail.
- 4. Déposer 100 µl de conjugué prêt à l'emploi dans tous les puits.
- Incubation des conjugués : 30 minutes à 37 °C (avec couvercle).
- 6. Mettre fin à l'incubation du conjugué en effectuant quatre lavages (voir le point 3).
- Déposer 100 µl de substrat TMB dans chacun des puits. 7.
- Incubation de la solution de substrat : 30 minutes à 37 °C (avec couvercle, placer dans un endroit sombre). 8.
- 9. Arrêt de la réaction : déposer 50 µl de solution d'arrêt dans chacun des puits. Agiter la plaque avec précaution, jusqu'à ce que les liquides se soient complètement mélangés et qu'ils présentent une couleur jaune uniforme.
- 10. Mesurer les extinctions à 450/620 nm (longueur d'onde de référence 620-690nm). Régler le photomètre de façon à ce que la valeur à blanc mesurée soit déduite de toutes les autres extinctions. La mesure photométrique doit être réalisée en l'espace d'une heure à partir de l'ajout de la solution d'arrêt.

Schéma du déroulement du test, voir dernière page

7.4 Utilisation de dispositifs de traitement automatisé des tests ELISA

Tous les tests ELISA de VIROTECH Diagnostics peuvent être effectués à l'aide de dispositifs de traitement automatisé des tests ELISA. L'utilisateur s'engage à procéder à une validation de l'appareil à intervalles réguliers.

VIROTECH Diagnostics recommande la procédure suivante :

- 1. Lors de la mise à disposition de l'appareil ou lorsque des réparations importantes ont été effectuées sur le dispositif de traitement automatisé des tests ELISA, VIROTECH Diagnostics recommande de réaliser la validation du dispositif en se conformant aux directives du fabricant de l'appareil.
- 2. Il est recommandé de contrôler ensuite le dispositif de traitement automatisé des tests ELISA à l'aide du kit de validation (EC250.00). Ce contrôle régulier à l'aide du kit de validation doit être effectué au moins une fois par trimestre.
- 3. Lors de chaque cycle d'essai, les critères de validation du certificat de contrôle-qualité du produit doivent impérativement être remplis.

Cette manière de procéder assure le fonctionnement irréprochable de votre processeur ELISA et sert de plus à la garantie de qualité du laboratoire.

Interprétation du test DIAGNOSTIC DU SERUM

Les contrôles prêts à l'emploi sont destinés à une détermination semi-quantitative des anticorps IgG et IgM dont la concentration est indiquée en unités Virotech (VE). Les fluctuations dues à la réalisation du test sont compensées par la méthode de calcul, ce qui permet d'obtenir une reproductibilité élevée. Pour le calcul des unités Virotech (VE), utiliser les movennes des valeurs de DO.

Seite 5 von 8 Freigabedatum: 27.04.2022 10:46

8.1 Contrôle du bon fonctionnement du test

a) Valeurs de DO

La valeur de DO de la valeur à blanc doit être <0,15.

Les valeurs de DO des contrôles négatifs doivent être inférieures aux valeurs de DO indiquées dans le certificat de contrôlequalité, les valeurs de DO des contrôles positifs et des contrôles cut-off doivent être supérieures aux valeurs de DO indiquées dans le certificat de contrôle-qualité.

b) Unités Virotech (VE)

Les unités Virotech (VE) du contrôle cut-off sont fixées à 10 VE. Le nombre de VE calculées pour le contrôle positif doit être compris dans la plage indiquée dans le certificat de contrôle-qualité.

Si les exigences (concernant les valeurs DO et les unités Virotech) ne sont pas remplies, répéter le test.

8.2 Calcul des unités Virotech (VE)

L'extinction de la valeur à blanc (450/620 nm) doit impérativement être soustraite de toutes les extinctions.

$$VE \text{ (contrôle positif)} = \frac{DO \text{ (contrôle positif)}}{DO \text{ (contrôle cut - off)}} \times 10$$

$$VE \text{ (sérum patient)} = \frac{DO \text{ (sérum patient)}}{DO \text{ (contrôle cut - off)}} \times 10$$

8.3 Schéma d'interprétation des IgG et des IgM

Résultat (VE)	Évaluation
< 9,0	négatif
9,0 à 11,0	plage limite
> 11,0	positif

- Si les unités Virotech (VE) mesurées pour l'échantillon se situent au-dessus de la plage limite, les échantillons sont considérés comme positifs.
- Si les VE mesurées se situent dans la plage limite indiquée, il n'y a pas de concentration d'anticorps significativement élevée ; les échantillons sont considérés comme limites. Pour la détection sûre d'une infection, il est nécessaire de déterminer la teneur en anticorps de deux échantillons de sérum. Un échantillon de sérum devra être testé juste après le début de l'infection et un second échantillon devra être testé 5 à 10 jours plus tard (sérum convalescent). La concentration d'anticorps des deux échantillons doit être déterminée en parallèle, c'est-à-dire dans le cadre d'une seule préparation de test. Un diagnostic correct sur la base de l'évaluation d'un échantillon de sérum individuel est impossible.
- Si les valeurs mesurées se situent en dessous de la plage limite définie, aucun anticorps spécifique d'un antigène mesurable n'est présent dans l'échantillon. Les échantillons sont considérés comme négatifs.

IgM	IgG	
+	+	Indias diuna prima infection
+	-	Indice d'une primo-infection
-	+	Indice d'une infection ancienne
-	-	Indice de séronégativité

8.4 Limites du test

1. L'interprétation des résultats sérologiques doit toujours inclure le tableau clinique, les données épidémiologiques et les éventuels autres résultats d'analyses existants.

Seite 6 von 8 RFV 7 Freigabedatum: 27.04.2022 10:46

- Le test ELISA n'est pas conçu pour diagnostiquer une infection à CMV dans le cas d'un soupçon d'infection aiguë de patients à risque. Chez les patients immunodéprimés et chez les femmes enceintes présentant un soupçon d'infection aiguë, la priorité doit être donnée au procédé de détection directe. Les nouveau-nés ayant une infection à CMV congénitale peuvent présenter des taux indétectables au plan sérologique, si bien qu'en cas de soupçon de maladie, les efforts devront se porter sur l'isolement du virus au cours des deux premières semaines de vie.
- La réaction croisée entre le CMV et d'autres virus de l'herpès peut engendrer des résultats faussement positifs. Il faut toujours s'attendre à une réactivité croisée entre le CMV et d'autres virus de l'herpès, tels que l'EBV ou le HHV 6, en raison d'une stimulation polyclonale des lymphocytes B. Par ailleurs, il convient de ne pas exclure des réactions croisées entre le CMV et le parvovirus.
- Pour réduire le risque, on recommande en fonction des états cliniques et des symptômes présents des diagnostics différentiels très différents, par exemple, la toxoplasmose en cas de rétinite chez des personnes infectées par le VIH et. par exemple, le virus d'Epstein-Barr en cas de mononucléose chez des patients immunocompétents.

9. Littérature

- Darai, G., M. Handermann, and E. Hinz. 2003. Lexikon der Infektionskrankheiten des Menschen, 2 ed. Springer, Berlin.
- Gold, E., Nankervis, G. 1989. Cytomegalovirus, p. 169189. In A. Evans (ed.), Viral Infections of Humans, 3 ed. Plenum Medical Book Company, New York, London.
- 3. Mocarski, E. 1999. Cytomegaloviruses, p. 344357. In A. W. Granoff, R. (ed.), Encyclopedia of Virology, 2 ed, vol. 1. Academic Press, San Diego, San Francisco, New York, Boston, London, Sydney, Tokio.
- Revello, M. G., and G. Gerna. 2002. Diagnosis and management of human cytomegalovirus infection in the mother, fetus, and newborn infant. Clin Microbiol Rev 15:680715.
- Froberg, M. K. 2004. Review: CMV escapes! Ann Clin Lab Sci 34:12330.
- Lazzarotto, T., L. Gabrielli, M. Lanari, B. Guerra, T. Bellucci, M. Sassi, and M. P. Landini. 2004. Congenital cytomegalovirus infection: recent advances in the diagnosis of maternal infection. Hum Immunol 65:4105.

Seite 7 von 8 Freigabedatum: 27.04.2022 10:46

Préparation des échantillons patients et de la solution de lavage

▼ Solution de lavage : ajouter de l'eau distillée/déminéralisée au concentré pour obtenir un volume total d'un litre.

▼ Dilution du Échantillons IgG à 1:101 ▼ Dilution du Échantillons IgM à 1:101 Adsorption du facteur rhumatoïde avec RF-SorboTech

Exemple:

10 μ l de sérum/plasma + 1000 μ l de tampon de dilution (le tampon de dilution est prêt à l'emploi)

Exemple:

Incuber 5 µl de sérum/plasma + 450 µl de tampon de dilution +

1 goutte RF-SorboTech pendant 15 minutes

Réalisation du test

Incubation des échantillons	30 minutes à 37 °C	100 µl d'échantillons patients blanc (tampon de dilution) et contrôles
Laver 4 fois		400 µl de solution de lavage bien tapoter
Incubation du conjugué	30 minutes à 37 °C	100 µl de conjugué IgG, IgM
Laver 4 fois		400 µl de solution de lavage bien tapoter
Incubation du substrat	30 minutes à 37 °C	100 μl de substrat
Arrêt		50 µl de solution d'arrêt agiter avec précaution
Mesure de l'extinction		photomètre à 450/620 nm (longueur d'onde de référence 620- 690nm)

Seite 8 von 8 VIROTECH CMV IgG/IgM ELISA FR

Freigabedatum: 27.04.2022 10:46