

VIROTECH Enterovirus IgG ELISA
(Enterovirus IgG ELISA)

Rendelési szám: EC116G00

VIROTECH Enterovirus IgM ELISA
(Enterovirus IgM ELISA)

Rendelési szám: EC116M00

VIROTECH Enterovirus IgA ELISA
(Enterovirus IgA ELISA)

Rendelési szám: EC116A00

Színkód: IgG: barna / Sötét barna
IgM: tesztcsíkok - barna
IgM: referencia csíkok Æ barna/átlátszó
IgA: szintelen

CSAK *IN VITRO* DIAGNOSZTIKAI CÉLOKRA

VIROTECH Diagnostics GmbH
Löwenplatz 5
D- 65428 Rüsselsheim

Tel.: +49-6142-6909-0

Fax: +49-6142-966613

<http://www.virotechdiagnostics.com>



Freigabedatum: 31.1.2019

REV 15 / VIROTECH Enterovirus IgG & IgM & IgA ELISA HU

Tartalom

1. Alkalmazás célja	3
2. A teszt működési elve	3
3. A készlet tartalma	3
3.1 IgG teszt készlet.....	3
3.2 IgA teszt készlet.....	3
3.3 IgM teszt készlet.....	3
4. A teszt készlet és a felhasználásra kész reagensek tárolása és eltarthatósága	4
5. Óvintézkedések és biztonsági elírások	4
6. További szükséges anyagok (a csomag nem tartalmazza)	4
7. A vizsgálat elvégzése	5
7.1 Vizsgálati anyag.....	5
7.2 A reagensek előkészítése.....	5
7.3 A VIROTECH ELISA vizsgálat elvégzése.....	5
7.4 ELISA-processzor alkalmazása.....	6
8. A vizsgálati eredmények kiértékelése	6
8.1 Teszt funkciószabványok (IgG és IgA).....	6
8.2 Teszt funkciószabvány (IgM).....	6
8.3 A VIROTECH egységek (VE) számítása.....	7
8.4 A VIROTECH egységek (VE) számítása (IgM).....	7
8.5 IgG, IgM és IgA kiértékelési táblázat.....	7
8.6 A teszt határai.....	7
9. Irodalom	8
10. A vizsgálat folyamatábrája vázlata	9

1. Alkalmazás célja

Az ELISA teszt csoportspecifikus anti-enterovírus IgG-, IgA- és IgM-antitestek humán szérumból történő kimutatására szolgál.

2. A teszt működési elve

A humán szérumból kimutatandó antitest (IgA, IgG) immunkomplexet alkot a mikrotiter lemezre rögzített antigénnel. A meg nem kötött immunglobulinokat a mosási eljárás eltávolítja. Az említett immunkomplexhez köthetik az enzimkonjugátumot. A meg nem kötött immunglobulinokat a mosási eljárás ismét eltávolítja. A szubsztrátoldat (TMB) hozzáadása után az enzim (peroxidáz) aktivitása egy kék színanyagot képez, mely a fixáló (stop) oldat hozzáadása után sárga színre változik.

A humán szérumból kimutatandó antitest (IgM) az IgA és IgG esetében leírt módon reagál. Az antigénnel bevont mikrotiterlemez (tesztcsík) mellett egy második mikrotiterlemez (referenciacsík) is alkalmazásra kerül. A teszt- és referenciacsíkok közötti különbség a kifejlődött szín intenzitásában a megkötött antitestek mennyiségére utal.

3. A készlet tartalma

3.1 IgG teszt készlet

1. **1 Mikrotiter lemez**, mely 96, antigénnel bevont, egyesével letörhető reakciómélyedésből áll. Liofilizált.
2. **PBS hígítópuffer (kék, felhasználásra kész) 2x50ml**, pH 7,2, tartósítószerrel és Tween 20
3. **PBS mosóoldat (20x koncentrált) 50ml**, pH 7,2, tartósítószerrel és Tween 20
4. **IgG negatív kontroll, 2000 µl**, humán szérum fehérjestabilizátorokkal és tartósítószerrel, felhasználásra kész
5. **IgG kimutatási határérték (cut-off) kontroll, 2000 µl**, humán szérum fehérjestabilizátorokkal és tartósítószerrel, felhasználásra kész
6. **IgG pozitív kontroll, 2000 µl**, humán szérum fehérjestabilizátorokkal és tartósítószerrel, felhasználásra kész
7. **IgG-konjugátum (anti-humán), 11ml**, (juh vagy kecske)-torma-peroxidáz konjugátum fehérjestabilizátorokkal és tartósítószerekkel, Tris pufferben, felhasználásra kész
8. **Tetrametil-benzidin 3,3',5,5'-TMB, 11ml**, felhasználásra kész
9. **Citrát fixáló (stop) oldat, 6 ml, savkeverék**

3.2 IgA teszt készlet

1. **1 Mikrotiter lemez**, mely 96, antigénnel bevont, egyesével letörhető reakciómélyedésből áll. Liofilizált.
2. **PBS hígítópuffer (kék, felhasználásra kész) 2x50ml**, pH 7,2, tartósítószerrel és Tween 20
3. **PBS mosóoldat (20x koncentrált) 50ml**, pH 7,2, tartósítószerrel és Tween 20
4. **IgA negatív kontroll, 2000 µl**, humán szérum fehérjestabilizátorokkal és tartósítószerrel, felhasználásra kész
5. **IgA kimutatási határérték (cut-off) kontroll, 2000 µl**, humán szérum fehérjestabilizátorokkal és tartósítószerrel, felhasználásra kész
6. **IgA pozitív kontroll, 2000 µl**, humán szérum fehérjestabilizátorokkal és tartósítószerrel, felhasználásra kész
7. **IgA-konjugátum (anti-humán), 11ml**, (juh vagy kecske)-torma-peroxidáz konjugátum FCS-el és tartósítószerekkel, Tris pufferben, felhasználásra kész
8. **Tetrametil-benzidin 3,3',5,5'-TMB, 11ml**, felhasználásra kész
9. **Citrát fixáló (stop) oldat, 6 ml, savkeverék**

3.3 IgM teszt készlet

1. **1 doboz**
1. **1 Mikrotiter lemez (tesztcsíkok)**, mely 96, antigénnel bevont, egyesével letörhető reakciómélyedésből áll. Liofilizált.
2. **PBS hígítópuffer (kék, felhasználásra kész) 2x50ml**, pH 7,2, tartósítószerrel és Tween 20
3. **Tetrametil-benzidin 3,3',5,5'-TMB, 2x11ml**, felhasználásra kész

2. doboz

1. **1 Mikrotiter lemez (referenciacsíkok)**, mely 96, antigénnel bevont, egyesével letörhet reakciómélyedés áll. Liofilizált.
2. **PBS mosóoldat (20x koncentrált) 50ml**, pH 7,2, tartósítószerrel és Tween 20
3. **IgM negatív kontroll, 2000 µl**, humán szérum fehérjestabilizátorokkal és tartósítószerrel, felhasználásra kész
4. **IgM kimutatási határérték (cut-off) kontroll, 2000 µl**, humán szérum fehérjestabilizátorokkal és tartósítószerrel, felhasználásra kész
5. **IgM pozitív kontroll, 2000 µl**, humán szérum fehérjestabilizátorokkal és tartósítószerrel, felhasználásra kész
6. **IgM-konjugátum (anti-humán), 2x11 ml**, (juh vagy kecske)-torma-peroxidáz konjugátum FCS-el és tartósítószerrel, Tris pufferben, felhasználásra kész
7. **Citrát fixáló (stop) oldat, 6 ml**, savkeverék

4. A teszt készlet és a felhasználásra kész reagensek tárolása és eltarthatósága

A teszt készletet 2-8°C között kell tárolni. Az egyes komponensek eltarthatósága azok címkéjén található; a kit eltarthatósága tekintetében lásd a min. ségellen. rzés tanúsítványt.

1. A szükséges lyukak felhasználása után a fennmaradó lyukakat / csíkokat zárt tasakban, 2-8°C-on, nedvszívó anyaggal együtt kell tárolni. A reagenseket használat után további tárolásra azonnal 2-8°C-ra kell tenni.
2. A felhasználásra kész konjugátum és a TMB oldat fényérzékeny és így ezeket sötétben kell tárolni. Ha a szubsztrátoldatot fény éri és ennek következtében elszíneződik, a továbbiakban nem használható fel. ki kell dobni.
3. Csak az elvégzendő teszthez szükséges mennyiség felhasználásra kész konjugátumot illetve TMB-t vegye ki az üvegekből. A feleslegben kivett konjugátumot illetve TMB-t ki kell önteni, az üvegekbe azokat visszatölteni nem szabad.

Anyag	Állapot	Tárolás	Tartósság
Vizsgálati minták	Hígított	+2 és +8°C között	max. 6 óra
	Hígítatlan	+2 és +8°C között	1 hét
Kontrollok	felbontás után	+2 és +8°C között	3 hónap
Mikrotiterlemez	felbontás után	+2 és +8°C között (Tárolás a mellékelt tasakban szárítószer tasakkal)	3 hónap
Reumafaktor . abszorbens	Hígítatlan, felbontás után	+2 és +8°C között	3 hónap
	Hígított	+2 és +8°C között	1 hét
Konjugátum	felbontás után	+2 és +8°C között (fénytől védve)	3 hónap
Tetrametil-benzidin (TMB)	felbontás után	+2 és +8°C között (fénytől védve)	3 hónap
Leállítóoldat	felbontás után	+2 és +8°C között	3 hónap
Mosóoldat	felbontás után	+2 és +8°C között	3 hónap
	Vég-hígított (Használatra kész)	+2 és +25°C között	4 hét

5. Óvintézkedések és biztonsági elírások

1. Kontrollszérumként csak tesztelt és HIV1-antitestekre, HIV2-antitestekre, HCV-antitestekre és Hepatitis-B felületi antigénekre negatív eredményt mutatott szérum kerül alkalmazásra. Ennek ellenére valamennyi minta, hígított minta, konjugátum és mikrotiter csík potenciálisan fertőző anyagnak tekintendő. A termékek kezelése a laboratóriumi munkára általánosan vonatkozó szabályok szerint történjen.
2. A tartósítószeret tartalmazó komponensek, a citrát fixáló (stop) oldat és a TMB irritálják a bőrt, a szemet és a nyálkahártyát. Az érintett testrészt folyó vízzel azonnal le kell mosni, és szükség esetén orvoshoz kell fordulni.
3. A keletkezett hulladékot az érintett ország rendelkezéseinek megfelelően kell tárolni és elhelyezni.

6. További szükséges anyagok (a csomag nem tartalmazza)

1. Desztillált / ioncserélt víz
2. Nyolccsatornás pipetta, 50 µl és 100 µl
3. Mikropipetták: 10 µl, 100 µl és 1000 µl
4. Vegyszerüvegek
5. Papírkendők és itatóspapír

6. Fed az ELISA lemezekhez
7. Hulladéktároló a fertőző anyagok számára
8. ELISA kézi- ill. automata mosó mikrotiter lemezekhez
9. Spektrofotométer ELISA lemezekhez, hullámhossz 450 nm, referencia hullámhossz: 620 nm (referenciahullám hossza 620-690nm).
10. Inkubátorszekrény

7. A vizsgálat elvégzése

Csak a VIROTECH Diagnostics által elírt módszer pontos betartásával kapunk helyes eredményeket.

7.1 Vizsgálati anyag

Vizsgálati anyagként használható szérum és plazma (itt az antikoagulálás módjának nincs jelentősége), még akkor is, ha a csomagmellékletben csak szérumról van szó.

A pácienshígításokat mindig frissen kell elkészíteni.

Hosszabb tároláshoz a szérumokat le kell fagyasztani. A többszöri felolvasztást kerülni kell.

1. Csak friss, nem inaktivált szérumot szabad felhasználni.
2. Hiperlipémiás, hemolitikus és mikrobiológiailag fertőzött mintákat, valamint zavaros szérumokat nem szabad felhasználni (hamis pozitív illetve negatív eredmények).

7.2 A reagens el készítése

A VIROTECH Diagnostics System Diagnostik nagyfokú rugalmasságot kínál azért, hogy a hígító- és mosópufferek, a TMB és a citrát fixáló (stop) oldat valamint a konjugátum különböző paraméterek mellett és eltérő gyártási tételek esetén is alkalmazhatóak. A felhasználásra kész kontrollok (pozitív kontroll, kimutatási határérték (cut-off) kontroll, negatív kontroll) paraméterfüggek és kizárólag a minőségi tanúsítványban megadott lemez charge-zsal együtt alkalmazhatók.

1. Állítsa be az inkubátorszekrény hőmérsékletét 37°C-ra és az inkubáció megkezdése előtt bizonyosodjon meg róla, hogy az elérte a beállított hőmérsékletet.
2. Minden reagenst engedjen felmelegedni szobahőmérsékletre; csak ezután nyissa fel a tesztcsíkokat tartalmazó csomagot.
3. Minden folyékony komponenst jól rázzon felhasználat előtt.
4. A mosóoldat-koncentrátumot 1 l-re fel kell tölteni desztillált vagy demineralizált vízzel (ha a koncentrátumban esetleg kristályképződés látható, kérjük az oldatot hígítás előtt szobahőmérsékletre melegíteni, és használat előtt jól felrázni).
5. A specifikus IgM-antitestek kimutatását zavarhatja a túl magas IgG-titer illetve reumafaktorok jelenléte, hamis pozitív illetve negatív eredményekhez vezetve. A **szérumokat el kell kezelni RF-SorboTech** (VIROTECH-adszorpciószer) készítménnyel. IgM kontrollok esetében az elabszorpció lépés kimarad.

7.3 A VIROTECH ELISA vizsgálat elvégzése

Valamennyi IgM-ben vizsgálandó próbát tesztelni kell mind a tesztcsíkokon (Enterovírus-antigén csíkok), mind a referenciacsíkokon (kontroll-antigén csíkok). A teszt elvégzése előtt ezért a vizsgálandó minták mennyiségének megfelelő számú teszt- és referenciacsíkot kell egymás mellé helyezni egy tartóban. **Csak a minőségi tanúsítványban megadott gyártási számú teszt- és referenciacsíkokat szabad együtt használni.**

Az IgA és IgG tesztek csak egy mikrotiter lemezzel történnek.

1. Pipetázzon ki tesztenként 100 µl felhasználásra kész hígítópuffert (vak minta), negatív, határérték (cut-off) és pozitív IgG-, IgM- és IgA kontrollt, valamint a hígított betegszérumokat. Minden esetben (vak, kontrollok, betegszérumok) javasoljuk hogy két párhuzamos mérést végezzen; a határérték (cut-off) kontrollok esetében a két mérés elvégzése feltétlenül szükséges. Munkahígítás betegszérumok esetében: 1+100; pl. 10 µl szérum + 1 ml hígítópuffer.
2. A reagens kipipetázása után 30 perc 37°C-on történő inkubáció következik (fedő alatt).
3. Az inkubációs idő lejáta után mossa ki a lyukakat 4-szer 350-400 µl mosóoldattal (lyukanként). Mosóoldatot ne hagyjon a lyukakban állni. Papírtörölközőre csepegtesse ki a maradék oldatot.
4. Minden lyukba pipetázzon 100 µl felhasználásra kész konjugátumot.
5. Inkubálja a konjugátumot 30 percig 37°C-on (fedő alatt).
6. A konjugátum inkubálását 4-szeri mosással állítsa le. (ld. 3.pont).

7. Pipettázzon 100 µl felhasználásra kész TMB szubsztrátoldatot minden lyukba.
8. A hordozóoldat inkubációja: 30 perc 37°C-on (lefedve, sötét helyen).
9. Minden lyukba pipettázzon 50 µl citrát fixáló (stop) oldatot, így leállítva a szubsztrátreakciót. Óvatosan kevertesse a lemezt, amíg a folyadékok teljesen összekeverednek és egy egységes sárga szín láthatóvá válik.
10. Mérjen extinkciót 450/620 nm-en (referenciahullám hossza 620-690nm). Állítsa úgy be a fotométert, hogy a mért vak érték a többi extinkciós értékben I levonásra kerüljön (nullázza a fotométert az üres értékre). A fotometriás mérést a fixáló (stop) oldat hozzáadása után egy órán belül el kell végezni.

A vizsgálat folyamatábráját ld. az utolsó oldalon

7.4 ELISA-processzor alkalmazása

Valamennyi VIROTECH Diagnostics ELISA termék alkalmas ELISA processzorokkal való használatra. A felhasználó köteles a műszer érvényesítését rendszeresen elvégeztetni.

A VIROTECH Diagnostics a következő eljárást javasolja:

1. Az ELISA processzor üzembehelyezése ill. nagyobb javítása esetén javasoljuk, hogy végeztesse el a készülék hitelesítését a gyártó elírásai szerint.
2. Javasoljuk, hogy az ELISA processzort ellenőrizze a hitelesítő kit (EC250.00) segítségével is. A hitelesítő kit töltenként ellenőrzést legalább negyedévenként ajánlott elvégezni.
3. Minden mérési sorozat során meg kell felelni a termék minőségi tanúsítványában szereplő minőségi ellenőrzési kritériumoknak.

Ez az eljárásmód biztosítja az ELISA processzor kifogástalan működését, és ezen túl a labor minőségbiztosítását is szolgálja.

8. A vizsgálati eredmények kiértékelése

A felhasználásra kész kontrollok a specifikus IgG-, IgA- és IgM-antitestek koncentrációjának VIROTECH egységekben (=VE) történő szemikvantitatív meghatározására szolgálnak. A teszt végrehajtása során előforduló ingadozásokat a számítási módszer kiegyenlíti, ezáltal nagyfokú reprodukálhatóságot érve el. A VE kiszámításához az OD-értékek átlagát kell használni.

8.1 Teszt funkciók ellenőrzés (IgG és IgA)

a) OD-értékek

Az üres minta OD-értéke <0,15 kell, hogy legyen.

A negatív kontrollok OD-értékeinek a minőségi tanúsítványban megadott OD-értékek alatt, míg a pozitív kontrollok és a cut-off kontrollok OD-értékeinek a minőségi tanúsítványban megadott OD-értékek felett kell lenniük.

b) VIROTECH egységek (VE)

A cut-off kontrollok VIROTECH egységekben (VE) megadott értéke 10 VE-ben van meghatározva. A pozitív kontrollok VE-értékeinek a minőségi tanúsítványban megadott értéktartományon belül kell lenniük.

Amennyiben a fenti feltételek (OD-értékek, VE értékek) nem teljesülnek, a tesztet meg kell ismételni.

8.2 Teszt funkciók ellenőrzés (IgM)

1. Az üres értékeket valamennyi pozitív, határérték (cut-off) és negatív kontroll, valamint a betegszérumok tesztcsíkokon adott extinkciós értékeiből le kell vonni (=1 **tesztérték**).
2. Az üres értékeket valamennyi pozitív, határérték (cut-off) és negatív kontroll, valamint a betegszérumok tesztcsíkokon adott extinkciós értékeiből le kell vonni (=1 **referenciaérték**).
3. A mindenkori tesztértékből a megfelelő referenciaértéket kivonva valamennyi pozitív kontroll, határérték (cut-off) kontroll, negatív kontroll és betegszérum esetében a **tesztérték mínusz referenciaérték különbség** kerül kiszámításra.

a) OD-értékek

A negatív kontrollok OD-értékeinek a minőségi tanúsítványban megadott OD-értékek alatt, míg a pozitív kontrollok és a cut-off kontrollok OD-értékeinek a minőségi tanúsítványban megadott OD-értékek felett kell lenniük.

b) VIROTECH egységek (VE)

A cut-off kontrollok VIROTECH egységekben (VE) megadott értéke 10 VE-ben van meghatározva. A pozitív kontrollok VE-értékeinek a minőségi tanúsítványban megadott értéktartományon belül kell lenniük.

Amennyiben a fenti feltételek (OD-értékek, VE értékek) nem teljesülnek, a tesztet meg kell ismételni.

8.3 A VIROTECH egységek (VE) számítása

Az üres minta extinkcióját (450/620 nm) minden extinkcióból ki kell vonni.

$$VE_{\text{(pozitív kontroll)}} = \frac{OD_{\text{(pozitív kontroll)}}}{OD_{\text{(cut-off kontroll)}}} \times 10$$
$$VE_{\text{(betegszérum)}} = \frac{OD_{\text{(betegszérum)}}}{OD_{\text{(cut-off kontroll)}}} \times 10$$

8.4 A VIROTECH egységek (VE) számítása (IgM)

Az üres minta extinkcióját (450/620 nm) minden extinkcióból ki kell vonni.

$$VE_{\text{(pozitív kontroll)}} = \frac{\text{Különbség (Tesztérték - Referenciaérték (pozitív kontroll))}}{\text{Különbség (Tesztérték - Referenciaérték (határérték (cut - off) kontroll))}} \times 10$$
$$VE_{\text{(betegszérum)}} = \frac{\text{Különbség (Tesztérték - Referenciaérték (betegszérum))}}{\text{Különbség (Tesztérték - Referenciaérték (határérték (cut - off) kontroll))}} \times 10$$

Példa:

- A pozitív kontroll tesztcsíkján mért OD: 0,853
- A pozitív kontroll referenciacsíkján mért OD: 0,107
- A pozitív kontroll tesztérték-referenciaérték különbsége: 0,746
- A cut-off kontroll tesztcsíkján mért OD: 0,341
- A cut-off kontroll referenciacsíkján mért OD: 0,073
- A cut-off kontroll tesztérték-referenciaérték különbsége: 0,268

$$VE_{\text{(pozitív kontroll)}} = \frac{0,746}{0,268} \times 10 = 27,8$$

8.5 IgG, IgM és IgA kiértékelési táblázat

Eredmény (VE)	Kiértékelés
< 9,0	negatív
9,0 - 11,0	határérték
> 11,0	pozitív

1. Amennyiben a minta mért VE értéke a határérték felett van, a mintát pozitívnak kell tekinteni.
2. Ha a mért VE értékek a megadott határérték tartományba esnek, az antitestek koncentrációja nem számottevő és a mintát határértéken levőnek kell tekinteni. A fertőzés biztos kimutatásához két szérummintából szükséges az antitestet kimutatni. Egy szérummintát közvetlenül a fertőzés kezdete után, egyet pedig 5-10 nappal később (rekonvaleszcens szérum) kell tesztelni. Az antitest-koncentrációt párhuzamosan, egyetlen teszt mérés során kell meghatározni mindkét mintából. Egyetlen szérumminta eredményei alapján korrekt diagnózis nem állítható fel.
3. Ha a mért értékek a meghatározott határérték alá esnek, a mintából nem mutatható ki antigénspecifikus antitest. A mintát negatívnak kell tekinteni.

8.6 A teszt határai

Az immunválasz homotípusos vagy heterotípusos lehet. A homotípusos antitestek szerotípus-specifikus epitópok, a heterotípusos antitestek pedig olyan epitópok ellen specifikusak, melyek a szerotípusok között hasonlóak vagy azonosak.

A VIROTECH-ELISA enterovírus-ellenes, heterotípusos, keresztreakáló antitesteket mutat ki a denaturált

antigénpreparátumok segítségével. Egy fennálló enterovírus-fertőzésre irányuló diagnózis felállításakor a következőket kell figyelembe venni:

1. A h inaktivált enterovírusok keresztreakáló epitópjainak hozzáférhetősége mennyiségi és minőségi különbségeket mutathat, attól függően, hogy mely szerotípust és mely izolátumot használták fel az antigénpreparátumhoz. Ennek megfelelően a különböző tesztszerekkel kimutatható heterotípusos antitestek spektruma is változó lehet.
2. A homotípusos és heterotípusos antitestek aránya a betegszérumokban különbözhet. King *et al.* (6) vizsgálatai arra utalnak, hogy a gyermekkori első enterovírus fertőzések során elsősorban homotípusos antitestek képződnek, és csak idősebb korban, az akkorra már nagyobb számban átélte enterovírus fertőzések nyomán nem a heterotípusos antitestek aránya. A VIROTECH-enterovírus ELISA ezért azokban az esetekben, ahol a heterotípusos immunválasz a homotípusos immunválasszal szemben gyengébben fejeződik ki, negatív eredményt adhat.
3. Mivel az ELISA teszt polio-pozitív szérumokat is kimutat, nem zárható ki, hogy egy meglévő oltási titer pozitív eredményhez vezet.
4. Keresztreakciókat írtak le az enterovírusok és hepatitisz A, Epstein-Barr vírus (EBV), citomegália vírus (CMV) és rinovírusok között.
5. A szerológiai eredmények interpretációja során mindig figyelembe kell venni a klinikai összképet, az epidemiológiai adatokat valamint az esetlegesen rendelkezésre álló további laboratóriumi leleteket.

9. Irodalom

1. Diagnostische Bibliothek: Coxsackie- und Echoviren; In vitro Diagnostica Nachrichten; 24 (1994) 1-8.
2. MIQ 13; Infektionen des Mundes und der oberen Atemwege; 35-37 (2000).
3. RKI, Übersicht zu Erkrankungen durch Enteroviren, Stand: Mai 2002.
4. Bomann J et al., Serum IgA, IgG und IgM Responses to different Enteroviruses as measured by a Coxsackie B5-based indirect ELISA; J. Med.Virol.; 38:32-35 (1992).
5. Swanink CMA et al., Coxsackie B1-Based Antibody-Capture Enzyme-Linked Immunosorbent Assay for Detection of Immunoglobulin G (IgG), IgM, and IgA with Broad Specificity for Enteroviruses, J. Clin. Microbiol. 31:3240-3246 (1993)
6. King M.J., Bidvell D., Shaikh A, Voller A., Banatvala J.E. Coxsackie-B-virus-specific IgM responses in children with insulin-dependent (juvenile-onset; type 1) diabetes mellitus, Lancet i: 1397-9 (1983)
7. Samuelson, A. et al., Aspects on the serodiagnosis of enterovirus infections by ELISA, Serodiagn. Immunother. Infect. Dis.; 4:395-406 (1990).

A betegminták és a mosóoldat el készítése

Mosóoldat: A koncentrátumot hígítsa fel 1 literre desztillált vagy ioncserélt vízzel.

IgG-/IgA- minták Ę hígítás 1:101

pl.:
10 µl szérum/plazma + 1000 µl hígítópuffer.
(a szérum hígítópuffer felhasználásra kész)

IgM- minták Ę hígítás 1:101

Reumafaktor-abszorpció RF-SorboTech-hel

pl.:
5 µl szérum/plazma + 450 µl hígítópuffer +
1 csepp RF-SorboTech, 15 perc inkubáció
szobah mérsékleten

A vizsgálat elvégzése

