VIROTECH Influenza A IgG/IgM ELISA

(Influenza A IgG/IgM ELISA)

N° articolo: EC118.00

VIROTECH Influenza A IgA ELISA

(Influenza A IgA ELISA)

N° articolo: EC118A00

VIROTECH Influenza B IgG/IgM ELISA

(Influenza B IgG/IgM ELISA)

N° articolo: EC119.00

VIROTECH Influenza B IgA ELISA

(Influenza B IgA ELISA)

N° articolo: EC119A00

Codice colore: Influenza A: IgG/IgM: celeste

IgA: celeste / nero

Influenza B: IgG/IgM: celeste / trasparente

IgA: celeste / rosso

SOLO PER USO DIAGNOSTICO IN VITRO

Virotech Diagnostics GmbH Waldstrasse 23 A2 63128 Dietzenbach, Germany

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

((

Freigabedatum: 27.06.2022 12:10

Indice

1.	Fi	nalità d'uso	3
2.	Pr	rincipio del test	3
3.		ontenuto della confezione	
	3.1 3.2	Kit test per IgG/IgM Kit test IgA	3
4.	Me	odalità di conservazione e stabilità del kit e dei reattivi pronti per l'uso	3
5.	Pr	recauzioni e avvertenze	4
6.	Al	tro materiale occorrente (non fornito)	4
7.	Es	secuzione del test	4
	7.1 7.2 7.3 7.4	Materiale di analisi Preparazione dei reattivi Esecuzione del test VIROTECH ELISA Impiego di strumenti ELISA	5 5
8.	Va	alutazione del test	6
	8.1 8.2 8.3 8.4 8.5	Controlli funzionali del test: Calcolo delle unità VIROTECH (VE). Interpretazione dei risultati Schema di valutazione delle IgG, IgM e IgA. Limiti del test	6 6
9.	Bi	ibliografia	7
1(). So	chema di svolgimento del test	8

Finalità d'uso

I test ELISA anti-influenza servono per l'individuazione degli anticorpi umani contro il virus dell'Influenza A e B nel siero. Per individuare anticorpi originati dalla vaccinazione e da infezioni recenti, si utilizzano antigeni nucleari nativi, così come emoagglutinine (HA) ricombinanti. Le emoagglutinine ricombinanti sono regolate annualmente. I ceppi da cui derivano le emoagglutinine ricombinanti attualmente utilizzate sono reperibili nelle informazioni per l'utente corrente o nelle informazioni sul prodotto sul nostro sito web.

Principio del test

L'anticorpo ricercato nel siero umano forma un complesso immunitario con l'antigene fissato sulla micropiastra. Le immunoglobuline non legate sono rimosse mediante processi di lavaggio. Il coniugato enzimatico si lega a questo complesso. Il coniugato non legato è rimosso anch'esso a sua volta mediante processi di lavaggio. Dopo l'aggiunta della soluzione di substrato (TMB), l'attività enzimatica (perossidasi) causa la comparsa di una colorazione blu, che vira al giallo dopo l'aggiunta della soluzione bloccante.

Contenuto della confezione

3.1 Kit test per IgG/IgM

- 1. 1 micropiastra, composta da 96 pozzetti singoli in strip frazionabili, rivestiti con antigene, liofilizzato
- soluzione salina tamponata PBS per diluizione (blu, pronta per l'uso), 2x50ml, pH 7,2, con conservante e Tween 20
- soluzione PBS per lavaggio (concentrata 20 volte),50ml, pH 7,2, con conservante e Tween 20
- 4. controllo IqG negativo, 1300µl, siero umano con stabilizzante proteico e conservante, pronti per l'uso
- controllo IgG cut-off, 1300µl, siero umano con stabilizzante proteico e conservante, pronti per l'uso
- 6. controllo IqG positivo, 1300µl, siero umano con stabilizzante proteico e conservante, pronti per l'uso
- 7. controllo IgM negativo, 1300µl, siero umano con stabilizzante proteico e conservante, pronti per l'uso
- 8. controllo IgM cut-off, 1300µl, siero umano con stabilizzante proteico e conservante, pronti per l'uso
- 9 controllo IqM positivo, 1300µl, siero umano con stabilizzante proteico e conservante, pronti per l'uso
- coniugato IgG (anti-umano), 11ml, coniugato con perossidasi di rafano (capra o pecora) con stabilizzante proteico e 10. conservante in tampone Tris, pronto per l'uso
- 11. coniugato IgM (anti-umano), 11ml, coniugato con perossidasi di rafano (capra o pecora) con FCS e conservante in tampone Tris, pronto per l'uso
- 12. soluzione per substrato di tetrametilbenzidina (3,3´,5,5´TMB), 11ml, pronta per l'uso
- 13. soluzione bloccante al citrato, 6ml, contiene una miscela di acidi

3.2 Kit test IqA

- 1 micropiastra, composta da 96 pozzetti singoli in strip frazionabili, rivestiti con antigene, liofilizzato
- soluzione salina tamponata PBS per diluizione (blu, pronta per l'uso), 2x50ml, pH 7,2, con conservante e Tween 20
- 3. soluzione PBS per lavaggio (concentrata 20 volte), 50ml, pH 7,2, con conservante e Tween 20
- 4. controlli IgA negativi, 2000µI, siero umano con stabilizzatori proteici e conservante, pronti per l'uso
- 5. controlli IgA cut-off, 2000µl, siero umano con stabilizzatori proteici e conservante, pronti per l'uso
- controlli IqA positivi, 2000µI, siero umano con stabilizzatori proteici e conservante, pronti per l'uso
- 7. coniugato IgA (anti-umano), 11ml, coniugato con perossidasi di rafano (capra o pecora) con FCS e conservante in tampone Tris, pronto per l'uso
- soluzione per substrato di tetrametilbenzidina (3,3´,5,5´TMB), 11ml, pronta per l'uso
- soluzione bloccante al citrato, 6ml, contiene una miscela di acidi

4. Modalità di conservazione e stabilità del kit e dei reattivi pronti per l'uso

Conservare il kit a 2-8°C. La scadenza dei singoli componenti è riportata sulle rispettive etichette; per la stabilità del kit vedere il certificato del controllo qualità.

Dopo aver staccato i pozzetti individuali occorrenti, conservare le rimanenti strisce di pozzetti in sacchetto chiuso con essiccante a 2-8°C. Subito dopo l'uso, riporre i reattivi in ambiente a 2-8°C.

Seite 3 von 8 **RFV 31** Freigabedatum: 27.06.2022 12:10

- Il coniugato pronto per l'uso e la soluzione per substrato TMB sono sensibili alla luce e devono essere conservati al riparo dalla luce. Se per l'azione della luce si sviluppa nella soluzione per substrato un'alterazione del colore, la soluzione deve essere eliminata.
- Prelevare soltanto la quantità di coniugato o di TMB necessaria per il test da eseguire. L'eventuale quantità di coniugato o TMB in eccesso non può essere rimessa nel recipiente originale, ma deve essere eliminata.

Materiale	Stato	Conservazione	Stabilità
Campioni da	diluiti	da +2 a +8°C	max. 6 ore
analizzare	non diluiti	da +2 a +8°C	1 settimana
Controlli	dopo l'apertura	da +2 a +8°C	3 mesi
Micropiastra	dopo l'apertura	da +2 a +8° (conservazione nella busta in dotazione con sacchetto di essiccante)	3 mesi
Assorbente di fattore	non diluiti, dopo l'apertura	da +2 a +8°C	3 mesi
reumatoide	diluito	da +2 a +8°C	1 settimana
Coniugato	dopo l'apertura	da +2 a +8°C (protetto dalla luce)	3 mesi
Tetrametilbenzidina	dopo l'apertura	da +2 a +8°C (protetto dalla luce)	3 mesi
Soluzione bloccante	dopo l'apertura	da +2 a +8°C	3 mesi
	dopo l'apertura	da +2 a +8°C	3 mesi
Soluzione per lavaggio	diluizione finale (pronta per l'uso)	da +2 a +25°C	4 settimane

Precauzioni e avvertenze

- Sono impiegati come sieri di controllo esclusivamente sieri testati e riscontrati negativi per gli anticorpi anti HIV1, HIV2, HCV e verso l'antigene di superficie dell'epatite B. Tuttavia i campioni, i campioni diluiti, i controlli, i per microtitolazione devono essere sempre considerati materiali potenzialmente infetti e quindi manipolati con le precauzioni del caso. Applicare le direttive valide per il laboratorio.
- I componenti che contengono conservanti, come pure la soluzione bloccante al citrato e il TMB, sono irritanti per la pelle, gli occhi e le mucose. In caso di contatto con questi materiali, lavare immediatamente la parte interessata sotto acqua corrente e consultare eventualmente un medico.
- 3. Per lo smaltimento dei materiali utilizzati, attenersi alle direttive locali vigenti.

6. Altro materiale occorrente (non fornito)

- 1. Acqua distillata/demineralizzata
- 2. Pipetta a 8 canali 50µl, 100µl
- 3. Micropipette: 10µl, 100µl, 1000µl
- 4. Provette per i campioni
- 5. Salviette di carta o carta assorbente
- Pellicola protettiva per piastre ELISA
- 7. Contenitore per rifiuti infetti
- Lavatore a mano ELISA o lavatore automatico per micropiastre
- 9. Spettrofotometro per micropiastre con filtro 450/620nm (Lunghezza d'onda di riferimento 620-690nm)
- 10. Incubatore

7. Esecuzione del test

Seguire scrupolosamente il metodo prescritto da VIROTECH Diagnostics è il requisito indispensabile per ottenere i risultati corretti.

7.1 Materiale di analisi

Come materiale di analisi è possibile utilizzare sia siero che plasma (in questo caso il tipo di anticoagulanti non ha alcuna rilevanza), anche se nel presente foglietto illustrativo è menzionato soltanto il siero.

Preparare le diluzioni per i pazienti sempre fresche.

Per una conservazione più prolungata, il siero deve essere congelato. Evitare di scongelare e ricongelare ripetutamente il siero.

Seite 4 von 8 **REV 31** Freigabedatum: 27.06.2022 12:10

- Utilizzare solo siero fresco e non inattivato.
- 2. Non impiegare campioni iperlipemici, emolitici e contaminati da batteri, né sieri torbidi (falsi positivi/negativi).

7.2 Preparazione dei reattivi

La VIROTECH Diagnostics System Diagnostica consente una grande flessibilità grazie alla possibilità offerta di impiegare tamponi di diluizione e lavaggio, TMB, soluzione bloccante di citrato e coniugato che soddisfano una vasta gamma di parametri e lotti. I controlli pronti per l'uso (controlli positivi, controlli cut-off, controlli negativi) sono specifici dei parametri e da impiegare esclusivamente con le piastre indicate dal certificato del controllo qualità.

- 1. Regolare l'incubatore su 37°C e verificare che questa temperatura sia stata raggiunta prima dell'inizio dell'incubazione.
- Portare tutti i reattivi a temperatura ambiente; aprire la confezione delle strisce di reazione solo una volta raggiunta 2. questa temperatura.
- 3. Agitare bene tutti i componenti liquidi prima dell'uso.
- Diluire la soluzione concentrata per lavaggio con acqua distillata/demineralizzata fino a ottenere 1 litro (in caso di formazione di cristalli del concentrato, portarlo a temperatura ambiente prima della diluizione e agitare bene prima dell'uso).
- Un titolo elevato di IgG o fattori reumatici possono interferire con l'individuazione specifica di anticorpi IgM e dare origine a risultati falsamente positivi o falsamente negativi. Trattare preventivamente i sieri con RF-SorboTech (materiale adsorbente VIROTECH). Per i controlli IgM si può omettere l'assorbimento preventivo.

7.3 Esecuzione del test VIROTECH ELISA

- Per ogni serie di test dispensare 100µl del tampone diluente pronto per l'uso (valore bianco), dei controlli negativi, cutoffe positivi per IgG IgM ed IgA e dei sieri diluiti dei pazienti. Raccomandiamo sempre una doppia serie (bianco, controlli e sieri pazienti); per i controlli cut-off la doppia serie è obbligatoria. Diluizione operativa dei sieri dei pazienti: 1+100; per es. 10µl di siero + 1ml di tampone diluente.
- La dispensazione è seguita da un'incubazione per 30 min a 37 °C (con pellicola protettiva).
- Il periodo d'incubazione viene concluso da 4 lavaggi, ciascuno eseguito con 350-400µl di soluzione di lavaggio per ogni pozzetto. Non lasciare la soluzione di lavaggio nei pozzetti. Gli ultimi residui di liquido devono essere eliminati rovesciando e battendo la piastra su un foglio di carta assorbente.
- Dispensare 100µl del coniugato pronto per l'uso in tutti i pozzetti.
- Incubazione del coniugato: 30 min a 37°C (con pellicola protettiva).
- Terminare l'incubazione del coniugato mediante 4 lavaggi (vedere punto 3).
- 7. Dispensare in ogni pozzetto 100µl della soluzione per substrato TMB pronta per l'uso.
- 8. Incubazione della soluzione per substrato: 30 min a 37°C (con pellicola protettiva, tenere al buio).
- Bloccaggio della reazione del substrato: dispensare 50µl della soluzione bloccante di citrato in ciascun pozzetto. Agitare con cautela e accuratamente la piastra fino alla completa miscelazione dei liquidi e alla comparsa di una colorazione gialla uniforme.
- 10. Misurare le estinzioni (DO) a 450/620nm (Lunghezza d'onda di riferimento 620-690nm). Regolare il fotometro in modo da poter sottrarre da tutte le altre estinzioni il valore del bianco misurato. La misurazione fotometrica dovrebbe essere effettuata entro un'ora dall'aggiunta della soluzione bloccante.

Vedere lo schema del test sull'ultima pagina

7.4 Impiego di strumenti ELISA

Tutti i test ELISA VIROTECH Diagnostics possono essere elaborati con strumenti ELISA. L'utilizzatore è tenuto ad eseguire regolari convalide dell'apparecchiatura.

I prodotti ELISA della G.V. sono stati validati sui sequenti analizzatori ELISA (quali Immunozone, Plato 1300GSG, Plato 3300 GSG, e Monet TKA). L'utilizzatore dovrà regolarmente verificare la costante affidabilità del sistema con la seguente procedura:

- 1. In caso di installazione o di importanti riparazioni del processore ELISA, VIROTECH Diagnostics raccomanda di eseguire la convalida dell'apparecchio secondo le indicazioni del costruttore.
- 2. Si raccomanda di controllare poi il processore ELISA con il kit di convalida (EC250.00). Questo regolare controllo con il kit di convalida dovrebbe essere eseguito ameno una volta ogni tre mesi.
- 3. Ogni ciclo di test eseguito deve rispondere ai criteri di idoneità del certificato di controllo qualità allegato al prodotto.

Seite 5 von 8 **RFV 31** Freigabedatum: 27.06.2022 12:10 Questa procedura garantisce il perfetto funzionamento del processore ELISA e serve inoltre anche alla garanzia di qualità del laboratorio.

Valutazione del test

I controlli pronti per l'uso servono ad una determinazione semiguantitativa di specifici anticorpi IgG, IgM ed IgA la cui concentrazione è indicata in unità VIROTECH (= VE). Le variazioni causate dall'esecuzione del test sono compensate dal metodo di calcolo, ottenendo quindi un'elevata riproducibilità. Per il calcolo delle VE si utilizzano i valori DO medi.

Controlli funzionali del test:

a) Valori DO

Il valore DO del bianco dovrebbe essere <0,15.

I valori DO dei controlli negativi dovrebbero essere inferiori a quelli indicati dal certificato di controllo qualità, i valori DO dei controlli positivi e dei controlli cut-off dovrebbero essere superiori a quelli indicati dal certificato di controllo qualità.

b) Unità VIROTECH (VE)

Le unità VIROTECH (VE) dei controlli cut-off sono definite pari a 10 VE. Le unità VE calcolate dei controlli positivi devono rientrare nei range indicati dal certificato di controllo qualità.

Se tali requisiti (valori DO, VE) non sono soddisfatti, il test deve essere ripetuto.

8.2 Calcolo delle unità VIROTECH (VE)

L'estinzione del valore bianco (450/620nm) deve essere sottratta da tutte le estinzioni.

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

$$VE \text{ (siero paziente)} = \frac{DO \text{ (siero paziente)}}{DO \text{ (controlli cut - off)}} \times 10$$

8.3 Interpretazione dei risultati

In caso di influenza, gli anticorpi IgG compaiono circa 2-3 settimane dopo l'infezione (2). Un risultato positivo può così fornire l'indicazione di un'infezione acuta o appena superata, anche se tali risultati vanno tuttavia sempre valutati come un ulteriore sintomo di patologia nell'ambito dei riscontri complessivi. In tal caso, questi risultati vanno tuttavia sempre valutati come un ulteriore elemento diagnostico nell'ambito dei riscontri complessivi. La comparsa di titoli superiori di IgA e IgM può rappresentare un'ulteriore indicazione di infezione recente. Tali valori si presentano anche in caso di reinfezioni e possono persistere anche per un anno.

Per formulare una diagnosi certa di influenza, può risultare utile riconoscere movimenti dei titoli nelle classi Ig. L'esame delle curve dei titoli (primo siero subito dopo l'infezione, secondo siero 14 giorni dopo) può rappresentare un valido ausilio interpretativo in caso di diagnosi dubbie.

8.4 Schema di valutazione delle IgG, IgM e IgA

Risultato (VE)	Valutazione	Interpretazione
< 9,0	Negativo	Anticorpi senza concentrazione significativa
9,0 - 11,0	Al limite	Nessuna concentrazione di anticorpi significativamente superiore Ripetere i test, se necessario richiedere un 2° campione di siero
> 11,0	Positivo	Concentrazione di anticorpi significativamente superiore Indicazione di infezione recente Indicazione di infezione superata

Seite 6 von 8 **RFV 31** Freigabedatum: 27.06.2022 12:10

•	anticorpi da vaccinazione

8.5 Limiti del test

- L'interpretazione dei risultati sierologici deve sempre tenere conto del quadro clinico, dei dati epidemiologici e dei risultati di altri esami di laboratorio eventualmente disponibili.
- Poiché per la valutazione dei test ELISA anti Influenza non erano disponibili sieri di pazienti con infezione acuta da Influenza, i dati relativi alle prestazioni si basano su test condotti su sieri ottenuti da vaccinazioni o donatori di sangue.
- Possono manifestarsi reattività crociate tra Influenza A e Influenza B.
- Il Robert Koch Institut (RKI) raccomanda che, in caso di fondato sospetto clinico, debba essere ripetuto a breve termine un risultato negativo in base a diagnosi di laboratorio.
- 5. L'uso degli attuali antigeni ricombinanti HA non ha modificato i dati sulle prestazioni. È possibile che l'uso di questi antigeni in alcuni sieri possa portare a una migliore diagnostica.

9. Bibliografia

- Epidemiologisches Bulletin, Nr.17.2003 1.
- Labor und Diagnose, L.Thomas, 5.Auflage, 1998
- 3. Mikrobiologische Diagnostik und Krankenhaushygiene, Max v. Pettenkofer-Institut, 2. Ausgabe 2003
- https://www.who.int/teams/health-product-policy-and-standards/standards-and-specifications/vaccinestandardization/influenza
- 5. https://www.who.int/publications/m

Seite 7 von 8 **REV 31** Freigabedatum: 27.06.2022 12:10

Preparazione dei campioni dei pazienti e soluzione di lavaggio

▼ Soluzione di lavaggio: diluire il concentrato con acqua

distillata/demineralizzata fino ad ottenere 1 litro

▼ Campioni di IgG/IgA – diluizione 1:101 ▼ Campioni di IgM – diluizione 1:101 assorbimento fattore reumatico con RF-SorboTech

per es.:

10 μl di siero/plasma + 1000 μl di tampone per diluizione (il tampone per diluizione del siero è pronto per l'uso)

per es.:

5 μl di siero/plasma + 450 μl di tampone per diluizione + 1 goccia die RF-SorboTech per RT , incubare per 15 min

Esecuzione del test

Preincubazione 30 minuti a 37°C 100 µl campioni pazienti Bianco (tampone per diluizione) e controlli Lavare 4 volte 400 µl soluzione lavaggio sgocciolare bene battendo la piastra Incubazione coniugato 30 minuti a 37°C 100 µl coniugato IgG, IgM, IgA Lavare 4 volte 400 µl soluzione lavaggio sgocciolare bene battendo la piastra Incubazione substrato 30 minuti a 37°C 100 µl substrato Bloccaggio 50 µl soluzione bloccante agitare con cautela Misurare estinzione Fotometro a 450/620nm (Lunghezza d'onda di riferimento 620-690nm)

Seite 8 von 8 REV 31 VIROTECH Influenza A & B ELISA IgG/lgM/lgA IT Freigabedatum: 27.06.2022 12:10