Aspergillus fumigatus IgG ELISA

Ensaio Imunoenzimático para o diagnóstico de aspergilose humana por *Aspergillus fumigatus* 96 ensaios em poços individuais para utilização em diagnóstico in vitro e para laboratorial profissional



Instruções de utilização referentes ao artigo n.º **6100** UDI-DI: 07640158216101



Utilização prevista:

O kit Aspergillus fumigatus IgG ELISA da Bordier destina-se à detetar qualitativamente anticorpos IgG contra Aspergillus fumigatus em soro humano. A sorologia auxilia no diagnóstico e não pode ser utilizada como o único método de diagnóstico. Este teste destina-se também a acompanhar doentes em risco de contrair infeções por aspergilose.

Contexto:

A aspergilose pulmonar é provocada por diferentes espécies patogénicas do tipo fúngico *Aspergillus*, sendo que o mais frequentemente implicado é *Aspergillus fumigatus*. Este patógeno encontra-se no solo e em matérias orgânicas em decomposição. Os seres humanos inalam centenas de esporos por dia, mas apenas pessoas com fatores de risco desenvolvem diferentes tipos de aspergilose: aspergilose broncopulmonar alérgica, sinusite alérgica, aspergiloma e aspergilose pulmonar crónica. Os principais sintomas são tosse e falta de ar. Uma vez que estes sintomas não são específicos, o diagnóstico é feito com base numa combinação de critérios clínicos, radiológicos, biológicos e micológicos. A sorologia é um critério importante e existem vários métodos disponíveis para triagem, acompanhamento e confirmação.

Princípio e apresentação:

O kit fornece todo o material necessário para realizar 96 ensaios pela técnica ELISA em poços de microplaca quebráveis sensibilizados com a seguinte mistura:

- Antígenos somáticos e metabólicos solúveis de Aspergillus fumigatus.
- Antígenos recombinantes: dipeptidil peptidase tipo V (quimotripsina) e ribonuclease (mitogillina) de *Aspergillus fumigatus*.

Anticorpos específicos na amostra ligar-se-ão a estes antígenos e a lavagem irá remover anticorpos não específicos. A presença de anticorpos específicos do fungos é detetada com um conjugado de proteína A fosfatase alcalina. Uma segunda lavagem irá remover conjugado não ligado. A revelação de anticorpos ligados é efetuada adicionando substrato pNPP, que adquire uma cor amarela na presença de fosfatase alcalina. A intensidade da cor é proporcional à quantidade de anticorpos específicos de *Aspergillus fumigatus* na amostra. É adicionado fosfato de potássio para parar a reação. A absorvância a 405 nm é lida utilizando um leitor de microplacas ELISA.

O teste é manual, mas pode ser realizado com sistemas automáticos, que devem ser validados pelo usuário.

Material incluído no kit (96 ensaios):

	,	,		
WELL	6100-01	Tiras de ELISA quebráveis sensibilizadas com antígenos de <i>Aspergillus fumigatus</i>	96	poços
DILB	6100-02	Concentrado de tampão de diluição (10 x), cor roxa	50	ml
WASH	6100-03	Concentrado de tampão de lavagem (10 x)	50	ml
ENZB	6100-04	Tampão da enzima	50	ml
STOP	6100-05	Solução de paragem (0,5 M K₃PO₄)	25	ml
CONTROL _	6100-06	Soro de controlo negativo (20 x), tampa verde	200	μΙ
CONTROL -/+	6100-07	Soro de controlo fracamente positivo (cut off, 20 x), tampa amarela	200	μl
CONTROL +	6100-08	Soro de controlo positivo (20 x), tampa vermelha	200	μΙ
CONJ	6100-09	Conjugado de proteína A - fosfatase alcalina (50 x), tampa roxa	300	μl
SUBS	6100-10	Substrato de fosfatase (para-nitrofenilfosfato)	20	pastilhas
<u> </u>		Reservatório com várias pipetas, 25 ml	1	unidade
		Estrutura para suporte de 8 poços ELISA	1	unidade

Tempo de conservação e armazenamento:

Armazenar o kit a uma temperatura entre +2°C e +8°C (transporte validado entre -20°C e +37°C por 21 dias), evitar exposição dos componentes a longo prazo à luz direta. A data de validade e o número de lote do kit estão impressos de lado na caixa. Após a abertura inicial, todos os reagentes se mantêm estáveis até ao final do prazo de validade, desde que armazenados entre +2°C e +8°C.

Equipamento necessário, mas não incluído no kit:

Pipetas (ml e μl). Frascos. Tubos de diluição. Fita adesiva para cobrir os poços durante incubações. Água destilada. Incubador a +37°C. Leitor ELISA com filtro de 405 nm. Equipamento manual ou automático para lavagem de poços. Agitador tipo vórtex. Temporizador.

Preparação de reagentes antes da sua utilização:

Colocar todos os reagentes à temperatura ambiente e misturar antes de utilizar.

Poços ELISA: abrir a parte lateral do saco de alumínio 6100-01 e retirar a quantidade de poços necessários (um para solução branco, três para controlos além do número de amostras). Colocar os poços sensibilizados em um ou mais suportes para 8 poços. Se necessário, preencha as posições vazias no suporte com poços usados. Insira o(s) suporte(s) na estrutura no sentido correto. Voltar a vedar a embalagem aberta com dessecante.

Tampão de diluição: diluir o concentrado de tampão de diluição (10 x) 6100-02, 1/10 em água destilada. É utilizado para a diluição de controlos, amostras e conjugado. O tampão diluído mantém-se estável durante dois meses entre +2°C e +8°C.

Solução de lavagem: diluir o concentrado de solução de lavagem (10 x) 6100-03, 1/10 em água destilada. Também pode utilizar a sua própria solução de lavagem. Evitar tampões com fosfato que possam inibir a atividade enzimática da fosfatase alcalina. A solução de lavagem diluída mantém-se estável durante dois meses entre +2°C e +8°C.

Soros de controlo: diluir 10 µl de soros de controlo 6100-06 a -08 em 190 µl de solução tampão de diluição (dil. final 1/20). Os soros de controlo diluídos mantêm-se estável durante dois meses entre +2°C e +8°C.

Conjugado: diluir conjugado 6100-09 em solução tampão de diluição (diluição final 1/50). Diluir o conjugado no dia do ensaio. Não armazenar conjugado diluído.

Solução de substrato: dissolver uma ou mais pastilhas de substrato de fosfatase 6100-10 em tampão enzimático não diluído 6100-04 (1 pastilha em 2,5 ml de solução). Agitar em vórtex até à dissolução completa da(s) pastilha(s). Diluir substrato no dia do ensaio e proteger o tubo de luz direta. As pastilhas e as soluções de substrato devem ser incolores ou apresentar apenas uma leve tonalidade amarela. Se uma pastilha ou uma solução de substrato ficar amarela, pode ter sido parcialmente hidrolisada e deve ser eliminada. Não armazenar a solução de substrato.

Solução de paragem: utilizar reagente 6100-05 não diluído.

Recolha e preparação de amostras:

Utilizar soro humano. O soro deve ser armazenado entre +2°C e +8°C se o teste for realizado dentro de 7 dias, caso contrário, armazenar a uma temperatura igual ou inferior a -20°C. Evitar congelar e descongelar repetidamente. Agitar as amostras em vórtex e diluir 1/201 em solução tampão de diluição (por exemplo, uma amostra de 5 µl em 1,0 ml). Não armazene a amostras diluídas.

Advertências e precauções:

Os compostos tóxicos apresentam a seguinte concentração:

Componente	Referência	Azida de sódio (N _a N ₃)	Mertiolato	
Tampão de diluição (10 x)	6100-02	0,1%	0,02%	
Solução de lavagem (10 x)	6100-03	0,05%	/	
Tampão enzimático	6100-04	0,01%	/	
Soros de controlo (20 x)	6100-06 a –08	0,1%	0,02%	
Conjugado (50 x)	6100-09	0,1%	/	

Nas concentrações utilizadas, a azida de sódio e o mertiolato não representam qualquer risco toxicológico em contacto com a pele e as membranas mucosas.

Componente	Componente perigosa	Pictograma de perigo	Declaração de perigo	Declaração de precaução
Solução de paragem	fosfato de potássio, tribásico		Causa graves danos aos olhos	Utilize proteção para os olhos. SE ENTRAR EM CONTACTO COM OS OLHOS: enxaguar cuidadosamente com água durante vários minutos. Retire as lentes de contacto, se presentes e fáceis de retirar. Continuar enxaguando

- Soros de controlo negativos, fracamente positivos e positivos (6100-06 a -08) são de origem animal (coelhos) e devem ser manuseados com cuidado.
- Tratar todos os reagentes e amostras como material potencialmente infecioso.
- Não trocar reagentes de lotes diferentes ou kits ELISA da Bordier.
- Não utilizar reagentes de outros fabricantes com reagentes deste kit.
- Não utilizar reagentes após o prazo de validade.
- Fechar bem os frascos de reagentes imediatamente após a utilização e não trocar as tampas para evitar contaminação.
- Utilizar pontas de pipetas separadas e limpas para cada amostra.
- Não reutilizar micropoços.

- Evitar a deterioração dos micropoços por ação mecânica (tips/cones, bicos).
- As descrições dos símbolos utilizados nas etiquetas podem ser encontradas no site www.bordier.ch.

Considerações sobre eliminação:

Por norma todos os materiais utilizados para este teste são considerados resíduos perigosos. Consultar as leis e regulamentos nacionais e regionais relativamente à eliminação de resíduos perigosos.

Procedimento:

Ao realizar o ensaio, evitar a formação de bolhas nos poços.

Passo 1: pré-incubação:

Encher os poços com 250 µl de solução tampão de diluição.

Incubar durante 5 a 15 minutos à temperatura ambiente.

Remover o tampão de diluição por aspiração ou inverter as tiras sobre o lavatório.

Passo 2: incubação com amostras:

Encher apenas o primeiro poço da primeira tira com 100 µl de tampão de diluição (solução branco sem soro).

Encher os três poços seguintes com, respetivamente, $100 \, \mu l$ de soro de controlo negativo, fracamente positivo (cut off) e positivo. No caso de ensaios com mais de 25 amostras, recomendamos encher os últimos três poços com soros de controlo como duplicado.

Encher os restantes poços com as amostras diluídas (100 µl cada).

Cobrir os poços com fita adesiva e incubar durante 30 minutos a +37°C.

Remover os soros e lavar 4 x com cerca de 250 µl de solução de lavagem.

Passo 3: incubação com conjugado:

Distribuir 100 µl de conjugado diluído em cada poço (incluindo solução branco sem soro).

Cobrir os poços com fita adesiva e incubar durante 30 minutos a +37°C.

Remover o conjugado e lavar 4 x com cerca de 250 µl de solução de lavagem.

Passo 4: incubação com substrato:

Distribuir 100 µl de solução de substrato por poço.

Cobrir os poços com fita adesiva e incubar durante 30 minutos a +37°C.

Parar a reação adicionando 100 µl de solução de paragem em cada poço.

Passo 5: medição das absorvâncias:

Se necessário, limpar o fundo dos poços e eliminar bolhas. Medir absorvâncias a 405 nm numa hora após a adição da solução de paragem.

Interpretação:

Subtrair o valor da solução branco sem soro de todos os valores medidos. Quando aplicável, calcular os valores médios de absorvância de controlos de soro duplicados. O teste é válido se forem cumpridos os seguintes critérios:

- Absorvância (A) do controlo positivo > 1,200
- A do controlo positivo fraco > 11% de A de controlo positivo
- A do controlo negativo < 8% de A do controlo positivo
- A de em branco sem soro < 0,350

Caso o sinal fornecido pela amostra ultrapasse a faixa de medição do leitor de microplacas, deve ser atribuído o valor correspondente à faixa de medição superior do leitor.

Os controlos de qualidade dos lotes atuais encontram-se publicados no nosso site: www.bordier.ch.

A concentração de anticorpos do soro fracamente positivo (cut off) 6100-07 foi definida de modo a discriminar otimamente entre soros de casos clinicamente documentados de aspergilose em doentes imunocompetentes e soros humanos saudáveis. O índice *cut off* de uma amostra é definido, após subtração da solução branco sem soro, da seguinte forma:

Índice = Amostra de absorvância
Soro *cut off* de absorvância

O resultado é **negativo** quando o índice da amostra analisada é inferior a **0,8**. Neste caso, a concentração de anticorpos IgG contra antígenos **Aspergillus fumigatus** é clinicamente não significativa.

Uma **zona cinzenta** corresponde a um índice entre **0,8 e 1,0**. Neste caso, a amostra está num nível limite. Recomenda-se repetir o teste com a mesma amostra ou com um soro novo do mesmo doente recolhido após duas a quatro semanas.

O resultado é **positivo** quando o índice da amostra analisada é superior a **1,0**. Neste caso, a concentração de anticorpos IgG contra antígenos *Aspergillus fumigatus* é considerada clinicamente significativa. Este resultado conduz a uma aspergilose ou sensibilização de aspergilose.

Em caso de resultado positivo ou duvidoso, recomendamos a realização de um teste de confirmação (na maioria das vezes por western blot) se o mesmo estiver disponível ou se for exigido pelos regulamentos nacionais.

Desempenho analítico:

Especificidade analítica:

Foi determinada uma especificidade de 97% em 36 soros de 24 pacientes que sofrem de doenças respiratórias não aspergillus (candidíase, tuberculose, pneumocistose e criptococose).

Não foi observada qualquer interferência positiva ou negativa com concentrações suprafisiológicas de hemoglobina, lipídios ou bilirrubina em soros suplementados com interferentes.

Precisão:

A repetibilidade foi avaliada testando duas amostras séricas humanas em 24 poços num ensaio.

A reprodutibilidade foi avaliada testando as duas amostras séricas humanas em duplicata em 10 ensaios diferentes.

	Repetil	oilidade	Reprodutibilidade	
	Amostra 1	Amostra 2	Amostra 1	Amostra 2
Média (absorvância)	0,352	1,767	0,410	1,985
Desvio padrão (absorvância)	0,027	0,069	0,038	0,102
Coeficiente de variação (%)	7,6	3,9	9,2	5,1

Atuações clínicas:

Sensibilidade de diagnóstico:

Foi determinada uma sensibilidade de 97% em 230 soros de 147 pacientes que sofrem de várias aspergiloses (104 aspergilose pulmonar crônica (incluindo 17 aspergilomas) e 43 aspergilose broncopulmonar alérgica).

Especificidade diagnóstica:

Foi determinada uma especificidade de 90% em 206 soros de 205 pacientes com sintomas respiratórios nos quais uma doença relacionada com *Aspergillus* foi descartada.

Valor preditivo positivo e negativo:

A um VPP de 92% e um VPN de 96% foram encontrados nas populações mencionadas acima.

Valores esperados em populações normais e afetadas:

Numa população normal de 99 doadores de sangue suíços, 98 soros de uma unidade de infectologia suíça e 90 soros de pacientes com suspeita de aspergilose, mas onde esta doença foi certamente descartada, o valor esperado do índice é de 0,16. Numa população afetada de 63 soros de pacientes que sofrem de várias aspergiloses, o valor esperado do índice é 2,16.

Incidentes:

Qualquer incidente grave relacionado com o dispositivo deve ser notificado ao fabricante e à autoridade competente do Estado-Membro em que o utilizador e/ou o paciente se encontra.

Limitações:

Foi determinada uma sensibilidade de 22% em 9 soros de 5 pacientes que sofrem de aspergilose invasiva. No caso de pacientes imunossuprimidos, recomenda-se completar o teste com a deteção de antígenos de *A. fumigatus* no soro.

O diagnóstico de uma doença infeciosa não deve ser estabelecido com base em resultados de um único teste. Para ser preciso, um diagnóstico deve considerar a situação endémica, o histórico clínico, a sintomatologia, imagiologia e dados serológicos.

Em doentes e recém-nascidos imunocomprometidos, os dados sorológicos têm valor limitado.

Referências:

Barrera, C., Richaud-Thiriez, B., Rocchi, S., Rognon, B., Roussel, S., Grenouillet, F., Laboissière, A., Dalphin, J.C., Reboux, G. and Millon, L. (2016) New commercially available IgG kits and time-resolved fluorometric IgE assay for diagnosis of allergic bronchopulmonary aspergillosis in patients with cystic fibrosis. Clin Vaccine Immunol 23, 196 –203.

Dumollard, C., Bailly, S., Perriot, S., Brenier-Pinchart, M.P., Saint-Raymond, C., Camara, B., Gangneux, J.P., Persat, F., Valot, S., Grenouillet, F., Pelloux, H., Pinel, C., Cornet, M. and Grenoble *Aspergillus* Committee. (2016) Prospective evaluation of a new *Aspergillus* IgG enzyme immunoassay kit for diagnosis of chronic and allergic pulmonary aspergillosis. J Clin Microbiol **54**,1236 –1242.

Wilopo, B., A., P., Hunter, E., S., Richardson, M., D. and Denning. D., W. (2020) Optimising the cut-off of the Bordier Aspergillus IgG ELISA for the diagnosis of chronic pulmonary aspergillosis. J. Microbiol. Methods 176.

Yamagishi, I., Bamba, Y., Moro, H., Kanno, N., Tsuruma, H. Hakamata, M. et al. (2024) Retrospective Comparison of Two Aspergillus IgG Enzyme Immunoassays for Diagnosing Pulmonary Aspergillosis. Med. Mycol. J. 65: 41-47.



BORDIER AFFINITY PRODUCTS S.A.



51232_04 6100 POR 07.2025