

# ACANTHOICHEILONEMA VITEAE

Test immunoenzimatico per la diagnostica delle filariosi umana

96 test su astine separabili destinate ad uso diagnostico in vitro e per uso professionale di laboratorio

Istruzioni d'uso per l'articolo N° 9400  
N° CE: H-CH/CA01/IVD/01755



## Usò previsto del prodotto:

Il kit ELISA anti *Acanthocheilonema viteae* della Bordier è finalizzato alla rilevazione quantitativa degli anticorpi IgG nei confronti di vari nemato filariali nel siero umano (Filariosi bancroftian e malese, l'oncocercosi e la mansonellosi). La sierologia è un aiuto per la diagnosi e non può essere utilizzata come l'unico metodo di diagnosi.

## Background:

La Filariosi viene causata da vermi adulti filiformi rotondi che producono continuamente microscopiche filarie. La maggior parte delle infezioni a livello mondiale sono causate dalla *Wuchereria bancrofti*, *Brugia malayi* e *Brugia timori*. Gli esseri umani possono essere infettati dalla puntura di zanzara da una persona all'altra. Il verme adulto vive principalmente nei linfonodi umani ed i vermi femmina dopo l'accoppiamento, producono milioni di micro filarie che circolano nel sangue e così consente alla zanzara di infettarsi al momento della puntura. La maggior parte delle persone infettate non mostrano chiari sintomi. Tuttavia, in alcuni casi, le persone infettate svilupperanno linfodema, elefantiasi o gonfiore. La diagnosi della infezione attiva si basa sulla identificazione della micro filaria nel sangue mediante l'esame al microscopio ed un risultato positivo mediante test sierologico.

## Principio del test e presentazione:

Il kit contiene tutto il materiale necessario per effettuare 96 test immuno-enzimatici (test ELISA) su pozzetti fragili sensibilizzati con antigeni somatici di *Acanthocheilonema viteae*. Gli anticorpi specifici nel campione si legheranno a questi antigeni ed il lavaggio eliminerà gli anticorpi non specifici. La presenza di anticorpi specifici parassitari è rilevata mediante un coniugato di fosfatasi alcalina di proteina A. Una seconda fase di lavaggio rimuoverà il coniugato non legato. La rilevazione di anticorpi non legati viene fatta mediante l'aggiunta di substrato pNPP che diventa giallo con la presenza di fosfatasi alcalina. L'intensità del colore è proporzionale alla quantità di anticorpi specifici di *Acanthocheilonema viteae* nel campione. Viene aggiunto fosfato di potassio per fermare la reazione. L'assorbimento a nm 405 viene letto utilizzando un lettore di piastra ELISA. Il test può essere eseguito con sistemi automatici, ma ciò verrà convalidato dall'utilizzatore.

## Materiale contenuto nel kit (96 test):

<b>WELL</b>	9400-01	Pozzetti sensibilizzati con gli antigeni somatici di <i>Acanthocheilonema viteae</i>	96	pozzetti
<b>DILB</b>	9400-02	Tampone di diluizione (concentrato 10 x) colorato porpora	50	ml
<b>WASH</b>	9400-03	Soluzione di lavaggio (concentrata 10 x)	50	ml
<b>ENZB</b>	9400-04	Tampone dell' enzima	50	ml
<b>STOP</b>	9400-05	Soluzione d'arresto (0.5M K <sub>3</sub> PO <sub>4</sub> )	25	ml
<b>CONTROL -</b>	9400-06	Siero di controllo negative (20 x), involucro verde	200	µl
<b>CONTROL -/+</b>	9400-07	Siero di controllo debolmente positivo (soglia, 20 x), involucro giallo	200	µl
<b>CONTROL +</b>	9400-08	Siero di controllo positivo (20 x) involucro rosso	200	µl
<b>CONJ</b>	9400-09	Coniugato Proteina A - fosfatasi alcalina (50x) involucro porpora	300	µl
<b>SUBS</b>	9400-10	Substrato della fosfatasi (para nitrofenil fosfato)	20	Comprese
		Riserva di reattivi per multipipette, 25 ml	1	Pezzo
		Quadro di sostegno per il contenitore dei pozzetti	1	Quadro

## Conservazione:

Conservare il kit tra 2-8°C (trasporto a temperatura ambiente), evitare l'esposizione per lungo periodo dei componenti alla luce diretta. La data di scadenza e il numero del lotto del kit sono stampati sul lato della scatola. Dopo l'apertura iniziale, tutti i reagenti sono stabili sino alla data di scadenza se conservati tra 2-8°C.

## Materiale necessario non presente nel kit:

Pipette ( $\mu$ l e ml). Recipienti. Provette. Nastro adesivo per coprire i pozzetti durante le incubazioni. Acqua distillata. Incubatore a 37°C. Lettore ELISA tarato a 405 nm. Attrezzatura automatica o manuale per il risciacquo dei pozzetti. Miscelatore a vortice. Timer.

## Preparazione dei reagenti prima dell'uso:

Portare tutti i reagenti a temperatura ambiente e miscelare prima dell'uso.

**Pozzetti sensibilizzati:** aprire il lato del sacchetto d'alluminio 9400-01 e ritirare il numero necessario di pozzetti (uno in bianco, tre per i controlli, più il numero di campioni). Mettere i pozzetti sensibilizzati in un supporto a 8. Se necessario, completare le posizioni non utilizzate del supporto con dei pozzetti già usati. Mettere il supporto in un quadro rispettando il suo orientamento. Conservare le astine non utilizzate sigillate nel sacchetto con la sostanza essiccante.

**Tampone di diluizione:** diluire il tampone di diluizione concentrato 10 x 9400-02, 1/10 in acqua distillata. Questo viene usato per la diluizione dei controlli, dei campioni e del coniugato. Il tampone diluito è stabile per 2 mesi a 2-8°C.

**Soluzione di lavaggio:** diluire la soluzione di lavaggio concentrata 10 x 9400-03, 1/10 in acqua distillata. Se volete utilizzare la vostra soluzione di lavaggio, evitate i tamponi che contengono fosfato e che potrebbero inibire successivamente l'attività enzimatica della fosfatasi alcalina. La soluzione diluita per il lavaggio è stabile per 2 mesi a 2-8°C.

**Sieri di controllo:** diluire 10  $\mu$ l di ogni siero di controllo 9400-06 a -08 in 190  $\mu$ l della soluzione tampone di diluizione (diluizione finale: 1/20). I sieri di controllo diluiti sono stabili per 2 mesi a 2-8°C.

**Coniugato:** diluire il coniugato 9400-09, nella soluzione tampone di diluizione (soluzione finale 1/50). Diluire il coniugato nel giorno del test. Non conservare il coniugato diluito.

**Soluzione di substrato:** disciogliere delle compresse di substrato fosfatase 9400-10 nel tampone dell'enzima 9400-04 non diluito (una compressa in 2.5 ml di tampone). Sottoporre a vortice fino al completo discioglimento della compressa. Diluire il substrato il giorno del test e proteggere la provetta dalla luce diretta. Le compresse e le soluzioni substrato devono essere incolori o avere solo una lieve colorazione giallastra. Se una compressa o una soluzione substrato si colora di giallo, può essere stata parzialmente idrolizzata e deve essere scartata. Non conservare la soluzione substrato.

**Soluzione d'arresto:** utilizzare il reagente 9400-05 non diluito.

## Raccolta di campioni e preparazione:

Utilizzare siero umano. Il siero deve essere conservato a 2-8°C se analizzato entro qualche giorno, altrimenti conservatelo a -20°C o di meno. Evitare ripetuti congelamenti e scongelamenti. Sottoporre a vortice i campioni e diluire 1/201 in soluzione tampone diluita (ad esempio campione da 5  $\mu$ l in 1.0 ml).

## Avvertimenti e precauzioni:

I componenti tossici vengono rilevati nella seguente concentrazione:

Componente	Riferimento	Azoturo di sodio ( $N_aN_3$ )	Mertiolato
Tampone diluizione (10 x)	9400-02	0.1 %	0.02 %
Soluzione lavaggio (10 x)	9400-03	0.05 %	/
Tampone enzimatico	9400-04	0.01 %	/
Sieri di controllo (20 x)	9400-06 to -08	0.1 %	0.02 %
Coniugato (50 x)	9400-09	0.1 %	/

Tutte le concentrazioni utilizzate, azoturo di sodio e il mertiolato non hanno alcun rischio tossicologico al contatto con la pelle e con le mucose.

- La soluzione d'arresto 9400-05 (0.5 M  $K_3PO_4$ ) è irritante.
- I sieri di controllo negativi, debolmente positivi, positivi (da 9400-06 a -08) provengono dai conigli.
- Trattare tutti i reagenti ed i campioni come materiale potenzialmente infettivo.
- Non scambiare reagenti di lotti diversi di kit ELISA della Bordier.
- Non utilizzare reagenti di altri produttori con reagenti di questo kit.
- Non utilizzare reagenti dopo la loro data di scadenza.
- Chiudere le fiale di reagente subito dopo l'uso ermeticamente e non scambiare i tappi a vite per evitare la contaminazione.
- Usare pipette separate e pulite per ogni campione.
- Non riutilizzare micro pozzetti.

### **Considerazioni sullo smaltimento:**

---

Tutto il materiale utilizzato per questo test vengono generalmente considerati come rifiuti pericolosi. Fare riferimento alle leggi regionali e nazionali per quanto riguarda le regole e le disposizioni sui rifiuti pericolosi.

### **Procedura:**

---

Durante lo svolgimento del test, evitare la formazione di bolle nei pozzetti.

#### **Tappa 1: Bloccaggio:**

Riempire completamente i pozzetti con la soluzione tampone di diluizione.

Incubare tra 5 e 15 minuti alla temperatura ambiente (bloccaggio dei pozzetti).

Eliminare il tampone di diluizione per aspirazione o agitando le astine sopra un lavello.

#### **Tappa 2: Incubazione con campioni:**

Riempire il primo pozzetto della prima astina con 100  $\mu$ l di tampone di diluizione ("bianco", senza siero).

Riempire i tre pozzetti seguenti rispettivamente con 100  $\mu$ l dei sieri controllo diluiti (siero negativo, debolmente positivo (soglia) e positivo). Per test con più di 25 campioni, suggeriamo di riempire gli ultimi tre pozzetti con sieri di controllo come duplicato.

Riempire gli altri pozzetti con i sieri diluiti (100  $\mu$ l ciascuno).

Coprire i pozzetti con del nastro adesivo e incubare 30 minuti a 37°C.

Eliminare i sieri e lavare 4 x con la soluzione di lavaggio.

#### **Tappa 3: Incubazione con il coniugato:**

Distribuire 100  $\mu$ l del coniugato diluito in ogni pozzetto (compreso il "bianco" senza siero). Coprire i pozzetti con del nastro adesivo e incubare 30 minuti a 37°C.

Eliminare il coniugato e lavare 4 x con 250  $\mu$ l di soluzione di lavaggio.

#### **Tappa 4: Incubazione con il substrato:**

Distribuire 100  $\mu$ l della soluzione di substrato in ogni pozzetto.

Coprire i pozzetti con del nastro adesivo e incubare 30 minuti a 37°C.

Arrestare la reazione aggiungendo a ogni pozzetto 100  $\mu$ l della soluzione d'arresto.

#### **Tappa 5: Misura della densità ottica:**

Asciugare sotto i pozzetti, eliminare le eventuali bolle d'aria e misurare la densità ottica (Assorbimento) alla lunghezza d'onda di 405 nm entro la prima ora dopo l'aggiunta della soluzione d'arresto.

### **Interpretazione:**

---

Sottrarre il valore del "bianco" in assenza di siero da tutti gli altri valori. Se applicabile calcolare i valori dell'assorbimento medio dei sieri di controllo duplicati. Il test è valido se sono rispettati i tre criteri seguenti:

- Assorbimento (A) del controllo positivo > 1.200
- A del controllo negativo < 12 % di A del controllo positivo
- A del "bianco" misurato contro l'aria < 0.350

I controlli di qualità dei lotti correnti vengono pubblicati sul nostro sito: [www.bordier.ch](http://www.bordier.ch).

La concentrazione di anticorpi del siero soglia 9400-07 è stata aggiustata in modo da permettere una distinzione ottimale tra i sieri di casi clinici di filiaris e i sieri di soggetti sani.

L'indice di soglia di un campione si intende da sottrazione del "bianco" senza siero come:

$$\text{Indice} = \frac{\text{Campione d'assorbimento}}{\text{Assorbimento siero soglia}}$$

Il risultato è **negativo** quando l'indice del campione analizzato è inferiore a **1.0**. In questo caso, la concentrazione di anticorpi IgG diretti contro gli antigeni di ***Acanthocheilonema viteae*** non è clinicamente significativa.

Il risultato è **positivo** quando l'indice del campione analizzato è superiore a **1.0**. In questo caso, la concentrazione di anticorpi IgG diretti contro degli antigeni di ***Acanthocheilonema viteae*** è considerata clinicamente significativa. Indica che il paziente ha avuto un contatto con il parassita.

Una zona grigia potrebbe essere intesa da ciascun laboratorio in relazione alla sua popolazione di pazienti. In caso di borderline o in caso di risultato dubbioso, suggeriamo di ripetere il test nel giro di 2-4 settimane con un campione fresco.

### Sensibilità e specificità:

Una sensibilità del 95% è stata osservata con 22 sieri di pazienti affetti da filiaris (pazienti con microfilarias e/o con sierologia positiva con altre tecniche e con un background epidemiologico e clinico di filiaris). Una specificità del 98% è stata trovata con 18 sieri di pazienti donatori di sangue (svizzeri).

### Interferenze:

La valutazione interna ha mostrato che i sieri emorragici, itterici, lipemici, non interferiscono con i risultati dei test.

### Precisione:

La ripetibilità è stata valutata testando 2 campioni di siero umano in 24 pozzetti di una micropiastra in un unico test. La riproducibilità è stata valutata testando questi 2 campioni in 10 test diversi.

	Ripetibilità		Riproducibilità	
	Campione 1	Campione 2	Campione 1	Campione 2
<b>Media (densità ottica)</b>	0.525	1.535	0.764	1.905
<b>Deviazione-standard (DO)</b>	0.026	0.070	0.068	0.112
<b>Coefficiente di variazione (%)</b>	5.0	4.5	8.9	5.9

### Limitazioni:

Una specificità dell 69% è stata trovata in 75 sieri di pazienti affetti da altre infezioni parassitarie. La reattività incrociata avviene principalmente nei pazienti affetti da ascaridiosi, trichinellosi, anchilostomiasi, distomatosi, echinococcosi, lesmaniosi e cisticercosi. Può essere osservata una sierologia negativa in pazienti con microfilaremia.

La diagnosi di una malattia infettiva non deve essere stabilita sulla base di un singolo risultato. Una diagnosi precisa deve tenere in considerazione la situazione endemica, l'anamnesi clinica, la sintomatologia, così come le informazioni sierologiche. Nei pazienti dal sistema immunitario compromesso e nei neonati, le informazioni sierologiche sono di valore limitato.

### Riferimenti bibliografici:

**Gueglio, B., Bordier, C. et Marjolet, M.** (1995) Mise au point d'un test ELISA pour le diagnostic des filarioses humaines. Bulletin de la société Française de parasitologie. **13** : 67-72.

**Laverbratt, C., Ljungström, I., Guzman, G., Thors, C., Eriksson, T. et Akuffo, H. O.** (1997) Evaluation of serological assays for diagnosis of onchocercosis. Scand. J. Infect. Dis. **29** : 65 -70.



**BORDIER AFFINITY PRODUCTS SA**  
Bâtiment Biokema, Chatanerie 2, CH-1023 Crissier, Switzerland.  
Phone: + 41 21 633 31 67, Fax: + 41 21 633 31 78, [www.bordier.ch](http://www.bordier.ch)

