

# Acanthocheilonema viteae IgG ELISA

Encimski imunski test za diagnozo filariaze pri ljudeh

96 testov na posameznih vdolbinicah za diagnostično in vitro uporabo in za profesionalno laboratorijsko uporabo



Navodila za uporabo artikla št. 9400  
Uredba ES št.: H-CH/CA01/IVD/01755 - UDI-DI: 07640158219409



## Predvidena uporaba:

Komplet Bordier Acanthocheilonema viteae IgG ELISA je namenjen kvantitativnemu odkrivanju protiteles IgG proti različnim filarijskim ogorčicam v človeškem serumu ( bancrofti in malajska filarioza, loaoza, onhocerciaza in mansoneloza). Serologija je pomoč pri diagnosticiranju in je ni mogoče uporabiti kot edino diagnostično metodo.

## Ozadje:

Filarioza je posledica nitastih okroglih odraslih črvov, ki proizvajajo nepretrgoma mikroskopsko majhne potomce mikrofilarije. Večina okužb po svetu je posledica zajedavcev *Wuchereria bancrofti*, *Brugia malayi* in *Brugia timori*. Ljudje se lahko okužijo s piki komarjev od osebe do osebe. Odrasel črv živi večinoma v človeških limfnih žilah, samice črvov pa po parjenju proizvedejo na milijone mikrofilarij, ki krožijo po krvi in tako omogočajo okužbo komarjev ob piku. Večina okuženih ljudi ne kaže jasnih simptomov. Vendar se v nekaterih primerih pri okuženih ljudeh razvije limfedem, elefantiaza ali oteklina. Diagnoza aktivne okužbe temelji na prepoznavanju mikrofilarij v krvi z mikroskopskim pregledom in pozitivnem rezultatu serološkega testiranja.

## Načelo in predstavitev:

Komplet vsebuje ves material, ki je potreben za izvedbo 96 encimsko vezanih imunskih testov (ELISA) na lomljivih mikrotitracijskih vdolbinicah, senzibiliziranih z somatskimi antigeni **Acanthocheilonema viteae** iz odraslih samic. Specifična protitelesa v vzorcu se bodo vezala na te antigene in pranje bo odstranilo nespecifična protitelesa. Prisotnost zajedavsko specifičnih protiteles se odkrije s konjugatom proteina A in alkalne fosfataze. Drugi korak pranja bo odstranil nevezani konjugat. Odkrivanje vezanih protiteles naredimo z dodatkom substrata pNPP, ki v prisotnosti alkalne fosfataze porumeni. Intenzivnost barve je sorazmerna s količino specifičnih protiteles **Acanthocheilonema viteae** v vzorcu. Za zaustavitev reakcije je dodan kalijev fosfat. Absorbanco pri 405 nm se odčita z bralnikom mikroplošč ELISA.

Test se lahko izvaja z avtomatskimi sistemi, vendar mora takšno izvedbo uporabnik potrditi.

## Material v kompletu (96 testov):

WELL	9400-01	Lomljivi lističi ELISA, senzibilizirani z somatskimi antigeni <b>Acanthocheilonema viteae</b>	96	vdolbinic
DILB	9400-02	Puferski koncentrat za redčenje (10 x),obarvan vijolično	50	ml
WASH	9400-03	Koncentrat raztopine za pranje (10 x)	50	ml
ENZB	9400-04	Encimski pufer	50	ml
STOP	9400-05	Raztopina za zaustavitev (0.5M K <sub>3</sub> PO <sub>4</sub> )	25	ml
CONTROL -	9400-06	Negativni kontrolni serum (20 x), zeleni pokrovček	200	µl
CONTROL -/+	9400-07	Šibek pozitivni kontrolni serum (mejni, 20 x), rumeni pokrovček	200	µl
CONTROL +	9400-08	Pozitivni kontrolni serum (20 x), rdeči pokrovček	200	µl
CONJ	9400-09	Protein A – konjugat alkalne fosfataze (50 x), vijolični pokrovček	300	µl
SUBS	9400-10	Substrat fosfataze (para-nitrofenilfosfat) Rezervoar za multipipeto, 25 ml Okvir za nosilec ELISA, 8 vdolbinic	20 1 1	tablet kos kos

## Rok uporabnosti in shranjevanje:

Komplet hranite pri 2° do 8°C (transport pri sobni temperaturi), izogibajte se dolgotrajnemu izpostavljanju komponent neposredni svetlobi. Rok uporabnosti in številka serije kompleta sta natisnjena na stranici škatle. Po prvem odprtju so vsi reagenti stabilni do izteka roka uporabnosti, če jih shranjujete pri 2-8°C.

## Potrebna oprema, ki pa ni priložena kompletu:

Pipete (ml in µl). Bučke. Epruvete za redčenje. Lepilni trak za prekrivanje vdolbinic med inkubacijo. Destilirana voda. Inkubator nastavite na 37°C. Čitalnik ELISA, nastavljen na 405 nm. Ročna ali avtomatska oprema za izpiranje vdolbinic. Vortex mešalnik. Časovnik.

## **Priprava reagentov pred uporabo:**

Vse reagente segrejte na sobno temperaturo in jih pred uporabo premešajte.

**Vdolbinice ELISA:** odprite stran aluminijaste vrečke 9400-01 in odstranite potrebno število vdolbinic (eno za prazno, tri za kontrole ter določeno število vzorcev). Senzibilizirane vdolbinice postavite v držala z 8 vdolbinicami. Po potrebi dopolnite prazne položaje v držalu z uporabljenimi vdolbinicami. Vstavite držalo(-a) v okvir v pravilni orientaciji. Ponovno zaprite odprto pakiranje z blazinico za sušenje.

Pufer za redčenje: razredčite puferski koncentrat za redčenje (10 x) 9400-02, 1/10 v destilirani vodi. Ta se uporablja za redčenje kontrol, vzorcev in konjugata. Razredčeni pufer je pri 2-8°C stabilen 2 meseca.

**Raztopina za pranje:** razredčeni koncentrat raztopine za pranje (10 x) 9400-03, 1/10 v destilirani vodi. Uporabite lahko tudi svojo raztopino za pranje. Izogibajte se pufrom, ki vsebujejo fosfat, ki bi lahko zaviral encimsko aktivnost alkalne fosfataze. Razredčena raztopina za pranje je pri 2-8°C stabilna 2 meseca.

**Kontrolni serumi:** razredčite 10 µl kontrolnega seruma 9400-06 do -08 v 190 µl raztopine pufra za redčenje (končna razredčitev 1/20). Razredčeni kontrolni serumi so pri 2-8°C stabilni 2 meseca.

**Konjugat:** razredčite konjugat 9400-09 v raztopini pufra za redčenje (končna razredčitev 1/50). Konjugat razredčite na dan analize. Ne shranujte razredčenega konjugata.

**Raztopina substrata:** raztopite tableto(-e) substrata fosfataze 9400-10 v nerazredčenem encimskem pufru 9400-04 (1 tableta v 2,5 ml pufra). Mešajte, dokler se tableta(-e) popolnoma ne raztopi(-jo). Na dan testa substrat razredčite in epruveto zaščitite pred neposredno svetlobo. Tablete in raztopine substratov morajo biti brezbarvne ali imeti le rahel rumen odtenek. Če se tableta ali raztopina substrata obarva rumeno, je morda delno hidrolizirana in jo je treba zavreči. Raztopine substrata ne shranujte.

**Raztopina za zaustavitev:** uporabite nerazredčen reagent 9400-05.

## **Zbiranje in priprava vzorcev:**

Uporabite človeški serum. Serum je treba hraniti pri 2-8°C, če ga analiziramo v nekaj dneh, sicer ga hranite pri -20°C ali nižje. Izogibajte se ponavljajočemu zamrzovanju in odtajanju.

Vzorce premešajte in razredčite 1/201 v raztopini pufra za redčenje (na primer 5 µl vzorca v 1,0 ml).

## **Opozorila in previdnostni ukrepi:**

Strupene spojine najdemo v naslednjih koncentracijah:

Komponenta	Referanca	Natrijev azid ( $\text{NaN}_3$ )	Mertiolat
Pufer za redčenje	9400-02	0,1%	0,02%
Raztopina za pranje (10 x)	9400-03	0,05%	/
Encimski pufer	9400-04	0,01%	/
Kontrolni serum (20 x)	9400-06 do -08	0,1%	0,02%
Konjugat (50 x)	9400-09	0,1%	/

V uporabljenih koncentracijah natrijev azid in mertiolat ob stiku s kožo in sluznicami nimata toksikološkega tveganja.

- Raztopina za zaustavitev 9400-05 (0,5 M K3PO4) je dražilna.
- Negativni, šibko pozitivni in pozitivni kontrolni serumi (9400-06 do -08) so pridobljeni iz kuncev.
- Z vsemi reagenti in vzorci ravnavajte kot s potencialno kužnim materialom.
- Ne zamenjujte reagentov različnih serij ali kompletov Bordier ELISA.
- Ne uporabljajte reagentov drugih proizvajalcev z reagenti tega kompleta.
- Ne uporabljajte reagentov po izteku roka uporabnosti.
- Takoj po uporabi dobro zaprite stekleničke z reagentom in v namen preprečevanja kontaminacije ne zamenjujte navojnih pokrovčkov.
- Za vsak vzorec uporabite ločene in čiste konice pipet.
- Mikrovdolbinic ne uporabljajte ponovno.
- Preprečite poškodbe mikrovdolbinic zaradi mehanskega delovanja (konice/stožci, šobe).
- Opise simbolov, uporabljenih na etiketah, lahko najdete na spletnem mestu [www.bordier.ch](http://www.bordier.ch).

## **Smernice za odstranjevanje:**

Vsi materiali, uporabljeni za ta test, se na splošno štejejo za nevarne odpadke. Upoštevajte nacionalne in regionalne zakone in predpise za odstranjevanje nevarnih odpadkov.

## **Postopek:**

Pri izvajanju testa se izogibajte nastajanju mehurčkov v vdolbinicah.

### **1. korak: Blokiranje:**

Vdolbinice popolnoma napolnite z raztopino pufra za redčenje.

Inkubacija znaša 5 do 15 minut pri sobni temperaturi (blokiranje).

Odstranite pufer za redčenje z aspiracijo ali s stresanjem vdolbinic nad koritom.

### **2. korak: Inkubacija z vzorci:**

Prvo vdolbinico prvega lističa napolnite samo s 100 µl pufra za redčenje (prazni vzorec brez seruma).

Naslednje tri vdolbinice napolnite s po 100 µl razredčenega negativnega, šibko pozitivnega (mejnega) in pozitivnega kontrolnega serum. Za analize več kot 25 vzorcev priporočamo, da zadnje tri vdolbinice napolnite s kontrolnimi serumi kot duplikatom.

Preostale vdolbinice napolnite z razredčenimi vzorci (po 100 µl).

Vdolbinice prekrijte z lepilnim trakom in inkubirajte 30 minut pri 37°C.

Odstranite serume in 4 x operite s ~ 250 µl raztopine za pranje.

### **3. korak: Inkubacija s konjugatom:**

V vsako vdolbinico (vključno s praznim vzorcem brez seruma) porazdelite 100 µl razredčenega konjugata.

Vdolbinice prekrijte z lepilnim trakom in inkubirajte 30 minut pri 37°C.

Odstranite konjugat in 4 x operite s ~ 250 µl raztopine za pranje.

### **4. korak: Inkubacija s substratom:**

Porazdelite 100 µl raztopine substrata na vdolbinico.

Vdolbinice prekrijte z lepilnim trakom in inkubirajte 30 minut pri 37°C.

Zaustavite reakcijo z dodatkom 100 µl raztopine za zaustavitev v vsako vdolbinico.

### **5. korak: Merjenje absorbanc:**

Po potrebi obrišite dno vdolbinic in odstranite mehurčke. Izmerite absorbance pri 405 nm v 1 uri po dodatku raztopine za zaustavitev.

## **Interpretacija:**

Od vseh izmerjenih vrednosti odštejte vrednost pravnega vzorca brez seruma. Po potrebi izračunajte povprečne vrednosti absorbance podvojenih serumskih kontrol. Test je velaven, če so izpolnjena naslednja merila:

- Absorbanca (A) pozitivne kontrole > 1,200
- A šibke pozitivne kontrole > 19% A pozitivne kontrole
- A negativne kontrole < 10% A pozitivne kontrole
- A pravnega vzorca brez seruma < 0,350

Kontrole kakovosti trenutnih serij so objavljene na naši spletni strani [www.bordier.ch](http://www.bordier.ch).

Za optimalno razlikovanje med serumi klinično dokumentiranih primerov filariaze in serumi zdravih ljudi je bila določena koncentracija protiteles v šibko pozitivnem (mejnem) serumu 9400-07.

Mejni indeks vzorca je po odštevanju pravnega vzorca brez seruma opredeljen kot:

$$\text{Indeks} = \frac{\text{vzorec absorbance}}{\text{mejni serum absorbance}}$$

Rezultat je **negativen**, če je indeks analiziranega vzorca nižji od **1,0**. V tem primeru je koncentracija protiteles IgG proti antigenom **Acanthocheilonema viteae** klinično nepomembna.

Rezultat je **pozitiven**, če je indeks analiziranega vzorca višji od **1,0**. V tem primeru je koncentracija protiteles IgG proti antigenom **Acanthocheilonema viteae** klinično pomembna. To pomeni, da je imel bolnik stik s parazitom.

Vsak laboratorij lahko opredeli sivo cono glede na populacijo bolnikov. V primeru mejnih ali dvomljivih rezultatov priporočamo ponovitev testa ponovno po 2-4 tednih s svežim vzorcem.

V primeru pozitivnega ali dvomljivega rezultata priporočamo izvedbo potrditvenega testa (najpogosteje z western blotom), če je tak test na voljo ali ga zahtevajo nacionalni predpisi.

## **Analitične zmogljivosti:**

### **Analitična specifičnost:**

Pri 75 serumih bolnikov z drugimi zajedavskimi okužbami je bila ugotovljena 69-odstotna specifičnost testa. Navzkrižna reaktivnost se pojavlja večinoma pri bolnikih z askariozo, trihinelozo, ancilostomijo, fasciolazio in cistično ehinokokozo.

Pri suprafizioloških koncentracijah hemoglobina, lipidov ali bilirubina v serumih, dopolnjenih z motečimi snovmi, ni bilo opaženih nobenih pozitivnih ali negativnih interferenc.

### **Natančnost:**

Ponovljivost je bila ocenjena s testiranjem 2 vzorcev človeškega seruma v 24 vdolbinicah na 1 testu.

Ponovljivost je bila ocenjena s testiranjem 2 vzorcev človeškega seruma v 10 vdolbinicah na 10 različnih testih.

	<b>Ponovljivost</b>		<b>Ponovljivost</b>	
	<b>Vzorec 1</b>	<b>Vzorec 2</b>	<b>Vzorec 1</b>	<b>Vzorec 2</b>
<b>Povprečje (absorbanca)</b>	0,525	1,535	0,764	1,905
<b>Standardni odklon (absorbanca)</b>	0,026	0,070	0,068	0,112
<b>Koeficient variacije (%)</b>	5,0	4,5	8,9	5,9

Naslednjih zmogljivosti ni mogoče ovrednotiti, ker za to analizo ni certificiranega referenčnega materiala:

- Analitična občutljivost (meje zaznavnosti in kvantifikacije)
- Natančnost
- Resničnost
- Merilno območje
- Linearnost.

## **Klinične zmogljivosti:**

### **Diagnostična občutljivost:**

Pri 22 serumih bolnikov s filariozo (bolniki z mikrofilaremijo in/ali pozitivno serologijo z drugimi tehnikami ter epidemiološkim in kliničnim ozadjem filarioze) je bila ugotovljena 95-odstotna občutljivost testa.

### **Diagnostična specifičnost:**

Pri 180 serumih (švicarskih) krvodajalcev je bila ugotovljena 98-odstotna specifičnost testa.

### **Pozitivna in negativna napovedna vrednost:**

Pri zgoraj omenjenih populacijah sta bila ugotovljena PPV 98% in NPV 99%.

### **Pričakovane vrednosti pri zdravi in prizadeti populacijski:**

Pri zdravi populaciji 99 švicarskih krvodajalcev in 100 serumov iz švicarske enote za infektologijo je pričakovana indeksna vrednost 0,38. Pri prizadeti populaciji 12 serumov bolnikov s filariozo je pričakovana indeksna vrednost 1,87.

### **Incidenti:**

O vsakem resnem incidentu v zvezi s pripomočkom je treba obvestiti proizvajalca in pristojni organ države članice, v kateri ima uporabnik in/ali bolnik sedež.

### **Omejitve:**

Diagnoze nalezljive bolezni se ne sme postavljati na podlagi enega samega rezultata testa. Natančna diagnoza mora upoštevati endemično stanje, klinično anamnezo, simptomatologijo, slikanje in serološke podatke.

Pri bolnikih z oslabljenim imunskim sistemom in novorojenčkih imajo serološki podatki omejeno vrednost.

### **Reference:**

- Gueglia, B., Bordier, C. et Marjolet, M. (1995) Mise au point d'un test ELISA pour le diagnostic des filariose 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.
- Gobbi, F., Tamarozzi, F., Buonfrate, D., Rodari, P., Tais, S. and Bisoffi, Z. (2019) Laboratory Parameters after Treatment for Loa loa and Mansonella perstans: The Experience of a Single Referral Center for Tropical Diseases in a Non-Endemic Area. Am. J. Trop. Med. Hyg. 100 : 914–920.
- Gobbi, F., Buonfrate, D., Boussinesq, M., Chesnais, C.B., Pion, S. D., Silva, R. et al. (2020) Performance of two serodiagnostic tests for loiasis in a Non-Endemic area. Plos Negl. Trop. Dis. 14 : e0008187.



**BORDIER AFFINITY PRODUCTS SA**

Biokema building, Chatanerie 2, CH-1023 Crissier, Švica.  
Telefon: + 41 21 633 31 67, Faks: + 41 21 633 31 78, www.bordier.ch

