

НАБОР ИФА
ДЛЯ ОПРЕДЕЛЕНИЯ АНТИТЕЛ КЛАССА IgA
К ВИРУСУ ГЕРПЕСА 2 ТИПА

1399-11, HSV 2 IgA

Каталог. № : 1399-11
Количество : 96
Производитель: DAI (США)

Методика от 08-20-2013



Основой при проведении анализа является оригинал инструкции на английском языке, вложенной в набор. Номер и дата версии оригинала и перевода инструкции должны совпадать.

ОБЩАЯ ИНФОРМАЦИЯ

Количество тестов	96 тестов
Тест	HSV 2 IgA ИФА
Метод	ИФА: Твердофазный иммunoсорбентный анализ
Принцип	Непрямой ИФА: планшет, покрытый антителами
Диапазон обнаружения	Качественный: Положительный, Отрицательный Контроль и Cut-off
Образец	5 мкл Сыворотки
Специфичность	98.70 %
Чувствительность	98 %
Общее время	~ 75 минут
Срок хранения	12-18 месяцев от даты производства

*Лабораторные анализы не могут быть единственными критериями для медицинского заключения. История болезни пациента и последующие тесты должны быть приняты во внимание.

НАЗВАНИЕ И ПРИМЕНЕНИЕ

Набор HSV 2 IgA предназначен для обнаружения антител IgA к вирусу простого герпеса 1 (ВПГ 2).

КРАТКОЕ ОПИСАНИЕ И ОБЪЯСНЕНИЕ ИССЛЕДОВАНИЯ

Вирус герпеса простого является широко распространенным патогеном и его первичная инфекция обычно асимптоматична. Есть два типа HSV: тип 1 и тип 2. HSV 1 в основном ассоциируется с оральной инфекцией и повреждениями верхней части тулowiща, HSV 2 ассоциируется с половыми инфекциями и повреждениями нижней части тулowiща. Клиническими случаями являются: 1) экзема herpeticum с экземными изменениями кожи и численными повреждениями; 2) гингиво-стоматит и 3) герпес сепсис, найденный в большинстве случаев только в новорожденных или преждевременно рожденных детей. Данный набор является чувствительным серологическим методом для определения антитела специфического HSV в образце сыворотки.

ПРИНЦИП ИССЛЕДОВАНИЯ

Очищенный антиген привит к поверхности микроячеек. Разбавленная сыворотка пациента добавляется в лунки, и специфическое антитело HSV 2 IgA, если оно присутствует, связывается с антигеном. Все несвязанные материалы вымываются. После добавления ферментного конъюгата, он связывается с комплексом антитело-антитело. Остатки ферментного конъюгата вымываются, и добавляются субстрат и хромоген. Каталитическая реакция останавливается в специфическое время. Интенсивность вырабатываемого цвета пропорциональна количеству специфического IgA антитела в образце. Результаты считаются микропланшетным ридером и сравниваются с калибратором и контролями.

ПОСТАВЛЯЕМЫЕ МАТЕРИАЛЫ

- Лунки микропланшета, покрытые очищенным антигеном HSV 2 (12x8 лунок)
- Разбавитель образца: раствор синего цвета, 1 бут. (22мл)
- Калибратор: Значение коэффициента (f) указано на этикетке. Красная крышка. 1 флакон, 150 мкл
- Отрицательный Контроль: Диапазон указан на этикетке. Бесцветная крышка. 1 флакон, 150 мкл
- Положительный Контроль: Диапазон указан на этикетке. Зеленая крышка. 1 флакон, 150 мкл
- Промывочный Концентрат 10x: 1 флакон, 100 мл
- Ферментный конъюгат: раствор красного цвета, 1 флакон, 12 мл
- Хромогенный субстрат ТМБ: янтарная бутылка, 1 фл., 12 мл

9. Стоп раствор: 1 фл., 12 мл

ХРАНЕНИЕ И СТАБИЛЬНОСТЬ

- Храните реагенты при 2-8°C.
- Микропланшет хранить в закрытой упаковке с осушителем. Рекомендуется использовать все лунки на протяжении недель после открытия.
- Все реагенты стабильны до истечения срока годности набора.
- Не подвергать реагенты воздействию тепла, солнца или яркого света во время их хранения или использования.

МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

- Потенциально инфекционный материал. Несмотря на то, что все компоненты набора, содержащие сыворотку крови человека, проверены на отсутствие вирусов гепатита В и ВИЧ (1+2), ни один из известных методов не может дать полную гарантию отсутствия инфекционных агентов в исследуемом материале. Поэтому необходимо обращаться с данными реагентами, как с потенциально инфекционным материалом.
- Запрещается принимать пищу, курить, пользоваться косметикой при работе с реагентами, пипетировать компоненты набора ртом.
- Компоненты набора предназначены для использования как единое целое. Не смешивайте компоненты разных серий.
- Некоторые компоненты набора содержат азид натрия в качестве консерванта. Вступая в реакцию со свинцом и медью, азид натрия образует взрывоопасные азиды металлов. Отработанные реагенты следует разбавлять большим количеством водопроводной воды, после чего их можно сливать в канализацию.

СБОР И ИСПОЛЬЗОВАНИЕ ОБРАЗЦОВ

- Собрать образцы крови и отделить сыворотку.
- Образцы можно хранить при 2-8°C не более одной недели или замороженными в течение 6 месяцев. Избегать повторного замораживания и оттаивания проб.

ПОДГОТОВКА К АНАЛИЗУ

- Подготовка 1x промывочного буфера:
Подготовить промывочный буфер, добавляя дистиллированную или деионизированную воду к концентрату 10x промывочного буфера до окончательного объема 1 литр.
- Приведите все компоненты набора и анализируемые образцы к комнатной температуре (20-25°C) и аккуратно перемешайте.

ПРОЦЕДУРА АНАЛИЗА

- Поместить нужное количество стрипов в штатив.
- Развести разбавителем для образцов в соотношении 1:40, добавляя 5 мкл образца, отрицательного, положительного калибратора и калибратора порогового значения к 200 мкл разбавителя для образцов. Тщательно перемешать.
- В соответствующие лунки внести по 100 мкл разведённых образцов сыворотки, калибраторов. Для определения фона внести 100 мкл разбавителя для образцов в лунку 1A. Удалить пузырьки воздуха из жидкости и тщательно перемешать содержимое лунок. Инкубировать 30 минут при комнатной температуре.
- Удалить жидкость из лунок и промыть их 3 раза промывочным раствором 350 мкл.
- Внести в каждую лунку по 100 мкл ферментного конъюгата, и инкубировать 30 минут при комнатной температуре.
- Удалить ферментный конъюгат из всех лунок, и промыть их 3 раза промывочным раствором 350 мкл.
- Внести 100 мкл ТМБ хромогенного раствора и инкубировать 15 минут при комнатной температуре.
- Внести 100 мкл стоп раствора для остановки реакции.
Убедиться, что перед помещением планшета в ридер ни в одной лунке нет пузырьков воздуха.

9. С помощью ридера измерить оптическую плотность лунок при 450 нм.

ВЫЧИСЛЕНИЕ РЕЗУЛЬТАТОВ

- Для получения Cut-off значения ОП: Умножить ОП калибратора на коэффициент (f), напечатанный на этикетке калибратора.
- Подсчитать коэффициент IgA каждого определения делением значения ОП каждого образца на полученное Cut-off значение.

Например:

Если Значение фактора (f) на этикетке = 0.4
Этот фактор (f) является величиной переменной. Это может быть 0.35 или 0.5 и т.д. на этикетке калибратора.

Полученное значение О.Д. калибратора = 1.100

Предельное значение О.Д. = $1.100 \times 0.4 = 0.44$ (по определению индекса IgA = 1)

О.Д. Образца пациента = 0.580

Индекс IgA = $0.580/0.44 = 1.32$ (положительный результат)

О.Д. Образца пациента = 0.320

Индекс IgA = $0.320/0.44 = 0.73$ (отрицательный результат)

КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА

Ход анализа можно считать удовлетворительным, если выполняются следующие требования:

1. ОП контрольного реагента с микропланшетного ридера должна быть меньше 0.150
2. Если ОП калибратора будет меньше 0.250, тест считается не действительным и его нужно повторить.
3. Индекс HSV 2 A для отрицательного и положительного контроля должны быть в пределах, указанных на этикетке.

ИНТЕРПРЕТАЦИЯ

Отрицательный: Индекс HSV 2 A 0.90 или ниже – результат отрицательный.

Сомнительный: Индекс HSV 2 A в пределах 0.91-0.99 – результат сомнительный. Образцы следует повторно исследовать.

Положительный: Индекс HSV 2 A 1.00 или выше – результат положительный.

ОЖИДАЕМЫЕ ЗНАЧЕНИЯ

49 образцов сыворотки от случайных бессимптомных доноров были протестированы набором DAI HSV 2 IgA. Из 49 образцов 22 оказались положительными (44.9 %) и 27 были отрицательными (55.1 %). Из этих 22 IgA положительных образцов все оказались положительными также и для IgG. Распространенность может варьироваться в зависимости от различных факторов, таких как географическое положение, возраст, социально-экономический статус, раса, тип теста, который используется, сбор образцов и процедуры обработки, клинический и эпидемиологический анамнез.

РАБОЧИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ

Точность:

Точность анализа была оценена тестированием трех разных сывороток в восьми дублях в течение 1 недели.

Внутри и между сериями С.В. приведены ниже:

	Отрицательный	Низко положительный	Положительный
В анализе	9.2 %	8.6 %	6.5 %
Между анализами	12.5 %	10.7 %	7.4 %

ОГРАНИЧЕНИЯ

1. Для предотвращения фальшиво отрицательных и фальшиво положительных результатов IgA тестирования, что может быть вызвано присутствием специфического IgG и ревматоидного фактора в некоторых образцах, реагенты, поставляемые в этом наборе, разработаны таким образом, чтобы решить эту проблему. Однако, для образцов с высоким RF и высокими аутоиммунными антителами возможность этого влияния не решена.
2. Как и в других серологических анализах, результаты этого анализа должны интерпретироваться совместно с другой клинической информацией.
3. Отрицательный серологический тест не исключает возможности перенесенной инфекции. После первичной инфекции ВПГ, уровень антител может упасть до неопределляемых значений, а затем увеличиться при более позднем клиническом инфицировании. Такое явление может привести к неправильной интерпретации сероконверсии и первичной инфекции или отрицательного статуса антител. Кроме того, образцы, полученные слишком рано во время первичной инфекции, могут не содержать обнаруживаемых антител. У некоторых пациентов могут не развиваться обнаруживаемые антитела после заражения герпесом.



ОФИЦИАЛЬНЫЙ ДИСТРИБЬЮТОР

ООО «ДИАМЕБ»

ул.Чорновола, 97

г. Ивано-Франковск, 76005

тел.: +38 (0342) 775 122

факс: +38 (0342) 775 123

e-mail: info@diameb.ua

www.diameb.com