

АНТИТІЛА IgG ДО ДВОСПІРАЛЬНОЇ ДНК

Anti-dsDNA IgG

Кат. №: ORG 204G

Дата випуску інструкції: 2018-01-02

Версія 4



Основою при проведенні аналізу є оригінал інструкції англійською мовою, вкладеної в набір. Номер і дата версії оригіналу та перекладу інструкції повинні співпадати.

ПРИЗНАЧЕННЯ

Набір Anti-dsDNA IgG – це тестова система на основі ІФА для кількісного визначення аутоантитіл класу IgG до двоспіральної ДНК у зразках людської сироватки або плазми. Цей продукт призначений тільки для професійного використання в *in vitro* діагностиці.

Цей тест використовується як допомога при диференційній діагностиці запальних аутоімунних захворювань, особливо системного червоного вовчака (SLE). Аутоантитіла до dsDNA є діагностичними маркерами для SLE, і рівні можуть бути підвищені під час активного захворювання. Оцінка результатів тесту завжди повинна враховувати всі клінічні та лабораторні діагностичні висновки.

ПРИНЦИП ТЕСТУ

Рекомбінантна дволанцюгова ДНК людини (dsDNA) людини нанесена в мікролуни.

Аналіз Alegria® включає в себе 8-мілінкові мікросмужки зі штрих-кодами, які називаються Тест-смужками Alegria®. Кожна смужка призначена для аналізу одного зразка пацієнта. Тестова смужка містить повний комплект реагентів. Сюди включені ферментний кон'югат, ферментний субстрат, буфер для розведення зразків і специфічний тестовий контроль. Крім того, кожна смужка має дві лунки, покриті антигеном, які служать в якості реакційних лунок для контролю та зразка пацієнта.

Визначення ґрунтуються на непрямій ферментно-пов'язаній імунній реакції з наступними стадіями: Антитіла, присутні в позитивних зразках, зв'язуються з антигеном, нанесеним на поверхню двох реакційних лунок, утворюючи комплекс антиген-антитіло. Після інкубації, на першому етапі промивання видаляються незв'язані і не специфично пов'язані молекули. Послідовно доданий ферментний кон'югат зв'язується з іммобілізованим комплексом антитіло-антиген. Після інкубації під час другої промивки видаляється незв'язаний ферментний кон'югат. Додавання розчину ферментного субстрату призводить до гідролізації і розвитку кольору під час інкубації. Інтенсивність синього кольору відповідає концентрації комплексу антитіло-антиген і може бути вимірюна фотометрично при 650 нм.

Даний тест заснований на запатентованій SMC®-технології (Sensotronic Memorized Calibration): інформація про тест, аналіз та його оцінка, а також термін придатності для конкретної партії містяться на штрих-коді, вказаному на кожній тест-смужці Alegria®.

Тест-смужки Alegria® можна використовувати з діагностичним інструментом Alegria® - повністю автоматизованим аналізатором з довільним доступом. За допомогою SMC®-технології дані, закодовані на штрих-коді, передаються від тест-смужки Alegria® до приладу та аналіз автоматично обробляється і оцінюється. Прилад читає дату терміну придатності і відкидає подальшу обробку, якщо вийшов термін придатності тест-смужки Alegria®.

ПОПЕРЕДЖЕННЯ ТА ЗАСТЕРЕЖЕННЯ

- Всі реагенти набору призначенні тільки для діагностики *in vitro*.
- Компоненти набору містять матеріали людського походження, які протестовані методами, схваленими FDA, на відсутність антитіл до гепатиту В і ВІЛ. Однак, жоден метод не може гарантувати, що продукти людського походження не інфіковані. Отже, з реагентами та зразками сироватки слід поводитись як з потенційно інфекційно небезпечними.
- Бічний сироватковий альбумін (BCA), використаний в компонентах, був протестований на BSE і виявився негативним.
- Уникайте контакту з ТМВ (3,3',5,5' - Тетраметилбензидином).
- Рідина системи містить кислоту, класифікація - небезпечна. Уникайте контакту зі шкірою.
- Контроль, буфер для зразків і промивний буфер містять азид натрію 0,09% в якості консерванту. Ця концентрація класифікується як безпечна.
- Ферментний кон'югат, контроль і буфер для зразків містять ProClin 300 0.05% в якості консерванту. Ця концентрація класифікується як безпечна.

Під час обробки всіх реагентів, зразків і сироватки дотримуватися існуючих правил лабораторної безпеки і належної лабораторної практики:

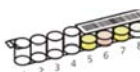
- Заходи першої допомоги: При попаданні на шкіру, негайно ретельно промити водою з милом. Зняти забруднений одяг і взуття і вимити перед повторним використанням. Якщо рідина системи вступає в контакт зі шкірою, ретельно промийте водою. Після контакту з очима ретельно промити відкрите око проточною водою протягом не менше 10 хвилин. Зверніться до лікаря, якщо це необхідно.
- Особиста безпека, захисне спорядження і надзвичайні заходи: Дотримуватися правил техніки безпеки лабораторії. Уникати контакту зі шкірою та очима. Не ковтати. Не піpetувати ротом. Не приймати їжу, не пити, не курити і не наносити макіяж в тих областях, де знаходяться зразки або реагенти набору. При розливанні зібрати з інертним матеріалом і утилізувати.
- Засоби індивідуального захисту: Одягати захисні рукавички з нітритного каучуку або натурального латексу. Носіть захисні окуляри.
- Умови, яких слід уникати: Так як розчин субстрату є світлоочутливим, зберігати смужки Alegria® в темряві.
- Для утилізації лабораторних відходів дотримуватися національного або регіонального законодавства.

Дотримуйтесь рекомендацій для виконання контролю якості в медичних лабораторіях шляхом аналізу контролю і/або об'єднаних сироваток.

ВМІСТ НАБОРУ

24 ORG 204G-24

Тестові смужки
Alegria 24



Достатньо для проведення 24 аналізів

Тест-смужки Alegria® є модулями по 8 лунок кожна, які складаються з:

- | | |
|-----------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Лунки 1+2: | Порожні і без нанесення (лунки для розведення зразків) |
| Лунки 3+4: | Вкриті антигеном (реакційні лунки) |
| Лунка 5: | Контроль; жовтого кольору; містить специфічні антитіла, PBS, BCA, миючий засіб, консервант азиду натрію 0,09% і ProClin 300 0.05%. |
| Лунка 6: | Ферментний кон'югат; світло-червоний; містить антилюдські IgG антитіла, мічені HRP; PBS, BSA, миючий засіб, консервант ProClin 300 0.05%. |
| Лунка 7: | Буфер для розведення зразків: жовтий; містить PBS, BSA, миючий засіб, консервант азиду натрію 0,09% і ProClin 300 0.05%. |
| Лунка 8: | TMB субстрат: прозорий; містить 3,3', 5,5' - Тетраметилбензидин. |
| Штрих-код: dsDNA IgG | На роздрукці: ds-NDA-G |
- 1 x 20 мл Промивний буфер, що містить Тріс, миючий засіб, консервант азиду натрію 0,09%; 50 х концентрат
- 1 x 2.5 мл Системна рідина, містить кислоту; 1000 х концентрат
- 1 Сертифікат аналізу

ЗБЕРІГАННЯ ТА СТАБІЛЬНІСТЬ

- Зберігати набір при 2 - 8 °C в темряві.
- Не піддавати реагенти для аналізу впливу тепла, сонця або сильного світла в перебігу зберігання та використання.
- Тримати мікропланшетні лунки в герметичному мішечку з осушувачем.
- Термін придатності запечатаного набору становить 15 місяців від дати виготовлення. Реагенти стабільні до закінчення терміну придатності набору.
- Розведений буфер для зразків та системна рідина стабільні принаймні 30 днів при 2-8 °C. Рекомендується використання в той же день.

НЕОБХІДНІ МАТЕРІАЛИ

- Вортексний міксер
- Піпетки на 10 мкл
- Мірний циліндр на 1000 мл і 2500 мл
- Дистильована або деіонізована вода

ЗБІР, ЗБЕРІГАННЯ І РОБОТА ЗІ ЗРАЗКАМИ

- Зберіть зразки цільної крові, використовуючи прийнятну медичну технологію, уникнути гемолізу.
- Дайте можливість крові згуститися і відокремте сироватку центрифугуванням.
- Сироватка повинна бути чистою і негемолізованою. Необхідно уникнути гемолітичної або ліпемічної сироватки.
- Зразки повинні зберігатися при 2-8 °C до 5 днів або при -20 °C до шести місяців.

- Уникайте повторного заморожування і розморожування зразків. Це може призвести до втрати активності ауто антитілами.
- Не рекомендовано тестування інактивованої теплом сироватки.

ПРОЦЕДУРНІ ЗАУВАЖЕННЯ

- Не використовуйте компоненти набору після закінчення терміну придатності.
- Всі матеріали слід привести до кімнатної температури.
- Для запобігання забруднення міняйте наконечники між зразками.

ПІДГОТОВКА РЕАГЕНТІВ

Промивний буфер

Розбавте концентрат Промивного буфера (50x) з 5-кратним концентратом буфера зразків дистильованою або деіонізованою водою до кінцевого об'єму 1000 мл перед використанням. Внести розбавлений промивний буфер в контейнер для реагенту інструменту. Якщо тільки один аналіз на день проводитиметься, ми рекомендуємо вносити тільки 500 мл розведеного Промивального Буфера.

Системна рідинка

Розвести концентрат Системної Рідини (1000x) з дистильованою або деіонізованою водою до кінцевого об'єму 2500 мл перед використанням. Перенести розбавлену Системну Рідину в контейнер для реагенту інструменту.

Тестові смужки

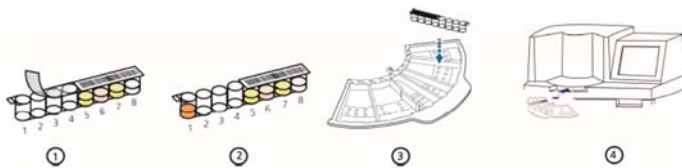
Дістати необхідну кількість тест-смужок з упаковки і привести їх до кімнатної температури (20-28 °C). Не знімати покриття з порожніх лунок, поки ви не готові розпочати аналіз.

МЕТОДИКА ПРОВЕДЕННЯ АНАЛІЗУ

Тест-смужки Alegria® з технологією SMC® використовуються з діагностичним інструментом Alegria®.

Детальну інформацію про роботу з приладом можна знайти в інструкції щодо застосування.

- 1) Зніміть покриття з порожніх лунок 1-4 на тест-смужках Alegria®.
Не знімайте покриття з лунок 5-8 з нанесеним на них штрих-кодом.
 - 2) Піпетувати 10 мкл нерозбавленого зразка пацієнта (сироватка або плазма) в нижню частину лунки 1.
 - 3) Помістіть смужку в SysTray. Поставити завантажений SysTray в правильне положення в приладі Alegria® і почати роботу. Всі подальші кроки будуть зроблені автоматично.
- Проведення аналізу вважається завершеним, коли прилад починає друкувати результати.



КАЛІБРУВАННЯ

Система аналізу відкалібрована проти міжнародного довідкового препарату B003 Wo/80 для антитіл IgG до dsDNA людини як 200 МОд/мл.

ПІДРАХУНОК РЕЗУЛЬТАТІВ

За допомогою SMC® Технології всі тестові дані передаються в систему через окремі штрих-коди на тест-смужках. Розрахунок і інтерпретація результатів виконуватимуться автоматично.

РОБОЧІ ХАРАКТЕРИСТИКИ

Діапазон вимірювання

Діапазон розрахунку цього аналізу: 0-200 МОд/мл

Очікувані результати

У дослідженні нормального діапазону з використанням зразків від здорових донорів крові такі діапазони були отримані з даним аналізом:
Граничне значення Cut-off: 20 МОд/мл

Інтерпретація результатів

Нормальний: < 20 МОд/мл
Позитивний: ≥ 20 МОд/мл

ОБМеження процедури

Цей аналіз призначений в якості діагностичної допомоги. Певний клінічний діагноз не повинен ґрунтуватися на результатах одного тесту,

він повинен бути зроблений лікарем після оцінки всіх клінічних та лабораторних досліджень.

Також кожне рішення для терапії слід приймати індивідуально.

Вище зазначені патологічні і нормальні діапазони для антитіл в зразках пацієнта слід розглядати тільки як рекомендації. Кожна лабораторія повинна встановити свої власні норми, відповідно до ISO 15189 або інші діючі правила лабораторії.

Лінійність

Три зразки пацієнтів, які містять високі рівні специфічних антитіл, серйно розводили в буфері для зразка, щоб продемонструвати динамічний діапазон аналізу. Активність для кожного розведення було розраховано за допомогою технології SMC®.

| Sample | Dilution | Observed | | Expected | O/E [%] |
|--------|----------|----------|-------|----------|---------|
| | | IU/ml | IU/ml | | |
| 1 | 1:100 | 126.8 | 126.8 | 100 | |
| | 1:200 | 65.4 | 63.4 | 103 | |
| | 1:400 | 31.2 | 31.7 | 98 | |
| | 1:800 | 15.9 | 15.9 | 100 | |
| 2 | 1:100 | 143.7 | 143.7 | 100 | |
| | 1:200 | 74.9 | 71.9 | 104 | |
| | 1:400 | 38.6 | 35.9 | 107 | |
| | 1:800 | 19.3 | 18.0 | 107 | |
| 3 | 1:100 | 89.5 | 89.5 | 100 | |
| | 1:200 | 46.9 | 44.8 | 105 | |
| | 1:400 | 21.2 | 22.4 | 95 | |
| | 1:800 | 10.1 | 11.2 | 90 | |

Відтворюваність

Точність в межах тесту: Коефіцієнт варіації (CV) розраховували для кожного з трьох зразків з результатів 24 визначень в одному аналізі. Результати для точності в межах аналізу наведені в таблиці нижче.

Точність між аналізами: Коефіцієнт варіації (CV) розраховували для кожного з трьох зразків за результатами 6 визначень в 5 різних аналізах. Результати для виконання до запуску точності наведені в таблиці нижче.

| В середині аналізу | | | Між аналізами | | |
|--------------------|-------------------------|--------|---------------|-------------------------|--------|
| Зразок | Середнє значення МОд/мл | KB [%] | Зразок | Середнє значення МОд/мл | KB [%] |
| 1 | 29.1 | 5.6 | 1 | 27.7 | 6.7 |
| 2 | 46.0 | 6.2 | 2 | 44.4 | 6.4 |
| 3 | 114.7 | 0.9 | 3 | 123.8 | 6.6 |

Інтерферуючі речовини

Не спостерігалося інтерференції при тестуванні зразків з гемолізом (до 1000 мг/дл), ліпемією (до 3 г/дл тригліцеридів) або підвищеним вмістом білірубіну (до 40 мг/дл). Не спостерігалося будь-якого впливу при використанні антикоагулянтів (Цитрат, ЕДТА, гепарин). Однак, не рекомендується використовувати зразки з сильним гемолізом або ліпемією.

Результати досліджень

| Study population | n | n pos | % |
|---------------------------|-----|-------|------|
| SLE | 202 | 164 | 81.2 |
| Other autoimmune diseases | 33 | 1 | 3.0 |
| Normal human sera | 115 | 1 | 0.9 |
| Clinical Diagnosis | | | |
| Pos | Neg | | |
| ORG 204G | Pos | 164 | 2 |
| Anti-dsDNA IgG | Neg | 38 | 146 |
| | | 202 | 148 |
| | | | 350 |

Чутливість: 81.2 %

Специфічність: 98.6 %

Загальна узгодженість: 88.6 %

| Diseases | Autoantibody prevalence to (values in %) | | | | | | | | |
|--------------------------------------------------|------------------------------------------|-------|---------|-------|-------|-------|--------|-------|-------|
| | dsDNA | ssDNA | Histone | SS-A | SS-B | Sm | RNP Sm | Sc170 | Jo-1 |
| Systemic lupus erythematosus (SLE) | > 90 | > 90 | 30-50 | 10-30 | 30-50 | 10-30 | 10-30 | | |
| Drug-induced lupus (DIL) | | | 30-50 | 50-90 | | | | | |
| Sharp-syndrome / mixed connective tissue disease | 10-30 | 10-30 | | | | | | > 90 | |
| Rheumatoid arthritis | 10-30 | 30-50 | 30-50 | 10-30 | | | | | |
| Sjögren's syndrome | 10-30 | 10-30 | | > 90 | > 90 | | | | |
| Scleroderma | 10-30 | 10-30 | | 10-30 | | | | | > 90 |
| Photosensitive dermatitis, dermatomyositis | 10-30 | 10-30 | | | | | | | 50-90 |



ВИРОБНИК

ОРДЕНТЕК Діагностика ГмбХ
Карл-Цайс-Штрасе 49-51
55129 Майнц-Німеччина
Телефон: +49(0) 61 31/92 58-0
Факс: +49 (0) 61 31/92 58-58
Інтернет: www.orgentec.com



УПОВНОВАЖЕНИЙ ПРЕДСТАВНИК

ТОВ «ДІАМЕБ»
вул. Чорновола, 97
м. Івано-Франківськ, 76005
тел.: +38 (0342) 775 122
факс: +38 (0342) 775 123
e-mail: info@diameb.ua
www.diameb.com

