

TRADUCERE



Cititi cu atentie instructiunile de utilizare inainte de testare. Urmați instructiunile și nu le modificați. Rezultatele eronate pot fi evitate și performanța optimă a setului ELISA AiD™ HBsAg poate fi obținută doar urmând instructiunile cu deosebită strictețe.

DESTINAȚIA

ELISA AiD™ HBsAg este un set de diagnosticare imunoenzimatică a detectiei calitative *in vitro* a HBsAg în ser sau plasma umană.

SUMAR

Virusul hepatitei B (HBV) este un virus ADN dublu helicat cu înveliș ce aparține familiei Hepadnaviridae și este cunoscut ca fiind cauza majoră a hepatitei transmisibile prin sânge, împreună cu virusul hepatitei C (HCV). Infectarea cu HBV induce un spectru de manifestări clinice, începând cu boli moderate, neaparente, la hepatita fulminantă, boli cronice de ficat, care în unele cazuri pot duce la ciroză și carcinom de ficat. Clasificarea infecției cu hepatita B necesită identificarea unui număr de markeri serologici ce se manifestă în decursul a trei faze de infectare (de incubare, de acutizare și de convalescență). În prezent se folosesc mai multe tipuri de teste de diagnosticare pentru screening, diagnosticarea și gestionarea bolii. Antigena de suprafață a hepatitei B sau HBsAg, numită până acum *antigena australis*, este una dintre cele mai importante proteine ale învelișului hepatitei virale B. Antigena de suprafață conține determinantul „a”, comun tuturor subtipurilor virale cunoscute și împărțite imunologic în două subgrupe diferite (ay și ad). HBV are 10 subtipuri mari și 4 subtipuri HBsAg au fost recunoscute (adw, ady, ayw și ayr). HBsAg poate fi detectat de la 2 la 4 săptămâni înainte ca nivelele ATL să devină anormale și de la 3 la 5 săptămâni înainte ca să se dezvolte simptomele. Detectarea serologică a HBsAg este o metodă efectivă pentru diagnosticarea și prevenirea infecției HBV, iar ELISA a devenit un sistem analitic de screening al donatorilor de sânge și al diagnosticării clinice a HBV la indivizi infectați, folosit pe larg.

PRINCIPIUL DE TESTARE

Acest set ELISA AiDTM HBsAg folosește metoda *sandwich*, pentru detectarea HBsAg, în care stripurile din polistiren sunt acoperite anterior cu anticorpi monoclonali specifici pentru HBsAg. Se adaugă în godeu proba de plasmă sau ser al pacientului. Pe durata incubării, imunocomplexul specific format în cazul prezenței HBsAg în probă, este capturat în fază solidă. Apoi este adăugat al doilea anticorp conjugat cu enzima peroxidazei de hrean (HRP-conjugat)

îndreptați spre un alt epitop al HBsAg. Pe durata celui de-al doilea pas de incubare, anticorpii HRP-conjugat se vor lega de orice complex anti-HBs-HBsAg format anterior pe durata celei dintâi incubări, iar HRP-conjugat nelegat este apoi înlăturat prin spălare. Soluția de cromogen ce conține tetrametilbenzidină (TMB) și peroziu de uree este adăugată godeurilor. În prezența complexului imunologic (HRP) *sandwich* anticorp-antigen-anticorp, soluțiile de cromogen incolore sunt hidrolizate cu conjugatul HRP legat cu produsul colorat albastru. Culoarea albastră se schimbă în galben după stoparea reacției cu acidul sulfuric. Intensitatea culorii poate fi măsurată și este proporțională cu cantitatea de antigen capturat în godeuri, și respectiv cu proba. Godeurile ce conțin probe negative față de HBsAg rămân incolore.

IVD DOAR pentru diagnosticare IN VITRO

Acest set conține reagenți suficienți pentru testarea a maximum 91 probe la o testare.

UUU | PLATE

Cod 5 (1x96 godeuri)
8x12/12x8-godeuri per placă

CONTROL | -

Cod 8 (1x1ml per fiołă)
Conserv. 0.1%ProClin™ 300

CONTROL | +

Cod 7 (1x1ml per fiołă)
Conserv. 0.1%ProClin™ 300

Ab | HRP

Cod 6 (1x6ml per fiołă)
Conserv. 0.1%ProClin™ 300

DIL | SPE

Cod 9 (1x5ml per fiołă)
Conserv. 0.1%ProClin™ 300

WASH | BUF | 20X

Cod 1 (1x30ml per flacon)
DILUATI ÎNAINTE DE FOLOSIRE!
detergent Tween-20

CHROM | SOL | A

Cod 2 (1x6ml per fiołă)

CHROM | SOL | B

Cod 3 (1x6ml per fiołă)

STOP | SOL

Cod 4 (1x6ml per fiołă)

PLACĂ CU MICROGODEURI:

Stripuri blanc ale microgodeurilor fixate pe un suport alb de stripuri. Placa este sigilată în punga de aluminiu cu desicant. Fiecare godeu conține anticorpi monoclonali reactivi față de HBsAg (anti-HBs). Stripurile godeurilor pot fi detașate pentru a se folosi separat. Depozitați godeurile sau stripurile nefolosite la 2~8°C într-o pungă de plastic împreună cu desicantul și sigilați-o. Odată ce ati deschis ambalajul, placa e stabilă o lună la 2~8°C.

CONTROL NEGATIV: Lichid gălbui în fiołă cu capac verde filetat. Soluție tampon protein-stabilizată testată, fiind nereactivă față de HBsAg. Gata de utilizare la furnizare. Odată deschis, stabil timp de o lună la 2-8°C.

CONTROL POZITIV: Lichid de culoare roșie în fiołă cu capac roșu filetat. Diluați HBsAg în soluție tampon protein-stabilizată. Gata de utilizare la furnizare. Odată deschis, stabil timp de o lună la 2-8°C.

HRP-CONJUGAT: Lichid de culoare roșie în fiołă albă cu capac roșu filetat. Peroxidază de hrean conjugat cu anticorpi anti-HBs. Gata de utilizare la furnizare. Odată deschis, stabil timp de o lună la 2-8°C.

DILUANTUL PROBEI: Lichid de culoare verde în fiołă albă cu capac albastru filetat. Soluție serică, cazeină, sucroză.

SOLUTIE TAMPON DE SPĂLARE: Lichid incolor în flacon incolor cu capac alb filetat. PH 7.4, 20 x PBS. Înainte de utilizare, concentratul trebuie diluat **1 la 20** cu apă distilată sau deionizată. Odată diluată, soluția e stabilă 1 săptămână la temperatura camerei sau 2 săptămâni la 2-8°C.

SOLUTIE DE CROMOGEN A: Lichid incolor în fiołă albă cu capac verde filetat. Soluție peroxid de uree. Gata de utilizare la furnizare. Odată deschis, stabil timp de o lună la 2-8°C.

SOLUTIE DE CROMOGEN B: Lichid incolor în fiołă neagră cu capac negru filetat. Soluție TMB (Tetrametilbenzidina dizolvată în acid citric). Gata de utilizare la furnizare. Odată deschis e stabil timp de o lună la 2-8°C.

SOLUTIE DE STOPARE: Lichid incolor în fiolă albă cu capac alb filetat. Soluție diluată de acid sulfuric (0.5M H₂SO₄). Gata de utilizare la furnizare. Odată deschis este stabil timp de o lună la 2-8°C.

- **PUNGĂ DE PLASTIC CU SIGILIU:** Pentru păstrarea stripurilor nefolosite. 1 unitate
- **INSTRUCȚIUNE DE UTILIZARE** 1 copie
- **ACOPERĂMÂNT LAMINAT AL PLĂCII (pelicula de acoperire)** 3 unități

Pentru acoperirea plăcilor în timpul incubației și prevenirea plăcii de evaporare sau contaminare.

MATERIALE NECESARE DAR NEAPROVIZIONATE

Apă proaspăt distilată sau deionizată; cronometru și mănuși de unică folosință; recipiente pentru deșeuri corespunzătoare pentru materiale potențial contaminate; sistem de dozare și/sau pipetare, vârfuri de pipetă de unică folosință; șervețel absorbant sau uscat; incubare uscată sau la baie de apă, 37±0.5°C; cititor al plăcii cu microgodeuri, cu o lungime de undă 450nm sau dublă 450nm și 630nm; sistem de aspirare/spălare al microgodeurilor.

RECOLTAREA PROBELOR, TRANSPORTAREA ȘI DEPOZITAREA

1. **Recoltarea probelor:** Nu este necesară o pregătire specială a pacientului. Recoltați proba conform procedurilor normale a practicii de laborator. Pentru această testare pot fi folosite probe proaspete de ser sau plasmă. Sângele recoltat prin venipunctură trebuie lăsat să se coaguleze natural și complet - serul/plasma trebuie separate de cheaguri cât mai curând posibil, pentru a evita hemoliza RBC. Asigurați-vă ca probele de ser să fie limpezi și să nu fie contaminate cu microorganisme. Orice particule suspendate vizibile în probă trebuie înălțurate prin centrifugarea la 3000 RPM timp de 20 minute la temperatura camerei, sau prin folosirea filtrelor.
2. Probele de plasmă recoltate în EDTA, citrat de sodiu sau heparină pot fi supuse testării, **însă nu și probele intens icterice, lipemice sau hemolizate**, pe căt acestea pot oferi rezultate eronate. **Nu încălziți probele inactive**, aceasta poate duce la deteriorarea analitului întă. Nu folosiți în nici un caz probele cu contaminarea vizibilă de microbi.
3. Setul ELISA AiD™ HBsAg este destinat DOAR testării probelor individuale de ser sau plasmă. Nu-l folosiți pentru testarea probelor de salivă, urină, probă combinată de sânge sau alte fluide de la cadavre.
4. **Transportarea și depozitarea:** Depozitați probele la 2-8°C. Probele care nu necesită testare în mai puțin de 3 zile, trebuie depozitate congelate (-20°C sau mai puțin). Evitați ciclurile de congelare-decongelare repetată. Pentru transportare, probele trebuie să fie ambalate și etichetate conform reglementărilor locale și internaționale în vigoare despre transportul probelor clinice și agenților etiologici.

DEPOZITARE ȘI STABILITATE

Componentii setului vor rămâne stabili până la termenul de valabilitate indicat pe etichetă și ambalaj, fiind păstrați la 2-8°C; nu congelează. Pentru a asigura o performanță maximă a setului ELISA AiD™ HBsAg, protejați reagenții de contaminare cu microorganisme sau substanțe chimice pe durata de depozitare.

PRECAUȚII ȘI SIGURANȚĂ

DOAR PENTRU UZ PROFESIONAL

Setul ELISA este o metodă cu sensibilitate la timp și temperatură. Pentru a evita rezultate incorecte, **urmați cu strictețe pașii procedurii de testare și nu îi schimbați**.

1. Nu schimbați reagenții din diferite loturi și nu folosiți reagenți din alte seturi comerciale disponibile. Componentele setului corespund în exactitate, asigurând o performanță optimă pe durata testării.
2. Asigurați-vă ca toți reagenții să corespundă termenului de valabilitate indicat pe cutia setului și sunt din același lot. Nu folosiți niciodată reagenți cu termenul de valabilitate expirat.
3. **ATENȚIE – PAS CRITIC:** Lăsați reagenții și probele să revină la temperatura camerei (18-30°C) înainte de a fi folosite. Amestecați cu grijă reagentul înainte de utilizare și imediat după aceasta depozitați-i la temperatura de 2-8°C.
4. Folosiți doar volum deajuns de probă, după cum e indicat în pașii procedurii de testare. Eșuarea poate cauza sensibilitate slabă a testării.
5. Nu atingeți fundul exterior al godeurilor; urmele degetelor sau zgârieturile pot interfera citirii microplăcii. La citirea rezultatelor asigurați-vă ca fundul plăcii să fie uscat și să nu existe bule de aer în godeuri.
6. Nu permiteți niciodată godeurilor microplăcii să se usuce după efectuarea pașilor de spălare. Treceți imediat la următorul pas. Evitați formarea bulelor de aer la adăugarea reagentului.
7. Evitați întreruperile de lungă durată între pașii de testare. Asigurați-vă să fie aceleași condiții de lucru pentru toate godeurile.
8. Calibrați frecvent pipeta pentru a asigura exactitatea de pipetare a probelor/reagenților. Folosiți de fiecare dată vârfuri de pipetă de unică folosință pentru fiecare probă și reagenți, pentru a evita contaminarea încreușată.
9. Asigurați-vă ca temperatura în interiorul incubatorului să fie de 37°C.
10. La adăugarea probelor, evitați atingerea fundului godeurilor cu vârful pipetei.
11. La citirea rezultatelor cu cititorul plăcii, se recomandă determinarea absorbției la 450nm sau la 450nm cu referință la 630nm.
12. Activitatea enzimatică a HRP-conjugat poate fi afectată de praf, soluții chimice reactive și substanțe ca hipoclorit de sodiu, acizi, substanțe alcaline, etc. Nu efectuați testul în prezența substanțelor de acest gen.
13. La folosirea sistemului complet automat de procesare al microplăcii, nu acoperiți plăcile cu placa de acoperire. Înălțarea reziduurilor rămase în placă după spălare prin lovirea ușoară a acesteia, de asemenea poate fi omisă.
14. Toate probele de origine umană trebuie considerate ca și fiind potențial infecțioase. Urmarea cu strictețe a reglementărilor GLP (Buna Practică de Laborator) asigură siguranța personală.
15. **ATENȚIE:** Materialele de origine umană puteau fi folosite la pregătirea controalelor negative din set. Aceste materiale au fost testate cu seturile de testare la performanțele acceptate și au fost găsite a fi negative pentru anticorpii HIV 1/2, HCV, TP și HBsAg. Cu toate acestea, nu există vreo metodă analitică care să asigure lipsa completă a agenților patogeni în probe sau reagenți. Prin urmare, lucrați reagenții și probele cu precauție, ca și fiind capabile de a transmite boli infecțioase. Au fost folosite derivele serice de la bovine pentru stabilizarea controalelor pozitive și negative. Albumina serică bovină (BSA) și ser fetal de vițel (FCS) sunt derivele de la animale din zone geografice cu BSE/TSE (encefalopatii spongiforme bovine/ transmisibile) neatestate.

16. Niciodată nu mâncați, beți, fumați sau aplicați produse cosmetice în laboratorul de testare. Nu pipetați soluțiile cu gura.
17. Soluțiile chimice trebuie tratate și aruncate doar în conformitate cu reglementările GLP (Buna Practică de Laborator) și cele locale în vigoare.
18. Vârfurile de pipete, fiolele, stripurile și recipientele probelor trebuie colectate și autoclavate nu mai puțin de 2 ore la 121°C, sau tratate cu soluție hipoclorit de sodiu de 10% timp de 30 min pentru a le decontamina înaintea pașilor ulteriori de folosire. NICIODATĂ nu supuneți soluțiile ce conțin hipoclorit de sodiu autoclavării. Fișă tehnică de securitate a materialelor (MSDS) este disponibilă la cerere.
19. Unii reagenți pot cauza toxicitate, iritare, arsuri, sau pot avea efecte cancerogene în calitate de materiale neprelucrate. Contactul cu pielea și mucoasele trebuie evitat, dar nu și limitat cu următorii reagenți: soluție de stopare, soluțiile de cromogen și soluțiile tampon de spălare.
20. Soluția de stopare 0.5M H₂SO₄ este un acid. Folosiți-o cu grijă sporită. Ștergeți imediat picăturile de soluție vărsată sau spălați cu apă dacă aceasta a intrat în contact cu pielea sau ochii.
21. ProClin™ 300 de 0.1% folosit în calitate de conservant, poate cauza sensibilitatea pielii. Ștergeți imediat picăturile de soluție vărsată sau spălați cu apă dacă aceasta a intrat în contact cu pielea sau ochii.

INDICATOARELE DE INSTABILITATE SAU DETERIORARE A REAGENȚILOR: Valorile controalelor Pozitive sau Negative, care nu se încadrează în diapazonul controlului de calitate specificat, indică la posibila deteriorare a reagenților și/sau erorile efectuate de catre operator, sau erorile echipamentului. În astfel de cazuri, rezultatele trebuie considerate nevalide și probele trebuie retestate. În cazuri constante a rezultatelor eronate, menționate în rubrica din motivul deteriorării sau instabilității reagenților, înlocuiți imediat reagenții cu unii noi, sau contactați suportul tehnic pentru asistență ulterioară.



Xi



Nu mâncați și
nu beți în laborator.



Purtăți haine protectoare.
Purtăți protecție pentru ochi.



Atenție:
Pericol biologic!

ProClin™ 300
Expresii S: S26-28-
36/37/39-45-60-61
Expresii R: 43

PROCEDURILE DE TESTARE

Pregătirea reagenților: Aduceți reagenții la temperatura camerei (18-30°C). Verificați soluția tampon de spălare de formarea cristalelor de săruri. Dacă acestea s-au format, resolubilizați prin încălzirea la 37°C până la dizolvarea cristalelor. Diluați soluția tampon concentrat de spălare (20X) conform instrucțiunilor de spălare. Folosiți apă distilată sau deionizată și doar recipiente curate la diluarea soluției tampon. Ceilalți reagenți sunt **GATA DE UTILIZARE LA FURNIZARE**.

Pasul 1 Pregătirea: Marcați trei godeuri ca fiind controale Negative (ex. B1,C1, D1), două ca fiind controale Pozitive (ex. E1, F1) și un Blanc (ex. A1, nu trebuie adăugate în godeurile blanc nici probele, nici HRP-conjugat). În cazul în care rezultatul va fi determinat folosind cititor al plăcii cu lungime de undă dublă, cerința folosirii godeurilor blanc poate fi omisă. Folosiți doar numărul de stripuri necesare pentru testare.

Pasul 2 Adăugarea diluentului: Adăugați 20µl probă diluantă în fiecare godeu, cu excepția celui Blanc.

Pasul 3 Adăugarea probei: Adăugați 100µl de control Pozitiv, control Negativ și Probe în godeurile respective, cu excepția celui blanc. **Notă:** Folosiți un vârf de pipetă separat pentru fiecare probă, control pozitiv și negativ, pentru a evita contaminarea încrucișată. Amestecați lovind ușor placă.

Pasul 4 Incubarea: Acoperiți placă cu pelicula de acoperire și incubați timp de **60 minute la 37°C**.

Pasul 5 Adăugarea HRP-conjugatului: La sfârșitul incubării, înălăturați și aruncați pelicula de acoperire a plăcii. Adăugați 50µl de reagent HRP-conjugat în fiecare godeu cu excepția celui blanc și amestecați lovind ușor placă.

Pasul 6 Incubarea: Acoperiți placă și incubați timp de **60 minute la 37°C**.

Pasul 7 Spălarea: Înlăturați și aruncați pelicula de acoperire a plăcii. Spălați fiecare godeu de **5 ori** cu soluție tampon diluată de spălare. Înainte de fiecare etapa de spălare lasați microplacile să se înmoieze timp de 30 – 60 sec. După ultimul ciclu de spălare, întoarceți placă cu fundul în sus pe hirtie de filtru sau șervețel curat și loviti ușor pentru a înălătura orice lichide rămase.

Pasul 8 Colorarea: Adăugați **50 µl** soluție de cromogen A și **50 µl** soluție de cromogen B în fiecare godeu, inclusiv cel Blanc. Incubați placă la **37°C timp de 30 min evitând lumina**. Reacția enzimatică dintre soluțiile de cromogen și HRP-conjugat vor produce o culoare albastră în godeurile cu control Pozitiv și cu Probele HBsAg pozitive.

Pasul 9 Reacție de stopare: Folosind pipete multicanal sau manual adăugați **50 µl** soluție de stopare în fiecare godeu și amestecați cu grijă. Se va forma un galben intens în godeurile cu control Pozitiv și cu Probele HBsAg pozitive.

Pasul 10 Măsurarea absorbției: Calibrați cititorul pentru microplaci cu godeul Blanc și citiți absorbția la **450 nm**. Dacă este folosit aparatul cu sistemul de filtrare dublu, setați lungimea de undă de referință la **630 nm**. Calculați valoarea Cut-off și evaluați rezultatele. (**Notă:** citiți absorbția în decurs de **10 minute** după stoparea reacției).

INSTRUCȚIUNI PENTRU SPĂLARE

1. Este esențială o procedură reușită de spălare pentru a obține datele analitice corecte și precise.
2. Prin urmare se recomandă de a folosi un sistem de spălare al microplăcii ELISA de calitate, păstrând cel mai bun nivel de performanță al spălării. În general, este nevoie de nu mai puțin de **5 cicluri** de spălare automată, cu dozare de 350-400µl/godeu, pentru a evita reacții fals pozitive și fundal de alertă.
3. Pentru a evita contaminarea încrucișată a plăcii cu probele sau HRP-conjugat, nu aruncați conținutul godeurilor după incubare, ci lăsați sistemul de spălare al microplăcii să aspire automat.

- Asigurați-vă că canalele pentru lichide ale sistemului de spălare al microplăcii nu sunt blocate sau contaminate și că de fiecare dată în godeuri este distribuit un volum suficient de soluție tampon de spălare.
- În cazul spălării manuale, recomandăm efectuarea a **5 cicluri** lucrate la 350-400 µl/godeu și aspirarea lichidului de **5 ori**. Dacă observați rezultate slabe (fundal de alertă), măriți numărul de cicluri de spălare sau timpul de uscare per godeu.
- Și totuși, lichidul aspirat din stripuri trebuie tratat cu soluție hipoclorit de sodiu (concentrat final de 2.5%) pentru 24 ore, înainte de a fi aruncat conform reglementărilor cuvenite.
- Soluția de spălare concentrată necesită diluare de **1 la 20** înainte de utilizare. Dacă se folosește mai puțin de o placă, pregătiți volumul proporțional de soluție.

CONTROLUL CALITĂȚII ȘI CALCULAREA REZULTATELOR

La calcularea și interpretarea rezultatelor testării, fiecare microplacă trebuie considerată aparte, indiferent de numărul de plăci procesate curent. Rezultatele sunt calculate comparând valoarea absorbției (A) a fiecărei probe cu valoarea Cut-off (CO) a plăcii. Dacă citirea Cut-off este bazată pe cititor al palăcii cu un singur filtru, rezultatele trebuie calculate prin extragerea valorii A a godeului blanc din raportul imprimat cu valorile probelor și a controalelor. În cazul în care citirea este bazată pe cititor al plăcii cu două filtre, nu extrageți valoarea A a blancului din rapoartele cu valorile probelor și a controalelor.

Calcularea valorii Cut-off (CO) = Nc + 0.06 (Nc = valoarea medie a absorbției pentru trei controale negative).

Controlul calității (validarea testării): Rezultatele testării sunt valide odată ce sunt îndeplinite cerințele controlului calității. Se recomandă ca fiecare laborator să-și stabilească un sistem corespunzător al controlului calității cu materiale ale controlului calității similare sau identice cu proba pacient analizată.

- Valoarea A al godeului blanc, ce conține doar soluțiile de cromogen și de stopare, este <0.080 la 450 nm.
- Valoarea A a controlului pozitiv trebuie să fie ≥0.800 la 450/630 nm sau la 450 nm, după efectuarea blancului.
- Valoarea A a controlului negativ trebuie să fie ≥0.100 la 450/630 nm sau la 450 nm, după efectuarea blancului.

Dacă una dintre valorile A a controlului negativ nu corespunde cerințelor controlului calității, aceasta trebuie eliminată și valoarea medie recalculată folosind cele două valori rămase. Dacă mai mult de o valoare A a controlului negativ nu corespunde specificațiilor controlului calității, testul nu e valid și trebuie retestat.

Exemplu:

1. Controlul calității

Valoarea A a godeului blanc: A1=0.025 la 450 nm (Notă: efectuarea blancului este necesară doar la citirea cu folosirea unui singur filtru la 450 nm)

| | | | |
|------------------------------------|-------|-------|-------|
| Nr. godeurilor: | B1 | C1 | D1 |
| Val. A a contr. negativ după blanc | 0.020 | 0.012 | 0.016 |

Nr. godeurilor: E1 F1

Val. A a contr. pozitiv după blanc 2.421 2.369

Toate valorile controalelor se încadrează în diapazonul valorilor controlului calității specificate.

2. Calcularea Nc: = (0.020+0.012+0.016) = 0.016

3. Calcularea Cut-off (CO) = 0.016 + 0.06 = 0.076

INTERPRETAREA REZULTATELOR

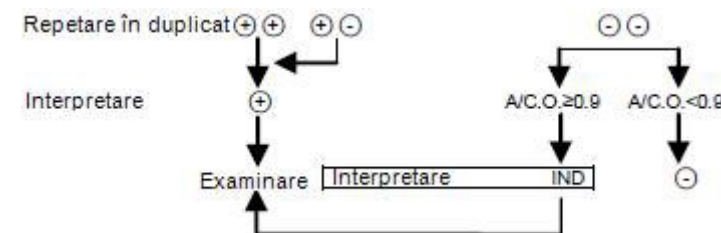
Rezultate negative (A/CO<1): Probele ce redau o absorbție mai mică decât valoarea Cut-off sunt considerate a fi negative, ceea ce indică că nu a fost determinat antigenul de suprafață al hepatitei virale B folosind acest set ELISA AiD™ HBsAg. Prin urmare, pacientul probabil nu este infectat cu virusul HBV, proba de sânge nu conține antigenul de suprafață al hepatitei virale B și poate fi transfuzabil odată ce s-a dovedit a fi negativ și față de alti markeri ale bolilor infecțioase.

Rezultate pozitive (A/CO≥1): Probele ce redau o absorbție mai mică sau egală cu valoarea Cut-off sunt inițial reactive față de acest test, ceea ce indică faptul că a fost determinată probabilitatea prezenței antigenei de suprafață a hepatitei virale B cu setul de testare ELISA AiD™ HBsAg. Orice probă inițial reactive trebuie retestată în duplicat folosind acest set, înainte de interpretarea finală a rezultatelor. Probele reactive repetat pot fi considerate pozitive față de prezența antigenei de suprafață a hepatitei virale B la acest set.

Limitele (A/CO = 0.9-1.1): Probele cu absorbția valorilor Cut-off între 0.9 și 1.1 sunt considerate probele limite și se recomandă retestarea probelor în duplicat pentru confirmarea rezultatelor inițiale.

Este necesară examinarea, confirmarea și testarea auxiliară a tuturor probelor pozitive cu alte sisteme analitice (ex. PCR). Diagnoza clinică nu trebuie stabilită în baza unui singur rezultat de testare, ci să integreze și datele clinice și de laborator.

INTERPRETAREA ȘI EXAMINAREA REZULTATELOR INITIALE A TUTUROR PROBELOR LIMITE SAU INITIAL REACTIVE



IND = neinterpretabile

- În cazul în care după retestarea probelor inițial reactive ambele godeuri prezintă rezultate negative (A/CO<0.9), aceste probe trebuie considerate ca și nerepetabile pozitiv (sau fals pozitive) și interpretate ca negative. Cât despre testările ELISA extrem de sensibile, rezultatele fals pozitive pot apărea din mai multe motive, majoritatea referindu-se, dar nu limitându-se doar la pașii de spălare inadecvati. Pentru mai multe informații referitoare la Rezolvarea problemelor setului ELISA Wantai, vă rugăm, consultați „Ghidul ELISA și Rezolvarea problemelor“.

- În cazul în care după testarea probelor în duplicat, unul sau ambele godeuri prezintă rezultate pozitive, rezultatul final al acestui test ELISA trebuie considerat ca și reactiv repetabil (pozitiv). Probele reactiv repetabile pot fi considerate pozitive față de prezența antigenei de suprafață a hepatitei virale B și prin urmare, pacientul probabil este infectat cu virusul HBV și probele de sânge trebuie aruncate.

- După testarea probelor în duplicat, probele cu valori apropiate de cele Cut-off trebuie interpretate cu prudență și considerate ca și probe din zone limite sau neinterpretabile în momentul testării.

CARACTERISTICILE DE PERFORMANCE

Evaluarea cercetărilor efectuate în Institutul Paul-Ehrlich (PEI), Institutul german Crucea Roșie Baden-Württemberg-Hessen și trei bănci de sânge din China, au demonstrat următoarele caracteristici de performanță a testului ELISA AiD™ HBsAg.

Specificitatea: Fiind lucrată la donatori de sânge europeni (n=5038), specificitatea de diagnosticare totală a setului de testare a fost de 99.78%.

În urma evaluărilor din centrele de cercetare din China, setul ELISA AiD™ HBsAg a demonstrat o specificitate de 99.92%.

| ELISA AiD™ HBsAg | | | |
|-------------------------|-------|-------|---|
| Laborator | Nr. | - | + |
| Banca de sânge Xiamen | 1958 | 1955 | 3 |
| Banca de sânge Hubei | 2518 | 2516 | 2 |
| Banca de sânge Zhejiang | 6344 | 6340 | 4 |
| Total | 10820 | 10811 | 9 |

Sensibilitatea: Setul ELISA AiD™ HBsAg a fost evaluat la sensibilitate pe 22 panele de seroconversie HBV disponibile și au fost obținute per total 403 rezultate pozitive la HBsAg, inclusiv 146 HBsAg cu genotip HBV și subtipul HBsAg probe plasma cu detinerea datelor de către Institutul Paul-Ehrlich. În ceea ce privește sensibilitatea de seroconversie, rezultatele pentru testul ELISA AiD™ HBsAg pe 22 panele de seroconversie HBV au prezentat un nivel de sensibilitate cel puțin echivalent cu specificațiile sensibilității de seroconversie a testărilor de screening HBsAg curente marcate CE, cu detinerea datelor de către PEI. Au fost testate 10 panele de seroconversie adiționale în laboratoare interne. Sensibilitatea de seroconversie a fost comparată cu alte teste de screening HBsAg marcate CE. Referitor la sensibilitatea de diagnosticare, setul ELISA AiD™ HBsAg a determinat toate probele pozitive ca fiind pozitive, inclusiv genotipurile A-F HBV și subtipurile HBsAg examineate.

În concluzie, rezultatul total a setului ELISA AiD™ HBsAg pentru sensibilitatea de seroconversie a fost comparată cu alte seturi HBsAg marcate CE, cu detinerea datelor de către PEI și toate 403 probe pozitive HBsAg au fost reactive, generând un total de 100% sensibilitate.

Sensibilitatea analitică: 0.1IU/ml (NIBSC 00/588)

Specificitatea analitică: Nu a fost observată interferență cu probe ale pacienților cu un nivel înalt al factorului reumatoid și ale femeilor însărcinate. Au fost testate probe recoltate în aceeași zi și probe congelate, pentru a verifica interferență în urma recoltării și depozitării. A fost efectuat screeningul pentru HBsAg cu setul ELISA AiD™ HBsAg pentru un total de 100 probe reactive față de anti-HBc, anti-HCV și anti-HIV1. 98 probe din 100 au fost negative la HBsAg. De asemenea, au fost testate 200 probe de sânge cu setul ELISA AiD™ HBsAg. 191 din 200 probe au arătat rezultate negative la screening față de HBsAg. 8 probe din 9 cu rezultate screening inițial reactive, au arătat rezultate repetat reactive la setul ELISA AiD™ HBsAg, însă hepatita virală B nu a fost confirmată în nici unul din cazuri.

Determinarea mutațiilor: Un panel de 108 probe colectate de Universitatea Xiamen (Xiamen, China) urmate de PCR, au fost testate pentru a demonstra performanța setului ELISA AiD™ HBsAg la detectarea mutațiilor HBsAg. Rezultatele sunt afișate în tabelul de mai jos.

| Istoric | Numar | ELISA AiD™ HBsAg |
|---------|--------------|------------------|
| adr (+) | Tip sălbatic | 35 |
| | 4 mutații | 5 |
| adw (+) | Tip sălbatic | 37 |
| | 16 mutații | 25 |
| ayw (+) | Tip sălbatic | 2 |
| | 2 mutații | 2 |
| ayr (+) | 2 mutații | 2 |
| | Total | 108 |
| | | 101 |

Reproductibilitatea:

| Reproductibilitatea | Nr. determinări | În limitele perioadei | | De la perioadă la perioadă | |
|---------------------|-----------------|-----------------------|-------|----------------------------|-------|
| | | OD Mediu | CV% | OD Mediu | CV% |
| 0.1IU/ml HBsAg | 10 | 0.155 | 10.6% | 0.150 | 11.0% |
| Slab pozitivă | 10 | 0.457 | 9.0% | 0.432 | 9.5% |
| Moderat pozitivă | 10 | 1.572 | 7.0% | 1.437 | 7.5% |
| Înalt pozitivă | 10 | 2.327 | 4.2% | 2.302 | 4.4% |
| Control pozitiv | 10 | 2.322 | 4.1% | 2.315 | 4.2% |

LIMITELE

1. Rezultatele pozitive trebuie confirmate cu un alt test disponibil și interpretate împreună cu informația clinică a pacientului.
2. Pe parcursul fazei incipiente a bolii, antigenele pot rămâne nedetectabile. Prin urmare, rezultatele negative obținute cu setul ELISA AiD™ HBsAg, indică doar la faptul că probele nu conțin un nivel detectabil al antigenelor de suprafață a hepatitei virale B și orice rezultate negative nu vor fi considerate ca evidențe concluzive a faptului că individul sau proba de sânge nu este infectat cu HBV.
3. În cazul în care după retestarea probelor inițial reactive rezultatele testării sunt negative, aceste probe trebuie considerate ca și nerepetabile (fals pozitive) și interpretate ca negative. Cât despre testările ELISA extrem de sensibile, rezultatele fals pozitive pot apărea din mai multe motive, majoritatea referindu-se, dar nu limitându-se doar, la pașii de spălare inadecvați. Pentru mai multe informații referitoare la rezolvarea problemelor setului ELISA Wantai, vă rugăm, consultați „Ghidul ELISA și Rezolvarea problemelor” sau luați legătura cu suportul tehnic pentru asistență ulterioară.
4. Motive frecvente de greșeli: seturi cu termen de valabilitate expirat, proceduri de spălare proaste, reagenți contaminați, pași de testare incorectă, aspirare insuficientă pe durata spălării, eșuare la adăugarea probelor sau a reagentelor, operarea proastă cu echimapentul de laborator, erori de timp, folosirea probelor intens hemolizate sau ce conțin fibrină, probe de ser coagulate incomplet.
5. Frecvența markerului va afecta valorile predictive ale testării.
6. Acest test nu poate fi folosit pentru testarea probelor combinate de plasmă. Setul ELISA AiD™ HBsAg a fost evaluat doar cu probe individuale de ser sau plasmă.
7. Setul ELISA AiD™ HBsAg este un test calitativ și rezultatele acestuia nu pot fi folosite pentru a măsura concentrațiile antigenelor.

REFERINȚE

1. Stevens, C. E., P. E. Taylor, and M. J. Tong. 1988. Viral hepatitis and liver disease. Alan R. Riss, New York, N.Y. 142. Stevens, C. E., P. E. Taylor, M. J. Tong, P. T. Toy, G. N. Vyas, P. V. Nair.

2. J. Y. Weissman, and S. Krugman. 1987. Yeast-recombinant hepatitis B vaccine. Efficacy with hepatitis B immune globulin in prevention of perinatal hepatitis B virus transmission. *JAMA* 257:2612–2616.
143. Stevens, C. E., P. T. Toy, P. E. Taylor, T. Lee, and H. Y. Yip. 1992. Prospects for control of hepatitis B virus infection: implications of childhood vaccination and long term protection. *Pediatrics* 90(Suppl.):170–173.
3. Hurie, M. B., E. E. Mast, and J. P. Davis. 1992. Horizontal transmission of hepatitis B virus infection to U.S. born children of Hmong refugees. *Pediatrics* 89:269–273.
4. Szmuness, W., C. E. Stevens, E. J. Harley, E. A. Zang, W. R. Olesko, D. C. Williams, R. Sadovsky, J. M. Morrison, and A. Kellner. 1980. Hepatitis B vaccine: demonstration of efficacy in a controlled trial in a high risk population in the U.S. *N. Engl. J. Med.* 303:833–841.
5. Bhatnagar, P. K., E. Papas, H. E. Blum, D. R. Milich, D. Nitecki, M. J. Karel, and G. N. Vyas. 1982. Immune response to synthetic peptide analogues of hepatitis B surface antigen specific for the a determinant. *Proc. Natl. Acad. Sci. USA* 79:4400–4404.

SUMARUL COMPONENTILOR IMPORTANȚI AI SETULUI:

Folosiți acest sumar doar ca referință și mereu urmați instrucțiunile testării. Notă: componente fiecărui set aparte nu pot fi schimbați cu alte seturi.

| | | |
|------------------------------|-------|---------|
| 1. Placa cu microgodeuri | Cod 5 | Una |
| 2. Control negativ | Cod 8 | 1x1 ml |
| 3. Control pozitiv | Cod 7 | 1x1 ml |
| 4. HRP-conjugat | Cod 6 | 1x6 ml |
| 5. Diluantul probei | Cod 9 | 1x5 ml |
| 6. Soluție tampon de spălare | Cod 1 | 1x30 ml |
| 7. Soluție de cromogen A | Cod 2 | 1x6 ml |
| 8. Soluție de cromogen B | Cod 3 | 1x6 ml |
| 9. Soluție de stopare | Cod 4 | 1x6 ml |

SUMARUL PROCEDURII DE TESTARE:

Folosiți acest sumar doar ca referință și mereu urmați instrucțiunile testării.

| | |
|---------------------------|---|
| Adăugați diluantul probei | 20 <input type="checkbox"/> I |
| Adăugați proba | 100 <input type="checkbox"/> I |
| Incubați | 60 minute |
| Adăugați HRP-conjugat | 50 <input type="checkbox"/> I |
| Incubați | 30 minute |
| Spălați | 5 ori |
| Colorarea | 50 <input type="checkbox"/> I A + 50 <input type="checkbox"/> I B |
| Incubați | 30 minute |
| Stopați reacția | 50 <input type="checkbox"/> I soluție de stopare |
| Citiți absorbția | 450 sau 450/630 nm |

| Schema cu exemple de controale/probe de dozare | | | | | | | | | | |
|--|------|-----|---|---|---|---|---|-----|-----|----|
| | 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | ... | ... | 12 |
| A | Blac | S3 | | | | | | | | |
| B | Neg. | ... | | | | | | | | |
| C | Neg | ... | | | | | | | | |
| D | Neg. | | | | | | | | | |
| E | Poz. | | | | | | | | | |
| F | Poz. | | | | | | | | | |
| G | S1 | | | | | | | | | |
| H | S2 | | | | | | | | | |

SIMBOLURILE CU MARCAJ CE:



Dispozitiv medical de diagnosticare *in vitro*



Condiții de depozitare +2°C~+8°C



Folosit de



Lotul



Conținut suficient pentru „n” teste



Instrucțiunile de folosire



Marcaj CE – IVDD 98/79/EC



Reprezentativ autorizat UE



Numărul de catalog



Producător



Beijing Wantai Biological Pharmacy Enterprise Co., Ltd.

No.31 Kexueyuan Road, Changping District, Beijing 102206, China

Tel: +86-10-59528888, Fax: +86-10-89705849

Website: www.ystwt.com

Email: wtxport@ystwt.com



1293

Qarad b.v.b.a.

Cipalstraat 3, B-2440 Geel, Belgium

Email: qarad@qarad.com