

ISTRUZIONI PER L'USO

Kit di anticorpi IgG per EIA dei Rickettsia della febbre maculosa

Numero di catalogo: SFG-96K
Quantità: 96 test
(12 x 8 pozzetti)
Conservazione: 2-8°C

Un test immunologico enzimatico indiretto per la rilevazione degli anticorpi di classe IgG contro i Rickettsia della febbre maculosa nel siero o nel plasma umano.

Solamente per uso diagnostico *in vitro*.



1135 E. Truslow Avenue
Fullerton, California 92831 USA
Telefono: +714-525-7660
Fax +714-525-7614
Email: info@fullerlabs.com
www.fullerlabs.com



MediMark Europe Sarl
11, rue Émile Zola – BP 2332
F-38033 Grenoble Cedex 2 – Francia

USO PREVISTO

Il Kit di anticorpi IgG per EIA dei Rickettsia della febbre maculosa è destinato alla rilevazione degli anticorpi della classe IgG umana contro i Rickettsia del gruppo della febbre maculosa, quale sussidio alla diagnosi dell'infezione umana da parte di tali agenti patogeni.

RIASSUNTO E SPIEGAZIONE DEL TEST

I Rickettsia del gruppo della febbre maculosa sono diffusi in tutto il mondo e mediati da zecche ed acari (*Rickettsia akari*) il cui morso trasferisce una infezione derivata dagli ospiti più naturali di questi organismi (cani e roditori). L'infezione così prodotta induce una specifica risposta anticorpale, che può essere rilevata ed usata come mezzo indiretto di individuazione degli esseri umani infetti.

I micropozzetti per test EIA compresi in questo kit utilizzano un antigene lipopolisaccaride (rLPS) specifico di questo gruppo, estratto dai *Rickettsia rickettsii*, un membro del gruppo della febbre maculosa. Tra le molte specie che condividono tale reattività sierologica crociata sono comprese *Rickettsia conorii* (febbre bottonosa), *Rickettsia siberica* (tifo da zecca siberiana), *Rickettsia australis* (tifo da zecca del Queensland), *Rickettsia akari* (varicella da Rickettsia). I sieri dei pazienti vengono diluiti con l'apposito diluente per campioni ed incubati nei micropozzetti rivestiti per permettere il legame degli anticorpi del siero all'antigene in fase solida. Successivamente, i pozzetti vengono lavati per rimuovere le proteine sieriche non reagite e l'IgG antiumano marcato con enzima (coniugato enzimatico) viene addizionato per marcare l'anticorpo legato. Trascorso un ulteriore periodo di incubazione, i micropozzetti vengono lavati per rimuovere il coniugato enzimatico non legato. Viene poi addizionato un substrato enzimatico (substrato TMB) per quantificare la porzione legata di perossidasi del coniugato. Il viraggio al blu è direttamente proporzionale alla quantità di anticorpo sierico reattivo. Questa reazione temporizzata viene interrotta con una soluzione di arresto che vira le reazioni blu al giallo e stabilizza l'intensità cromatica finale. Tale intensità cromatica (assorbanza) viene misurata alla lunghezza d'onda da 450 nm su un lettore per micropiastre o su uno spettrofotometro.

REAGENTI E MATERIALI FORNITI

MW Ag

Modulo EIA da 96 micropozzetti

12 strisce x 8 micropozzetti, rivestiti con rLPS estratto da *Rickettsia rickettsii* e confezionate con essiccante, pronte per l'uso.

SAMP DIL

Diluente per campioni 2 x 50 ml

Tampone PBS contenente albumina di siero bovino e Tween 20.

CONJ HRP

Coniugato enzimatico, 12 ml

IgG caprino antiumano marcato con perossidasi e purificato per affinità (specifico della catena gamma), pronto per l'uso. **Proteggere dalla luce.**

CONT +

Controllo positivo, 120 µl

Il flacone con tappo blu contiene siero umano non diluito reattivo ai Rickettsia della febbre maculosa.

CAL

Calibratore di esclusione, 200 µl

Il flacone con tappo verde contiene siero umano non diluito reattivo in modo equivoco ai Rickettsia della febbre maculosa.

CONT -

Controllo negativo, 120 µl

Il flacone con tappo rosso contiene siero umano non diluito reattivo ai Rickettsia della febbre maculosa.

SOLN|TMB**Substrato TMB, 12 ml**

Una soluzione contenente H₂O₂ e tetrametilbenzidina (TMB), fornita pronta per l'uso in un flacone paglierino. Proteggere dalla luce.

SOLN|STOP**Soluzione di arresto, 12 ml**

Acido solforico diluito pronto per l'uso. Evitare il contatto con la pelle.

BUF|WASH|PBS**PBS, 1 litro**

Aggiungere la confezione fornita in 1 litro di acqua purificata per produrre il tampone PBS, pH 7,2. Miscelare bene. **(PREPARAZIONE DEI CAMPIONI E DEI REAGENTI)**

BUF|WASH|TWEEN**Tween 20, 2 ml**

Soluzione di 25% di Tween 20 e di 75% di PBS. Aggiungere 2 ml per litro di PBS per preparare il tampone di lavaggio. **(PREPARAZIONE DEI CAMPIONI E DEI REAGENTI)**

Avvertenze

1. Per escludere la presenza di agenti infettivi, i sieri di controllo sono stati soggetti ai test imposti dall'ente statunitense FDA. Comunque, nessun metodo di analisi conosciuto può garantire l'assenza di agenti infettivi. Pertanto questi reagenti, come ogni siero ed attrezzatura che entri a contatto con tali campioni, vanno maneggiati in conformità alla buona prassi di laboratorio in modo da evitare il contatto con la pelle e l'ingestione.
2. Sebbene i micropozzetti di test siano preparati con antigeni disattivati, vanno considerati potenzialmente infetti e maneggiati di conseguenza.

Conservazione e maneggio

I componenti del kit vanno conservati a 2-8°C. Portarli a temperatura ambiente (20-25°C) prima di aprire i flaconi e le buste delle piastre.

Le strisce di antigeni non utilizzate vanno reinserite e risigillate con cura nelle buste assieme all'essiccante.

PRELIEVO DEI CAMPIONI

Lasciar coagulare i campioni ematici e separare il siero tramite centrifugazione. Trasferire asetticamente il siero in contenitori sterili ermeticamente chiusi. Conservare a 2-8°C. Se i test vengono postposti per più di 5 giorni, conservare i campioni ad una temperatura pari o inferiore a -20°C. I campioni di soggetti acuti dovrebbero essere prelevati all'insorgenza della malattia e quelli dei convalescenti vanno prelevati ad intervalli di 2-4 settimane per verificare i cambiamenti di titolazione.

PREPARAZIONE DEI CAMPIONI E DEI REAGENTI

1. **Preparare il tampone di lavaggio** aggiungendo il contenuto (2 ml) di un flacone di Tween 20 in 1 litro di PBS. Miscelare bene il tutto.
2. **Preparare diluizioni 1:100 di tutti i campioni di siero dei pazienti e di tutti e tre i sieri di controllo/calibrazione, usando il diluente di lavoro per campioni.**

PROCEDURA

Il kit comprende reagenti e materiali sufficienti per 96 determinazioni.

Materiali richiesti ma non forniti

1. Acqua purificata (distillata o deionizzata)
2. Bottiglie o apparato automatico di lavaggio per EIA
3. Provette di test per diluizione manuale del siero o diluatore automatico per diluizioni 1:100
4. Pipette di precisione per gamma in microlitri
5. Coperchio adesivo o in plastica per incubazione di micropozzetti
6. Lettore EIA dotato di filtro da 450 nm.

Precauzioni

1. Non usare componenti scaduti.
2. Il substrato TMB ed il coniugato sono fotosensibili e sono confezionati in flaconi color paglierino a titolo di protezione. Conservarli al buio e riporli subito dopo l'uso.
3. I reagenti liquidi contengono thimerosal allo 0,01%, una sostanza tossica se ingerita.
4. La soluzione di arresto contiene 0,2 N di acido solforico. Se esso viene a contatto con la pelle, lavarsi bene con acqua e richiedere l'intervento di un medico.

PROCEDURA DI TEST

Portare a temperatura ambiente tutti i reagenti ed i sieri prima di cominciare la procedura di test temporizzato.

1. Pipettare 100 µl di ciascun siero e controllo diluiti nei micropozzetti appropriati. Si consigliano pozzetti in duplicato per il calibratore di esclusione diluito.
2. Coprire i micropozzetti per ridurre al minimo l'evaporazione e poi **incubare per 60 minuti a temperatura ambiente (20-25°C).**
3. Lavare le piastre quattro (4) volte con un getto leggero di tampone di lavaggio emesso da una bottiglia di lavaggio o con un lavapiastre EIA multipozzetto, rimuovendo il tampone residuo dai pozzetti.
4. Aggiungere in ciascun micropozzetto 100 µl di coniugato enzimatico. Coprire ed incubare per **30 minuti al buio a temperatura ambiente.**
5. Lavare i micropozzetti come indicato nel precedente passo 3.
6. Temporizzando la sequenza, aggiungere in ciascun micropozzetto **100 µl di substrato TMB** e lasciar procedere la reazione **esattamente per 10 minuti** al buio.
7. Arrestare la reazione, secondo i tempi di sequenza di cui sopra, aggiungendo **100 µl di soluzione di arresto.**
8. Leggere l'assorbanza su un lettore per micropiastre munito di **filtro da 450 nm.**

CONTROLLO QUALITA'

Il calibratore di esclusione in dotazione permette di discriminare i sieri reattivi da quelli non reattivi. E' impostato su un indice di 1,0. Dividendo i valori di assorbanza dei sieri testati per il valore di assorbanza media del calibratore di esclusione, si deriva il valore d'indice di ciascun siero. Indici da 0,9 a 1,1 possono essere considerati equivoci, quelli superiori ad 1,1 sono positivi e quelli inferiori a 0,9 negativi.

LIMITAZIONI

Questa procedura rileva anticorpi specifici di gruppo ed è pertanto incapace di differenziare tra i membri del gruppo della febbre maculosa. In genere, non viene rilevata reattività al gruppo della febbre tifoidea o al tifo delle boscaglie.

VALORI PREVISTI

La prevalenza di anticorpi specifici varia a seconda della regione geografica e della popolazione analizzata. Le aree endemiche risultano avere tassi sieropositivi del 7-26%, anche se alcuni casi sono certamente lievi o subclinici.

BIBLIOGRAFIA

1. La Scola, Bernard; Raoult, Didier. J. Clin. Microbiol. 1997; 35: 2715 – 2727
2. Raoult, Didier; Gregory A. Dasch. J. Clin. Microbiol. 1989; 27: 2073 – 2079.

Versione A (19/4/2003)