



ANTI- β_2 -GLYKOPROTEIN 1 IgG/IgM (β_2 -GP1)



Kód 44868 96 Testů

SKLADOVAT PŘI 2-8 °C

Reagencie pro stanovení anti- β_2 -glykoprotein1 protilátek.
Pouze pro *in vitro* diagnostiku v klinických laboratořích.

PRINCIP METODY

Protilátky proti β_2 -glykoproteinu1 ve vzorku se vážou na antigen navázaný na povrchu mikrotitračních destiček. V průběhu druhé inkubace se váže konjugát (křenovou peroxidázou značené imunoglobuliny proti lidskému IgG nebo IgM) s protilátkami navázanými na povrchu jamky. Nakonec se přidává 3,3',5,5'-tetramethylbenzidin (TMB) s H₂O₂ do každé jamky jako enzymový substrát. Vzniklá enzymatická barevná reakce je zastavena kyselinou. Žluté zabarvení reakce se měří při 450 nm a intenzita absorbance je úměrná koncentraci protilátek ve vzorku¹.

OBSAH A SLOŽENÍ

- A. **Koncentrovaný promývací roztok.** 50 mL. Koncentrovaný fosfátový pufr, azid sodný 15 mmol/L.
- B. **Ředící roztok** 100 mL. Tris pufr, azid sodný 15 mmol/L.
- C+. **Pozitivní kontrola IgG/IgM** 1,5 mL. Ready to use. Sérum s protilátkami IgG/IgM proti β_2 – glykoproteinu, azid sodný 15 mmol/L.
- C-. **Negativní kontrola.** 1,5 mL. Lidské sérum bez protilátek proti β_2 – glykoproteinu, azid sodný 15 mmol/L.
- DG. **Konjugát IgG** 15 mL. Křenovou peroxidázou značené králičí polyklonální imunoglobuliny proti lidskému IgG.
- DM. **Konjugát IgM** 15 mL. Křenovou peroxidázou značené králičí polyklonální imunoglobuliny proti lidskému IgM.
- E. **Substrát.** 15 mL. 3,3',5,5'-tetramethylbenzidin (TMB).
- F. **Zastavovací roztok. 15 mL. Kyselina fosforečná 4,5 %.**
- NEBEZPEČÍ:** H314: Způsobuje těžké poleptání kůže a poškození očí. P280: Používejte ochranné rukavice/ochranný oděv/ochranné brýle/obličejovery štíty. P303+P361+P353: PŘI STYKU S KŮŽÍ (nebo s vlasy): Veškeré kontaminované části oděvu okamžitě svlékněte. Opláchněte kůži vodou/osprchujte
- M. **Mikrotitrační destičky:** 12 modulů po 8 rozlamovatelných jamkách s navázanými vysoce purifikovanými protilátkami proti β_2 – glykoproteinu.
- S1-S6. **Standardy Anti- β_2 -GP1 IgG/IgM,** Každý po 1,5 mL. Připraveny k použití. Lidské sérum Anti- β_2 -GP1 IgG/IgM. Azid sodný 15 mmol/L. Koncentrace protilátek Anti- β_2 -GP1 IgG jsou: 0, 6.25, 12.5, 25, 50 a 100 U/mL a koncentrace Anti- β_2 -GP1-IgM jsou: 0, 6.25, 12.5, 25, 50 a 100 U/mL, jak je uvedeno na štítku lahviček. Kalibrováno proti mezinárodně uznávanému referenčnímu seru z E.N.Harris, Louisville.

Další varování a bezpečnostní opatření naleznete v bezpečnostním listu produktu (SDS).

Lidská séra použitá při přípravě pozitivní a negativní kontroly byla testována a shledána negativní na přítomnost protilátek anti-HIV a anti-HCV, a stejně tak na HBs antigen. Nicméně zacházejte s kontrolami jako s potencionálně infekčním materiélem.

SKLADOVÁNÍ

Skladujte při 2-8 °C. Reagencie jsou stabilní do data expirace uvedené na štítku, jestliže jsou skladovány uzavřené a je zabráněno kontaminaci v průběhu jejich užívání.

Známky zhoršení kvality:

- Kapalné komponenty: Přítomnost částic, zákal.
- Mikrotitrační destičky: natření sáčku, makroskopické defekty jako je poškrábání dna jamek.

PŘÍPRAVA REAGENCIÍ

Promývací pufr: Zředte koncentrovaný promývací pufr A destilovanou vodou v poměru 1/20. Pořádně promíchejte. Roztok je stabilní 30 dnů při 2-8 °C. Pro 1 strip se spotřebuje přibližně 50 mL promývací reagencie.

Ostatní činidla jsou připravena k přímému použití.

M44868i-03
06/2018

BioSystems S.A. Costa Brava, 30. 08030 Barcelona (Spain)
Quality System certified according to
EN ISO 13485 and EN ISO 9001 standards

ANTI- β_2 -GLYKOPROTEIN 1 PROTILÁTKY

ELISA MIKROTITRAČNÍ DESTIČKY

DOPLNUJÍCÍ VYBAVENÍ

- zvlhčovací komůrka
- promývací zařízení pro mikrotitrační destičky
- reader nebo fotometr s mikrokyvetou a filtrem 450 ± 10 nm.

VZORKY

Sérum nebo plazma odebraná standardním způsobem. Vzorek před testováním zředte 1/100 ředícím pufrem (B). K testování vždy používejte čerstvě naředěný vzorek.

PRACOVNÍ POSTUP

1. Vytemperujte všechna činidla na pokojovou teplotu (Poznámka 1).
2. Otevřete balíček s mikrotitračními destičkami a vyjměte požadované množství pro stanovení (Pozn. 2).
3. **Kvantitativní stanovení:** Pipetujte po 100 µL každého Standardu IgG/IgM (S1-S6), Pozitivní kontroly IgG/IgM (C+), Negativní kontroly (C-) a zředěného vzorku do odlišných jamek.
- Kvalitativní stanovení:** Pipetujte 100 µL standardu S3 IgG/IgM, Pozitivní kontroly IgG/IgM(C+), Negativní kontroly (C-) a zředěného vzorku do odlišných jamek. Pipetujte 100 µL ředícího roztoku (B) jako blank.
4. Stripy umístěte do zvlhčovací komůrky a inkubujte je při pokojové teplotě po dobu 30 minut.
5. Odsajte obsahy jamek a jamky promyjte 3krát po 300 µL promývacího pufra vždy po dobu nejméně 10 sekund. (Poznámka 3 a 4).
6. Pipetujte do všech jamek 100 µL konjugátu DG nebo DM.
7. Stripy inkubujte ve zvlhčovací komůrce při pokojové teplotě po dobu 15 minut.
8. Promyjte jamky podle odstavce č. 5.
9. Pipetujte 100 µL substrátu (E) do všech jamek.
10. Stripy inkubujte ve zvlhčovací komůrce při pokojové teplotě po dobu 15 minut.
11. Pipetujte 100 µL zastavovacího roztoku (F) do všech jamek a inkubujte po dobu 5 minut při pokojové teplotě. (Poznámka 5).
12. Odečtěte absorbanci jednotlivých jamek při 450 nm za použití S1 standardu nebo jamky blanku pro vynulování přístroje. Zbarvení je stabilní po dobu nejméně 30 minut.

VÝPOČET

Kvantitativní stanovení: Vyneste do grafu hodnoty absorbancí pro každý standard proti koncentraci anti- β_2 -glykoprotein1 protilátek v U/mL. Koncentrace anti- β_2 -glykoprotein1 protilátek protilátek přítomných ve vzorku se vypočítá interpolací absorbance na kalibrační křivce (doporučená křivka: 4parametrická logistická).

Kvalitativní stanovení: Vypočtěte absorbanci Cut-off následovně:

$$A_{450 \text{ nm}} \text{ Cut-off} = A_{450\text{nm}} \text{ S3} \times 0,6 \text{ (IgG)}$$

$$A_{450 \text{ nm}} \text{ Cut-off} = A_{450\text{nm}} \text{ S3} \times 0,6 \text{ (IgM)}$$

Vypočtěte absorbanční poměr:

$$\text{Absorbanční poměr} = \frac{A_{450 \text{ nm}} \text{ Vzorku}}{A_{450 \text{ nm}} \text{ Cut-off}}$$

Když jsou hodnoty absorbancí vyšší, než je horní měřicí limit readeru, vzorky naředěte reagentem (B) a stanovení opakujte.



ANTI- β_2 -GLYKOPROTEIN 1 IgG/IgM (β_2 -GP1)



Kód 44868 96 Testů

SKLADOVAT PŘI 2-8 °C

Reagencie pro stanovení anti- β_2 -glykoprotein1 protilátek.
Pouze pro *in vitro* diagnostiku v klinických laboratořích.

REFERENČNÍ HODNOTY

Vzorky, s koncentrací větší jak 8 U/mL, nebo které mají absorbanční poměr vyšší jak 1,0 jsou považovány za pozitivní pro IgG/IgM. Vzorky, s koncentrací nižší jak 5 U/mL, nebo které mají absorbanční poměr nižší jak 1,0 jsou považovány za negativní pro IgG/IgM. Vzorky s koncentrací mezi 5-8 U/mL musí být považované za hraniční pro IgG/IgM a doporučuje se provést další stanovení. Zvažte další testy pro stanovení diferenciální diagnózy. Uvedené hodnoty jsou pouze orientační. Každá laboratoř by si měla stanovit svá vlastní rozmezí.

KONTROLA KVALITY

Absorbance standardu S6 by měla být vyšší než 1,300 U/mL pro IgG/IgM. Koncentrace IgG/IgM Pozitivní kontroly (C+) by měla být v rozmezí od 30 do 50 U/mL a u Negativní kontroly (C-) by měla být nižší jak 5 U/mL pro IgG/IgM. Absorbanční poměr pro Negativní kontrolu (C-) by měl být nižší než 1,0. Každá laboratoř by si měla stanovit svojí vlastní vnitřní kontrolu kvality a postupy pro nápravná jednání, jestliže kontroly nejsou v tolerančním rozpětí.

METROLOGICKÁ CHARAKTERISTIKA

- Opakovatelnost (jednoho vzorku):

anti- β_2 -GP1 (IgG)		
U/mL	CV %	n
13,4	5,0	24
24,3	2,1	24
88,0	2,8	24

anti- β_2 -GP1 (IgM)		
U/mL	CV%	n
14,7	3,8	24
30,0	2,1	24
67,9	2,1	24

- Reprodukovatelnost (run to run):

anti- β_2 -GP1 (IgG)		
U/mL	CV %	n
13,4	7,4	30
24,3	7,9	30
88,0	2,6	30

anti- β_2 -GP1 (IgM)		
U/mL	CV%	n
14,7	6,3	30
30,0	4,1	30
67,9	4,3	30

- Detekční limit: pro IgG/IgM je 0,5 U/mL.
- Souprava pro stanovení β_2 -glykoproteinu1 detekuje pouze protilátky k β_2 -glykoproteinu1. Žádné zkřížené reakce k jiným protilátkám nebyly pozorovány.
- Interference: Hemoglobin do 1000 mg/dL, bilirubin do 40 mg/dL a triglyceridy do 3000 mg/dL neinterferují. Některé druhy léků a dalších látok mohou interferovat².
- Rozsah měření: 0,5 – 100 U/mL pro IgG/IgM. Jestliže získáte vyšší hodnoty, zřejmě vzorek ředitím pufrem (B) a opakujte stanovení.

DIAGNOSTICKÁ CHARAKTERISTIKA

β_2 -glykoprotein 1 (β_2 -GP 1) se může vázat na záporně nabité fosfolipidy jako kardiolipin a stává se primárním antigenem pro antikardioliipinové protilátky³. Přítomnost anti – β_2 -GP1 protilátek v lidské plazmě nebo v séru je tedy indikací antifosfolipidového syndromu (APS), se zvýšeným rizikem vzniku trombózy, trombocytopenie a opakovaných potratů u pacientů s autoimunitními onemocněními, jako je SLE a s dalšími neautoimunitními onemocněními⁴.

Anti – β_2 – GP1 protilátky jsou přítomné v IgG, IgM nebo IgA isotypu. IgG anti – β_2 – GP1 protilátky jsou specifitější než IgM a nacházejí se v progresivním stadiu manifestovaných autoimunitních poruch. Stanovení IgM anti – β_2 – GP1 je užitečné v diagnostice časných

ANTI- β_2 -GLYKOPROTEIN 1 PROTILÁTKY

ELISA MIKROTITRAČNÍ DESTIČKY

stádií autoimunitního onemocnění. IgA anti – β_2 – GP1 protilátky mohou mít patogenní roli při vzniku trombóz a APS⁵.

Stanovení anti – β_2 -GP1 protilátek je indikováno pro SLE, trombózu, trombocytopenii, opakující se potraty a nitroděložný úmrť⁵.

Senzitivita a specifita pro antifosfolipidový syndrom u soupravy BioSystems při stanovení IgG anti – β_2 – GP1 protilátek byla stanovena na 93,2 a 97,8 % v klinické studii se 163 klinickými vzorky. Pro izotyp IgM byla stanovena ve stejné studii senzitivita a specifita 79,5 % respektive 97,8 %. Detaily studie jsou dostupné na vyžádání.

Klinická diagnóza by neměla být stanovena jen na základě výsledku jednoho testu, ale měly by být propojeny klinické a laboratorní údaje.

POZNÁMKA

1. Nepoužívejte jednotlivé reagencie z různých souprav.
2. Skladujte nepoužité jamky v plastиковém sáčku a uzavřete je společně s vysoušecím sáčkem.
3. Nepoškoďte vnitřní povrch mikrotitračních destiček.
4. Promývací roztok by měl být kompletně odstraněn z jamek.
5. Zastavovací roztok (F) enzymové reakce musí být pipetován do jamek přibližně ve stejném časovém odstupu jako substrát (E) v odstavci č.9.

LITERATURA

1. Butler JE. Enzyme-Linked Immunosorbent Assay. In: Howard GC ed. Methods in Nonradioactive Detection. Appleton & Lange, 1993.
2. Young DS. Effects of drugs on clinical laboratory tests, 5th ed. AACC Press, 2000.
3. McNeil HP, Simpson RJ, Chesterman CN, Krilis SA. Anti-phospholipid antibodies are directed against a complex antigen that includes a lipid-binding inhibitor of coagulation: beta2-glycoprotein I (apolipoprotein H). Proc Natl Acad Sci USA 1990; 87:4120-4124.
4. Hughes GRV. The antiphospholipid syndrome: ten years on. Lancet 1993; 342:341-344.
5. Matsuura E, Dier KJ, Lopez LR. β_2 -Glycoprotein I autoantibodies. In: Autoantibodies, Shoenfeld Y, Gershwin ME, Meroni PL., eds, 2nd edition, Elsevier, Amsterdam, 2007.

UPOZORNĚNÍ

Překlad revidován k datu: 15.4. 2025

Vzhledem k možné inovaci výrobku Vám doporučujeme překontrolovat český překlad s originálním příbalovým letákem porovnáním podle identifikačního čísla návodu uvedeném v zápatí. Originální návod, LOT certifikát a bezpečnostní listy jsou k dispozici na internetové adrese: <https://einfo.bio> a na: www.jktrading.cz

Výhradní distributor:

ČR: JK-Trading spol.s.r.o., Křivatcová 421/5, 150 21 Praha 5, tel.: +420 257 220 760, praha@jktrading.cz

SK: JK-Trading spol.s.r.o., Dlhá 43, 900 31 Stupava, tel.: +421 264 774 591, jk-trading@jk-trading.sk

V případě mimořádných událostí:

ČR: Toxikologické informační středisko (TIS), klinika pracovního lékařství VFN a LF UK,

tel.: +420 224 91 92 93 a +420 224 91 54 02

SK: Toxikologické informačné centrum Bratislava, 833 05, Limbová 5, tel.: +421 254 774 166