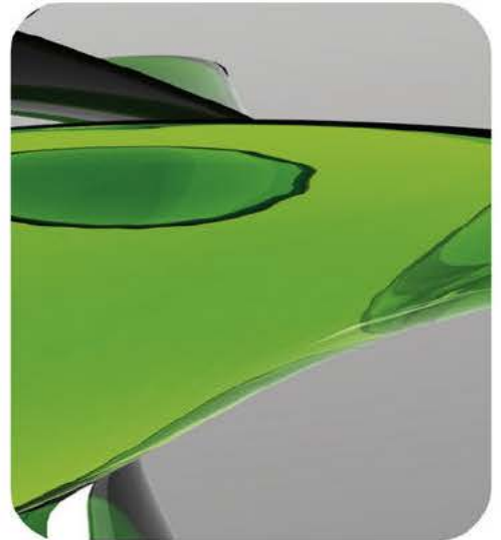




**AESKU**.DIAGNOSTICS  
THE DIAGNOSTIC TOOL THAT WORKS



**AESKULISA**<sup>®</sup>  
THE DIAGNOSTIC TOOL THAT WORKS

# INSTRUCTION MANUAL

**AESKULISA SS-A-52**

Ref 3109







|                 |                  |
|-----------------|------------------|
| Product Ref.    | 3109             |
| Product Desc.   | SS-A-52          |
| Manual Rev. No. | 003 : 2015-11-25 |

## Οδηγίες χρήσης

### Περιεχόμενα

---

|    |  |   |
|----|--|---|
| 1  | Ενδεδειγμένη χρήση .....                         | 1 |
| 2  | Κλινική εφαρμογή και αρχές της μεθόδου .....     | 1 |
| 3  | Συστατικά στοιχεία που περιέχονται στο σετ ..... | 2 |
| 4  | Φύλαξη και χρόνος διατήρησης.....                | 2 |
| 5  | Υποδείξεις και προφυλάξεις .....                 | 3 |
| 6  | Λήψη δείγματος, προετοιμασία και φύλαξη .....    | 4 |
| 7  | Διαδικασία της μεθόδου .....                     | 4 |
| 8  | Ποσοτική και ποιοτική ερμηνεία .....             | 7 |
| 9  | Τεχνικά στοιχεία .....                           | 8 |
| 10 | Στοιχεία Απόδοσης .....                          | 8 |
| 11 | Βιβλιογραφία.....                                | 9 |



## 1 Ενδειγμένη χρήση

**AESKULISA SS-A-52** είναι μία Ενζυμοανοσολογική μέθοδος στερεής φάσης για τον ποσοτικό και ποιοτικό προσδιορισμό αντισωμάτων έναντι της 52 kDa Ro/SS-A πρωτεΐνης στον ανθρώπινο ορό. Η δοκιμασία περιέχει ως αντιγόνο, ανασυνδυασμένο ανθρώπινο 52kDa SS-A. Τα αντισώματα έναντι της 52kDa SS-A πρωτεΐνης αναγνωρίζουν κατά προτίμηση το μετουσιωμένο 52 kDa μόριο.

Η μέθοδος εξυπηρετεί στη διάγνωση του συνδρόμου Sjögren και του συστηματικού ερυθματώδη λύκου (ΣΕΛ).

## 2 Κλινική εφαρμογή και αρχές της μεθόδου

Το SS-A είναι μία ονομαζόμενη ριβονουκλεοπρωτεΐνη, RNP (ένα μόριο αποτελείται από RNA και πρωτεΐνες), η οποία βρίσκεται σε όλους τους ιστούς. Αποτελείται από δύο πρωτεΐνες (60 kDa και 52 kDa), οι οποίες σχετίζονται με τουλάχιστον τέσσερα μικρά πλούσια σε ουριδίνη κυτταροπλασματικά RNA (hyRNA, human cytoplasmic RNA). Η λειτουργία του προς το παρόν είναι ακόμη άγνωστη.

Τα αυτοαντισώματα έναντι των SS-A (παλαιότερα ονομαζόταν αντιγόνο Ro κατά τον ασθενή „Robert”) και SS-B (παλαιότερα γνωστές ως αντιγόνο La κατά το όνομα του ασθενή „Lane”) αποτελούν χαρακτηριστικούς δείκτες για το συστηματικό ερυθματώδη λύκο (ΣΕΛ) και το σύνδρομο Sjögren (SS), δύο συστηματικά αυτοάνοσα νοσήματα αγνώστου αιτιολογίας, τα οποία προσβάλλουν κατά προτίμηση γυναίκες. Στο SS προσβάλλονται οι εξωκρινείς αδένες, οι δακρυγόνι και σιελογόνι αδένες από χρόνιους ερεθισμούς με επικρατούσα διήθηση πλασμοκυττάρων. Αυτό έχει ως αποτέλεσμα την προοδευτική απώλεια της λειτουργικότητας των αδένων, η οποία χαρακτηρίζεται ως σύνδρομο ξηρότητας (Sicca). Η διάγνωση του SS βασίζεται από τη μία στη διαπίστωση του περιορισμού της εξωκρινούς λειτουργικότητας στον οφθαλμό και στους σιελογόνους αδένες, και από την άλλη στη διαπίστωση αντί- SS-A και αντί -SS-B αντισωμάτων.

Αντισώματα έναντι και των δύο των SS-A πρωτεϊνών ανευρίσκονται σε 70-80% των ασθενών με SS, 40-94 % των ασθενών αυτών εμφανίζουν πρόσθετα και αντισώματα έναντι του αντιγόνου SS-B/La. 25-40 % των ασθενών με ΣΕΛ θετικό σε ANA έχουν αντί -SS-A (ANA: αντιπυρηνικά αντισώματα). Η διαπίστωση αυτών των αντισωμάτων μπορεί να προγνώσει την εξέλιξη ενός συνδρόμου ξηρότητας. αντί -SS-A μόνο, βρίσκουμε σε 65 % στον υποξύ δερματικό ΕΛ. Όπως τα αντί -SS-A έτσι και τα αντί-SS-B σχετίζονται με την εμφάνιση του συγγενούς καρδιακού αποκλεισμού.

Τα αντι-52kDa SS-A αντισώματα μόνο, δηλ. χωρίς τη συμμετοχή των αντί - 60kDa SS-A, ανευρίσκονται κυρίως στο σύνδρομο Sjögren, όμως και στον αρνητικό στα ANA ερυθματώδη λύκο (ΕΛ) και σε 95 % του νεογνικού ΕΛ.

### Αρχές της δοκιμασίας

Τα διαλυμένα 1:101 δείγματα ορού επωάζονται στις μικροπλάκες, οι οποίες είναι επικαλυμμένες με το ειδικό αντιγόνο. Κατά τη διάρκεια της επώασης συνδέονται τα ειδικά αντισώματα από τον ορό των ασθενών, εάν αυτά υπάρχουν, με το αντιγόνο που βρίσκεται στην πλάκα, τα μη συνδεδεμένα στοιχεία του ορού απομακρύνονται στο επόμενο βήμα πλύσης. Έπειτα προσθέτονται αντι-ανθρώπινες ανοσοσφαιρίνες, οι οποίες είναι συζευγμένες με υπεροξειδάση από ραφανίδα (σύζευγμα). Κατά τη διάρκεια μίας επώασης, το σύζευγμα (συζευγμένες ανοσοσφαιρίνες) συνδέεται με το σύμπλοκο αντιγόνου – αντισώματος που σχηματίστηκε πριν, οι μη συζευγμένες ανοσοσφαιρίνες απομακρύνονται στο επόμενο βήμα πλύσης. Η διαπίστωση των συνδεδεμένων αντισωμάτων πραγματοποιείται με ενζυματική χρωστική αντίδραση (μπλε) του υποστρώματος, η οποία αναστέλλεται με διαλυμένο οξύ (αλλαγή χρώσης σε κίτρινο). Ο βαθμός σχηματισμού χρώματος από το χρωμογόνο εξαρτάται από την ποσότητα συζεύγματος που βρίσκεται συνδεδεμένη με το σύμπλοκο αντιγόνου-αντισώματος και έτσι είναι ανάλογος προς την αρχική συγκέντρωση των αντίστοιχων αντισωμάτων στο δείγμα ασθενούς.

### 3 Συστατικά στοιχεία που περιέχονται στο σετ

| <b>ΔΙΑΛΥΟΝΤΑΙ ΠΡΙΝ ΑΠΟ ΤΗ ΧΡΗΣΗ</b>   |                |                     |                     |  |
|---|----------------|---------------------|---------------------|--|
| Στοιχείο  | Ποσότητα       | Χρώμα καπακιού      | Χρώμα διαλύματος    | Περιγραφή / Περιεχόμενο  |
| Ρυθμιστικό διάλυμα δειγμάτων (5x)   | 1 x 20ml       | Λευκό               | Κίτρ νο             | 5πλάσια συγκέντρωση Tris, χλωριούχο νάτριο (NaCl), αλβουμίνη βόειου ορού (BSA), οξείδιο του νατρίου < 0,1% (συντηρητικό)   |
| Ρυθμιστικό διάλυμα πλύσης (50x)   | 1 X 20ml       | Λευκό               | Πράσινο             | 50πλάσια συγκέντρωση Tris, NaCl, Tween 20, οξείδιο του νατρίου < 0,1% (συντηρητικό)  |
| <b>ΕΤΟΙΜΑ ΓΙΑ ΧΡΗΣΗ</b>   |                |                     |                     |  |
| Στοιχείο  | Ποσότητα       | Χρώμα καπακιού      | Χρώμα διαλύματος    | Περιγραφή / Περιεχόμενο  |
| Αρνητικός ορός ελέγχου  | 1 x 1,5ml      | Πράσινο             | Διαυγές             | Ανθρώπινος ορός (διαλυμένος), αλβουμίνη βόειου ορού (BSA), οξείδιο του νατρίου < 0,1% (συντηρητικό)  |
| Θετικός ορός ελέγχου  | 1 x 1,5ml      | Κόκκινο             | Κίτρ νο             | Ανθρώπινος ορός (διαλυμένος), αλβουμίνη βόειου ορού (BSA), οξείδιο του νατρίου < 0,1% (συντηρητικό)  |
| Αντιδραστήριο βαθμονόμησης οριακής τιμής  | 1 x 1,5ml      | Μπλε                | Κίτρ νο             | Ανθρώπινος ορός (διαλυμένος), αλβουμίνη βόειου ορού (BSA), οξείδιο του νατρίου < 0,1% (συντηρητικό)  |
| Αντιδραστήρια βαθμονόμησης  | 6 x 1,5ml      | Λευκό               | Κίτρ νο*            | Συγκέντρωση κάθε αντιδραστήριου βαθμονόμησης: 0, 3, 10, 30, 100, 300 U/ml. Ανθρώπινος ορός (διαλυμένος), αλβουμίνη βόειου ορού (BSA), οξείδιο του νατρίου < 0,1% (συντηρητικό) |
| Συζεύγματα, IgG   | 1 x 15ml       | Μπλε                | Μπλε                | Συστατικά στοιχεία: Αντι-ανθρώπινη ανοσοσφαιρίνη σημαδεμένη με υπεροξειδάση από ραφανίδα, αλβουμίνη βόειου ορού (BSA)  |
| Υπόστρωμα TMB   | 1 x 15ml       | Μαύρο               | Διαυγές             | Σταθεροποιημένη τετραμεθυλβενζιδίνη και υπεροξειδίου του υδρογόνου (TMB/H <sub>2</sub> O <sub>2</sub> )  |
| Διάλυμα διακοπής αντίδρασης   | 1 x 15ml       | Λευκό               | Διαυγές             | 1M Υδροχλωρικό οξύ   |
| Πλάκα μικροπιλοποίησης  | 12 x 8 ταινίες | Δεν είναι διαθέσιμο | Δεν είναι διαθέσιμο | Με αποστύμνους υποδοχείς. Ανατρέξτε στην παράγραφο 1 για πληροφορίες σχετικά με την επικάλυψη.   |
| * Η ένταση του χρώματος αυξάνεται με τη συγκέντρωση   |                |                     |                     |  |
| <b>Απαιτούμενα υλικά</b>  |                |                     |                     |  |
| Ο αναγνώστης πλακών μικροπιλοποίησης 450 nm αναγιγνώσκει φίλτρα ανάγνωσης και προαιρετικό 620 nm φίλτρα αναφοράς (600-690 nm). Γυάλινα εξαρτήματα (κύλινδρος 100-1000ml), δοκιμαστικοί σωλήνες για διαλύματα. Δονητής ανάμιξης, προχοϊδες ακρίβειας (10, 100, 200, 500, 1000 μl) ή προσαρμοζόμενη πολυπροχοϊδα (100-1000μl). Συσκευή πλύσης μικροπλάκας (300μl επαναλαμβανόμενη προχοϊδα, ή προχοϊδα πολλαπλών καναλιών ή αυτοματοποιημένο σύστημα), απορροφητικό χαρτί. Οι δοκιμασίες μας έχουν ως σχεδιαστεί για να χρησιμοποιηθούν με καθαρό ύδωρ σύμφωνα με τους ορισμούς της Φαρμακοποιίας Ηνωμένων Πολιτειών (USP 26 - NF 21) και της Ευρωπαϊκής φαρμακοποιίας (Eur.Ph. 4th ed.). |                |                     |                     |  |

### 4 Φύλαξη και χρόνος διατήρησης

Τα αντιδραστήρια του συνόλου αντιδραστηρίων και η μικροπλάκα πρέπει να φυλάσσονται στους 2-8°C/35-46°F μέσα στους αυθεντικούς περιέκτες. Αραιωμένα διαλύματα, φυλάσσονται στους 2-8°C/35-46°F για ένα μήνα. Πρέπει να λαμβάνονται υπόψη οι ημερομηνίες λήξης που αναγράφονται στη συσκευασία και στις ετικέτες του κάθε συστατικού.

Μη χρησιμοποιείται ληγμένα συστατικά στοιχεία του συνόλου αντιδραστηρίων! Πρέπει να αποφεύγεται η έντονη επίδραση φωτός στο διάλυμα υποστρώματος TMB. Οι μικροπλάκες να φυλάσσονται πάντοτε με ξηραντικό υλικό καλά κλεισμένες μέσα στη μεμβράνη της συσκευασίας.

## 5 Υποδείξεις και προφυλάξεις

### 5.1 Επικινδυνότητα για την υγεία

#### **ΑΥΤΟ ΤΟ ΠΡΟΪΟΝ ΕΠΙΤΡΕΠΕΤΑΙ ΝΑ ΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΕΙΤΑΙ ΜΟΝΟ ΓΙΑ ΕΡΓΑΣΤΗΡΙΑΚΗ ΧΡΗΣΗ (IN VITRO ΔΙΑΓΝΩΣΤΙΚΗ).**

Πρέπει να χρησιμοποιείται από προσωπικό, το οποίο έχει κατατοπιστεί και εκπαιδευτεί ειδικά στη χρησιμοποίηση in vitro διαγνωστικών υλικών. Αν και αυτό το προϊόν δεν θεωρείται ιδιαίτερα τοξικό ή επικίνδυνο υπό συνθήκες ενδεδειγμένης χρήσης, συμβουλευτείτε τις παρακάτω πληροφορίες για τη διαφύλαξη της μέγιστης ασφάλειας:

#### **Συστάσεις και μέτρα προφύλαξης**

Μεμονωμένα συστατικά του συνόλου αντιδραστηρίων περιέχουν δυνητικά επικίνδυνα αντιδραστήρια, τα οποία είναι δυνατό να προκαλέσουν ερεθισμό των οφθαλμών και του δέρματος. ΠΡΟΣΟΧΗ! Διακριβωτές, έλεγχοι και ρυθμιστικά διαλύματα περιέχουν αζίδιο του νατρίου ( $\text{NaN}_3$ ) ως συντηρητικό. Το  $\text{NaN}_3$  μπορεί να είναι τοξικό εάν προληφθεί ή απορροφηθεί από το δέρμα ή τα μάτια. Το  $\text{NaN}_3$  μπορεί να αντιδράσει με την εγκατάσταση μολύβδου και χαλκού σχηματίζοντας ιδιαίτερα εκρηκτικά μεταλλικά αζίδια. Κατά την απόρριψη, ξεπλύνετε με μεγάλο όγκο ύδατος για να αποτρέψετε τη δημιουργία αζιδίων. Παρακαλώ ανατρέξτε στις διαδικασίες απολύμανσης όπως περιγράφονται από τη CDC ή άλλες τοπικές/εθνικές οδηγίες.

**Κατά τη διάρκεια της εργασίας με το σετ, απαγορεύεται το φαγητό, το ποτό και το κάπνισμα. Μη χρησιμοποιείτε την προχοΐδα (πιπέτα) δια μέσω του στόματος, φοράτε γάντια μίας χρήσης.**

Τα αντιδραστήρια ανθρώπινης προέλευσης που περιέχονται σε αυτό το προϊόν (οροί ελέγχου και αντιδραστήρια βαθμονόμησης) αποδείχτηκαν κατά τον έλεγχο για ηπατίτιδα Β αντιγόνο επιφάνειας (HbsAg), ηπατίτιδα C και HIV 1 και 2 ως αρνητικά. Όμως, σε προϊόντα ανθρώπινης προέλευσης δε μπορεί ποτέ να αποκλειστεί πλήρως η πιθανότητα μόλυνσης με τους αναφερόμενους ή και με άλλους ακόμη άγνωστους παθογόνους οργανισμούς. Για τον λόγο αυτό, οι οροί ελέγχου, τα αντιδραστήρια βαθμονόμησης όπως επίσης και οι οροί των ασθενών χαρακτηρίζονται ως δυνητικά μολυσματικοί και πρέπει να χρησιμοποιούνται σύμφωνα με τα εθνικά νομικά αξιώματα.

Επειδή το κιτ περιέχει υλικό ζωικής προέλευσης, όπως αναφέρεται στον πίνακα περιεχομένων, πρέπει να το χρησιμοποιείτε σύμφωνα με τις απαιτήσεις της εθνικής νομοθεσίας.

### 5.2 Γενικές υποδείξεις

Στην περίπτωση κατά την οποία οι πληροφορίες του προϊόντος, συμπεριλαμβανομένων των ετικετών, είναι ελλιπείς ή εσφαλμένες, επικοινωνήστε με τον κατασκευαστή ή τον προμηθευτή του κιτ δοκιμής.

Μην μπλέκετε η αντικαθιστάτε Μάρτυρες, Βαθμονομητές, Ενζυμα Σύζευξης η μικροπλάκες από διαφορετικές παρτίδες. Αυτό μπορεί να οδηγήσει σε αποκλίσεις στα αποτελέσματα.

Αφήστε όλα τα συστατικά του σετ να λάβουν θερμοκρασία δωματίου πριν από την έναρξη της δοκιμασίας (20-32°C/68-89,6°F) και αναμείξτε καλά. Πρέπει οπωσδήποτε να τηρείται το καθορισμένο πρωτόκολλο για τη διεξαγωγή της δοκιμασίας.

**Επίωση: Συνιστούμε απόδοση δοκιμής στους 30°C/86°F για αυτοματοποιημένα συστήματα.**

Μην εκθέτετε ποτέ τα συστατικά του συνόλου αντιδραστηρίων σε θερμοκρασίες άνω των 37°C/ 98,6°F. Χρησιμοποιείτε για τη λήψη του διαλύματος του υποστρώματος πάντοτε καινούρια – συσκευασμένα ρύγχη για την πιπέτα, για να αποφεύγετε μολύνσεις. Αποφεύγετε την επαφή του διαλύματος υποστρώματος με έντονο φως. Μη χρησιμοποιείτε για το διάλυμα συζεύγματος ποτέ τα ίδια ρύγχη πιπέτας που έχουν έρθει σε επαφή με άλλα αντιδραστήρια.

Η τελική κλινική διάγνωση δεν πρέπει να τίθεται μόνο με βάση τα αποτελέσματα της διεξαγμένης δοκιμασίας, αλλά από τον ιατρό λαμβάνοντας υπόψη όλα τα κλινικά και εργαστηριακά ευρήματα. Η διάγνωση πρέπει να επιβεβαιώνεται χρησιμοποιώντας διαφορετικές διαγνωστικές μεθόδους.

## 6 Λήψη δείγματος, προετοιμασία και φύλαξη

Συνιστάται η χρήση φρέσκων δειγμάτων ορού. Η λήψη του αίματος πρέπει να γίνεται σύμφωνα με τα εθνικά νομικά αξιώματα. Να μη χρησιμοποιούνται: ικτερικά, λιπαιμικά, αιμολυμένα ή μολυσμένα από βακτήρια δείγματα ορού. Δείγματα ορών που περιέχουν σωματίδια, να τοποθετούνται με χαμηλή ταχύτητα στη συσκευή φυγοκέντρησης (<1000 x g). Συλλέγετε τα δείγματα αίματος σε καθαρά, στεγνά και κενά φιαλίδια.

Κατόπιν διαχωρισμού τα δείγματα πλάσματος πρέπει να χρησιμοποιηθούν εντός των πρώτων 8 ωρών, διαφορετικά πρέπει να φυλάσσονται κλεισμένα αεροστεγώς στους 2-8°C/35-46°F για 48 ώρες το μέγιστο. Σε περίπτωση που προβλέπεται μεγαλύτερη διάρκεια φύλαξης, τα δείγματα πρέπει να ψύχονται στους -20°C/-4°F.

## 7 Διαδικασία της μεθόδου

### 7.1 Προετοιμασία

#### **Αραίωση συμπυκνωμένων αντιδραστηρίων:**

Συμπυκνωμένο ρυθμιστικό διάλυμα δειγμάτων: αραιώνετε 1:5 με αποσταγμένο νερό (π.χ. 20 ml συν 80 ml).

Συμπυκνωμένο ρυθμιστικό διάλυμα πλύσης: αραιώνετε 1:50 με αποσταγμένο νερό (π.χ. 20 ml συν 980 ml).

Για την αποφυγή τυχόν λαθών, συνιστάται η σήμανση των καπακιών των διάφορων αντιδραστηρίων βαθμονόμησης.

#### **Αραίωση των δειγμάτων των ασθενών:**

Δείγματα ορού: αραιώνετε και αναμειγνύετε 1:101 με αραιωμένο ρυθμιστικό διάλυμα δειγμάτων, π.χ. (1x) 1000 ml ρυθμιστικό διάλυμα δειγμάτων + 10 ml ορός.

#### **Πλύση:**

Απαιτούνται 20 ml αραιωμένο ρυθμιστικό διάλυμα πλύσης (1x) ανά 8 βυθίσματα ή 200 ml ανά 96 βυθίσματα π.χ. 4 ml συμπύκνωμα συν 196 ml αποσταγμένο νερό.

#### **Αυτοματοποιημένη πλύση:**

Για τη λειτουργία του εργαλείου και το νεκρό όγκο πρέπει να ληφθούν υπόψη πρόσθετες ποσότητες ρυθμιστικού διαλύματος πλύσης

#### **Χειροκίνητη πλύση:**

Απομακρύνετε το υγρό χτυπώντας την πλάκα επάνω σε ένα απορροφητικό χαρτί. Βάζετε 300 ml αραιωμένο ρυθμιστικό διάλυμα πλύσης σε κάθε βύθισμα χρησιμοποιώντας την πιπέτα, περιμένετε 20 δευτερόλεπτα. Επαναλάβετε τη διαδικασία ακόμη δύο φορές.

#### **Μικροπλάκες:**

Απομακρύνετε τα βυθίσματα που δεν έχουν χρησιμοποιηθεί και φυλάσσετε τα με ξηραντικό υλικό καλά κλεισμένα μέσα στη μεμβράνη της συσκευασίας σε δροσερό μέρος (2-8°C/35-46°F).

## 7.2 Σχήμα διανομής αντιδραστηρίων

Προτείνουμε τη χρήση της πιπέτας για αντιδραστήρια βαθμονόμησης, ορούς ελέγχου και δείγματα ως εξής:

| Για ΠΟΣΟΤΙΚΗ ερμηνεία |       |       |     |     | Για ΠΟΙΟΤΙΚΗ ερμηνεία |    |     |   |      |
|-----------------------|-------|-------|-----|-----|-----------------------|----|-----|---|------|
|                       | 1     | 2     | 3   | 4.. |                       | 1  | 2   | 3 | 4... |
| <b>A</b>              | Cal A | Cal E | P1  |     | <b>A</b>              | NC | P2  |   |      |
| <b>B</b>              | Cal A | Cal E | P1  |     | <b>B</b>              | NC | P2  |   |      |
| <b>C</b>              | Cal B | Cal F | P2  |     | <b>C</b>              | CC | P3  |   |      |
| <b>D</b>              | Cal B | Cal F | P2  |     | <b>D</b>              | CC | P3  |   |      |
| <b>E</b>              | Cal C | PC    | P3  |     | <b>E</b>              | PC | ... |   |      |
| <b>F</b>              | Cal C | PC    | P3  |     | <b>F</b>              | PC | ... |   |      |
| <b>G</b>              | Cal D | NC    | ... |     | <b>G</b>              | P1 | ... |   |      |
| <b>H</b>              | Cal D | NC    | ... |     | <b>H</b>              | P1 | ... |   |      |

CalA: calibrator A

CalB: calibrator B

CalC: calibrator C

CalD: calibrator D

CalE: calibrator E

CalF: calibrator F

PC: positive control

NC: negative control

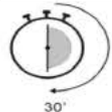
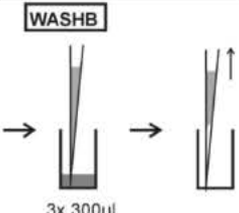
CC: cut-off calibrator

P1: patient 1

P2: patient 2

P3: patient 3

## 7.3 Βήματα εργασίας

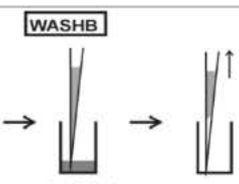
| Βήμα                               | Περιγραφή  |
|------------------------------------|--|
| 1.                                 | Πριν από το πιπετάρισμα βεβαιωθείτε ότι έχετε εκτελέσει τη διαδικασία προετοιμασίας από το βήμα 7.1 παραπάνω.  |
| 2.                                 | Ακολουθήστε τα παρακάτω βήματα ανάλογα με τα επιθυμητά αποτελέσματα ποιοτικής/ποσοτικής ερμηνείας:   |
| <b>ΟΡΟΙ ΕΛΕΓΧΟΥ &amp; ΔΕΙΓΜΑΤΑ</b> |  |
| 3.                                 |  <p>Βάζετε στα προβλεπόμενα βυθίσματα 100 μl από ένα από τα παρακάτω υλικά χρησιμοποιώντας την πιπέτα, όπως περιγράφεται στο κεφάλαιο 7.2 παραπάνω:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>Αντιδραστήρια βαθμονόμησης (CAL.A έως CAL.F) για <b>ΠΟΣΟΤΙΚΗ</b> ερμηνεία ή</li> <li>Αντιδραστήριο βαθμονόμησης οριακής τιμής (CC) για <b>ΠΟΙΟΤΙΚΗ</b> ερμηνεία</li> </ol> <p>Επίσης, βάζετε από 100 μl από καθένα από τα παρακάτω:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Αρνητικός ορός ελέγχου (NC) και θετικός ορός ελέγχου (PC) καθώς και</li> <li>Διαλυμένο ορό ασθενών (P1, P2...)</li> </ul> |
| 4.                                 |  <p>Επωάζετε για 30 λεπτά σε 20-32°C / 68-89.6°F.</p>   |
| 5.                                 |  <p>Πλένετε 3 φορές, κάθε φορά με 300 μl ρυθμιστικό διάλυμα πλύσης (αραιωμένο 1:50).</p>  |

**ΣΥΖΕΥΓΜΑ**

6.  **CONJ**  
 Βάζετε 100 μl διαλύματος συζεύγματος σε κάθε υποδοχέα χρησιμοποιώντας πιπέτα.

+100 μl

7.  **30'**  
 Επωάζετε για 30 λεπτά σε 20-32°C/ 68-89.6°F.

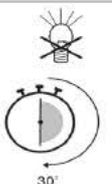
8.  **WASHB**  
 Πλένετε 3 φορές, κάθε φορά με 300 μl ρυθμιστικό διάλυμα πλύσης (αραιωμένο 1:50).

3x 300μl

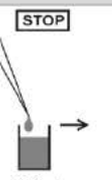
**ΥΠΟΣΤΡΩΜΑ**

9.  **SUB**  
 Βάζετε 100 μl διαλύματος υποστρώματος TMB σε κάθε υποδοχέα χρησιμοποιώντας την πιπέτα.

+100 μl

10.  **30'**  
 Επωάζετε για 30 λεπτά σε 20-32°C/ 68-89.6°F. Προστατεύστε από το έντονο φως.

**ΔΙΑΛΥΜΑ ΔΙΑΚΟΠΗΣ ΑΝΤΙΔΡΑΣΗΣ**

11.  **STOP**  
 Βάζετε 100 μl διαλύματος διακοπής αντίδρασης σε κάθε βύθισμα με τη σειρά που τοποθετήθηκε το υπόστρωμα χρησιμοποιώντας την πιπέτα.

+100 μl

12.  **5'**  
 Επωάζετε για 5 λεπτά τουλάχιστον

13. Ανακινείτε προσεκτικά την πλάκα για 5 δευτερόλεπτα.

14.  **OD<sub>450</sub> - OD<sub>620</sub>**  
 450/620 nm  
 Μετρήστε την απορρόφηση στα 450 nm εντός 30 λεπτών (συνιστάται προαιρετικά και στα 450/620 nm).

## 8 Ποσοτική και ποιοτική ερμηνεία

Ο ποσοτικός προσδιορισμός επιτυγχάνεται βάσει μίας πρότυπης καμπύλης, στην οποία μεταφέρεται η οπτική πυκνότητα των αντιδραστηρίων βαθμονόμησης (άξονας ψ) έναντι της συγκέντρωσης σε U/ml (άξονας x). Για τον καλύτερο προσδιορισμό συνιστάται η μεταφορά log/lin και ένα Fit 4 παραμέτρων. Με βάση την καμπύλη εξακριβώνεται από την οπτική πυκνότητα του δείγματος η συγκέντρωση των αντισωμάτων σε U/ml.

| Περιοχή φυσιολογικών τιμών | Απροσδιόριστα | Θετικά αποτελέσματα |
|----------------------------|---------------|---------------------|
| < 12 U/ml                  | 12 - 18 U/ml  | >18 U/ml            |

### Παράδειγμα προσδιορισμού

Αυτό το παράδειγμα δεν επιτρέπεται να χρησιμοποιηθεί για την ερμηνεία των αποτελεσμάτων των ασθενών.

| Αντιδραστήρια βαθμονόμησης IgG | OD 450/620 nm | CV % (Διακύμανση) |
|--------------------------------|---------------|-------------------|
| 0 U/ml                         | 0,049         | 0,0               |
| 3 U/ml                         | 0,164         | 2,6               |
| 10 U/ml                        | 0,332         | 2,5               |
| 30 U/ml                        | 0,675         | 0,9               |
| 100 U/ml                       | 1,387         | 0,0               |
| 300 U/ml                       | 2,272         | 0,5               |

### Παράδειγμα υπολογισμού

| Ασθενής | Επανάληψη (OD) | Μέσος όρος (OD) | Αποτέλεσμα (U/ml) |
|---------|----------------|-----------------|-------------------|
| P 01    | 0,963/0,958    | 0,961           | 60,6              |
| P 02    | 0,463/0,452    | 0,458           | 19,7              |

Τα δείγματα με τιμές μεγαλύτερες από το μέγιστο εύρος τιμών των αντιδραστηρίων βαθμονόμησης πρέπει να αναφέρονται ως ">Μέγ." Πρέπει να αραιώνονται κατάλληλα και να δοκιμάζονται ξανά. Τα δείγματα με τιμές μικρότερες από το εύρος τιμών των αντιδραστηρίων βαθμονόμησης πρέπει να αναφέρονται ως "<Ελάχ."

Ειδικά στοιχεία της παρτίδας, αναγράφονται στο συναπτόμενο πιστοποιητικό ελέγχου. Ιατρικά εργαστήρια μπορούν να διεξάγουν ελέγχους ποιότητας στο χώρο τους με δικούς τους ελέγχους και/ ή ορούς από την τράπεζα αίματος σύμφωνα με της ρυθμίσεις της Ε.Ε..

Συνιστάται σε κάθε εργαστήριο να δημιουργήσει τις δικές του φυσιολογικές τιμές, βασισμένες στη δική του τεχνική, ελέγχους, εξοπλισμό και πληθυσμούς ασθενών.

Στην περίπτωση κατά την οποία οι τιμές των ορών ελέγχου δεν συμφωνούν με τα κριτήρια, η δοκιμή είναι άκυρη και θα πρέπει να επαναληφθεί.

Θα πρέπει να ελεγχθούν τα παρακάτω τεχνικά ζητήματα: Ημερομηνίες λήξης των αντιδραστηρίων (που προετοιμάστηκαν), συνθήκες αποθήκευσης, πιπέτες, συσκευές, φωτόμετρο, συνθήκες επώασης και μέθοδος πλύσης.

Εάν τα στοιχεία τα οποία υποβλήθηκαν σε δοκιμή παρουσιάζουν απόκλιση ή άλλου είδους διαφοροποίηση από τις αναμενόμενες τιμές ή εάν δεν πληρούνται τα κριτήρια εγκυρότητας χωρίς εύλογη αιτία, επικοινωνήστε με τον κατασκευαστή ή τον προμηθευτή του kit δοκιμής

Για ποιοτική αξιολόγηση διαβάστε την οπτική πυκνότητα του μάρτυρα αποκοπής (cut-off calibrator) και την αντίστοιχη των δειγμάτων ασθενών. Συγκρίνετε την οπτική πυκνότητα των δειγμάτων με αυτή του μάρτυρα. Για την ποιοτική αξιολόγηση προτείνεται να θεωρούνται τα δείγματα 20% γύρω από την τιμή του μάρτυρα σαν απροσδιόριστα. Όλα τα δείγματα με υψηλότερες τιμές θεωρούνται θετικά, δείγματα με χαμηλότερες τιμές αρνητικά.

**Αρνητικό:**  $OD_{ασθενή} < 0.8 \times OD_{cut-off}$   
**Απροσδιόριστα:**  $0.8 \times OD_{cut-off} \leq OD_{ασθενή} \leq 1.2 \times OD_{cut-off}$   
**Θετικό:**  $OD_{ασθενή} > 1.2 \times OD_{cut-off}$

## 9 Τεχνικά στοιχεία

|                            |   |
|----------------------------|---|
| Υλικό δειγμάτων:           | Ορός  |
| Όγκος δειγμάτων:           | 10 μl ορός για αραιώση 1:101 με 1x ρυθμιστικό διάλυμα δειγμάτων |
| Ολικός χρόνος επώασης:     | 90 λεπτά σε θερμοκρασία δωματίου 20-32°C/68-89,6°F              |
| Περιοχή μέτρησης:          | 0-300 U/ml  |
| Αναλυτική Ευαισθησία:      | 1,0 U/ml  |
| Φύλαξη:                    | σε 2-8 °C/35-46°F στις αυθεντικές φιάλες                        |
| Αριθμός των προσδιορισμών: | 96 δοκιμασίες   |

## 10 Στοιχεία Απόδοσης

### 10.1 Αναλυτική Ευαισθησία

Δοκιμασία του ρυθμιστικού διαλύματος δείγματος 30 φορές σε AESKULISA SS-A-52 δίνει αναλυτική ευαισθησία 1,0 U/ml.

### 10.2 Ειδικότητα και Ευαισθησία

Η πλάκα μικροτιτλοποίησης είναι επικαλυμμένη με ανασυνδυασμένο ανθρώπινο 52 kDa SS-A. Δε διαπιστώνονται αντιδραστικότητα διασταύρωσης με άλλα αντιγόνα. Αντισώματα έναντι του SS-A 52 εμφανίζονται σε διάφορες ασθένειες. Αυτές περιλαμβάνονται στον παρακάτω πίνακα:

| Ασθένεια      | Συχνότητα |
|---------------|-----------|
| Πρωτοπαθές SS | 60-75%    |
| ΣΕΛ           | 40-50%    |

### 10.3 Γραμμικότητα

Για επιλεγμένους ορούς μπόρεσε να εξακριβωθεί μία γραμμική συνάρτηση μεταξύ της αραιώσης και της συγκέντρωσης των αντισωμάτων σε αυτή τη δοκιμασία. Λόγω των ετερογενών ανθρώπινων αντισωμάτων όμως, δεν είναι δυνατό να αποκλειστεί το γεγονός ότι μεμονωμένοι οροί παρουσιάζουν μη γραμμική συμπεριφορά.

| Αριθμ. Δείγματος | Αραίωση | μετρημένη συγκέντρωση (U/ml) | αναμενόμενη συγκέντρωση (U/ml) | Ανάκτηση (%) |
|------------------|---------|------------------------------|--------------------------------|--------------|
| 1                | 1 / 100 | 125,0                        | 130,0                          | 96,2         |
|                  | 1 / 200 | 75,5                         | 75,0                           | 100,7        |
|                  | 1 / 400 | 36,4                         | 37,5                           | 97,1         |
|                  | 1 / 800 | 18,1                         | 18,8                           | 96,3         |
| 2                | 1 / 100 | 76,2                         | 77,0                           | 99,0         |
|                  | 1 / 200 | 37,1                         | 38,5                           | 96,4         |
|                  | 1 / 400 | 18,9                         | 19,3                           | 97,9         |
|                  | 1 / 800 | 9,2                          | 9,6                            | 95,8         |

## 10.4 Ακρίβεια

Για τον έλεγχο ακρίβειας της μεθόδου εξακριβώθηκε με τρεις ορούς σε διαφορετικές περιοχές της πρότυπης καμπύλης η εσωτερική και ενδιάμεση διακύμανση.

| Εσωτερική μέθοδος |                   |        |
|-------------------|-------------------|--------|
| Αριθμ. δείγματος  | Μέσος όρος (U/ml) | CV (%) |
| 1                 | 132,0             | 3,4    |
| 2                 | 71,0              | 3,9    |
| 3                 | 28,0              | 2,1    |

| Ενδιάμεση μέθοδος |                   |        |
|-------------------|-------------------|--------|
| Αριθμ. δείγματος  | Μέσος όρος (U/ml) | CV (%) |
| 1                 | 129,0             | 3,1    |
| 2                 | 69,0              | 3,6    |
| 3                 | 31,0              | 2,0    |

## 10.5 Διακρίβωση

Το ποσοτικό σύστημα μέτρησης λόγω έλλειψης ενός διεθνούς πρότυπου αναφοράς έχει διακριβωθεί με προσωρινές μονάδες μέτρησης. Τα αποτελέσματα δίδονται σε U/ml.

## 11 Βιβλιογραφία

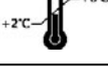
**Itoh Y and Reichlin M (1992).** Autoantibodies to the Ro/SS-A-52 autoantigen are conformation dependent. Anti-52 kDa antibodies are mainly directed to the native protein; anti-52 kDa antibodies are mainly directed to the denatured protein. *Autoimmunity*; 14: 57-65.

**Kalden JR (1988).** Sjögren-Syndrom. In Kalden JR (Hersg), *Klinische Rheumatologie*, S. 374-379; Springer-Verlag, Berlin.

**Harley JB (1998).** Autoantibodies in Sjögren`s syndrome. *J. Autoimmun* 2: 383-394.

**Slobbe RL, Pruijn GJM, Damen WGM et al. (1991).** Detection and occurrence of the 52 kDa and 52 kDa (Ro (SS-A-52) antigens and of autoantibodies against these proteins. *Clin Exp Immunol* 86: 99-105.



|   |  |   |
|---|--|---|
|    | - Diagnosi in vitro<br>- Pour diagnostic in vitro<br>- In Vitro Diagnostikum<br>- Para uso Diagnóstico in vitro                              | - For in vitro diagnostic use<br>- Para uso diagnóstico in vitro<br>- In Vitro Διαγνωστικό μέσο   |
|    | ° Numero d'ordine<br>° Référence Catalogue<br>° Bestellnummer<br>° Número de catálogo  | ° Catalogue number<br>° Numéro de catálogo<br>° Αριθμός παραγγελίας                               |
|    | ° Descrizione lotto<br>° Lot<br>° Chargen Bezeichnung<br>° Lote  | ° Lot<br>° Lote<br>° Χαρακτηρισμός παρτίδας   |
|    | ° Conformità europea<br>° Déclaration CE de Conformité<br>° Europäische Konformität<br>° Declaração CE de Conformidade                       | ° EC Declaration of Conformity<br>° Declaración CE de Conformidad<br>° Ευρωπαϊκή συμφωνία         |
|    | ° 96 determinazioni<br>° 96 tests<br>° 96 Bestimmungen<br>° 96 Testes  | ° 96 tests<br>° 96 pruebas<br>° 96 προσδιορισμοί  |
|    | ° Rispettare le istruzioni per l'uso<br>° Voir les instructions d'utilisation<br>° Gebrauchsanweisung beachten<br>° Ver as instruções de uso | ° See instructions for use<br>° Ver las instrucciones de uso<br>° Λάβετε υπόψη τις οδηγίες χρήσης |
|    | ° Da utilizzarsi entro<br>° Utilise avant le<br>° Verwendbar bis<br>° Utilizar antes de  | ° Use by<br>° Utilizar antes de<br>° Χρήση μέχρι  |
|    | ° Conservare a 2-8°C<br>° Conserver à 2-8°C<br>° Lagerung bei 2-8°C<br>° Conservar entre 2-8°C   | ° Store at 2-8°C (35-46°F)<br>° Conservar a 2-8°C<br>° Φυλάσσεται στους 2-8°C                     |
|    | ° Prodotto da<br>° Fabriqué par<br>° Hergestellt von<br>° Fabricado por  | ° Manufactured by<br>° Fabricado por<br>° Κατασκευάζεται από                                      |
|  | ° Calibratore cut-off<br>° Etalon Seuil<br>° Grenzwert Kalibrator<br>° Calibrador de cut-off   | ° Cut off Calibrator<br>° Calibrador de cut-off<br>° Οριακός ορός Αντιδραστήριο βαθμονόμησης      |
|  | ° Controllo positivo<br>° Contrôle Positif<br>° Positiv Kontrolle<br>° Controllo positivo  | ° Positive Control<br>° Control Positivo<br>° Θετικός ορός ελέγχου                                |
|  | ° Controllo negativo<br>° Contrôle Négatif<br>° Negativ Kontrolle<br>° Controllo negativo  | ° Negative Control<br>° Control Negativo<br>° Αρνητικός ορός ελέγχου                              |
|  | ° Calibratore<br>° Etalon<br>° Kalibrator<br>° Calibrador  | ° Calibrator<br>° Calibrador<br>° Αντιδραστήριο βαθμονόμησης                                      |
|  | ° Recupero<br>° Corrélation<br>° Wiederfindung<br>° Recuperação  | ° Recovery<br>° Recuperado<br>° Ανάκτηση  |
|  | ° Coniugato<br>° Conjugé<br>° Konjugat<br>° Conjugado  | ° Conjugate<br>° Conjugado<br>° Σύζευγμα  |
|  | ° Micropiastra rivestita<br>° Microplaque sensibilisée<br>° Beschichtete Mikrotiterplatte<br>° Microplaca revestida                          | ° Coated microtiter plate<br>° Microplaca sensibilizada<br>° Επικαλυμμένη μικροπλάκα              |
|  | ° Tampone di lavaggio<br>° Tampon de Lavage<br>° Waschpuffer<br>° Solução de lavagem   | ° Wash buffer<br>° Solución de lavado<br>° Ρυθμιστικό διάλυμα πλύσης                              |
|  | ° Tampone substrato<br>° Substrat<br>° Substratpuffer<br>° Substrato   | ° Substrate buffer<br>° Tampón sustrato<br>° Ρυθμιστικό διάλυμα υποστρώματος                      |
|  | ° Reagente bloccante<br>° Solution d'Arrêt<br>° Stopreagenz<br>° Solução de paragem  | ° Stop solution<br>° Solución de parada<br>° Αντιδραστήριο διακοπής αντίδρασης                    |
|  | ° Tampone campione<br>° Tampon Echantillons<br>° Probenpuffer<br>° Diluente de amostra   | ° Sample buffer<br>° Tampón Muestras<br>° Ρυθμιστικό διάλυμα δειγμάτων                            |