

LABORATORY · DIAGNOSTICS

Yersinia ViraChip® IgA Test Kit

Gebrauchsanweisung

Chip-Immunoblot zum qualitativen Nachweis von IgA Antikörpern gegen Proteine pathogener Yersinia species (z.B. Y. enterocolitica Y. pseudotuberculosis) Stämme in humanem Serum.

Der Yersinia ViraChip® IgA Test Kit ist ein Immunoblot auf Basis eines Enzym-Immunoassays im Microarray-Format, bei dem aufgereinigte Yersinia-spezifische Antigene an definierten Positionen auf Nitrozellulose gebunden werden.

Der Yersinia ViraChip® IgA Test Kit ist nach der Richtlinie 98/79/EG hergestellt und erfüllt die Anforderungen von Qualitätsstandards in der mikrobiologisch-infektiologischen Diagnostik ("MiQ" 9/2013), die als Antigenquelle "Präparationen von Plasmid-codierten sezernierten Proteinen (Yops) von pYV-Plasmid-positiven Stämmen (auch rekombinant)" empfehlen (12).

Testprinzip

Am Boden jeder Kavität einer 96 well Standard-Mikrotiterplatte (MTP) befindet sich eine Nitrozellulose-Membran auf der Antigene als Analytspots fixiert sind (Microarray). Während der Seruminkubation binden Yersinia-spezifische Antikörper im Patientenserum an die fixierten Antigene auf dem Microarray. Während der Konjugatinkubation bindet das Konjugat an den Antigen-Antikörper-Komplex. Nach Zugabe der Chromogen / Substratiösung setzt die an den Konjugat-Antikörper gebundene Alkalische Phosphatase das Chromogen / Substrat um und färbt damit den Antigen-Antikörper-Komplex auf dem Microarray lila bis schwarz an. Nach der Seruminkubation, der Konjugatinkubation und der Chromogen / Substratinkubation erfolgt jeweils ein Waschschritt zur Entfernung ungebundener Antikörper und Reagenzien.

Jeder Microarray beinhaltet neben den Analytspots folgende Kontrollspots: **Serumkontrollen**, **Konjugatkontrollen**, **Kalibratorkontrollen** und eine **Negativkontrolle**. Die Analytspots dienen dem Nachweis von Antikörpern gegen die Yersinia-spezifischen Antigene **YopH**, **YopM**, YopB, LcrV, YopD, YopN und YopE.

Zur eindeutigen Kennzeichnung sind die Kavitäten farblich kodiert: Dazu ist der Yersinia ViraChip® IgA durch einen zwei schwarze Viertelkreise auf dem Kavitätenrand markiert.

V-YSCAOK Best.-Nr.: V-YSCADK (Deca Kit)

Packungsgröße: 1 MTP à 96 einzelbrechbaren Kavitäten Packungsgröße: 10 MTP à 96 einzelbrechbaren Kavitäten

Probenmaterial: 10 µl Serum Probenmaterial: 10 µl Serum Testdauer: ca. 130 Minuten Testdauer: ca. 130 Minuten

Kitinhalt

330 ul

1 bzw. 10 MTP à 96 Kavitäten	Yersinia ViraChip [®] IgA, IgM Antigen Coated Wells Einzelbrechbare Kavitäten mit ViraChip [®] Microarrays, gebrauchsfertig	(ProdNr.: V-YSCNAC)
1x bzw. 10x 12 ml	ViraChip® AP-Anti-Human IgA Conjugate Anti-human IgA Konjugate Anti-human IgA Konjugatiosung für ViraChip® Teste, aus Ziege,	(BestNr.: V-UVCAKI)
1x bzw. 10x 100 ml	mit boviner alkalischer Phosphatase, gebrauchsfertig ViraChip® / ViraStripe® / ViraBlot® Diluent / Wash Buffer Waschpuffer-Konzentrat für ViraChip® Teste, mit Detergenzien und Salzen zum Verhindern unspezifischer Bindungen, 10-fach	(BestNr.: V-UVNUWP)
1x bzw. 10x 12 ml	ViraChip® Chromogen / Substrate Solution Chromogen / Substratlösung für ViraChip® Teste, mit BCIP / NBT, gebrauchsfertig	(BestNr.: V-UVCUCS)
1x bzw. 10x 50 ml	ViraChip® Sample Buffer Probenpuffer für ViraChip® Teste, mit Milchpulver, Detergenzien und Salzen zum Verhindern unspezifischer Bindungen, gebrauchsfertig	(BestNr.: V-UVCUPP)
Optional erhältlich		
1 MTP-Riegel à 8 Kavitäten	Yersinia ViraChip [®] IgA Antigen Coated Wells (8) Einzelbrechbare Kavitäten mit ViraChip [®] Microarrays, gebrauchsfertig	(BestNr.: V-YSCNRT)
330 µІ	Yersinia ViraChip® IgA Positive Control IgA positives Kontrollserum, human, gebrauchsfertig	(BestNr.: V-YSCAPK)

Zusätzlich geforderte Ausrüstung

1.	ViraChip Software®	zum Vorbereiten, Durchführen und Auswerten des Testlaufes, ab v1.3.0-1960	(BestNr.: V-VCNUPR)
2.	2D-Barcode Scanner	zum Lesen der DataMatrix-Codes	
3.	Mikrotiterplatte	zum Auffüllen angefangener Riegel der Mikrotiterplatte im Halterahmen	(BestNr.: V-UVNMTP)
	mit 96 Leerkavitäten		
4.	Orbitalschüttler (750 rpm)	zur Durchmischung von Proben und Reagenzien während der Prozessierung	
	oder Linearschüttler (20 Hz)		
5.	ViraChip® Scanner	zur Digitalisierung / Messung entwickelter ViraChip® Teste, ab ViraChip®	(BestNr.: V-UVCSCA)
	oder ViraChip® Reader	Scanner v1.0 bzw. ViraChip® Reader Rev.01	(BestNr.: V-UVCCAM)
6.	Optional: Ventilator/ Lüfter	zur schnelleren Trocknung der entwickelten Mikrotiterplatten	,

IgG, IgA, IgM negatives Kontrollserum, human, gebrauchsfertig

Vorbereiten der Reagenzien und der Patientenproben

Alle Reagenzien und die verpackte Mikrotiterplatte vor Gebrauch auf Raumtemperatur (RT: 20-23°C) bringen. Alle Reagenzien vor Gebrauch gut durchmischen.

Waschpuffer-Konzentrat 1:10 in destilliertem oder deionisiertem Wasser (H₂O) verdünnen, z.B.: 100 ml Waschpuffer-

Yersinia ViraChip® IgG,A,M Negative Control

Gebrauchsverdünnung: Waschpuffer-Konzentrat + 900 ml H₂O

Probenpuffer: Gebrauchsfertig Konjugatlösung: Gebrauchsfertig Chromogen / Substratlösung:

MTP-Kavitäten: Die Mikrotiterplatte (MTP) vorsichtig aus der Verpackung entnehmen und die benötigte Anzahl an

Kavitäten in einen leeren Mikrotiterplattenrahmen stecken (Vorbereiten und Durchführen des Testlaufes,

2888_Yersinia_ViraChip_IgA_2.0_AL_de_RevB

© Copyright VIRAMED Biotech AG Januar 2024 0122/0835

(Best -Nr · V-YSCPNK)



LABORATORY · DIAGNOSTICS

Yersinia ViraChip® IgA Test Kit

- 2 -

Punkt 3). Nach Entnahme aus der Verpackung Kavitäten sofort verwenden. Nicht benötigte Kavitäten

sofort wieder in die Originalverpackung zurückgeben, dicht verschließen und bei 2-8°C lagern.

Patientenproben: Die Patientenproben werden in einer 1:76 Verdünnung eingesetzt, z.B. 10 µl Patientenprobe + 750 µl

Probenpuffer. Von der verdünnten Probe werden bei der Prozessierung 100 µl benötigt.

Bei Bedarf wird das positive und das negative Kontrollserum in einer 1:16 Verdünnung eingesetzt, z.B.: Kontrollen:

10 μl Kontrollserum + 150 μl Probenpuffer. Von der verdünnten Kontrolle werden bei der

Prozessierung 100 µl eingesetzt.

Aufbau des Yersinia ViraChip® IgA Microarrays

Antigene:

Jedes Yersinia-spezifische Antigen, YopH, YopM, YopB, LcrV, YopD, YopN und YopE, ist drei Mal in identischer Konzentration als Spottriplett aufgetragen. Jedes Spottriplett entspricht einer Bande im Western Blot / Immunoblot.

Jede ViraChip® Kavität enthält folgende integrierten Kontrollen:

Zwei Serumkontrollen (sc), eine Negativkontrolle (nc), zwei IgG Konjugatkontrollen (ccG), zwei IgM Konjugatkontrollen (ccM), zwei IgA Konjugatkontrollen (ccA) und sechs Kalibratorkontrollen (cal).

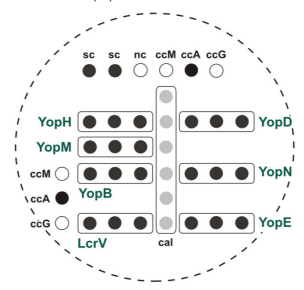


Abbildung 1: Abbildung einer Kavität aus der Mikrotiterplatte mit dem Yersinia ViraChip® IgA Microarray (vergrößert). Anordnung der Spottripletts für Antigene und der Spots für integrierte Kontrollen.

Nomenklatur und Beschreibung der Yersinia Antigene aus der Literatur

Nomenklatur:	Antigen:	Bemerkungen:
YopH	Yersinia outer protein <u>H</u> 51kD	Protein-Tyrosin-Phosphatase, greift in Signaltransduktionsvorgänge ein; im Zusammenhang mit YopE Blockierung der Phagozytosefähigkeit der Makrophagen; Cytotoxin (25).
YopM	Yersinia outer protein <u>M</u> 44kD	Bindung an humanes α -Thrombin (16).
YopB	Yersinia outer protein <u>B</u> 41kD	Transmembranprotein, Porenbildner; Transport von YopE und YopH (4), TNF- α -Suppressor (1,9).
LcrV	Low calcium response Virulence 37 kD	Regulation der Yop-Gene, wichtig für den Transport, aktiver und passiver Immunisierungsschutz für Infektion (17).
YopD	Yersinia outer protein <u>D</u> 35kD	Transmembranprotein, Transport von YopE und YopH (18,9).
YopN	Yersinia outer protein <u>N</u> 33kD	Ca2+-Sensor, Yop Regulation (24).
YopE	Yersinia outer protein <u>E</u> 23kD	Inhibition der Phagozytose durch Depolymerisation der Actin- Filamente (1).



- 3 -

LABORATORY · DIAGNOSTICS

Vorbereiten und Durchführen des Testlaufes

Bei automatisierter Prozessierung können sich Inkubationszeiten, Volumina und die Reihenfolge der einzelnen Arbeitsschritte von der im Folgenden aufgeführten Arbeitsvorschrift unterscheiden. Eine detaillierte Schritt-für-Schritt Anleitung für die verwendete Automationslösung sowie eine Anleitung für die Benutzung der ViraChip® Software wird bei der Einrichtung der Geräte und Schulung durch die Viramed Biotech AG zur Verfügung gestellt. Siehe auch Abschnitt "Hinweise zu Geräten und Software".

1. Belegen

Testauswahl und Eintrag der Probendaten in den Belegungsplan der ViraChip® Software.

2. Bestücken

Scannen der 2D-Barcodes auf den Etiketten des Test Kits und der Mikrotiterplatte, zur Übertragung der Chargennummern und der chargen-spezifischen Faktoren (lot specific factors).

3. Prozessieren

Alle Schritte der Prozessierung bei RT durchführen.

3.1 Vorbereitung

- Die gemäß der Belegung definierte Anzahl an Kavitäten in den Halterahmen setzen.
- Leere Positionen eines Riegels der Mikrotiterplatte im Halterahmen mit Leerkavitäten auffüllen. Die Riegel sind auf der Mikrotiterplatte mit 1-12 gekennzeichnet.

3.2 Vorinkubation

- Je Kavität 300 μl Waschpuffer-Gebrauchsverdünnung zugeben.
- 5 Minuten bei RT auf dem Schüttler inkubieren.
- Flüssigkeit absaugen.

3.3 Seruminkubation

- Gemäß dem Belegungsplan 100 µl verdünnte Patientenprobe bzw. 100 µl verdünntes Kontrollserum der entsprechenden Kavität zugeben.
- 30 Minuten bei RT auf dem Schüttler inkubieren.
- Flüssigkeit absaugen.

3.4 3 x waschen

- Je Kavität 300 µl Waschpuffer-Gebrauchsverdünnung zugeben.
- 5 Minuten bei RT auf dem Schüttler inkubieren.
- Flüssigkeit absaugen.

3.5 Konjugatinkubation

- Je Kavität 100 µl Konjugatlösung zugeben.
- 30 Minuten bei RT auf dem Schüttler inkubieren.
- Flüssigkeit absaugen.

3.6 3 x waschen

- Je Kavität 300 µl Waschpuffer-Gebrauchsverdünnung zugeben
- 5 Minuten bei RT auf dem Schüttler inkubieren.
- Flüssigkeit absaugen.

3.7 1 x waschen

- Je Kavität 300 µl destilliertes oder deionisiertes Wasser zugeben.
- 1 Minute bei RT inkubieren.
- Flüssigkeit absaugen.

3.8 Substratinkubation

- Je Kavität 100 µl Chromogen / Substratlösung zugeben.
- 15 Minuten bei RT auf dem Schüttler inkubieren.
- Stoppen: Flüssigkeit absaugen.

3.9 3 x waschen

- Je Kavität 300 µl destilliertes oder deionisiertes Wasser
- Keine Zwischeninkubation.
- Flüssigkeit absaugen.

3.10 Kavitäten trocknen

20 Minuten bei maximal 60% Luftfeuchtigkeit unter kontinuierlichem Luftstrom trocknen lassen.

4. Scannen

ViraChip® Microarrays mit dem ViraChip® Scanner oder dem ViraChip® Reader messen.

Darauf achten, dass beim Brechen der Riegel keine Kunststoffpartikel in die Kavitäten fallen.

Absaugnadeln so einstellen bzw. Pipetten so verwenden, dass die Kavitätenböden nicht beschädigt werden.

Die Kavitätenböden müssen während der Inkubationsschritte vollständig mit Flüssigkeit bedeckt sein.

Während der Inkubations- und Waschschritte einen Orbitalschüttler, einstellbar auf eine Frequenz von ca. 750 rpm, oder einen Linearschüttler, einstellbar auf eine Frequenz von ca. 20 Hz, verwenden.

Bei höherer Luftfeuchtigkeit kann sich die Trockenzeit verlängern. Alternativ 12 Stunden lichtgeschützt bei RT trocknen lassen.

Messungen der ViraChip® Microarrays sind innerhalb von 24 Stunden nach Prozessierung durchzuführen (Mikrotiterplatte lichtgeschützt aufbewahren). Die genaue Durchführung bitte dem Geräte-Handbuch entnehmen.

2888_Yersinia_ViraChip_IgA_2.0_AL_de_RevB



LABORATORY · DIAGNOSTICS

5. Analysieren

5.1 Zuordnung der Antigen-Spottripletts und der Kontrollspots überprüfen (Technisch validieren)

Jeder Spot wird aufgrund seiner Position von der ViraChip® Software automatisch dem entsprechenden Antigen-Spottriplett bzw. dem entsprechendem Kontrollspot zugeordnet.

Die automatische Zuordnung muss visuell mit dem Muster entsprechend Abb. 1 überprüft werden. Zuordnungen, die nicht dem dargestellten Muster entsprechen im Feld "QC" auf "nicht gültig" setzen. Die entsprechende Probe muss wiederholt werden.

5.2 Gültigkeitsprüfung

Die Gültigkeitsprüfung wird von der Vira ${\rm Chip}^{\otimes}$ Software automatisch durchgeführt.

Ein ViraChip® Microarray ist gültig, wenn folgende Kontrollspots die in der ViraChip® Software hinterlegten Kriterien erfüllen:

- Serumkontrollen (sc) über Grenzwert
- Konjugatkontrollen IgA (ccA) über Grenzwert
 Die Konjugatkontrollen IgA müssen stärker reagieren als die Kontrollen der anderen Konjugatklassen.
- Kalibratorkontrollen (cal) über Grenzwert
- Negativkontrolle (nc) unter Grenzwert

Falls eines der genannten Kriterien nicht erfüllt ist, wird der ViraChip[®] Microarray als "nicht gültig" klassifiziert. Nicht gültige ViraChip[®] Microarrays dürfen nicht ausgewertet werden und müssen wiederholt werden.

5.3 Auswertung der ViraChip® Microarrays

Die Bewertung der Patientenproben wird von der ViraChip® Software automatisch nach den im Folgenden definierten Auswertekriterien durchgeführt:

Die ViraChip® Einheiten jedes Spottripletts werden unter Berücksichtigung der chargen-spezifischen Faktoren relativ zu den Kalibratorkontrollen durch die ViraChip® Software berechnet.

Auswertekriterien

ViraChip®-Einheiten der Spottripletts	Ergebnis	Beurteilung	
YopD Spottriplett ≥ 100 ViraChip®-Einheiten oder mindestens zwei Spottripletts ≥ 100 ViraChip®-Einheiten aus: YopH, YopM, YopB, LcrV, YopN, YopE	Positiv	Spezifische IgA Antikörper gegen Yersinia species nachweisb Eine Yersinia species Infektion ist wahrscheinlich.	
Höchstens ein Spottriplett ≥ 100 ViraChip®-Einheiten aus: YopH, YopM, YopB, LcrV, YopN, YopE	Negativ	Keine oder nur geringe Mengen von spezifischen IgA Antikörpern gegen Yersinia species nachweisbar. Bei Verdacht auf eine Infektion das Vorhandensein von IgG- und IgM-spezifischen Antikörpern überprüfen und nach 2 bis 3 Wochen eine zweite Probe untersuchen.	

- 4 -

Diagnostische Bedeutung von Yersinia Antikörpern

- 1. IgG Antikörper werden bei akuter Yersiniose, bei Yersinien assoziierten reaktiven Arthritiden und der chronischen Yersiniose gebildet (2,19,5). Im Frühstadium einer akuten Yersiniose sind sie nur schwach nachweisbar (2). Bei Verdacht auf eine frisch erworbene Infektion sollten daher eine IgM und eine IgA Bestimmung durchgeführt werden und nach 3-4 Wochen eine zweite Probe auf das Vorhandensein von IgG Antikörpern untersucht werden. IgG Antikörper persistieren häufig über 5 Jahre, mindestens aber 5 Monate nach Krankheitsbeginn (6,15). IgG Antikörper richten sich gegen alle sekretierten Proteine von Yersinia, am häufigsten jedoch gegen YopD, YopB, YopE, YopH und YopM (2,19).
- 2. IgM Antikörper treten stark bei akuter Yersiniose auf und persistieren 1-3 Monate nach Krankheitsbeginn (6,2,5,7). Bei Yersiniosen mit Spätfolgen (reaktiven Arthritiden und chronischen Enteritiden) sind IgM Titer selten (6,15,7). IgM kann bei Kindern und Erwachsenen in Einzelfällen schwach, verzögert oder nicht auftreten.
- 3. IgA Antikörper werden in der Frühphase der akuten Yersiniose stark gebildet (2,19). Bei Yersinien assoziierter reaktiver Arthritis richtet sich die IgA Antwort in ca. 90 % der Fälle gegen das YopD (2,19,20). Bei der chronischen Yersiniose sind IgA Antikörper gegen

- YopD, YopB und YopE nachweisbar. Im Fall der Yersiniosen mit Spätfolgen persistieren IgA Antikörper meistens über Jahre, im Fall der Yersiniosen ohne Spätfolgen in der Regel nur über Monate (6,15,20,3,5,7,22,13,14). Antibiotika-Behandlung führt zu einer verstärkten Abnahme der IgA Titer (11).
- **4.** Die Antikörperantwort und somit das Spotmuster unterscheidet sich von Patient zu Patient. Antikörper gegen pathogene Yersinien Stämme (Y. enterocolitica, Y. pseudotuberculosis und Y. pestis) werden in der Regel erfasst (2).
- **5.** Y. pseudotubercolosis und Y. enterocolitica, Erreger der Yersiniose, können enterale Infektionen (Akuterkrankung) aber auch extra-intestinale Manifestationen (Folgeerkrankung) verursachen. Die meisten Fälle der enteralen Yersiniosen verlaufen unkompliziert. Allerdings kann es bei ca. 10% der Betroffenen im Anschluss zu Entzündungen der Gelenke (reaktive Arthritiden), der Harnwege und der Augen kommen. Reaktive Arthritiden sind postinfektiöse, entzündungsrheumatische Gelenkserkrankungen, bei denen jedoch keine intraartikuläre Infektion vorliegt. "Die Diagnose der akuten Erkrankung stützt sich primär auf den Erregernachweis. Die Serodiagnostik ist zur ergänzenden Diagnostik der akuten Infektion geeignet, für die Aufklärung von Folgekrankheiten essentiell" (21).

Leistungsdaten

2888_Yersinia_ViraChip_lgA_2.0_AL_de_RevB



- 5 -

LABORATORY · DIAGNOSTICS

Sensitivität

Zur Bestimmung der Sensitivität wurden positive Seren mit dem Yersinia ViraChip® IgA relativ zum Yersinia ViraStripe® IgA untersucht:

Kollektiv	Yersinia ViraChip® IgA positiv, % (n)
Positiv mit dem Yersinia ViraStripe® IgA (n = 132)	96% (127)

Spezifität

Zur Bestimmung der Spezifität wurden negative Seren mit dem Yersinia ViraChip® IgA relativ zum Yersinia ViraStripe® IgA untersucht:

Kollektiv	Yersinia ViraChip[®] IgA negativ, % (n)
Negativ mit dem Yersinia ViraStripe® IgA (n = 318)	98% (312)

Seroprävalenz

Zur Bestimmung der Seroprävalenz von anti-Yersinia IgA Antikörpern wurden Blutspenderseren mit dem Yersinia ViraChip® IgA untersucht.

Kollektiv	Yersinia ViraChip[®] IgA positiv, % (n)
Seren von Blutspendern (n = 142)	11% (16) * ⁾

Bezogen auf das Vorhandensein von IgA Antikörpern gegen Yersinia species wurde in Referenzstudien gezeigt, dass etwa 10% der Blutspender ein positives Testergebnis aufweisen (8,10).

Anforderungen an den Anwender

1. Dieser Test ist nur in einem Fachlabor durchzuführen, das die entsprechende Laborausrüstung (z.B. nach "Good Laboratory Practice", GLP) und die ggf. erforderlichen behördlichen Genehmigungen zum Umgang mit den zu testenden Proben besitzt.

- **2.**Um ein exaktes Testergebnis zu erhalten, müssen die Gebrauchsanweisung und GLP eingehalten werden.
- 3.Dieser Test ist nur von Fachpersonal durchzuführen, das bezüglich des Testverfahrens geschult wurde.

Lagerung und Haltbarkeit der Reagenzien

- 1.ViraChip® Microarrays: Verschlossen in der Originalverpackung bei 2-8°C haltbar bis zum Verfallsdatum.
- **2.Waschpuffer-Konzentrat, 10-fach:** Bei 2-8°C haltbar bis zum Verfallsdatum.
- **3. Waschpuffer-Gebrauchsverdünnung:** Bei 2-8°C ca. 2 Wochen haltbar. Bei längerer Aufbewahrung kann die Gebrauchsverdünnung aliquotiert bei -20°C eingefroren werden.
- 4. Probenpuffer: Bei 2-8°C haltbar bis zum Verfallsdatum.
- 5. Konjugatlösung: Bei 2-8°C haltbar bis zum Verfallsdatum.

Vorsichtsmaßnahmen / Sicherheitsvorkehrungen

- 1.Alle humanen Serumkomponenten wurden auf HCV-, HIV1,2-Antikörper und HBs-Antigen untersucht und für negativ befunden. Dennoch sollten alle humanen Kitkomponenten, ebenso wie die Patientenproben, als potentiell infektiös betrachtet und mit entsprechenden Vorsichtsmaßnahmen verwendet werden. Bei Arbeiten mit potentiell gefährlichen oder infektiösen Materialien sind die entsprechenden nationalen / internationalen Gesetze, Verordnungen und Vorschriften zu beachten. Dies gilt ebenfalls für die Lagerung und Entsorgung der verwendeten Chemikalien und Reagenzien.
- 2. Die Schutzmaßnahmen für das Arbeiten mit Gefahr- und Biostoffen sind gemäß den aktuell gültigen länderspezifischen Richtlinien für Laboratorien zu beachten. Maßnahmen sind unter anderem:
- Nicht mit dem Mund pipettieren.
- Einweg-Handschuhe und Schutzbrille / Gesichtsschutz tragen.
- Am Arbeitsplatz nicht essen, trinken oder rauchen.

- **6.Chromogen/Substratlösung:** Bei 2-8°C haltbar bis zum Verfallsdatum. Vor Lichteinfall schützen!
- 7.Nach erstmaligem Öffnen der Reagenzien und Kitkomponenten wird bei sachgerechter Anwendung ("Good Laboratory Practice") und Einhaltung der auf dem Etikett angegebenen Lagerungsbedingungen in der Originalverpackung die Haltbarkeit in der Regel bis zum angegebenen Verfallsdatum beibehalten.
- **3.** Die Berührung von Haut und Schleimhäuten mit Chromogen / Substratlösung vermeiden. Bei Berührung mit Haut und Augen sofort mit viel Wasser nachwaschen.
- **4.** Proben und alle möglicherweise kontaminierten Materialien sowie flüssige infektiöse Abfälle sind gemäß allgemein anerkannter Laborrichtlinien zu dekontaminieren, z.B. durch ein mindestens 20-minütiges Autoklavieren bei 121°C. Zur Entsorgung flüssiger Abfälle können diese z.B. mit Natriumhypochlorit in einem Volumenverhältnis gemischt werden, so dass das Endgemisch 1% Natriumhypochlorit enthält. Zur vollständigen Desinfektion 30 Minuten einwirken lassen.
- **5.**Angaben über mögliche Gefahren, Erste-Hilfe-Maßnahmen, Maßnahmen bei unbeabsichtigter Freisetzung von größeren Mengen, Handhabung und Lagerung, persönliche Schutzausrüstung, Hinweise zur Entsorgung sowie Angaben zur Toxikologie sind in den Sicherheitsdatenblättern dokumentiert.
- **6.**Der Eintritt von Staub und anderen Verschmutzungen in die Kavitäten der MTP ist zu vermeiden, da daraus ungültige Ergebnisse resultieren können.

Gewinnung, Handhabung und Lagerung der Patientenprobe

- **1.**Der **Yersinia ViraChip® IgA Test Kit** ist mit humanem Serum als Probenmaterial durchzuführen.
- 2. Die Probengewinnung sollte durch medizinisches Fachpersonal nach den geltenden Standards aus Vollblut erfolgen (23).
- 3. Proben, die mit Hitze vorbehandelt wurden, hämolytisch, ikterisch oder lipämisch sind, können zu ungültigen Ergebnissen führen.
- 4. Proben dürfen nicht mikrobiell kontaminiert sein.
- **5.** In der Regel können unverdünnte Proben bis zu 5 Tage bei 2-8°C aufbewahrt werden. Für eine Lagerung bis zu 24 Monaten sind die Proben in Aliquots bei mindestens -20°C einzufrieren.
- **6.**Vor Beginn der Testdurchführung sollten die Proben auf Raumtemperatur gebracht werden. Proben nach dem Auftauen vorsichtig mischen und bei Bedarf sichtbare Partikel durch Zentrifugation entfernen.

2888_Yersinia_ViraChip_IgA_2.0_AL_de_RevB



LABORATORY · DIAGNOSTICS

Yersinia ViraChip® IgA Test Kit

- 6 -

7. Ein wiederholtes Einfrieren und Auftauen der Proben ist zu vermeiden

Einschränkungen des Untersuchungsverfahrens

- 1. Ein positives Testergebnis der jeweiligen Patientenprobe ist als Symptom zu werten. Interpretation und Beurteilung von Testergebnissen dürfen nur durch medizinisches Fachpersonal unter Wertung aller relevanten Daten erfolgen (21).
- 2. Ein negatives Testergebnis schließt einen Erregerkontakt bzw. eine Infektion nicht aus.
- spezifischen Antikörpern kann bei 3. Der Nachweis von Untersuchungen mit verschiedenen Testen bzw. mit verschiedenen Herstellern aufgrund von unterschiedlichen Sensitivitäten. Spezifitäten und Testmethoden zu unterschiedlichen Ergebnissen führen.
- 4. Bei Immunsuppression gilt eine eingeschränkte Beurteilbarkeit
- 5. Medikamente und Immunglobulingaben können unspezifische Antikörperreaktionen hervorrufen (21).
- 6. In vitro-Diagnostika dürfen nicht über das angegebene Verfallsdatum hinaus verwendet werden, da zuverlässige Ergebnisse dann nicht mehr gewährleistet sind.
- 7. Präzises Befolgen der Arbeitsvorschrift ist essentiell für exakte Testergebnisse. Ungenügendes Durchführen der Waschschritte kann falsche Ergebnisse verursachen.
- 8.Der Ansatz von Poolproben, bei denen mehrere Seren gemeinsam untersucht werden, ist unzulässig, da bei derartigen Ansätzen die Testsensitivität und -spezifität beeinträchtigt werden

Hinweise zu Geräten und Software

- 1.Bei automatisierter Durchführung müssen für den jeweiligen Prozessortyp von Viramed Biotech AG validierte Arbeitsschritte programmiert und verwendet werden.
- 2. Bei Verwendung von prozessorspezifischen Verbrauchsmaterialien sind die entsprechenden Konfigurationen nach Herstellerangaben von Viramed Biotech AG freizugeben.
- 3. Die von Viramed Biotech AG bereitgestellte Geräte- und Softwarekonfiguration darf nicht verändert werden. Jegliche Änderung kann falsche Ergebnisse verursachen.
- 4. Es ist ausschließlich gerätespezifische Software zu verwenden. Änderungen an Konfigurationsdateien dürfen nur von Viramed Biotech AG durchgeführt werden.
- 5. Als Messgeräte sind nur von Viramed Biotech AG zugelassene Systeme zu verwenden.
- 6. Die Auswertung der ViraChip® Microarrays erfolgt ausschließlich über die ViraChip® Software. Eine manuelle/visuelle Auswertung ist nicht möglich.

Literatur

- BEUSCHER, HU et al.: Bacterial evasion of host immune defense: Yersinia enterocolitica encodes a suppressor for tumor necrosis factor alpha expression, Infect Immun, 1995
- CREMER, J et al.: Immunoblotting of Yersinia plasmid-encoded released proteins: a tool for serodiagnosis, Electrophoresis, 1993
- DE KONING, J et al.: Demonstration of spirochetes in cardiac biopsies of patients with Lyme disease, J Infect Dis, 1989
- FORSBERG, A et al.: Regulation and polarized transfer of the Yersinia outer proteins (Yops) involved in antiphagocytosis Trends in,
- GRANFORS, K: Measurement of immunoglobulin M (IgM), IgG, and IgA antibodies against Yersinia enterocolitica by enzyme-linked immunosorbent assay: persistence of serum antibodies during disease, J Clin Microbiol, 1979
- GRANFORS, K et al.: Persistence of IgM, IgG, and IgA antibodies to Yersinia in yersinia arthritis, J Infect, 1980
- GRANFORS, K & TOIVANEN, A: IgA-anti-yersinia antibodies in yersinia triggered reactive arthritis, Ann Rheum, 1986
- HAMMER, M et al.: Yersinien-induzierte Arthritiden, Wien Med Wochenschr, 1990
- HARTLAND, EL et al.: Contribution of YopB to virulence of Yersinia enterocolitica, Infect Immun, 1996
- 10. HEESEMANN, J: Enteropathogenic yersinias: pathogenicity factors and new diagnostic methods, Imm Infekt, 1990
- 11. VERWEIJ, PE et al.: Interrepeat fingerprinting of third-generation cephalosporin-resistant Enterobacter cloacae isolated during an outbreak in a neonatal intensive care unit, Infect Control Hosp Epidemiol, 1992
- 12. KIST, M et al.: MiQ 9: Gastrointestinale Infektionen, Elsevier Urban & Fischer, 2013
- 13. LAHESMAA-RANTALA, R et al.: Avidity of antibodies against released proteins of Yersinia spp: comparison of patients with or without reactive arthritis, Ann Rheum, 1989
- 14. LARSEN, JH et al.: The determination of specific IgA-antibodies to Yersinia enterocolitica and their role in enteric infections and their complications, Acta Pathol Microbiol Immunol, 1985
- 15. MÄKI-IKOLA, O et al.: Combined use of released proteins and lipopolysaccharide in enzyme-linked immunosorbent assay for serologic screening of Yersinia infections, J Infect, 1991
- 16. REISNER, BS & STRALEY, SC: Yersinia pestis YopM: thrombin binding and overexpression, Infect Immun, 1992
 17. RUCKDESCHEL, K et al.: Interaction of Yersinia enterocolitica with macrophages leads to macrophage cell death through apoptosis, Infect Immun, 1997
- 18. ROSQVIST, R et al.: The cytotoxic protein YopE of Yersinia obstructs the primary host defence, Mol Microbiol, 1990
- 19. STAHLBERG, TH et al.: Immunoblotting analysis of human IgM, IgG and IgA response to chromosomally coded antigens of Yersinia enterocolitica 0:3, JMed Microbiol, 1987
- 20. STAHLBERG, TH et al.: Immunoblot analysis of IgM, IgG, and IgA responses to plasmid encoded released proteins of Yersinia enterocolitica in patients with or without yersinia triggered reactive arthritis, Ann Rheum Dis, 1989
- 21. THOMAS, L: Labor und Diagnose, Med Verlagsgesellschaft Marburg, 2012
- 22. TOIVANEN, A et al.: Association of persisting IgA response with yersinia triggered reactive arthritis: a study on 104 patients, Ann Rheum, 1987
- 23. TUCK, MK et al.: Standard Operating Procedures for Serum and Plasma Collection, J Proteome Res, 2009
- 24. VIITANEN, AM et al.: The IcrE gene is part of an operon in the Icr region of Yersinia enterocolitica O:3, Mol Microbiol, 1990
- 25. ZHANG, ZY et al.: Expression, purification, and physicochemical characterization of a recombinant Yersinia protein tyrosine phosphatase, Elsevier Urban & Fischer, 1992

Symbolerklärungen

	Hersteller	REF	Bestell-Nummer
(i	Gebrauchsanweisung beachten	\bowtie	Verwendbar bis / Mindesthaltbarkeitsdatum

2888 Yersinia ViraChip IgA 2.0 AL de RevB



- 7 -

LABORATORY · DIAGNOSTICS

IVD	<i>In-Vitro</i> Diagnostikum	1	Temperaturbegrenzung (Lagerung)
LOT	Chargen-Nummer	CONTROL +	Positives Kontrollserum
\sum_{96}	Ausreichend für 96 Ansätze	CONTROL -	Negatives Kontrollserum