

Produktinformation



Forschungsprodukte & Biochemikalien



Zellkultur & Verbrauchsmaterial



Diagnostik & molekulare Diagnostik



Laborgeräte & Service

Weitere Information auf den folgenden Seiten! See the following pages for more information!



Lieferung & Zahlungsart

siehe unsere Liefer- und Versandbedingungen

Zuschläge

- Mindermengenzuschlag
- Trockeneiszuschlag
- Gefahrgutzuschlag
- Expressversand

SZABO-SCANDIC HandelsgmbH

Quellenstraße 110, A-1100 Wien

T. +43(0)1 489 3961-0

F. +43(0)1 489 3961-7

mail@szabo-scandic.com

www.szabo-scandic.com

linkedin.com/company/szaboscandic in



IMTEC-PHOSPHATIDYLETHANOL-AMINE-ANTIBODIES SCREEN

PE Screen

ELISA zur quantitativen Bestimmung von Anti-Phosphatidylethanolamin-Antikörpern (Ig(GAM))

Handelsform

REF ITC59400 96 Tests Komplette Testpackung IVD

Vor Beginn des Tests bitte die Arbeitsanweisung gründlich durchlesen. Wichtige Hinweise:

Nach Ablauf des Verfallsdatums die Reagenzien nicht mehr einsetzen.

DIL DB01, WASH 20x WB06, SUB TMB ELISA und STOP STOP ELISA dürfen zwischen Chargen und Testpackungen, die Komponenten mit identischer Reagenzienbezeichnung enthalten, ausgetauscht werden.

Alle anderen Reagenzien sind für die Testpackung spezifisch und dürfen nicht mit anderen Chargen und Testpackungen ausgetauscht werden.

Reagenzien bei 2...8°C lagern.

Verwendungszweck

IMTEC-Phosphatidylethanolamine-Antibodies Screen ist ein indirekter Enzymimmunoassay (ELISA) für den quantitativen Nachweis von IgG-, IgM- und IgA-Klasse Autoantikörpern gegen Phosphatidylethanolamin/ beta-2-Glycoprotein I in humanem Serum als Hilfe in der Diagnose des Antiphospholipidsyndroms. Dieser Assay ist ausschliesslich für den diagnostischen in-vitro Gebrauch bestimmt.

Anti-Phosphatidylethanolamin-Antikörper (aPE) sind aufgrund ihres isolierten Vorkommens bei 5-10% der Anti-Cardiolipin-Antikörper-negativen Patienten mit Antiphospholipid-Syndrom (APS) bedeutsam für die Diagnose dieser Krankheit. Es können alle aPE-Isotypen auftreten, IgA ist jedoch der häufigste Typ. 20% der SLE-Patienten mit sekundärer APS weisen ebenfalls aPE auf.

Indikationen:

Verdacht auf APS ohne Vorkommen von Anti-Cardiolipin- und Anti-Phosphatidylserin-Antikörpern.

Methode

Das Prinzip des Tests beruht auf der Immobilisierung von Phosphatidyletanolamin und gereinigtem humanem Glykoprotein I an der festen Phase (Polystyrol) und anschließender Bindung der Anti- Phosphatidyletanolamin-Antikörper. Der Nachweis der gebundenen Antikörper erfolgt durch Peroxidase-markierte Antikörper, die gegen humanes IgG bzw. IgM gerichtet sind. Nach Zugabe einer Substratlösung entsteht ein Farbstoff, dessen Farbintensität proportional der Konzentration und/oder der Avidität der nachgewiesenen Antikörper ist. Nach Zugabe einer Stopplösung schlägt die Farbe von blau zu gelb um.

. Daata... Jta:1

Wirksame Bestandteile					
MTP	12	Mikrotiterstreifen (im Streifenhalte Streifen (teilbar) mit je 8 Kavitäten, gebrauchsfertig, beschichtet mit Phosphatidylethanolamin und gere humanem beta-2-Glykoprotein I	,		
CAL	1 – 5 5 x 1,5 ml	Kalibratoren IgGAM (weiße Kappe), Humanserum, konzentrationsabhängig eingefärbt, gebrauchsfertig Phosphatidylethanolamin Konzentration: 6,25 U/ml (1), 12,5 U/ml (2), 25 U/ml (3), 50 U/ml (4), 100 U/ml (5)			
NC	1,5 ml	Negatives Kontrollserum (grüne Kahuman, gebrauchsfertig	ppe),		
PC	1,5 ml	Positives Kontrollserum (rote Kappe), human, gebrauchsfertig Konzentrationen sind auf den Etiketten angegeben.			
WASH 20x WB06	50 ml	Waschpuffer (schwarze Kappe) Konzentrat (20x) für 1 l TRIS Puffer	pH 6,9 ± 0,2		

++++ Geändert ++++ 🕮 - Bitte markierten Text sorgfältig lesen!

DIL DB01	100 ml	Verdünnungspuffer (blaue Kappe) gebrauchsfertig Phosphatpuffer	pH 7,3 ± 0,2
CON	15 ml	Konjugatlösung (weiße Kappe) anti-human-IgGAM HRP Konjugat,	gebrauchsfertig
SUB TMB ELISA	15 ml	TMB Lösung (schwarze Kappe) gebrauchsfertig, farblos bis bläulich 3,3', 5,5'-Tetramethylbenzidin Wasserstoffperoxid	pH 3,7 ± 0,2 1,2 mmol/l 3 mmol/l
STOP STOP ELISA	15 ml	Stopplösung (rote Kappe) Schwefelsäure, gebrauchsfertig	0,5 mol/l
	1	Klebestreifen	

Haltbarkeit

Die Reagenzien sind bis zum angegebenen Verfallsdatum bei Lagerung zwischen 2...8°C verwendbar.

Reagenzienvorbereitung

Alle Testpackungskomponenten vor Durchführung des Testes unbedingt auf Raumtemperatur bringen! Nach Entnahme Flaschen wieder fest verschließen und bei 2...8°C aufbewahren. SUB lichtgeschützt lagern.

Zur Handhabung des CON bitte keine Gefäße aus Polystyrol verwenden.

Um mikrobielle und/oder chemische Kontamination der Reagenzien zu vermeiden, unbenutzte Reagenzien nicht in die Originalflaschen zurück-

Waschpufferlösung WASH

Eventuell auskristallisierte Salze des Waschpuffer-Konzentrates in Lösung bringen. 1 Teil WASH 20x mit 19 Teilen destilliertem Wasser verdünnen. WASH ist bei 2...8°C 6 Wochen haltbar.

Probenmaterial

Patientenseren

Frische Proben verwenden oder Proben bei -20°C einfrieren. Nur einmal einfrieren und auftauen. Keine Serumproben verwenden, die bei 56°C hitzeinaktiviert wurden.

Proben auf Raumtemperatur bringen (30 Min).

Proben 1:101 mit DIL verdünnen (10 µl Probe auf 1 ml DIL).

Testdurchführung

- 100 μ l verdünnte Patientenprobe, CAL, PC und NC in MTP pipettieren, für den Leerwert DIL anstelle der Probenverdünnung verwenden, MTP mit Klebestreifen abdecken.
- 1 Stunde bei RT inkubieren.
- Kavitäten entleeren und MTP 3 mal mit 300 μl WASH pro Kavität
- Kavitäten entleeren und Restflüssigkeit durch Ausklopfen auf saugfähigem Papier oder Tuch entfernen.
- 100 µl CON zupipettieren und MTP mit Klebestreifen abdecken.
- 30 Min. bei RT inkubieren.
- Kavitäten entleeren und MTP 3 mal mit 300 µl WASH pro Kavität waschen.
- Kavitäten entleeren und Restflüssigkeit durch Ausklopfen auf saugfähigem Papier oder Tuch entfernen.
- 100 µl SUB zupipettieren und 10 Min. inkubieren. Bei einer Raumtemperatur über 25°C kann die Substratinkubationszeit verkürzt werden. Dabei 5 Min. nicht unterschreiten.
- 100 μl STOP pro Vertiefung zugeben.
- Messung der optischen Dichte bei 450 nm innerhalb von 10 Min. nach Zugabe der Stopplösung. Eine bchromatische Messung mit einer Referenzwellenlänge von 620 – 690 nm wird empfohlen.

Automation

Der IMTEC-Phosphatidylethanolamine-Antibodies Screen ELISA ist für die Abarbeitung auf offenen ELISA Automaten geeignet. Applikationen sind vor einer diagnostischen Anwendung zu validieren.

Testbeurteilung

Der Testlauf gilt als valide, wenn die Messwerte folgende Kriterien erfüllen:

- PC liegt im angegebenen Bereich (siehe Etikett).
- NC ist kleiner als der Grenzwert des Tests.
- CAL 5 unterschreitet nicht einen Extinktionswert von 0,6.
- Die Extinktionen von CAL 1-5 werden stetig größer.

Um die Genauigkeit der Testergebnisse zu erhöhen, empfehlen wir CAL [1-5], PC, NC und Patientenproben in Doppelbestimmung zu messen.

Interpretation der Ergebnisse

Auftragung (semilogarithmisch) der gemessenen Extinktionen gegen die Einheiten von CAL[1]-[5]. Die geeignete Interpolation dieser Meßpunkte ergibt eine Kalibrationskurve, aus der sich die Konzentrationen der Anti-Phosphatidylethanolamin-Antikörper in den Patientenproben bestimmen lassen.

Ergebnisse über 15 U/ml (Grenzwert) für Anti-Phosphatidylethanolamin-Antikörper werden als positiv angesehen.

Grenzen des Verfahrens

Ein positives Ergebnis muss in Verbindung mit einer klinischen Beurteilung und anderer diagnostischer Verfahren gesehen werden. Die mit diesem Test erzielten Werte sind nur zur Unterstützung der Diagnose gedacht.

Erhöhte Konzentrationen an Anti-Phosphatidylethanolamin Antikörpern können bei Personen ohne Verdacht auf eine klinische Erkrankung gefunden werden.

Enthält die Probe erhöhte Konzentrationen an Immunkomplexen oder anderen Immunglobulin-Aggregaten, können falsch positive Ergebnisse durch nichtspezifische Bindungen nicht ausgeschlossen werden.

Leistungsdaten des Testes

Typische Leistungsdaten sind im Verification Report zu finden, zugänglich über

www.human.de/data/gb/vr/el-59400.pdf oder

www.human-de.com/data/gb/vr/el-59400.pdf.

Wenn die Leistungsdaten nicht über das Internet zugänglich sind, stellt sie unser lokaler Distributor kostenlos zur Verfügung.

Sicherheitshinweise

STOP Achtung

H315 Verursacht Hautreizungen.

H319 Verursacht schwere Augenreizung.

[CAL] [NC] [PC] [WASH] [20x] [DIL] [CON] [SUB] [STOP]

P234 Nur im Originalbehälter aufbewahren.

P260 Staub/Rauch/Gas/Nebel/Dampf/Aerosol nicht einatmen..

P262 Nicht in die Augen, auf die Haut oder auf die Kleidung gelangen lassen.

P281 Vorgeschriebene persönliche Schutzausrüstung verwenden.

P303+P361+P353 BEI KONTAKT MIT DER HAUT (oder dem Haar): Alle beschmutzten, getränkten Kleidungsstücke sofort ausziehen. Haut mit Wasser abwaschen/duschen.

P305+P351+P338 BEI KONTAKT MIT DEN AUGEN: Einige Minuten lang behutsam mit Wasser spülen. Vorhandene Kontaktlinsen nach Möglichkeit entfernen.. Weiter spülen.

P337+P313 Bei anhaltender Augenreizung: Ärztlichen Rat einholen/ärztliche Hilfe hinzuziehen.

P401 Gemäß örtlicher/regionaler/nationaler/internationaler Vorschrift lagern.

P501 Entsorgung des Inhalts / des Behälters gemäß den örtlichen / regionalen / nationalen / internationalen Vorschriften.

Patientenproben, Kalibratoren und Kontrollen sind als potentiell infektiös zu handhaben. Alle Materialien humanen Ursprungs wurden mit anerkannten Methoden auf anti-HCV und anti-HIV sowie auf HBsAg getestet und für nicht-reaktiv befunden. Alle Materialien tierischen Ursprungs vermeiden viele mit der Verwendung von Humanserum verbundenen Risiken (z.B. Hepatitis B und C, HIV). Dennoch sollte alles Material menschlichen oder tierischen Ursprungs weiterhin als potenziell infektiöses Material behandelt werden.

Literatur

Conrad K. et al., Autoantibodies in Systemic Autoimmune Diseases – A Diagnostic Reference; Pabst Science Publishers, Lengerich, Berlin, Riga, Rom, Viernheim, Wien, Zagreb, 2002

EL-59400 INF ITC59400 D 02-2021-017





