



SZABO SCANDIC

Part of Europa Biosite

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

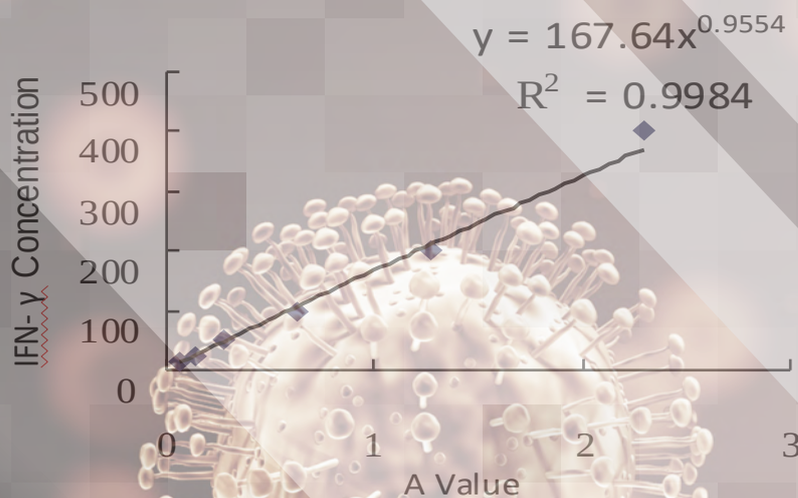
www.szabo-scandic.com

[linkedin.com/company/szaboscandic](https://www.linkedin.com/company/szaboscandic) 

WANTAI SARS-CoV-2-IGRA

Diagnostic Kit for T Cell activity to SARS-CoV-2

For monitoring immune response after vaccination



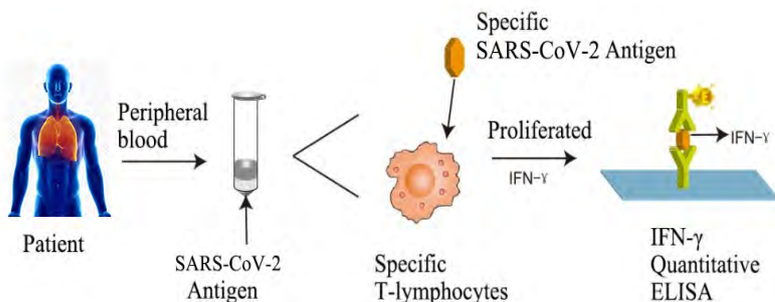
WANTAI

Leading infectious diseases diagnostic test manufacturer

Your Global Partner in IVD



Principle of the method



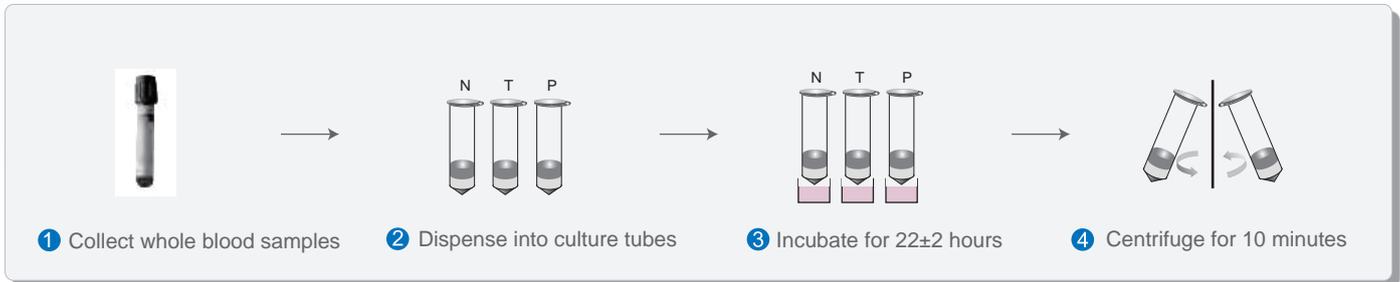
IGRA measure a person's immune reactivity to SARS-CoV-2. T lymphocytes from most persons that have been infected with SARS-CoV-2 will release interferon gamma (IFN-γ) when mixed with antigens derived from SARS-CoV-2.

Wantai Interferon Gamma Release Assay (IGRA) is whole-blood test that can aid in diagnosing SARS-CoV-2 infection and monitoring of the immune response after vaccination.

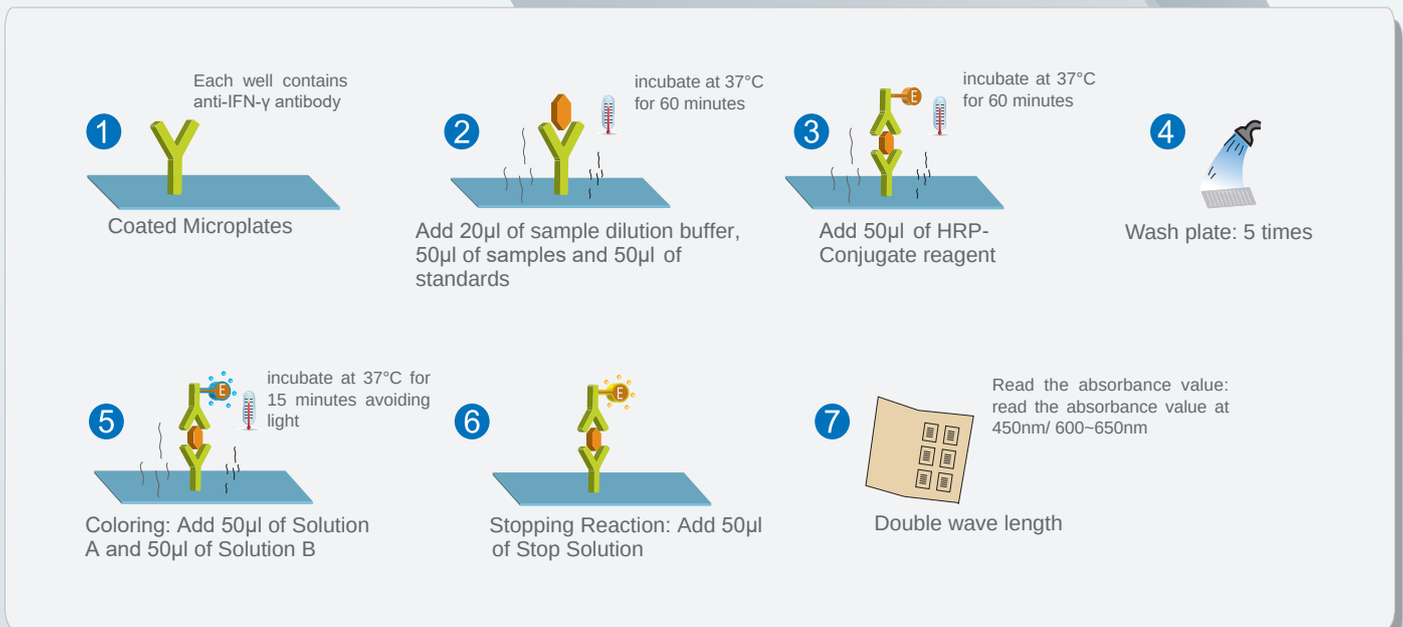
Procedures

Quantitative detection of Interferon Gamma (IFN- γ)

A: Sample Preparation



B: Testing Procedures



Performance Analysis

A group of 129 vaccinated individuals were tested with this kit, 14 tested negative and 115 tested positive, which calculates in sensitivity of 89.15%. In a group of 91 non-vaccinated and non-infected individuals, 90 tested negative, 1 tested positive (false positive), which calculates in specificity of 98.90%.

Ordering Info

Category	Product	Specimen	Pack size
WS-1696	WANTAI SARS-CoV-2 IGRA	Whole blood	28T/kit

Wantai SARS-CoV-2 Diagnostik

WANTAI SARS-CoV-2 IGRA

Diagnostik-Kit für mit SARS-CoV-2 infizierten T-Zellen (ELISA)



WS-1696



V. 2021-01 [Dt.]



28



Lesen Sie die Packungsbeilage sorgfältig und vollständig durch bevor Sie den Test durchführen. Befolgen Sie die Anweisungen und ändern Sie sie nicht. Nur durch strikte Einhaltung dieser Anweisungen können fehlerhafte Ergebnisse vermieden und die optimale Leistung für WANTAI SARS-CoV-2 IGRA erreicht werden.

VERWENDUNGSZWECK

Der WANTAI SARS-CoV-2 IGRA ist ein Enzymimmunoassay zum quantitativen Nachweis von Interferon Gamma (IFN- γ), das auf die In-vitro-Stimulation durch das Spike-Protein von SARS-CoV-2 in humanem Vollblut reagiert. Er ist als Hilfsmittel für die Diagnose der spezifischen T-Zell-Immunantwort auf SARS-CoV-2-Spike-Protein nach Impfung oder Infektion bestimmt. Dieses Kit kann nicht als einzige Grundlage für die klinische Diagnose verwendet werden.

ZUSAMMENFASSUNG

Die Coronavirus-Krankheit 2019 (COVID-19) ist eine Atemwegserkrankung, die durch eine Infektion mit dem SARS-CoV-2-Virus verursacht wird. Häufige Anzeichen einer Infektion sind Atemwegssymptome, Fieber, Husten, Kurzatmigkeit und Atembeschwerden. In schweren Fällen kann die Infektion zu Lungenentzündung, schwerem akutem respiratorischem Syndrom (SARS), Nierenversagen und Tod führen.

Coronaviren (CoV) sind eine große Familie von Viren, die Krankheiten verursachen, die von einer gewöhnlichen Erkältung bis hin zu schweren Erkrankungen wie dem Middle East Respiratory Syndrome (MERS-CoV) und dem Severe Acute Respiratory Syndrome (SARS-CoV) reichen. Das neuartige Coronavirus 2019, früher bekannt als 2019-nCoV und jetzt als SARS-CoV-2, ist ein neuer Stamm des Coronavirus, der erstmals während der Pandemie 2019-2020 identifiziert wurde.

PRINZIP DES TESTS

Dieses Kit nutzt das Prinzip des IGRA in Kombination mit dem Enzymimmunoassay (ELISA) zur Messung der Stärke der spezifischen antigenvermittelten Immunantwort. Spezifische T-Lymphozyten von SARS-CoV-2 werden nach der Impfung durch das SARS-CoV-2-spezifische Antigen (Spike-Protein) stimuliert, proliferiert und setzen dann IFN- γ frei.

Polystyrol-Mikrotiterstreifen sind mit einem monoklonalen Maus-Anti-humanen-IFN- γ -IgG-Antikörper vorbeschichtet. Während des ersten Inkubationsschritts wird das IFN- γ , sofern vorhanden, an den an der Festphase vorbeschichteten Anti-IFN- γ -Antikörper gebunden, dann werden mit Meerrettichperoxidase (HRP) konjugierte Anti-IFN- γ -Antikörper hinzugefügt. Während des zweiten Inkubationsschritts werden diese HRP-konjugierten Antikörper an alle zuvor gebildeten Komplexe gebunden, und das ungebundene HRP-Konjugat und die ungebundenen Proteine werden anschließend durch Waschen entfernt. Chromogene Lösungen, die Tetramethylbenzidin (TMB) und Harnstoffperoxid enthalten, werden in die Wells gegeben. In Gegenwart des Immunkomplexes werden die farblosen Chromogene durch das gebundene HRP-Konjugat zu einem blau gefärbten Produkt hydrolysiert. Die blaue Farbe wird gelb, nachdem die Reaktion mit Schwefelsäure gestoppt wird. Wells, die kein IFN- γ enthalten, bleiben farblos.

Die Farbsintensität kann gemessen werden und ist proportional zur Menge des in den Wells aufgenommene IFN- γ bzw. zur Probe. Die IFN- γ -Konzentration kann anhand der Standardkonzentration und des Absorptionswertes (A-Wert) berechnet werden, um das Vorhandensein einer T-Zellen-Immunantwort auf SARS-CoV-2 zu bestimmen.

KOMPONENTEN

IVD Nur für in-vitro Diagnostik Anwendung

Dieses Kit enthält Reagenzien, die für die Untersuchung von maximal 28 Proben in einem Testlauf ausreichen.

UJUI PLATE

Code 5 (1x96Wells)
8x12/12x8-Well pro Platte

TUBE N

Code N (28x60 μ l pro Vial)
konserv.0.1% ProClinTM 300

TUBE T

Code T (28x60 μ l pro Vial)
konserv.0.1% ProClinTM 300

TUBE P

Code P (28x60 μ l pro Vial)
konserv.0.1% ProClinTM 300

STANDARD

Code S (2x Vials)
konserv.0.1% ProClinTM 300

MIKROTITERPLATTE: Leere Mikrotiterstreifen, die auf einem weißen Streifenhalter befestigt sind. Die Platte ist in einem Aluminiumbeutel mit Trocknungsmittel versiegelt. Jedes Well enthält einen monoklonalen Maus-Anti-humanen-IFN- γ -IgG-Antikörper. Die Mikrotiterstreifen können zur separaten Verwendung gebrochen werden. Nicht verwendete Wells oder Streifen zusammen mit dem Trockenmittel in die mitgelieferten verschließbaren Kunststoffbeutel geben und bei 2-8 °C aufbewahren. Nach dem Öffnen sind sie bei 2-8°C 3 Wochen lang haltbar.

HINTERGRUNDKONTROLL-KULTURRÖHRCHEN (N): Farblose Flüssigkeit, abgefüllt in einem blauen Fläschchen. Kulturmedium. Gebrauchsfertig wie geliefert.

TEST-KULTURRÖHRCHEN (T): Farblose Flüssigkeit, abgefüllt in einem weißen Fläschchen. SARS-CoV-2-spezifisches, stimulierendes Antigen im Kulturmedium. Gebrauchsfertig wie geliefert.

POSITIVKONTROLL-KULTURRÖHRCHEN (P): Farblose Flüssigkeit, abgefüllt in einem rosafarbenen Fläschchen. SARS-CoV-2 unspezifisches, stimulierendes Antigen im Kulturmedium. Gebrauchsfertig wie geliefert.

STANDARD: Gefriergetrockneter Standard in Fläschchen abgefüllt. IFN- γ positive Substanz, kalibriert gegen den NIBSC 82/587 Referenzstandard. Sollte zu einer Konzentration von 400pg/ml rekonstituiert werden. Nach Zubereitung nur am selben Tag verwenden.

HRP | CON

Code 6 (1x6ml pro Vial)
konserv.0.1% ProClinTM 300

DIL | SFE

Code 9 (1x3ml pro Vial)
konserv.0.1% ProClinTM 300

DIL | STD

Code 11 (1x8ml pro Vial)
konserv.0.1% ProClinTM 300

WASH | BUF | 20X

Code 1 (1x50ml pro Flasche)
VOR GEBRAUCH VERDÜNNEN!
Tensid Tween-20

CHROW | SOL | A

Code 2 (1x6ml pro Vial)

CHROW | SOL | B

Code 3 (1x6ml pro Vial)

STOP | SOL

Code 4 (1x6ml pro Vial)

- **VERSCHLISSBARER KUNSTSTOFFBEUTEL:** Zur Aufbewahrung nicht verwendeter Streifen 1 Stück
- **PACKAGUNGSBEILAGE** 1 Exemplar
- **PLATTENABDECKUNG AUS KARTON** 2 Stück

Zur Abdeckung der Platten während Inkubationen und zum Schutz vor Verdunstung oder Kontamination der Wells.

ERFORDERLICHE, NICHT MITGELIEFERTER MATERIALIEN

Frisch destilliertes oder deionisiertes Wasser, Einweghandschuhe und Timer, geeignete Abfallbehälter für potenziell kontaminierte Materialien, Dosiersystem und/oder Pipette, Einwegpipettenspitzen, saugfähiges Papierloch oder sauberes Handtuch, trockener Inkubator oder Wasserbad, 37 \pm 1°C, Plattenlesegerät, Einzelwellenlänge 450 nm oder duale Wellenlängen 450/600–650 nm, Mikrotiterplatten-Absaug-/Waschsystem, Zentrifuge.

ENTNAHME, TRANSPORT UND LAGERUNG VON PROBEN

1. Für diesen Assay werden frische Vollblutproben benötigt. Vollblutproben müssen in endotoxinfreien Blutentnahmeröhrchen mit Lithiumheparin als Antikoagulans entnommen werden (BD Vacutainer oder Greiner Bio-One Lithiumheparin Blutentnahmeröhrchen werden nachdrücklich empfohlen).
2. Hämolyisierte Proben oder Proben, die suspendiertes Fibrin oder Aggregate enthalten, dürfen nicht verwendet werden, da sie im Assay zu falschen Ergebnissen führen können.
3. Die Vollblutproben sollten innerhalb von 16 Stunden nach der Entnahme abwechselnd in "N", "T"- und "P"-Kulturöhrchen gegeben werden, und die Kulturöhrchen dann zur Kultivierung bei 37°C in den Brutschrank platzieren.
4. Die Proben nicht in Eiswasser legen oder einfrieren, da dies zum Zelltod führen kann.
5. Nach der Kultivierung wird das Plasma durch Zentrifugation von den Vollblutproben getrennt. Das abgetrennte Plasma kann bei 2-8°C für 2 Tage gelagert werden. Für eine langfristige Lagerung sollte es bei -20°C oder niedriger eingefroren werden, wobei mehrfache Gefrier-Auftau-Zyklen vermieden werden sollten.
6. Für den Versand sollten die Proben gemäß den geltenden lokalen und internationalen Vorschriften für den Transport von klinischen Proben und ethologischen Substanzen verpackt und gekennzeichnet werden

LAGERUNG UND STABILITÄT

Die Komponenten des Kits bleiben bis zu dem auf dem Etikett und der Verpackung angegebenen Verfallsdatum stabil, wenn sie bei 2-8 °C gelagert wurden. Die Komponenten nicht einfrieren. Um die maximale Leistung des WANTAI SARS-CoV-2 IGRA zu gewährleisten, sind die Reagenzien während der Lagerung vor Verunreinigungen durch Mikroorganismen oder Chemikalien zu schützen.

VORSICHTSMASSNAHMEN UND SICHERHEIT

NUR VON QUALIFIZIERTEM FACHPERSONAL ZU VERWENDEN

Die ELISA-Tests sind zeit- und temperaturempfindlich. Um falsche Ergebnisse zu vermeiden, halten Sie sich **strikt an die Schritte des Testverfahrens und verändern Sie diese nicht.**

1. Tauschen Sie keine Reagenzien aus verschiedenen Chargen aus und verwenden Sie keine Reagenzien aus anderen kommerziell erhältlichen Kits. Die Bestandteile des Kits sind für eine optimale Durchführung der Tests genau aufeinander abgestimmt.
2. Vergewissern Sie sich, dass alle Reagenzien innerhalb der auf der Kit-Verpackung angegebenen Gültigkeitsdauer liegen und aus demselben Lot stammen. Verwenden Sie die Reagenzien niemals nach Ablauf des auf dem Etikett oder der Schachtel angegebenen Verfallsdatums.
3. **ACHTUNG – KRITISCHER SCHRITT:** Lassen Sie die Reagenzien und Proben vor der Verwendung Raumtemperatur annehmen. Reagenzien vor Gebrauch vorsichtig schütteln. Nach Verwendung sofort bei 2-8°C aufbewahren.
4. Verwenden Sie nur die in der Durchführung angegebene Menge an Proben. Andernfalls kann die Empfindlichkeit des Tests beeinträchtigt werden.
5. Berühren Sie nicht den äußeren Boden der Wells; Fingerabdrücke oder Kratzer können das Ablesen beeinträchtigen. Achten Sie bei Messung der Ergebnisse darauf, dass der Plattenboden trocken ist und sich keine Luftblasen in den Wells befinden
6. Lassen Sie die Wells der Mikroplatte nach dem Waschschrift niemals austrocknen. Fahren Sie sofort mit

HRP-KONJUGAT: Rote Flüssigkeit, abgefüllt in einem weißen Fläschchen mit rotem Schraubverschluss. Meerrettichperoxidase-konjugierter monoklonaler Maus-Anti-human-IFN- γ - IgG-Antikörper. Gebrauchsfertig wie geliefert. Nach dem Öffnen 3 Wochen bei 2-8°C haltbar.

PROBENVERDÜNNUNGSMITTEL: Gelbliche Flüssigkeit, abgefüllt in einem weißen Fläschchen mit blauem Schraubverschluss. Kälberserum in stabilisiertem Puffer. Gebrauchsfertig wie geliefert. Nach dem Öffnen 3 Wochen bei 2-8°C haltbar.

STANDARDVERDÜNNUNGSMITTEL: Gelbliche Flüssigkeit, abgefüllt in einem weißen Fläschchen mit braunem Schraubverschluss. Kälberserum in stabilisiertem Puffer. Gebrauchsfertig wie geliefert. Nach dem Öffnen 3 Wochen bei 2-8°C haltbar.

WASCHPUFFER: Farblose Flüssigkeit, abgefüllt in einer weißen Flasche mit weißem Schraubverschluss. Pufferlösung enthält Tensid. Das Konzentrat muss vor dem Gebrauch 1 zu 20 mit destilliertem/deionisiertem Wasser verdünnt werden. Nach der Verdünnung 1 Woche bei Raumtemperatur oder 2 Wochen bei 2-8°C haltbar.

CHROMOGENE LÖSUNG A: Farblose Flüssigkeit, abgefüllt in einem weißen Fläschchen mit grünem Schraubverschluss. Harnstoffperoxid-Lösung. Gebrauchsfertig wie geliefert. Nach dem Öffnen 4 Wochen bei 2-8°C haltbar.

CHROMOGENE LÖSUNG B: Farblose Flüssigkeit, abgefüllt in einem schwarzen Fläschchen mit schwarzem Schraubverschluss. TMB (Tetramethylbenzidin), N,N-Dimethylformamid. Gebrauchsfertig wie geliefert. Nach dem Öffnen 4 Wochen bei 2-8°C haltbar

STOPPLÖSUNG: Farblose Flüssigkeit in einem weißen Fläschchen mit gelbem Schraubverschluss. Verdünnte Säurelösung (0,5M H₂SO₄). Gebrauchsfertig wie geliefert. Nach dem Öffnen 4 Wochen bei 2-8°C haltbar.

7. dem nächsten Schritt fort. Vermeiden Sie die Bildung von Luftblasen bei der Zugabe der Reagenzien. Vermeiden Sie lange Unterbrechungen bei der Durchführung des Assays. Stellen Sie sicher, dass in allen Wells die gleichen Arbeitsbedingungen vorhanden sind.
8. Kalibrieren Sie die Pipette regelmäßig, um Genauigkeit bei der Zugabe von Proben/Reagenzien zu gewährleisten. Verwenden Sie für jede Probe und jedes Reagenz unterschiedliche Pipettenspitzen, um Kreuzkontaminationen zu vermeiden.
9. Stellen Sie sicher, dass die Inkubationstemperatur im Inkubator 37°C beträgt.
10. Berühren Sie beim Hinzufügen von Proben nicht den Boden der Wells mit der Pipettenspitze
11. Bei der Messung mit einem Plattenlesegerät die Absorption bei 450nm oder 450/600–650nm bestimmen.
12. Die enzymatische Aktivität des HRP-Konjugats kann durch Staub und reaktive Chemikalien und Substanzen wie Natriumhypochlorit, Säuren, Laugen usw. beeinträchtigt werden. Führen Sie den Test nicht in Gegenwart dieser Substanzen durch.
13. Bei Verwendung von vollautomatischen Geräten dürfen die Platten während der Inkubation nicht mit dem Plattendeckel abgedeckt werden. Auch das Ausklopfen der Reste in der Platte nach dem Waschen kann entfallen.
14. Alle Proben menschlichen Ursprungs sollten als potenziell infektiös angesehen werden. Die strikte Einhaltung der GLP-Vorschriften (Gute Laborpraxis) kann die persönliche Sicherheit gewährleisten.
15. **WARNUNG:** Diese Materialien wurden anhand von Testkits mit akzeptierter Performance getestet und als negativ für HBsAg und Antikörper gegen HIV 1/2, HCV, TP befunden. Es gibt jedoch keine Analysemethoden, mit der sichergestellt werden kann, dass keine infektiösen Erreger in den Proben oder Reagenzien vorhanden sind. Daher sind Reagenzien und Proben mit äußerster Vorsicht zu behandeln, als ob sie in der Lage wären, Infektionskrankheiten zu übertragen. Zur Stabilisierung der Positiv- und Negativkontrollen werden Rinderserumalbumin (BSA) und fatales Kälberserum (FCS) von Tieren aus BSE/TFE-freien Gebieten verwendet.
16. Im Untersuchungsraum niemals essen, trinken, rauchen oder Kosmetika auftragen. Pipettieren Sie niemals Lösungen mit dem Mund
17. Chemikalien sollten nur in Übereinstimmung mit der aktuellen GLP (Gute Laborpraxis) und den lokalen oder nationalen Vorschriften gehandhabt und entsorgt werden
18. Die Pipettenspitzen, Vials, Mikrotiterstreifen und Probenbehälter sollten gesammelt und mindestens 2 Stunden lang bei 121°C autoklaviert oder 30 Minuten lang mit 10%igem Natriumhypochlorit behandelt werden, um sie zu dekontaminieren, bevor weitere Entsorgungsschritte erfolgen. Lösungen, die Natriumhypochlorit enthalten, sollten NIE autoklaviert werden. Sicherheitsdatenblatt (MSDS) auf Anfrage erhältlich.
19. Einige Reagenzien können als Rohstoffe toxisch, reizend, oder krebserregend wirken sowie zu Verbrennungen führen. Der Kontakt mit der Haut und den Schleimhäuten sollte nicht ausschließlich bei folgenden Reagenzien vermieden werden: Stopplösung, chromogene Lösungen und Waschpuffer.
20. Die Stopplösung ist eine Säure (0,5M H₂SO₄). Verwenden Sie sie mit entsprechender Vorsicht. Wischen Sie Verschüttetes sofort auf und Haut oder Augen bei Kontakt sorgfältig mit Wasser auswaschen.
21. ProClin™ 300 0.1% wird als Konservierungsmittel verwendet und kann Hautreizungen verursachen. Bei Berührung mit der Haut oder den Augen Verschüttetes sofort aufwischen oder mit Wasser auswaschen.
22. Die wichtigsten Instrumente und Ausrüstungen für die Verwendung müssen regelmäßig kalibriert und gewartet werden.
23. Die Reagenzien sollten in professionellen Einrichtungen verwendet werden, und der Benutzer sollte professionell geschult werden.

ANZEICHEN VON INSTABILITÄT UND DETERIORATION DER REAGENZIEN: Werte der Positiv- oder Negativkontrollen, die außerhalb des angegebenen Qualitätskontrollbereichs liegen, sind Indikatoren für eine mögliche Verschlechterung der Reagenzien und/oder Bediener- oder Gerätefehler. In diesem Fall sind die Ergebnisse als ungültig zu betrachten und die Proben müssen erneut getestet werden. Bei konstant fehlerhaften Ergebnissen und nachgewiesener Verschlechterung oder Instabilität der Reagenzien sind die Reagenzien unverzüglich durch neue zu ersetzen oder der technische Kundendienst von Wantai um weitere Unterstützung zu bitten.



Warnung:
H317, H412, P273, P280,
P333+P313, P363
ProClin™ 300



Gefahr:
H360D, P201, P280, P308+P313
N,N-Dimethylformamid

DURCHFÜHRUNG

1) In-vitro Freisetzung von IFN- γ

- Schritt 1 Probenkollektion:** Vollblutproben von Patienten durch Venenpunkturen entnehmen. Das entnommene Volumen sollte nicht weniger als 3 ml betragen. Die Vollblutproben müssen in Blutentnahmeröhrchen mit Lithiumheparin als Antikoagulans (BD Vacutainer oder Greiner Bio-One Lithiumheparin-Blutentnahmeröhrchen werden nachdrücklich empfohlen) entnommen, gut mit dem Antikoagulans vermischt und vor dem nächsten Nachschneidritt bei 22 \pm 5°C für maximal 16 Stunden gelagert werden.
- Schritt 2 Probenverteilung:** Die Entnahmeröhrchen mindestens 3-5 Mal vorsichtig auf den Kopf schwenken, um die Vollblutproben vor der Aufteilung zu vermischen. Die Vollblutproben sollten innerhalb von 16 Stunden nach der Entnahme jeweils in die Kulturöhrchen "N", "T" und "P" gegeben werden. In jedes Kulturöhrchen 0,5 ml der Vollblutprobe verteilen.
- Schritt 3 Kultivierung:** Kippen Sie die Kulturöhrchen 5 Mal vorsichtig auf den Kopf und stellen Sie die Röhrchen dann sofort in einen Brutschrank bei 37 °C, in 2 \pm 2 Stunden lang zu kultivieren. Die Röhrchen sollten während der Kultur aufrecht gerichtet werden
- Schritt 4 Zentrifugation:** Nach der Kultur die Vollblutproben 10 Minuten lang bei 3000-5000 U/min zentrifugieren, um Plasma und rote Blutkörperchen zu trennen, und dann das Plasma für die folgenden ELISA-Durchführung entnehmen. Achten Sie darauf, dass nur das Plasma aus dem Vollblut ohne rote Blutkörperchen entnommen wird.

2) Quantitative Bestimmung von IFN- γ

- Schritt 1 Vorbereitung der Reagenzien:** Vorbereitung der Reagenzien: Lassen Sie die Reagenzien und Proben mindestens 15-30 Minuten lang Raumtemperatur (18-30 °C) annehmen. Das Waschpufferkonzentrat auf das Vorhandensein von Salzkristallen überprüfen. Falls sich Kristalle in der Lösung gebildet haben,

CE KENNZEICHNUNGSSYMBOLS:



Medizinisches In-vitro-Diagnosegerät



+2°C--+8°C Lagertemperaturgrenzwerte



Verfallsdatum



Chargencode



Inhalt ausreichend für <n> Tests



Gebrauchsanweisung beachten



CE Kennzeichnung – IVDD 98/79/EC



Bevollmächtigter Vertreter in der Europäischen Gemeinschaft



Katalognummer



Hersteller

UUU PLATE	MIKROTITERPLATTE
TUBE N	HINTERGRUNDKONTROLL-KULTURRÖHRCHEN (N)
TUBE T	TEST-KULTURRÖHRCHEN (T)
TUBE P	POSITIVKONTROLL-KULTURRÖHRCHEN (P)
STANDARD	STANDARD
HRP CON	HRP-KONJUGAT
DIL SPE	PROBENVERDÜNNUNGSMITTEL
DIL STD	STANDARDPROBENVERDÜNNUNGSMITTEL
WASH BUF 20X	WASCHPUFFER
CHROM SOL A	CHROMOGENE LÖSUNG A
CHROM SOL B	CHROMOGENE LÖSUNG B
STOP SOL	STOPPLÖSUNG



Beijing Wantai Biological Pharmacy Enterprise Co., Ltd.
No.31 Kexueyuan Road, Changping District, Beijing 102206, China
Tel: +86-10-59528888, Fax: +86-10-89705849
Website: www.ystwt.com
Email: wtexport@ystwt.com



Qarad BV
Cipalstraat 3, 2440 Geel, Belgien



Version: V. 2021-01 [Dt.]
Ausgabedatum: Februar 23, 2021
Anzahl der Revision: Revision 0

Wantai SARS-CoV-2 Diagnostics

WANTAI SARS-CoV-2 IGRA

Diagnostic Kit for T Cell Infected with SARS-CoV-2 (ELISA)



WS-1696



V. 2021-01 [Eng.]



28



Read the package insert carefully and completely before performing the assay. Follow the instructions and do not modify them. Only by strict adherence to these instructions, the erroneous results can be avoided and the optimal performance of the WANTAI SARS-CoV-2 IGRA achieved.

INTENDED USE

The WANTAI SARS-CoV-2 IGRA is an enzyme-linked immunosorbent assay for quantitative detection of Interferon Gamma (IFN- γ) that responds to in-vitro stimulation by spike protein of SARS-CoV-2 in human whole blood. It is intended for use as an aid in the diagnosis of specific T cellular immune response of SARS-CoV-2 spike protein after vaccination or infection. This kit cannot be used as the only basis for clinical diagnosis.

SUMMARY

Coronavirus disease 2019 (COVID-19) is a respiratory disease caused by infection with the SARS-CoV-2 virus. Common signs of infection include respiratory symptoms, fever, cough, shortness of breath and breathing difficulties. In severe cases, infection can cause pneumonia, severe acute respiratory syndrome (SARS), kidney failure and death.

Coronaviruses (CoV) are a large family of viruses that cause illness ranging from the common cold to more severe diseases such as Middle East Respiratory Syndrome (MERS-CoV) and Severe Acute Respiratory Syndrome (SARS-CoV). The 2019 Novel Coronavirus, formerly known as 2019-nCoV and now known as SARS-CoV-2, is a new strain of coronavirus that was first identified during 2019-2020 pandemic.

PRINCIPLE OF THE TEST

This kit uses the principle of IGRA combined with enzyme linked immunosorbent assay (ELISA) to measure specific antigen mediated immune response strength. Specific T lymphocytes of SARS-CoV-2 after vaccination is stimulated and proliferated by SARS-CoV-2 specific antigen (spike protein), then release IFN- γ .

Polystyrene microwell strips are pre-coated with mouse anti-human IFN- γ IgG monoclonal antibody. During the first incubation step, the IFN- γ , if present, will be bound to the solid phase pre-coated anti-IFN- γ antibody, then anti-IFN- γ antibody conjugated to horseradish peroxidase (HRP) are added. During the second incubation step, these HRP-conjugated antibodies will be bound to any complex previously formed and the unbound HRP-conjugate or unbound proteins are then removed by washing. Chromogen solutions containing Tetramethyl benzidine (TMB) and urea peroxide are added to the wells. In presence of immunocomplex, the colorless Chromogens are hydrolyzed by the bound HRP conjugate to a blue colored product. The blue color turns yellow after stopping the reaction with sulfuric acid. Wells containing no IFN- γ remain colorless.

The amount of color intensity can be measured and is proportional to the amount of IFN- γ captured in the wells, and to the specimen respectively. The concentration of IFN- γ can be calculated by standard concentration and absorbance value (A value) to determine the existence of T cellular immune response to SARS-CoV-2.

COMPONENTS

IVD In Vitro Diagnostic Use Only

This kit contains reagents sufficient for testing of maximum of 28 specimens in a test run.

UJUT PLATE

Code 5 (1x96wells)
8x 12x12x8-well per plate

MICROWELL PLATE: Blank microwell strips fixed on white strip holder. The plate is sealed in aluminum pouch with desiccant. Each well contains mouse anti-human IFN- γ IgG monoclonal antibody. The microwell strips can be broken to be used separately. Place unused wells or strips in the provided plastic sealable storage bag together with the desiccant and return to 2-8°C. Once opened, stable for 3 weeks at 2-8°C.

TUBE N

Code N (28x60 μ l per vial)
preserv.0.1% ProClinTM 300

BACKGROUND CONTROL CULTURE TUBE (N): Colorless liquid filled in blue color vial.
Culture medium.
Ready to use as supplied.

TUBE T

Code T (28x60 μ l per vial)
preserv.0.1% ProClinTM 300

TESTING CULTURE TUBE (T): Colorless liquid filled in white color vial.
SARS-CoV-2 specific stimulating antigen in culture medium.
Ready to use as supplied.

TUBE P

Code P (28x60 μ l per vial)
preserv.0.1% ProClinTM 300

POSITIVE CONTROL CULTURE TUBE (P): Colorless liquid filled in pink color vial.
SARS-CoV-2 non-specific stimulating antigen in culture medium.
Ready to use as supplied.

STANDARD

Code 5 (2x vials)
preserv.0.1% ProClinTM 300

STANDARD: Freeze-dried Standard filled in vial.
IFN- γ positive substance, calibrated against NIBSC 82/587 reference standard.
Should be reconstituted to a concentration of 400pg/ml. Once prepared, use on the same day only.

HRP CON

Code 6 (1x6ml per vial)
preserv.0.1% ProClinTM 300

HRP-CONJUGATE: Red liquid filled in a white vial with red screw cap.
Horseradish peroxidase-conjugated mouse anti-human IFN- γ IgG monoclonal antibody. Ready to use as supplied. Once opened, stable for 3 weeks at 2-8°C.

DIL SPE

Code 9 (1x3ml per vial)
preserv.0.1% ProClinTM 300

SPECIMEN DILUENT: Yellowish liquid filled in a white vial with blue screw cap.
Calf serum in stabilized buffer.
Ready to use as supplied. Once opened, stable for 3 weeks at 2-8°C.

DIL STD

Code 11 (1x8ml per vial)
preserv.0.1% ProClinTM 300

STANDARD DILUENT: Yellowish liquid filled in a white vial with brown screw cap.
Calf serum in stabilized buffer.
Ready to use as supplied. Once opened, stable for 3 weeks at 2-8°C.

WASH BUF 20X

Code 1 (1x50ml per bottle)
DILUTE BEFORE USE!
detergent Tween-20

WASH BUFFER: Colorless liquid filled in a white bottle with white screw cap.
Buffer solution containing surfactant.
The concentrate must be diluted 1 to 20 with distilled/ deionized water before use. Once diluted, stable for 1 week at room temperature, or for 2 weeks when stored at 2-8°C.

CHROM SOL A

Code 2 (1x6ml per vial)

CHROMOGEN SOLUTION A: Colorless liquid filled in a white vial with green screw cap. Urea peroxide solution.
Ready to use as supplied. Once opened, stable for 4 weeks at 2-8°C.

CHROM SOL B

Code 3 (1x6ml per vial)

CHROMOGEN SOLUTION B: Colorless liquid filled in a black vial with black screw cap. TMB (Tetramethyl benzidine), N,N-dimethylformamide.
Ready to use as supplied. Once opened, stable for 4 weeks at 2-8°C.

STOP SOL

Code 4 (1x6ml per vial)

STOP SOLUTION: Colorless liquid in a white vial with yellow screw cap.
Diluted acid solution (0.5M H₂SO₄)
Ready to use as supplied. Once opened, stable for 4 weeks at 2-8°C.

- PLASTIC SEALABLE BAG: For enclosing the strips not in use
- PACKAGE INSERT
- CARDBOARD PLATE COVER

To cover the plates during incubation and prevent evaporation or contamination of the wells.

1 unit
1 copy
2 sheets

MATERIALS REQUIRED BUT NOT PROVIDED

Freshly distilled or deionized water, disposable gloves and timer, appropriate waste containers for potentially contaminated materials, dispensing system and/or pipette, disposable pipette tips, absorbent tissue or clean towel, dry incubator or water bath, 37 \pm 1°C, plate reader, single wavelength 450nm or dual wavelength 450/600–650nm, microwell aspiration/wash system, centrifuge.

SPECIMEN COLLECTION, TRANSPORTING AND STORAGE

1. Fresh whole blood specimens are required for this assay. Whole blood specimens must be collected in endotoxin-free blood collection tubes with lithium heparin as anticoagulant (BD Vacutainer or Greiner Bio-One lithium heparin blood collection tube is highly recommended).
2. Hemolyzed specimens or specimens containing suspended fibrin or aggregates must not be used as they could give erroneous results in the assay.
3. The whole blood specimens should be respectively dispensed into "N", "T" and "P" culture tubes in turn within 16 hours after collection, and then place the culture tubes in incubator at 37°C to culture.
4. Do not ice-bath or freeze specimens, this can cause cell death.
5. After culture, the plasma is separated from the whole blood specimens by centrifugation. The plasma separated can be stored at 2-8°C for 2 days. For long-term storage, should be frozen at -20°C or lower, multiple freeze-thaw cycles should be avoided.
6. For shipment, specimens should be packaged and labeled in accordance with the existing local and international regulations for transport of clinical specimens and ethological agents.

STORAGE AND STABILITY

The components of the kit will remain stable through the expiration date indicated on the label and package when stored between 2-8°C, do not freeze. To assure maximum performance of the WANTAI SARS-CoV-2 IGRA, during storage, protect the reagents from contamination with microorganism or chemicals.

PRECAUTIONS AND SAFETY

TO BE USED ONLY BY QUALIFIED PROFESSIONALS

The ELISA assays are time and temperature sensitive. To avoid incorrect result, **strictly follow the test procedure steps and do not modify them.**

1. Do not exchange reagents from different lots or use reagents from other commercially available kits. The components of the kit are precisely matched for optimal performance of the tests.
2. Make sure that all reagents are within the validity indicated on the kit box and of the same lot. Never use reagents beyond their expiry date stated on labels or boxes.
3. **CAUTION - CRITICAL STEP:** Allow the reagents and specimens to reach room temperature before use. Shake reagent gently before use. Return at 2-8°C immediately after use.
4. Use only sufficient volume of specimen as indicated in the procedure steps. Failure to do so, may cause low sensitivity of the assay.
5. Do not touch the exterior bottom of the wells; fingerprints or scratches may interfere with the reading. When reading the results, ensure that the plate bottom is dry and there are no air bubbles inside the wells.
6. Never allow the microplate wells to dry after the washing step. Immediately proceed to the next step. Avoid the formation of air bubbles when adding the reagents.
7. Avoid long time interruptions of assay steps. Assure same working conditions for all wells.
8. Calibrate the pipette frequently to assure the accuracy of specimens/reagents dispensing. Use different disposal pipette tips for each specimen and reagents in order to avoid cross-contaminations.
9. Assure that the incubation temperature is 37°C inside the incubator.
10. When adding specimens, do not touch the well's bottom with the pipette tip.
11. When measuring with a plate reader, determine the absorbance at 450nm or at 450/600–650nm.
12. The enzymatic activity of the HRP-conjugate might be affected from dust and reactive chemical and substances like sodium hypochlorite, acids, alkalis etc. Do not perform the assay in the presence of these substances.
13. If using fully automated equipment, during incubation, do not cover the plates with the plate cover. The tapping out of the remainders inside the plate after washing, can also be omitted.
14. All specimens from human origin should be considered as potentially infectious. Strict adherence to GLP

15. (Good Laboratory Practice) regulations can ensure the personal safety.
WARNING: These materials have been tested with tests kits with accepted performance and found negative for hBSAg and antibodies to HIV 1/2, HCV, TP. However, there is no analytical method that can assure that infectious agents in the specimens or reagents are completely absent. Therefore, handle reagents and specimens with extreme caution as if capable of transmitting infectious diseases. Bovine derived sera have been used for stabilizing of the positive and negative controls. Bovine serum albumin (BSA) and fetal calf sera (FCS) are derived from animals from BSETSE free-geographical areas.
16. Never eat, drink, smoke, or apply cosmetics in the assay laboratory. Never pipette solutions by mouth.
17. Chemical should be handled and disposed of only in accordance with the current GLP (Good Laboratory Practices) and the local or national regulations.
18. The pipette tips, vials, strips and specimen containers should be collected and autoclaved for not less than 2 hours at 121°C or treated with 10% sodium hypochlorite for 30 minutes to decontaminate before any further steps of disposal. Solutions containing sodium hypochlorite should NEVER be autoclaved. Materials Safety Data Sheet (MSDS) available upon request.
19. Some reagents may cause toxicity, irritation, burns or have carcinogenic effect as raw materials. Contact with the skin and the mucosa should be avoided but not limited to the following reagents: Stop solution, the Chromogens, and the Wash buffer.
20. The Stop solution is an acid (0.5M H₂SO₄). Use it with appropriate care. Wipe up spills immediately and wash with water if come into contact with the skin or eyes.
21. ProClin™ 300 0.1% used as preservative, can cause sensation of the skin. Wipe up spills immediately or wash with water if come into contact with the skin or eyes.
22. The key instruments and equipments for using need to be calibrated and maintained regularly.
23. The reagent should be used in professional institutions, and the user should be trained professionally.

INDICATIONS OF INSTABILITY DETERIORATION OF THE REAGENT: Values of the Positive or Negative controls, which are out of the indicated quality control range, are indicators of possible deterioration of the reagents and/or operator or equipment errors. In such case, the results should be considered as invalid and the specimens must be retested. In case of constant erroneous results and proven deterioration or instability of the reagents, immediately substitute the reagents with new one or contact Wantai technical support for further assistance.



Warning:
H317, H412, P273, P280,
P333+P313, P363
ProClin™ 300



Danger:
H360D, P201, P280, P308+P313
N,N-dimethylformamide

PROCEDURE

1) In Vitro Release of IFN- γ

- Step 1 Specimen Collection:** Collect whole blood specimens from patients by venipuncture. The volume collected should be not less than 3mL. Whole blood specimens must be collected in blood collection tubes with lithium heparin as anticoagulant (BD Vacutainer or Greiner Bio-One lithium heparin blood collection tube is highly recommended), well mixed with anticoagulant and stored at 22 \pm 5°C for maximum 16 hours before the next dispensing step.
- Step 2 Specimen Dispensing:** Gently shake the collection tubes upside down at least 3-5 times to mix the whole blood specimens before dispensing. The whole blood specimens should be respectively dispensed into "N", "T" and "P" culture tubes in turn within 16 hours after collection. Dispense 0.5mL of whole blood specimen for each culture tube.
- Step 3 Culture:** Gently shake the culture tubes upside down 5 times and then immediately place the culture tubes in incubator at 37°C to culture for 22 \pm 2 hours. The tubes should be kept upright during the culture.
- Step 4 Centrifugation:** After the culture, centrifuge the whole blood specimens at 3000-5000rpm for 10 minutes to separate plasma and red blood cells, and then take the plasma for the following procedures of ELISA. Ensure that only the plasma is taken from the whole blood without red blood cells.

2) Quantitative Determination of IFN- γ

- Step 1 Reagents preparation:** Allow the reagents and specimens to reach room temperature (18-30°C) for at least 15-30 minutes. Check the Wash Buffer concentrate for the presence of salt crystals. If crystals have formed in the solution, resolubilize by warming at 37°C until crystals dissolve. Dilute the 20X concentrated Wash Buffer 1 to 20 with distilled or deionized water. Use only clean vessels to dilute the buffer.
- Step 2 Standards preparation:** Add distilled or deionized water into the vial according to the volume indicated on the label of the vial to reconstitute the freeze-dried standard. After the standard is completely dissolved, gently mix until it is homogeneous, then 400pg/ml standard is ready to use. Use doubling dilution method to dilute the above standard with Standard Diluent to 200pg/ml, 100pg/ml, 50pg/ml, 25pg/ml and 12.5pg/ml. Then the final concentrations of the ready-to-use Standards are 400pg/ml, 200pg/ml, 100pg/ml, 50pg/ml, 25pg/ml and 12.5pg/ml respectively.
- Step 3 Numbering Wells:** Set the strips needed in strip-holder and number sufficient number of wells including one well for the plasma specimen of each culture tube, two wells for each standard and one well for Blank (neither specimens nor HRP-Conjugate should be added into the Blank well). If the results will be determined by using dual wavelength plate reader, the requirement for use of Blank well could be omitted. Use only number of strips required for the test. The standards should be assayed in duplicate.
- Step 4 Adding Specimen Diluent:** Add 20 μ l of Specimen Diluent into each well except the Blank well.
- Step 5 Adding Specimen:** Add 50 μ l of the Standards and 50 μ l of specimen into their respective wells except the Blank well and mix by tapping the plate gently. **Note:** Use a separate disposal pipette tip for each specimen as to avoid cross-contamination.
- Step 6 Incubating 1:** Cover the plate with the plate cover and incubate at 37°C for 60 minutes. It is recommended to use thermostat-controlled water tank as to assure the temperature stability and humidity during the incubation. If dry incubator is used, do not open the door frequently.

- Step 7 Adding HRP-Conjugate:** Add 50µl of HRP-Conjugate Reagent into each well except the Blank well and mix by tapping the plate gently. **Note:** Never add HRP-Conjugate to the Blank well; Add HRP-Conjugate directly without washing step after above incubation step.
- Step 8 Incubating 2:** Cover the plate with the plate cover and incubate at 37°C for 60 minutes again.
- Step 9 Washing:** At the end of the incubation, remove and discard the plate cover. Wash each well 5 times with diluted Wash Buffer. Each time, allow the microwells to soak for 30-60 seconds. After the final washing cycle, turn the plate onto blotting paper or clean towel, and tap it to remove any remainders.
- Step 10 Coloring:** Add 50µl of Chromogen Solution A and then 50µl of Chromogen Solution B into each well including the Blank well and mix by tapping the plate gently. Incubate the plate at 37°C for 15 minutes avoiding light. The enzymatic reaction between the Chromogen Solution A/B and the HRP-Conjugate produces blue color in the Standards wells and in IFN-γ positive specimen wells.
- Step 11 Stopping Reaction:** Using a multichannel pipette or manually add 50µl of Stop Solution into each well and mix gently. The blue color will turn yellow after stopping the reaction.
- Step 12 Measuring the Absorbance:** Calibrate the plate reader with the Blank well and read the absorbance value (A value) at 450nm. If a dual filter instrument is used, set the reference wavelength at 600-650nm. Calculate the results (**Note:** read the absorbance value within 10 minutes after stopping the reaction).

INSTRUCTIONS FOR WASHING

- A good washing procedure is essential in order to obtain correct and precise analytical data.
- It is therefore, recommended to use a good quality ELISA microplate washer, maintained at the best level of washing performances. In general, no less than 5 automatic washing cycles of 350-400µl/well are sufficient to avoid false positive reactions and high background.
- To avoid cross-contaminations of the plate with specimen or HRP-conjugate, after incubation, do not discard the content of the wells but allow the plate washer to aspirate it automatically.
- Assure that the microplate washer liquid dispensing channels are not blocked or contaminated and sufficient volume of Wash buffer is dispensed each time into the wells.
- In case of manual washing, we suggest to carry out 5 washing cycles, dispensing 350-400µl/well and aspirating the liquid for 5 times. If poor results (high background) are observed, increase the washing cycles or soaking time per well.
- In any case, the liquid aspirated out the strips should be treated with a sodium hypochlorite solution at a final concentration of 2.5% for 24 hours, before they are wasted in an appropriate way.
- The concentrated Wash buffer should be diluted 1 to 20 before use. If less than a whole plate is used, prepare the proportional volume of solution.

QUALITY CONTROL AND CALCULATION OF THE RESULTS

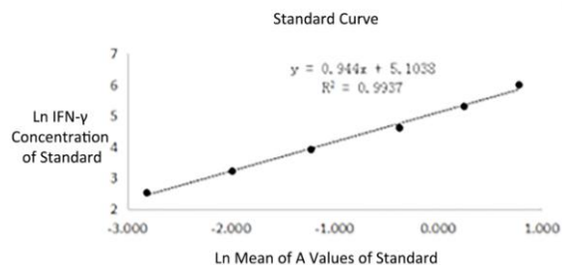
If the result reading is based on single filter plate reader, the results should be calculated by subtracting A value of the Blank well from the print report values of specimens and controls. In case the reading is based on dual filter plate reader, do not subtract the A value of Blank well from the print report values of specimens and controls.

The limit of blank (LoB) of this kit should not be higher than 3pg/ml. The effective linear range of the kit is 3pg/ml-400pg/ml, if the concentration of IFN-γ in specimen is higher than 400pg/ml, it is necessary to redo the test after diluting the specimen by using Standard Diluent.

- Use the antigen concentrations of the Standards (12.5pg/ml-400pg/ml) and the mean value of its corresponding absorbance values to do double logarithmic curve fitting (standard curve) so as to determine the linear regression equation, then substitute the absorbance values of plasma specimens cultured in N, T and P culture tubes into the above equation to obtain the corresponding IFN-γ concentration.

An example is as follows: the double logarithmic mean of absorbance value of Standards (Ln mean of absorbance value of Standards) is as the independent variable (X), its corresponding IFN-γ concentrations (12.5pg/ml-400pg/ml) of double logarithmic (Ln IFN-γ concentrations of standard) is as the dependent variable (Y), and then do the linear fitting, thus the equation of linear regression determined is $y = 0.944x + 5.1038$, the data and the graph are as follows:

Mean of A Values of Standard	2.182	1.284	0.688	0.293	0.137	0.060
Ln Mean of A Values of Standard (X)	0.780	0.250	-0.374	-1.228	-1.988	-2.813
IFN-γ Concentration of Standard (pg/ml)	400	200	100	50	25	12.5
Ln IFN-γ Concentration of Standard (pg/ml) (Y)	5.991	5.298	4.605	3.912	3.219	2.526



If the A value of T culture tube of one specimen is A=0.893, substitute it into the equation (Use of EXCEL statistics), the IFN-γ concentration of T culture tube calculated is: $EXP(0.944 \times \ln(0.893) + 5.1038) = 148$ (pg/ml) (Note: The standard curve is for illustration only).

- Interpretations of results: The concentration of Testing Culture Tube (T) = T, the concentration of Background Control Culture Tube (N) = N, The concentration of Positive Control Culture Tube (P) = P (Unit: pg/ml).

N	P-N	T-N	Result	Interpretation
≤400	any value	≥30 and ≥ 4/N	positive	Infected with SARS-CoV-2 (S-protein) specific T cellular immune responses (active, latent or inapparent infection)
	≥20	<30	negative	Not infected with SARS-CoV-2 (S-protein) specific T cellular immune responses
	≥20	≥30 but <4/N	negative	specific T cellular immune responses
	<20	<30	indeterminate	Cannot determine whether SARS-CoV-2 (spike protein) specific T cellular immune responses exist
>400	any value	any value	indeterminate	

- Quality Control: If any following result is obtained, the test results should be considered invalid, it is necessary to repeat the test: (1) The correlation coefficient of dose-response curve (r)<0.9900; (2) The mean of A values of 400pg/ml Standard <1.0.

LIMITATIONS

- Results from this kit must be used in conjunction with each individual's epidemiological history, current medical status, and other diagnostic evaluations.
- To determine whether the patient is infected with SARS-nCoV-2, it is necessary to combine with other diagnostic methods, such as imaging diagnosis, nucleic acid detection, antigen detection and so on.
- In theory, every subject can produce an immune response against non-specific stimulating antigen PHA.
- The possible causes of false negative SARS-nCoV-2 IGRA reaction are: incorrect treatment of specimens such as severe operation resulting in cell damage; subjects' own immune system defects such as immunosuppressive therapy or AIDS; or other possible causes.
- Specimens collected have to be fresh whole blood with only lithium heparin as anticoagulant. Some blood collection tubes contain a high level of endotoxin, which may cause false positive. Therefore, it is highly recommended to use BD Vacutainer or Greiner Bio-One lithium heparin blood collection tube.
- Common sources for mistakes are: kits beyond the expiry date, bad washing procedure, contaminated reagents, incorrect assay procedure steps, insufficient aspiration during washing, failure to add specimens or reagents, equipment, timing, volumes, specimen nature and quality.
- Avoid carrying out the assay under an environment with volatile substance and hypochlorite disinfectant (e.g. javel water). The whole blood specimens collected should be transferred into culture tubes for culture as soon as possible within 16 hours after collection in order to prevent cell sedimentation. If placed more than 1 minute after the collection, should mix gently before transferring to culture tubes. If placed more than 16 hours, it is invalid for the assay.
- Before dispensing whole blood specimens, gently shake the collection tubes upside down to mix. The whole blood specimens should be respectively dispensed into "N", "T" and "P" culture tubes in turn within 16 hours after collection. The tubes should be kept upright during the culture.
- Culture tubes should be centrifuged at 3000-5000rpm for 1 minute before use in order to concentrate the culture solution in the bottom of culture tubes. If any turbidity observed in culture tubes before use, it cannot be used for the assay.
- After the blood culture, must centrifuge culture tubes before taking plasma, otherwise it will lead to the increase of background.
- The Standard is freeze-dried, it must be completely dissolved before use. It is recommended to use doubling dilution to dilute the standard from high concentration to low concentration. The reconstituted standards should only be used within the same day, cannot be frozen for storage.
- At the coloring step of the assay, must dispense Chromogen Solution A first, and then dispense Chromogen Solution B in order to avoid low coloring.
- Each assay must be performed with the standards, test results must be calculated by current standard curve, otherwise it may result in large errors for quantitative results.
- If the value of only one out of six prepared standards is significantly higher or lower, and it is caused by human error, then can give up this point and plot the standard curve with the other standards.
- If, after retesting of the initially reactive specimens, the assay results are negative, these specimens should be considered as non-repeatable (false positive) and interpreted as negative. As with many very sensitive ELISA assays, false positive results can occur due to the several reasons, most of which are related but not limited to inadequate washing step. For more information regarding Wantai Troubleshooting, please refer to Wantai's "Troubleshooting Guide", or contact Beijing Wantai technical support for further assistance.
- This kit is intended ONLY for testing of individual serum or plasma specimens. Do not use it for testing of cadaver specimens, saliva, urine or other body fluids, or pooled (mixed) blood.

PERFORMANCE DATA

- A group of 129 vaccinated individuals were tested with this kit, 14 tested negative and 115 tested positive, which calculates in sensitivity of 89.15%. In a group of 91 non-vaccinated and non-infected individuals, 90 tested negative, 1 tested positive (false positive), which calculates in specificity of 98.90%.
- The endogenous proteins, e.g. tumor necrosis factor-α (TNF-α), interferon α-2a (IFNα-2a), interferon α-2b (IFNα-2b), ω interferon (IFN-ω), mouse interferon-γ (mIFN-γ), interleukin-2 (IL-2), Interleukin-4 (IL-4), interleukin-6 (IL-6), interleukin-18 (IL-18), interleukin-21 (IL-21), interleukin-32 (IL-32), under the concentration of 40ng/ml do not have influence on this kit; Specimens positive for rheumatoid factor, antinuclear antibodies, and Sjogren's syndrome patients, lupus erythematosus patients do not have influence on this kit.
- Precision: One reproducibility reference sample CV was tested, the coefficient of variation (CV) was <15%, and the CV of intra-day, inter-day, and different operators and locations were all <15%.

REFERENCES

- Ria Lassaunière, et al. Evaluation of nine commercial SARS-CoV-2 immunoassays. doi: <https://doi.org/10.1101/2020.04.09.20056325>
- Juanjuan Zhao, et al. Antibody responses to SARS-CoV-2 in patients of novel coronavirus disease 2019. doi: <https://doi.org/10.1101/2020.03.02.20030189>
- Bin Lou, et al. Serology characteristics of SARS-CoV-2 infection since the exposure and post symptoms onset. doi: <https://doi.org/10.1101/2020.03.23.20041707>
- Fan Wu, et al. Neutralizing antibody responses to SARS-CoV-2 in a COVID-19 recovered patient cohort and their implications. doi: <https://doi.org/10.1101/2020.03.30.20047365>
- Ying Liu, et al. Diagnostic Indexes of a Rapid IgG/IgM Combined Antibody Test for SARS-CoV-2. doi: <https://doi.org/10.1101/2020.03.26.20044883>

SUMMARY OF THE MAJOR COMPONENTS OF THE KIT:

Use this summary only as a reference and always follow the comprehensive method sheet when performing the assay. Note: the components of individual kits are not lot- interchangeable.

1. Microwell Plate	Code 5	1x
2. Background Control Culture Tube (N)	Code N	28x60µl
3. Testing Culture Tube (T)	Code T	28x60µl
4. Positive Control Culture Tube (P)	Code P	28x60µl
5. Standard	Code S	2x
6. HRP-Conjugate	Code 6	1x6ml
7. Specimen Diluent	Code 9	1x3ml
8. Standard Diluent	Code 11	1x6ml
9. Wash Buffer	Code 1	1x50ml
10. Chromogen Solution A	Code 2	1x6ml
11. Chromogen Solution B	Code 3	1x6ml
12. Stop Solution	Code 4	1x6ml

SUMMARY OF THE ASSAY PROCEDURE:

Use this summary only as a reference and always follow the detailed method sheet when performing the assay.

Add Specimen Diluent	20µl
Add Specimen / Standard	50µl
Incubate	60 minutes
Add HPR-Conjugate	50µl
Incubate	60 minutes
Wash	5 times
Coloring	50µl A + 50µl B
Incubate	15 minutes
Stop the reaction	50µl stop solution
Read the absorbance	450nm or 450/600-650nm

EXAMPLE SCHEME OF CONTROLS / SPECIMENS DISPENSING:

	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
A	Blank	STD4	S2(N)									
B	STD1	STD5	S2(T)									
C	STD1	STD5	S2(P)									
D	STD2	STD6	...									
E	STD2	STD6	...									
F	STD3	S1(N)	...									
G	STD3	S1(T)										
H	STD4	S1(P)										

CE MARKING SYMBOLS:

	In Vitro Diagnostic Medical Device		+2°C~+8°C Storage Conditions
	Use By		Batch
	Content Sufficient For <n> Tests		Instructions For Use
	CE Marking – IVDD 98/79/EC		EU Authorized Representative
	Catalog Number		Manufacturer

	MICROWELL PLATE
	BACKGROUND CONTROL CULTURE TUBE (N)
	TESTING CULTURE TUBE (T)
	POSITIVE CONTROL CULTURE TUBE (P)
	STANDARD
	HRP-CONJUGATE
	SPECIMEN DILUENT
	STANDARD DILUENT
	WASH BUFFER
	CHROMOGEN SOLUTION A
	CHROMOGEN SOLUTION B
	STOP SOLUTION

Beijing Wantai Biological Pharmacy Enterprise Co., Ltd.
No.31 Kexueyuan Road, Changping District, Beijing 102206, China
Tel: +86-10-59528888, Fax: +86-10-89705849
Website: www.ystwt.com
Email: wtxport@ystwt.com

Qarad BV
Cipalstraat 3, 2440 Geel, Belgium

