

Instruction

WIESLAB® Capture MPO-ANCA

Enzyme immunoassay for detection of autoantibodies
against myeloperoxidase

Microtitration 96 wells
Store the kit at +2-8° C
For in vitro diagnostic use only



Document No. E-23-0188-09
May, 2018

WIESLAB® Capture MPO-ANCA

English:	page	2
Français:	page	13
Español:	page	20
Deutsch:	seite.....	27
Italiano:	pagina	38
Português:	página	45
Dansk:	side.....	52
Norsk:	side.....	59
Svenska:	sida.....	66

REF

Cap MPO IU

IVD
Σ

INTENDED USE

The Wieslab® Capture MPO-ANCA test kit is an enzyme-linked immunosorbent assay (ELISA) for detection and quantitation of IgG antibodies to myeloperoxidase (MPO) in human sera. The results of the assay are to be used as an aid to the diagnosis of microscopic polyangiitis (MP). The assay is intended for use in patients with signs and symptoms consistent with MP. It is not intended for screening a healthy population. The analysis should be performed by trained laboratory professionals.

FOR IN VITRO DIAGNOSTIC USE.

Summary and explanation

ANCA (anti-neutrophil cytoplasmic antibodies) are a family of autoantibodies related to vasculitis and inflammatory disorders. When c-ANCA was shown to relate to Wegener's granulomatosis (WG), interest in ANCA has increased steadily, and today these antibodies are considered to be major diagnostic tools for the investigation of systemic vasculitis.

The first method to detect ANCA was indirect immunofluorescence (IIF) performed on ethanol fixed granulocytes (1). This method yields two patterns, a cytoplasmic staining of the granulocyte denoting the presence of c-ANCA, and a perinuclear staining denoting the presence of p-ANCA. IIF was followed by ELISAs using purified proteins (2, 3).

The granulocyte is full of granules each with many different proteins. It was shown that antibodies from systemic vasculitis patients bind to the alpha fraction containing the azurophil granules. The most important proteins were proteinase 3 (PR3) (4, 5) and myeloperoxidase (MPO)(6). PR3 is a serine protease with a molecular weight of 29kD, and MPO is a dimer with a molecular weight of 140kD. Thus antibodies to proteinase 3 are termed PR3-ANCA, and antibodies to myeloperoxidase are termed MPO-ANCA.

Approximately 80-90% of WG patients manifest PR3-ANCA and 5-15% MPO-ANCA. One category of vasculitis is microscopic polyangiitis (MP). Most patients with active MP are characterised by positive ANCA test results, MPO-ANCA being more frequent than PR3-ANCA (7-12).

An international workgroup has developed an international standard for MPO-ANCA serology. The Wieslab® Capture MPO-ANCA is standardized against the AF-CDC international standard (Reference Human Serum 15, code IS2720).

Principle of the Wieslab® Capture MPO-ANCA ELISA

The wells of the microtitre plate are coated with purified anti-MPO monoclonal antibody and myeloperoxidase. During the first incubation, specific antibodies in diluted serum, will bind to the antigen coating.

The wells are then washed to remove unbound antibodies and other components.

A conjugate of alkaline phosphatase-labelled antibodies to human IgG binds to the antibodies in the wells in this second incubation.

After a further washing step, detection of specific antibodies is obtained by incubation with substrate solution. The amount of bound antibodies correlates to the colour intensity and is measured in terms of absorbance (optical density (OD)). The absorbance is then calculated against a calibrator curve and the results are given in IU/mL adapted to the AF-CDC international standard for MPO.

Warnings and precautions

- For in vitro diagnostic use.
- The human serum components used in the preparation of the controls and calibrators in the kit have been tested for the presence of antibodies to human immunodeficiency virus 1 & 2 (HIV 1&2), hepatitis C (HCV) as well as hepatitis B surface antigen by FDA approved methods and found negative. Because no test methods can offer complete assurance that HIV, HCV, hepatitis B virus, or other infectious agents are absent, specimens and human-based reagents should be handled as if capable of transmitting infectious agents.
- The Centers for Disease Control and Prevention and National Institutes of Health recommend that potentially infectious agents be handled at the Biosafety Level 2.
- All solutions contain ProClin 300 as a preservative. Never pipette by mouth or allow reagents or patient samples to come into contact with skin. Reagents containing ProClin may be irritating. Avoid contact with skin and eyes. In case of contact, flush with plenty of water.
- The concentrations of anti-MPO in a given specimen determined with assays from different manufacturers can vary due to differences in assay methods and reagent specificity.
- Material safety data sheets for all hazardous components contained in this kit are available on request from Euro Diagnostica.



BUF	WASH	30X
DIL		
CONJ		
CAL		

CONTROL	+
CONTROL	-
SOLN	STOP
SUBS	pNPP

Warning

Contains ProClin 300:

Reaction mass of: 5-chloro-2-methyl-4-isothiazolin-3-one [EC no. 247-500-7] and 2-methyl-4-isothiazolin-3-one [EC no. 220-239-6] (3:1)

- H317: May cause an allergic skin reaction.
 P264: Wash hands thoroughly after handling.
 P280: Wear protective gloves/protective clothing/eye protection/face protection.
 P302+352: IF ON SKIN: Wash with plenty of soap and water.
 P333+313: If skin irritation or rash occurs: Get medical advice/attention.

Specimen collection

The Wieslab® Capture MPO-ANCA assay is for use with serum. Handle as if capable of transmitting infectious agents.

Avoid using sera, which are icteric, lipemic and hemolyzed.

Heat-inactivated sera can yield unspecific reactivities and should not be used.

Store serum between 2-8° C if testing will take place within five days. If specimens are to be kept for longer periods, store at -20° C or colder. Do not use a frost-free freezer because it may allow the specimens to go through freeze-thaw cycles and degrade antibody. Samples that are improperly stored or are subjected to multiple freeze-thaw cycles may yield spurious results.

The CLSI provides recommendations for storing blood specimens, (Approved Standard-Procedures for the Handling and Processing of Blood Specimens, H18A, 1990).

Kit components and storage of reagents

- One frame with 96 wells coated with monoclonal anti-myeloperoxidase/myeloperoxidase with lid, sealed in a foil pack with a dry pack.
- 1.5 mL negative control (NC) containing human serum in diluent.
- 1.5 mL positive control (PC) containing human serum in diluent.
- 13 mL conjugate containing alkaline phosphatase-labelled antibodies to human IgG (blue colour).
- 2 x 32 mL Diluent (Dil) containing PBS (red colour).
- 13 mL Substrate pNPP.
- 13 mL Stop Solution.
- 30 mL wash solution 30x concentrated.
- Six calibrators (five calibrators, Cal 2-6, containing human serum) in diluent. 1.5 mL Cal 1 = 0 IU/mL, 1.5 mL Cal 2 = 2 IU/mL, 1.5 mL Cal 3 = 10 IU/mL, 1.5 mL Cal 4 = 30 IU/mL, 1.5 mL Cal 5 = 100 IU/mL, 1.5 mL Cal 6 = 200 IU/mL.

All reagents in the kit are ready for use except wash solution and should be stored at 2-8° C.

Remove only the number of wells needed for testing, resealing the aluminium package carefully.

Materials or equipment required but not provided

- Microplate reader with filter 405 nm.
- Precision pipettes with disposable tips.
- Washer for strips, absorbent tissue, tubes and a timer.

PROCEDURE

All solutions should be used at room temperature. Do not open the foil packaged plate until it has reached room temperature as damp from condensation may have a negative effect on the antigen. Incubate in all steps at room temperature (18-25° C) with lid. Incubate serum for 60 minutes, conjugate for 30 minutes and substrate for 30 minutes.

Preparation of washing solution

In case salt crystals are observed in the vial with concentrated wash solution, place the vial at 37°C water bath until the crystals have dissolved before dilution of wash solution. Dilute 10 mL of the 30x concentrated wash solution in 290 mL distilled water. When stored at 2-8° C, the diluted wash solution is stable until the date of expiration of the kit.

Dilution of serum and incubation

Dilute the patient's serum 1/100 with diluent (990 µL diluent +10 µL serum).

Pipet 100µL/well in duplicate of Calibrator 1, 2, 3, 4, 5, 6, PC, NC and diluted patient's serum (P) according to the diagram below. Incubate for 60 minutes.

	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
A	Cal 1	Cal 5	P1									
B	Cal 1	Cal 5	P1									
C	Cal 2	Cal 6	P2									
D	Cal 2	Cal 6	P2									
E	Cal 3	PC	etc									
F	Cal 3	PC										
G	Cal 4	NC										
H	Cal 4	NC										

After serum incubation

Wash 3 times with 300 µL washing solution / well, filling and emptying the wells each time; after the last wash, empty the wells by tapping the strip on an absorbent tissue.

Adding conjugate

Add 100 µL conjugate to each well. Incubate for 30 minutes.

After conjugate incubation

Wash as before.

Adding substrate solution

Add 100 µL substrate pNPP to each well, incubate for 30 minutes.

Adding stop solution

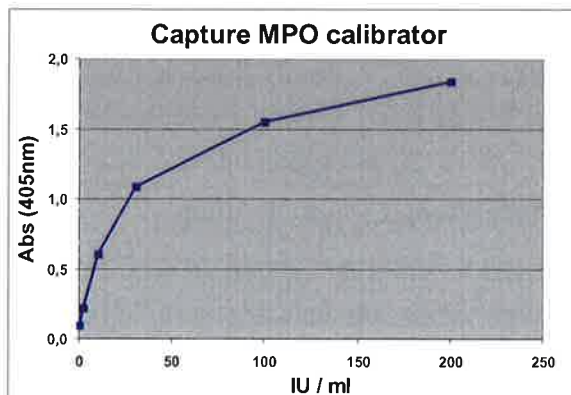
Add 100 µL stop solution to each well and read the absorbance at 405 nm on a microtiterplate reader within 2 hours.

Calculations

Construct a calibrator curve by plotting the OD against the IU/mL values of the 6 calibrators. The six calibrators provided have been titrated to match the AF-CDC standard resulting in the values of 0 IU/mL for calibrator 1, 2 IU/mL for calibrator 2, 10 IU/mL for calibrator 3, 30 IU/mL for calibrator 4, 100 IU/mL for calibrator 5 and 200 IU/mL for calibrator 6. Read the IU/mL value of the patient from the constructed curve. Values greater than 200 should be reported as >200, or reassay them with a higher dilution. The Wieslab® Capture MPO-ANCA is standardized against the AF-CDC international standard.

Example:	Calibrator	IU/mL	Absorbance
	1	0	0.100
	2	2	0.224
	3	10	0.606
	4	30	1.093
	5	100	1.555
	6	200	1.845

A sample with an absorbance value of 1.437 will read on the X-axis as having 65 IU/mL of MPO-ANCA. In this example a 4 parameter logistic curve fit has been applied.



Important: The curve is an example and should not be used for actual patient interpretation.

Quality Control

The OD for calibrator 1 should be < 0.2.

The OD for calibrator 6 should be > 1.0.

The value for the positive and negative controls, see lot certificate.

The negative and positive controls are intended to monitor for substantial reagent failure. The positive control will not ensure precision at the assay cut-off. It is recommended to assay an additional control at the assay cut-off. As the positive control is ready-to-use it does not indicate an eventual dilution error by the user. It is recommended to use an internal control for this purpose.

If any of the control values are not within their respective ranges, the test should be considered invalid and the test should be repeated. Additional controls may be tested according to guidelines or requirements of local, state, and/or federal regulations or accrediting organisations. Refer to CLSI C24-A for guidance on appropriate QC practices.

Interpretation of results

< 5 IU/mL = **Negative**

5-7 IU/mL = **Equivocal**; Retest, if still equivocal retest by an alternative method or test a new sample

>7 IU/mL = **Positive**

Limitations

The individual patient's antibody titre cannot be used as a measure of disease severity, as antibodies from different patients may differ from each other in affinity. Thus, it is difficult to obtain an absolute standardisation of results. The test should not be relied upon as the sole basis of decisions on clinical therapy, but should be used in combination with clinical symptoms and the results of other available tests. Sera from patients with other autoimmune diseases and from normal individuals may contain potentially cross-reactive autoantibodies. Some individuals may be positive for MPO antibodies with little or no evidence of clinical disease. On the other hand, some patients with active disease may have undetectable levels of these antibodies. Individuals receiving mouse anti-human antibodies for treatment or diagnosis, or those patients who have been otherwise exposed to mouse immunoglobulin, may produce Human Anti-Mouse Antibodies (HAMA). These antibodies can interfere with assays using mouse monoclonal antibodies and may cause falsely elevated levels. Immunosuppressive therapy should not be started on basis of a positive ANCA result. Initiation or changes in treatment should not be based on changes in ANCA concentration alone, but rather on careful clinical observation.

Expected results

MPO-ANCA are rarely found in normal healthy individuals. The Wieslab® Capture MPO-ANCA was tested with 120 normal sera. All were found to be negative. One new patient with MPO-ANCA is expected per 100000 individuals per year. (7) MPO-ANCA activity is more frequently found in microscopic polyangiitis (MP) than in Wegener's granulomatosis. However, some true vasculitis patients test negative in both IIF and ELISA. The Wieslab® Capture MPO-ANCA was tested with 54 WG sera of which 6 were found to be positive. The Wieslab® Capture MPO-ANCA was tested with 79 MP sera of which 46 were found to be positive.

Performance characteristics

Table 1. Clinical sensitivity and specificity. A total of 348 frozen retrospective sera with clinical characterisation were assayed. The following table summarises the results

Control and Disease groups	Total number	Negative <5 IU/mL	Equivocal 5-7 IU/mL	Positive >7 IU/mL
Blood donors:	120	120	0	0
WG:	54	46	2	6
MP:	79	32	1	46
GBM:	55	42	4	9
SLE:	14	14	0	0
RA:	14	13	0	1
Sjögren's syndrome	12	12	0	0

WG = Wegener's granulomatosis, MP = microscopic polyangiitis

SLE = systemic lupus erythematosus RA = rheumatoid arthritis

GBM = glomerular basement membrane

Clinical sensitivity (equivocal samples excluded from calculations)

WG = 6/52 = 11.5% 95% CI = 0.44 – 23.4%

MP = 46/78 = 59.0% 95% CI = 47.3 – 70.0%

Clinical specificity (equivocal samples excluded from calculations)

GBM	= 42/51 = 82.4%	95% CI = 69.1 – 91.6%
SLE	= 14/14 = 100%	95% CI = 76.8 - 100%
RA	= 13/14 = 92.9%	95% CI = 66.1 – 99.8 %
Sjögren's syndrome	= 12/12 = 100%	95% CI = 73.5 - 100%
Donors	=120/120 = 100%	95% CI = 97.0 - 100%

The 95% confidence interval (CI) was calculated using the exact method.

Table 2. Agreement between the Capture MPO-ANCA kit and an alternative capture MPO-ELISA.
A total of 348 frozen retrospective sera were assayed. The following table summarises the results.

Wieslab® Capture-MPO-ANCA KIT					
Alternative ELISA		Positive	Equivocal	Negative	Total
	Positive	58	5	2	65
	Equivocal	0	0	1	1
	Negative	4	2	276	282
	Total	62	7	279	348

Sera falling in the equivocal range were excluded from the following calculations

Positive Percent Agreement:	$58/60 = 96.7\%$	95% CI = 88.5– 99.6%
Negative Percent Agreement:	$276/280 = 98.6\%$	95% CI = 89.5 – 99.6%
Overall Percent Agreement:	$334/340 = 98.2\%$	95% CI = 91.4 – 99.4%

The 95% confidence interval (CI) was calculated using the exact method.

Table 3. Batch to batch variation was determined by testing six different samples in eight replicates on three different batches.

	1	2	3	4	5	6
Mean value (IU/mL)	8	6	9	33	44	58
SD	0.85	0.74	0.62	1.69	2.38	4.35
% CV	11	13	7	5	5	8

Table 4. Inter-assay precision was determined by testing six different samples in eight replicates at three separate occasions.

	1	2	3	4	5	6
Mean value (IU/mL)	8	6	10	31	44	58
SD	0.57	0.74	1.61	5.20	6.31	6.86
% CV	7	11	17	17	14	12

Table 5. Intra-assay precision was determined by testing six different samples in eight replicates at one occasion.

	1	2	3	4	5	6
Mean value (IU/mL)	7	8	11	28	36	52
SD	0.49	0.93	0.69	1.46	3.07	2.21
% CV	7	11	6	5	9	4

Table 6. Dilution recovery was determined by testing five serial dilutions for three different samples.

Sample	Dilution	Mean Measured Concentration (IU/mL)	Calculated Concentration (IU/mL)	Dilution Corrected % Recovery
1	1/100	187	187	100
	1/200	101	94	108
	1/400	54	47	116
	1/800	28	23	120
	1/1600	14	12	120
Sample	Dilution	Mean Measured Concentration (IU/mL)	Calculated Concentration (IU/mL)	Dilution Corrected % Recovery
2	1/100	87	87	100
	1/200	45	44	103
	1/400	23	22	106
	1/800	12	11	110
	1/1600	6	5	110
Sample	Dilution	Mean Measured Concentration (IU/mL)	Calculated Concentration (IU/mL)	Dilution Corrected % Recovery
3	1/100	81	81	100
	1/200	43	41	106
	1/400	21	20	104
	1/800	10	10	99
	1/1600	5	5	99

Since patient sera contain heterogeneous antibody populations some samples may exhibit non-linearity, especially at very high sample dilutions.

Troubleshooting

Problem:	Possible causes:	Corrective action:
One or more calibrators out of range.	<ol style="list-style-type: none"> 1. One or more reagents not added, or added in wrong sequence. 2. Improper pipetting. 	<ol style="list-style-type: none"> 1. Test invalid. Repeat test. 2. Test invalid. Repeat test.
Control values out of range.	<ol style="list-style-type: none"> 1. Incorrect temperature, timing or pipetting; reagents not mixed. 2. Cross contamination of controls. 3. Improper dilution. 4. Optical pathway not clean. 	<ol style="list-style-type: none"> 1. Check that the time and temperature was correct. See "Poor precision" below. Repeat test. 2. Pipette carefully. 3. Repeat test. 4. Check for dirt or air bubbles in the wells. Wipe bottom and reread.
All test results negative.	<ol style="list-style-type: none"> 1. One or more reagents not added, or added in wrong sequence. 2. Antigen coated plate inactive. 	<ol style="list-style-type: none"> 1. Recheck procedure. Check for unused reagent. Repeat test. 2. Check for obvious moisture in unused wells. Wipe bottom and reread.
All test results yellow.	<ol style="list-style-type: none"> 1. Contaminated buffers or reagents. 2. Washing solution contaminated. 3. Improper dilution of serum. 	<ol style="list-style-type: none"> 1. Check all solutions for turbidity. 2. Use clean container. Check quality of water solution used to prepare. 3. Repeat test.
Poor precision.	<ol style="list-style-type: none"> 1. Pipette delivery CV greater than 5%. 2. Serum or reagents not mixed sufficiently or not equilibrated to room temperature. 3. Reagent addition taking too long; inconsistency in timing intervals. 4. Optical pathway not clean. 5. Washing not consistent; trapped bubbles; washing solution left in the wells. 6. Improper pipetting. 	<ol style="list-style-type: none"> 1. Check calibration of pipette. Use reproducible technique. 2. Mix all reagents gently but thoroughly and equilibrate to room temperature. 3. Develop consistent uniform technique and use multi-tip device or auto dispenser to decrease time. 4. Check for air bubbles in the wells. Wipe bottom and reread. 5. Check that all wells are filled and aspirated uniformly. Dispense liquid above level of reagent in well. After the last wash, empty the wells by tapping the strip on an absorbent tissue. 6. Avoid air bubbles in pipette tips.

References:

1. **Wiik A, Rasmussen N, Wieslander J.** Methods to detect autoantibodies to neutrophilic granulocytes, in Van Venrooij WJ, Maini RN (eds): Manual of biological markers of disease. Dordrecht, Kluwer Academic Publishers; 1993, A9:1-14.
2. **Rasmussen N, Sjolin C, Isaksson B, Bygren P, Wieslander J.** An ELISA for the detection of anti-neutrophil cytoplasm antibodies (ANCA). *J Immunol Methods* 1990, 127:139-145.
3. **Wieslander J.** How are anti neutrophil cytoplasmic autoantibodies detected? *Am J Kidney Dis* 1991, 18:154-158.
4. **Jenne DE, Tschopp J, Ludemann J, Utecht B, Gross WL.** Wegeners autoantigen decoded. *Nature* 1990, 346:520.
5. **Wieslander J, Wiik A.** ANCA antigens: Proteinase 3, in van Venrooij W, Maini R (eds): Manual of Biological Markers of Disease. Dordrecht, Kluwer; 1994:1-9.
6. **Wieslander J, Wiik A.** ANCA antigens: Myeloperoxidase, in van Venrooij W, Maini R (eds): Manual of Biological Markers of Disease. Dordrecht, Kluwer; 1994:1-9.
7. **Jennette C, Falk R.** Small vessels vasculitis. *N Engl J Med* 1997, 337:1512-1525.
8. **Segeimark M, Eizouki AN, Wieslander J, Eriksson S.** Heterozygosity for the alpha 1-antitrypsin PiZ gene affects the outcome of PR3-ANCA positive vasculitis. *Kidney Int* 1995, 48: 844-850.
9. **Cohen Tervaert JW, Huitema MG, Hene RJ, Sluiter WJ, The T, van der Hem GK et al.** Prevention of relapses in Wegener's granulomatosis by treatment based on antineutrophil cytoplasmic antibody titre. *Lancet* 1990; 336:709-711.
10. **Savige J, Davis D, Falk DJ, Jennette JC, Wiik A.** ANCA and associated diseases; A review of clinical and laboratory features. *Kidney Int* 2000, 57:846-862.
11. **Savige J, Gills D, Benson E et al.** International Consensus Statement on Testing and Reporting of ANCA. *Am J Clin. Pathol* 1999, 111:507-513.
12. **Csernok E, Ahlquist D, Ullrich S, Gross W.L.** A critical evaluation of commercial immunoassays for antineutrophil cytoplasmic antibodies directed against proteinase 3 and myeloperoxidase in Wegener's granulomatosis and microscopic polyangiitis. *Rheumatol* 2002, 41:1313-1317.

Explanation of symbols. L'explication de symboles. La explicación de simblos. Erklärung der Symbole. La spiegazione di simboli. Explicação dos símbolos Forklaring til symboler. Symboler som brukes på etiketter. Förläringar till symboler.

	Batch code. Numéro de lot. Número de lote. Chargen-Nummer. Numero di lotto. Código do lote. Partinummer. Lot nummer. Satsnummer.
	Catalogue number. Référence catalogue. Número de catálogo. Katalog-Nummer. Numero di catalogo. Número catalogo. Katalognummer.
	Use-by date. Date de péremption. Fecha de caducidad. Verfallsdatum. . La data di scadenza. Prazo de validade. Udløbsdato. Utløpsdato. Använd före.
	Temperature limit. Seuils de températures. Rango de temperatura. Temperaturbereich. Limitazioni di temperatura. Limite de temperatura. Opbevaringstemperatur. Oppbevares ved. Förvaringstemperatur.
	Biological risk. Risque biologique. Riesgo biológico. Biologische Gefährdung. Rishio biológico. Risco biológico. Biologisk risk.
	Consult instructions for use. Lire le mode d'emploi. Consulte las instrucciones de uso. Gebrauchsanweisung beachten. Leggere le istruzioni per l'uso. Consultar as instruções de utilização. Se brugsanvisning. Se bruksanvisningen. Läs instruktionsmanualen.
	In vitro diagnostic medical device. Dispositif médical de diagnostic in vitro. Producto sanitario para diagnóstico in vitro. In-vitro-Diagnostikum. Dispositivo medico-diagnóstico in vitro. Dispositivos médicos para diagnóstico <i>in vitro</i> . In Vitro medisinsk diagnoseutstyr. In vitro diagnostik medicinsk utrustning.
	Warning. Attention. Atención. Achtung. Attenzione. Atenção. Advarsel. Advarsel. Varning.
	Manufacturer. Fabricant. Fabricante. Hersteller. Produttore. Fabricante. Fabrikant. Producent. Produsent. Tillverkare.
	Contains sufficient for 96 tests. Contenu suffisant pour 96 tests. Contenido suficiente para 96 pruebas. Inhalt ausreichend für 96 Tests. Contenuto sufficiente per 96 test. Indeholder tilstrækkelig for 96 test. Innehåller tillräckligt för 96 test.
	Conformity to 98/79/EC on In Vitro Diagnostic Medical Device Directive. Conformément à la directive européenne 98/79/CE relative aux dispositifs médicaux de diagnostic in vitro. La conformidad con la Directiva 98/79/CE sobre productos sanitarios para diagnóstico in vitro. Konform mit Richtlinie 98/79/EG zu In-vitro-Diagnostika. Conformità alla direttiva 98/79/CE relativa ai dispositivi medico-diagnosticci in vitro. Medicinsk udstyr til in vitro-diagnostik, i overensstemmelse med Europa-Parlamentets og Rådets direktiv 98/79/EF. Medisinsk utstyr i samsvar med EU in vitro diagnostic directive 98/79/EF. Överensstämmer med direktiv 98/79/EG för medicintekniska produkter.

Ag	Antigen. Antigène. Antigeno. Antigene. L'antigene. Antigénio. Antigen. Antigen.
DIL	Diluent. Diluant. Diluyente. Probenverdünnungspuffer. Il diluente. Diluente. Fortynning. Diluent. Spädningsbuffert.
CONJ	Conjugate. Conjugué. Conjugado. Konjugat. Coniugato. Conjugado. Konjugat. Konjugat. Konjugat.
BUF WASH 30X	Wash solution 30x conc. Solution lavage conc. 30x. Solución de lavado conc. 30x. Waschpuffer 30x konc. Soluzione di lavaggio 30x conc. Solução de lavagem concentrada 30x. Vaskebuffer 30x koncentreret.. Vaskebuffer, konsentrert 30 ganger. Tvättbuffert 30x konc.
SUBS pNPP	Substrate pNPP. pNPP Substrat. Sustrato pNPP. Substrat pNPP. Substrato pNPP. Substrato pNPP. Substrat pNPP. Substrat pNPP. Substrat pNPP.
SOLN STOP	Stop solution. Solution d'Arrêt. Solución de Parada. Stopplösung. Soluzione bloccante. Solução de paragem. Stopoløsning. Stoppløsning. Stopplösning
CAL X	Calibrator. Etalon. Calibrador. Calibratore. Calibrador. Kalibrator. Kalibrator. Kalibrator. Kalibrator.
CONTROL X	Control. Contrôle. Controllo. Kontrolle. Controllo. Controlo. Kontroll. Kontroll. Kontroll.

INSTRUCTION EN ABRÉGÉ

Utilisation

La trousse d'analyse Wieslab® Capture MPO-ANCA est un dosage immunoenzymatique (ELISA) destiné à la détection et à la détermination quantitative des anticorps IgG dirigés contre la myéloperoxidase (MPO) dans le sérum humain. Les résultats du dosage constituent un aide dans le diagnostic d'une polyangéite microscopique (PAM). Le dosage est destiné aux patients présentant des signes et des symptômes compatibles avec une PAM. Il n'est pas conçu pour effectuer un dépistage dans une population saine. L'analyse ne doit être réalisée que par du personnel de laboratoire qualifié.

POUR USAGE DIAGNOSTIQUE /IN VITRO.

Précautions

- Pour le diagnostic in vitro uniquement.
- Les composants à base de sérum humain utilisés dans la préparation des contrôles et des étalons de la trousse ont été analysés suivant des méthodes approuvées par la FDA pour dépister la présence d'anticorps dirigés contre le virus de l'immunodéficience humaine de type 1 et 2 (VIH 1 et 2), contre le virus de l'hépatite C (VHC) et pour dépister la présence l'antigène de surface de l'hépatite B et ils ont produit un résultat négatif. Étant donné qu'aucune méthode de dépistage ne peut garantir complètement l'absence du VIH, du VHC, du virus de l'hépatite B ou d'autres agents infectieux, les échantillons et les réactifs d'origine humaine doivent être manipulés comme des produits potentiellement infectieux.
- Le Centre de prévention et de contrôle de maladies (CDC) et l'Institut national de santé (NIH) recommandent de traiter les agents potentiellement infectieux avec précaution, conformément au niveau de biosécurité 2.
- Toutes les solutions contiennent du ProClin 300 comme conservateur. Ne jamais pipeter à la bouche ; ne pas laisser les réactifs ou les échantillons patients entrer en contact avec la peau. Les réactifs contenant du ProClin peuvent être irritants. Éviter le contact avec la peau et les yeux. En cas de contact, rincer abondamment avec de l'eau.
- Les concentrations en anticorps anti-MPO d'un échantillon donné, déterminées avec des dosages des différents fabricants, peuvent varier en raison des différences de méthodes de dosage et de spécificité des réactifs.
- On peut se procurer les fiches de données de sécurité relatives à tous les constituants dangereux inclus dans le coffret sur demande auprès d'Euro Diagnostica.



BUF	WASH	30X
DIL		
CONJ		
CAL		

CONTROL	+
CONTROL	-
SOLN	STOP
SUBS	pNPP

Attention

Contient ProClin 300:

Masse de réaction de: 5-chloro-2-methyl-4-isothiazolin-3-one [EC no. 247-500-7] and 2-methyl-4-isothiazolin-3-one [EC no. 220-239-6] (3:1)

- H317: Peut provoquer une allergie cutanée.
 P264: Se laver soigneusement les mains après manipulation.
 P280: Porter des gants de protection/des vêtements de protection/un équipement de protection des yeux/du visage.
 P302+352: EN CAS DE CONTACT AVEC LA PEAU: laver abondamment à l'eau et au savon.
 P333+313: En cas d'irritation ou d'éruption cutanée: consulter un médecin.

Prélèvement des échantillons

Le dosage Wieslab® Capture MPO-ANCA utilise du sérum. Manipuler comme étant potentiellement infectieux.

Éviter d'utiliser des sérums ictériques, lipémiques et hémolysés.

Les sérums inactivés par la chaleur peuvent donner lieu à des réactions non spécifiques et ne doivent pas être utilisés.

Conserver le sérum entre 2 °C et 8 °C si le dosage doit être réalisé dans les cinq jours suivant le prélèvement. Si les échantillons doivent être conservés pendant plus longtemps, les conserver à une température inférieure ou égale à -20 °C. Ne pas utiliser de congélateur sans givre car les échantillons risqueraient d'être soumis à des cycles de congélation-décongélation, ce qui dégraderait les anticorps. Les échantillons qui ne sont pas conservés correctement ou qui sont soumis à de multiples cycles de congélation-décongélation peuvent produire des résultats erronés.

Le CLSI donne des recommandations sur la conservation des échantillons de sang (document H18A, Procédures standard approuvées pour la manipulation et le traitement des échantillons de sang, 1990).

Composants de la trousse et conservation de réactifs

- Un cadre avec 96 trous recouverts d'anticorps monoclonaux anti-myéloperoxidase et de myéloperoxidase, un couvercle emballé dans un sachet en aluminium avec un dessicant.
- Contrôle négatif (CN) de 1,5 ml contenant du sérum humain dans du diluant.
- Contrôle positif (CP) de 1,5 ml contenant du sérum humain dans du diluant.
- Conjugué de 13 ml contenant des anticorps anti-IgG humaines marqués à la phosphatase alcaline (couleur bleue).
- Diluant (Dil) de 2 x 32 ml contenant du PBS (couleur rouge).
- Substrat de pNPP de 13 ml.
- Solution d'arrêt de 13 ml.
- Solution de lavage de 30 ml (concentrée 30x).
- Six étalons (cinq étalons, Étal 2-6, contenant du sérum humain) dans du diluant. Étalon 1 de 1,5 ml (Étal 1) = 0 UI/ml, étalon 2 de 1,5 ml (Étal 2) = 2 UI/ml, étalon 3 de 1,5 ml (Étal 3) = 10 UI/ml, étalon 4 de 1,5 ml (Étal 4) = 30 UI/ml, étalon 5 de 1,5 ml (Étal 5) = 100 UI/ml, étalon 6 de 1,5 ml (Étal 6) = 200 UI/ml.

Tous les réactifs de la trousse sont prêts à l'emploi, à l'exception de la solution de lavage, et ils doivent être conservés entre 2 °C et 8 °C.

Retirer de l'emballage en aluminium uniquement le nombre de trous nécessaires pour le dosage, puis le refermer avec soin.

Matériel ou équipement nécessaire mais non fourni

- Lecteur de microplaques avec filtre de 405 nm.
- Pipettes de précision avec embouts jetables.
- Laveur de plaque pour les barrettes de trous, papier absorbant, tubes à essai et chronomètre.

PROCÉDURE

Toutes les solutions doivent être à température ambiante. Ne pas ouvrir la plaque recouverte d'aluminium avant qu'elle ait atteint la température ambiante, l'humidité de la condensation pouvant avoir un effet négatif sur l'antigène. Les incubations de toutes les étapes doivent être réalisées à température ambiante (18-25 °C) avec le couvercle. Incuber le sérum pendant 60 minutes, le conjugué pendant 30 minutes et le substrat pendant 30 minutes.

Préparation de la solution de lavage

En cas d'observation de cristaux de sel dans le flacon contenant la solution de lavage concentrée, placer le flacon dans un bain-marie à 37 °C jusqu'à dissolution complète des cristaux avant de procéder à la dilution de la solution de lavage. Diluer 10 ml de solution de lavage concentrée (30x) dans 290 ml d'eau distillée. La solution de lavage diluée est stable jusqu'à la date de péremption de la trousse si elle est conservée entre 2 °C et 8 °C.

Dilution du sérum et incubation

Diluer le sérum du patient au 1/100 avec du diluant (990 µl de diluant +10 µl de sérum).

Pipeter 100 µl/puits, en double, d'étalon 1, 2, 3, 4, 5, 6, de contrôle positif (CP), de contrôle négatif (CN) et de sérum du patient dilué (P) conformément au diagramme suivant. Incuber pendant 60 minutes.

	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
A	Étal 1	Étal 5	P1									
B	Étal 1	Étal 5	P1									
C	Étal 2	Étal 6	P2									
D	Étal 2	Étal 6	P2									
E	Étal 3	CP	etc.									
F	Étal 3	CP										
G	Étal 4	CN										
H	Étal 4	CN										

Après l'incubation du sérum

Laver 3 fois avec 300 µl de solution de lavage / puits, en remplissant et en vidant les puits chaque fois ; après le dernier lavage, vider les puits en tapotant les barrettes sur du papier absorbant.

Ajout du conjugué

Pipeter 100 µl de conjugué dans chaque puits. Incuber pendant 30 minutes.

Après l'incubation du conjugué

Laver comme auparavant.

Ajout de la solution du substrat

Pipeter 100 µl de substrat de pNPP dans chaque puits ; incuber pendant 30 minutes.

Ajout de la solution d'arrêt

Pipeter 100 µl de solution d'arrêt dans chaque puits, puis lire l'absorbance dans les 2 heures suivantes à 405 nm sur un lecteur de microplaques.

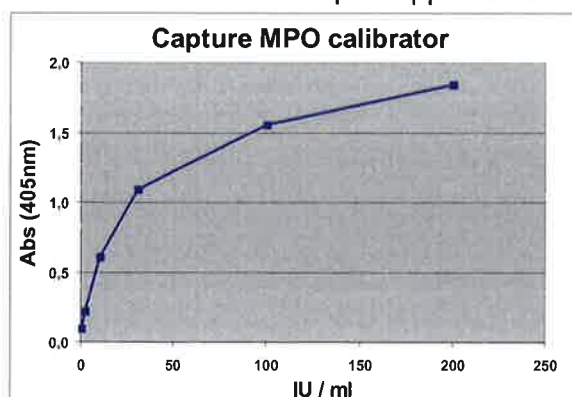
Calculs

Tracer une courbe d'étalonnage représentant la DO en fonction des concentrations en UI/ml des 6 étalons. Les six étalons fournis ont été titrés conformément à la norme AF-CDC, ce qui correspond à une concentration de 0 UI/ml pour l'étalon 1, de 2 UI/ml pour l'étalon 2, de 10 UI/ml pour l'étalon 3, de 30 UI/ml pour l'étalon 4, de 100 UI/ml pour l'étalon 5 et de 200 UI/ml pour l'étalon 6. Extrapoler la concentration en UI/ml de l'échantillon patient à l'aide de la courbe tracée. Les concentrations supérieures à 200 UI/ml doivent être communiquées comme > 200 UI/ml ou bien répéter l'analyse avec une dilution plus grande. La trousse Wieslab® Capture MPO-ANCA est étalonnée par rapport à l'étalon international de l'AF-CDC.

Exemple :	Étalon	UI/ml	Absorbance
	1	0	0,100
	2	2	0,224
	3	10	0,606
	4	30	1,093
	5	100	1,555
	6	200	1,845

Un échantillon dont l'absorbance est de 1,437 donne une concentration en MPO-ANCA de 65 UI/ml, lue sur l'axe des abscisses. Dans cet exemple, un lissage par la méthode des 4 paramètres logistiques est appliqué.

Important : La courbe est un exemple qui ne doit pas être utilisé pour interpréter des échantillons patients réels.



Contrôle qualité

La DO de l'étaalon 1 doit être < 0,2.

La DO de l'étaalon 6 doit être > 1,0.

Consulter le certificat du lot pour connaître la valeur des contrôles négatif et positif.

Les contrôles positif et négatif servent à surveiller qu'il n'existe pas d'échec substantiel des réactifs. La contrôle positif ne garantit pas la précision du seuil du dosage. Il est recommandé de doser un contrôle supplémentaire correspondant au seuil du dosage. Comme le contrôle positif est prêt à l'emploi, il n'indique pas une éventuelle erreur de dilution de l'utilisateur. Il est recommandé d'utiliser un contrôle interne pour cela.

Si l'une des valeurs des contrôles se situe hors de son intervalle, le dosage doit être considéré comme invalide et doit être répété. Des contrôles supplémentaires peuvent être analysés conformément aux recommandations ou aux exigences de la réglementation nationale, régionale et/ou locale ou des organismes d'accréditation. Se référer au document C24-A du CLSI pour obtenir des recommandations sur les bonnes pratiques de CQ.

Interprétation des résultats

< 5 UI/ml = Négatif

5-7 UI/ml = Indéterminé ; répéter l'analyse, si le résultat est encore indéterminé, répéter l'analyse avec une autre méthode ou analyser un nouvel échantillon.

> 7 UI/ml = Positif

Limites

La concentration en anticorps d'un échantillon patient ne peut pas servir à évaluer la gravité de la maladie, car les anticorps de patients différents peuvent avoir des affinités différentes. Par conséquent, il est difficile d'obtenir une normalisation absolue des résultats. Le dosage ne doit pas servir de base unique pour décider un traitement clinique, mais il doit être utilisé en combinaison avec les symptômes cliniques et les résultats d'autres tests disponibles. Le sérum de patients souffrant d'autres maladies auto-immunes et d'individus normaux peut contenir des auto-anticorps pouvant donner lieu à des réactions croisées. Certains individus peuvent donner un résultat positif pour les anticorps anti-MPO avec peu ou aucun signe clinique de la maladie. D'autre part, certains patients avec une maladie active peuvent avoir une concentration indétectable de ces anticorps. Les personnes recevant dans anticorps de souris anti-humains pour un traitement ou un diagnostic ou les patients qui ont été exposés d'une autre façon à des immunoglobulines de souris peuvent produire des anticorps humains anti-souris (HAMA). Ces anticorps peuvent interférer avec les dosages qui utilisent des anticorps monoclonaux de souris et peuvent entraîner des résultats faussement élevés. Aucun traitement immunsupresseur ne doit être démarré sur la base d'un résultat positif pour les ANCA. Le démarrage ou le changement de traitement ne doit pas se baser uniquement sur les variations des concentrations en ANCA, mais plutôt sur un examen clinique minutieux.

References:

1. **Wiik A, Rasmussen N, Wieslander J.** Methods to detect autoantibodies to neutrophilic granulocytes, in Van Venrooij WJ, Maini RN (eds): Manual of biological markers of disease. Dordrecht, Kluwer Academic Publishers; 1993, A9:1-14.
2. **Rasmussen N, Sjolin C, Isaksson B, Bygren P, Wieslander J.** An ELISA for the detection of anti-neutrophil cytoplasm antibodies (ANCA). *J Immunol Methods* 1990, 127:139-145.
3. **Wieslander J.** How are anti neutrophil cytoplasmic autoantibodies detected? *Am J Kidney Dis* 1991, 18:154-158.
4. **Jenne DE, Tschopp J, Ludemann J, Utecht B, Gross WL.** Wegeners autoantigen decoded. *Nature* 1990, 346:520.
5. **Wieslander J, Wiik A.** ANCA antigens: Proteinase 3, in van Venrooij W, Maini R (eds): Manual of Biological Markers of Disease. Dordrecht, Kluwer; 1994:1-9.
6. **Wieslander J, Wiik A.** ANCA antigens: Myeloperoxidase, in van Venrooij W, Maini R (eds): Manual of Biological Markers of Disease. Dordrecht, Kluwer; 1994:1-9.
7. **Jennette C, Falk R.** Small vessels vasculitis. *N Engl J Med* 1997, 337:1512-1525.
8. **Segelmark M, Elzouki AN, Wieslander J, Eriksson S.** Heterozygosity for the alpha 1-antitrypsin PiZ gene affects the outcome of PR3-ANCA positive vasculitis. *Kidney Int* 1995, 48: 844-850.
9. **Cohen Tervaert JW, Huitema MG, Hene RJ, Sluiter WJ, The T, van der Hem GK et al.** Prevention of relapses in Wegener's granulomatosis by treatment based on antineutrophil cytoplasmic antibody titre. *Lancet* 1990; 336:709-711.
10. **Savige J, Davis D, Falk DJ, Jennette JC, Wiik A.** ANCA and associated diseases; A review of clinical and laboratory features. *Kidney Int* 2000, 57:846-862.
11. **Savige J, Gills D, Benson E et al.** International Consensus Statement on Testing and Reporting of ANCA. *Am J Clin. Pathol* 1999, 111:507-513.
12. **Csernok E, Ahlquist D, Ullrich S, Gross W.L.** A critical evaluation of commercial immunoassays for antineutrophil cytoplasmic antibodies directed against proteinase 3 and myeloperoxidase in Wegener's granulomatosis and microscopic polyangiitis. *Rheumatol* 2002, 41:1313-1317.

Explanation of symbols. L'explication de symboles. La explicación de simblos. Erklärung der Symbole. La spiegazione di simboli. Explicação dos símbolos Forklaring til symboler. Symboler som brukes på etiketter. Förfaringsar till symboler.

	Batch code. Numéro de lot. Número de lote. Chargen-Nummer. Numero di lotto. Código do lote. Partinummer. Lot nummer. Satsnummer.
	Catalogue number. Référence catalogue. Número de catálogo. Katalog-Nummer. Numero di catalogo. Número catalogo. Katalognummer.
	Use-by date. Date de péremption. Fecha de caducidad. Verfallsdatum. La data di scadenza. Prazo de validade. Udløbsdato. Utløpsdato. Använd före.
	Temperature limit. Seuils de températures. Rango de temperatura. Temperaturbereich. Limitazioni di temperatura. Limite de temperatura. Opbevaringstemperatur. Oppbevares ved. Förvaringstemperatur.
	Biological risk. Risque biologique. Riesgo biológico. Biologische Gefährdung. Rishio biológico. Risco biológico. Biologisk risk.
	Consult instructions for use. Lire le mode d'emploi. Consulte las instrucciones de uso. Gebrauchsanweisung beachten. Leggere le istruzioni per l'uso. Consultar as instruções de utilização. Se brugsanvisning. Se bruksanvisningen. Läs instruktionsmanualen.
	In vitro diagnostic medical device. Dispositif médical de diagnostic in vitro. Producto sanitario para diagnóstico in vitro. In-vitro-Diagnostikum. Dispositivo medico-diagnóstico in vitro. Dispositivos médicos para diagnóstico <i>in vitro</i> . In Vitro medisinsk diagnoseutstyr. In vitro diagnostik medicinsk utrustning.
	Warning. Attention. Atención. Achtung. Attenzione. Atenção. Advarsel. Advarsle. Varning.
	Manufacturer. Fabricant. Fabricante. Hersteller. Produttore. Fabricante. Fabrikant. Producent. Produsent. Tillverkare.
	Contains sufficient for 96 tests. Contenu suffisant pour 96 tests. Contenido suficiente para 96 pruebas. Inhalt ausreichend für 96 Tests. Contenuto sufficiente per 96 test. Indeholder tilstrækkelig for 96 test. Innehåller tillräckligt för 96 test.
	Conformity to 98/79/EC on In Vitro Diagnostic Medical Device Directive. Conformément à la directive européenne 98/79/CE relative aux dispositifs médicaux de diagnostic in vitro. La conformidad con la Directiva 98/79/CE sobre productos sanitarios para diagnóstico in vitro. Konform mit Richtlinie 98/79/EG zu In-vitro-Diagnostika. Conformità alla direttiva 98/79/CE relativa ai dispositivi medico-diagnosticci in vitro. Medicinsk udstyr til in vitro-diagnostik, i overensstemmelse med Europa-Parlamentets og Rådets direktiv 98/79/EF. Medisinsk utstyr i samsvar med EU in vitro diagnostic directive 98/79/EF. Överensstämmer med direktiv 98/79/EG för medicintekniska produkter.

Ag	Antigen. Antigène. Antígeno. Antigene. L'antigene. Antigénio. Antigen. Antigen.
DIL	Diluent. Diluant. Diluyente. Probenverdünnungspuffer. Il diluente. Diluente. Fortynning. Diluent. Spädningsbuffert.
CONJ	Conjugate. Conjugué. Conjugado. Konjugat. Coniugato. Conjugado. Konjugat. Konjugat. Konjugat.
BUF WASH 30X	Wash solution 30x conc. Solution lavage conc. 30x. Solución de lavado conc. 30x. Waschpuffer 30x konc. Soluzione di lavaggio 30x conc. Solução de lavagem concentrada 30x. Vaskebuffer 30x koncentreret.. Vaskebuffer, konsentrert 30 ganger. Tvättbuffert 30x konc.
SUBS pNPP	Substrate pNPP. pNPP Substrat. Sustrato pNPP. Substrat pNPP. Substrato pNPP. Substrato pNPP. Substrat pNPP. Substrat pNPP.
SOLN STOP	Stop solution. Solution d'Arrêt. Solución de Parada. Stopplösung. Soluzione bloccante. Solução de paragem. Stopoløsning. Stoppløsning. Stoplösning
CAL X	Calibrator. Etalon. Calibrador. Calibratore. Calibrador. Kalibrator. Kalibrator. Kalibrator.
CONTROL X	Control. Contrôle. Controllo. Kontrolle. Controllo. Controlo. Kontroll. Kontroll. Kontroll.

INSTRUCCIONES DE USO EN VERSIÓN BREVE AL ESPAÑOL

El kit de prueba Capture MPO-ANCA de Wieslab® es un ensayo inmunoabsorbente ligado a enzimas (ELISA) para la detección y cuantificación de anticuerpos IgG frente a la mieloperoxidasa (MPO) en sueros humanos.

El resultado puede ser un sospechoso indicio de Polyangitis. El análisis debe ser realizado por personal calificado.

PARA USO DEL DIAGNOSTICO EN VITRO :

Toma de muestras

El análisis Capture-MPO-ANCA está concebido para las pruebas de suero. Considere que diferentes reactivos sobre todo las pruebas de suero pueden tener componentes potencialmente infecciosos. No analice pruebas que sean ictericas, lípidas o hemolíticas. El suero no activado por calor puede mostrar actividad inespecífica y por tanto no debe ser analizado. Las pruebas pueden ser conservadas entre 2-8° C cuando los análisis sean realizados en los próximos días. La conservación a largo plazo debe realizarse a - 20° C o más. Los congeladores con sistema de autodescongelación no son apropiados para estos casos, debido al riesgo de descongelación de las pruebas. Las pruebas que no han sido debidamente almacenadas pueden arrojar resultados erróneos.

El CLSI proporciona recomendaciones para la conservación de muestras de sangre, (Approved Standard-Procedures for the Handling and Processing of Blood Specimens, H18A ,1990)

Información de seguridad

- Sólo para uso del diagnóstico en vitro
- El suero para la preparación de controles y calibración fue probado negativamente en antígenos de superficie contra anticuerpos de la debilidad inmunológica humana Virus 1 & 2 (HIV 1&2), Hepatitis C (HCV), Hepatitis B Es de considerarse en todo caso que ningún método puede garantizar la ausencia de HIV, HCV, Hepatitis B-Virus, u otros componentes infecciosos.
- Todas las muestras humanas deben ser consideradas potencialmente infecciosas y manipularse con el cuidado requerido.
- Los Centers for Disease Control and Prevention (CDC) y los National Institutes of Health (NIH) en Estados Unidos recomiendan que materiales potencialmente infecciosos deben ser investigados en laboratorios de nivel de seguridad 2.
- Todas las soluciones contienen ProClin 300 como conservante. No manipule nunca la pipeta con la boca. Evite el contacto directo de la piel con los reactivos o las muestras de los pacientes. Re却tivos con ProClin 300 actúan de forma irritante, por eso es indispensable evitar el contacto con la piel y los ojos. En caso de que un reactivo entre en contacto con la piel o los ojos, enjuague inmediatamente y con cuidado la zona afectada con gran cantidad de agua.
- Pueden solicitarse a Euro Diagnostica las hojas de datos de seguridad del material para todos los componentes peligrosos contenidos en este kit.



BUF	WASH	30X
DIL		
CONJ		
CAL		

CONTROL	+
CONTROL	-
SOLN	STOP
SUBS	pNPP

Atención

Contiene ProClin 300:

Masa de reacción de: 5-chloro-2-methyl-4-isothiazolin-3-one [EC no. 247-500-7] and 2-methyl-4-isothiazolin-3-one [EC no. 220-239-6] (3:1)

H317:	Puede provocar una reacción alérgica en la piel.
P264:	Lávese bien las manos después de manipular.
P280:	Llevar guantes/prendas/gafas/máscara de protección.
P302+352:	EN CASO DE CONTACTO CON LA PIEL: Lavar con agua y jabón abundantes.
P333+313:	En caso de irritación o erupción cutánea: Consultar a un médico.

Equipo adicional requerido que no es parte integrante del set:

- Espectrofotómetro con filtro de 405nm.
- Pipeta de precisión con unidad desecharable.
- Instalación de lavado para placas de Microtiter, papel secante, tubos de ensayo y cronómetro.

Conservación

Un marco con 96 pocillos revestidos con anti-mieloperoxidasa monoclonal/mieloperoxidasa, una tapa cerrada en un envase de aluminio con un envase seco.

1,5 mL Control negativo (NC), suero humano diluído.

1,5 mL control positivo (PC), suero humano diluído.

13 mL solución conjugat con fosfato alcalino unido al anticuerpo Anti-IgG (color azul).

2 x 32 mL solución diluyente "Diluent" (Dil) , contiene PBS (color rojo).

13 mL solución substrato pNPP.

13 ml de solución de parada.

30 mL solución de lavado (30 x concentrada).

Seis calibradores (cinco calibradores, Cal 2-6, con suero humano) en diluyente. 1,5 ml de Cal 1 = 0 UI/ml, 1,5 ml de Cal 2 = 2 UI/ml, 1,5 ml de Cal 3 = 10 UI/ml, 1,5 ml de Cal 4 = 30 UI/ml, 1,5 ml de Cal 5 = 100 UI/ml, 1,5 ml de Cal 6 = 200 UI/ml.

Todos los componenetes anteriormente nombrados , excepto el set de solución de lavado están preparados para uso inmediato. Conserve el set en el refrigerador a temperatura entre +2-8° C. Por favor manténgase tapado para evitar la evaporación. Extraiga solamente las tiras de muestra que necesita. Las restantes conservarlas en una bolsa cerrada.

PROCEDIMIENTO

Antes de usarse las soluciones dejarlas que tomen la temperatura ambiente. No abrir la placa embalada en aluminio hasta que no alcance la temperatura ambiental ya que la humedad producida por la condensación podría afectar negativamente al antígeno. Incube en todos los pasos a temperatura ambiente (18-25° C) con tapa. Incube el suero durante 60 minutos, el conjugado durante 30 minutos y el sustrato durante 30 minutos.

Solución de lavado

Si observa cristales de sal en el frasco con solución de lavado concentrada, coloque el frasco en un baño de agua a 37 °C hasta que los cristales se hayan disuelto, antes de la dilución de la solución de lavado. Diluya 10 mL de una la solución de lavado 30 veces concentrada en 290 mL de agua destilada. La solución diluída puede conservarse entre 2-8° C hasta la fecha de vencimiento del set.

Dilución del suero e incubación

Diluya el suero del paciente 1/100 con diluyente (990 µl de diluyente +10 µl de suero).

Tiempo de incubación

Pipetee 100 μ l/pocillo por duplicado de Calibradores 1, 2, 3, 4, 5, 6, CP, CN y suero diluido del paciente (P) según el diagrama siguiente. Incube durante 60 minutos.

	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
A	Cal 1	Cal 5	P1									
B	Cal 1	Cal 5	P1									
C	Cal 2	Cal 6	P2									
D	Cal 2	Cal 6	P2									
E	Cal 3	CP	etc.									
F	Cal 3	CP										
G	Cal 4	CN										
H	Cal 4	CN										

Después de la prueba de incubación

Lávese 3 veces con 300 μ L de solución de lavado. Con cada ciclo de lavado sea muy cuidadoso al vaciar y llenar las probetas. Después del último lavado debe extraerse el líquido restante mediante papel absorbente (tiras de muestra).

Añada 100 μ L de solución conjugat a cada reactivo. Incúbese durante 30 minutos.

Después de la incubación

Lave como se indica anteriormente.

Añada solución de substrato

Añada 100 μ L de sustrato pNPP a cada pocillo, incube durante 30 minutos.

Adición de la solución de parada

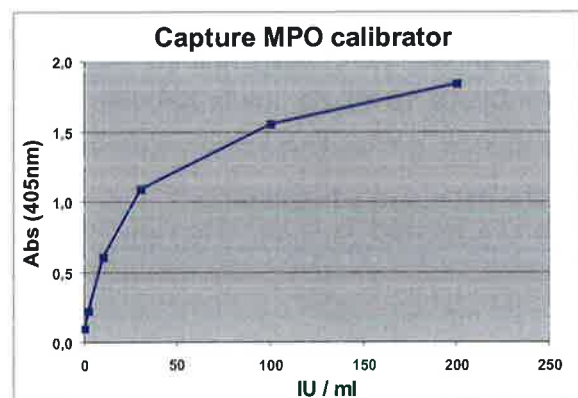
Añada 100 μ L de solución de parada a cada pocillo y lea la absorbancia a 405 nm en un lector de títulos de microplacas en el plazo de 2 horas.

Calculación

Construya una curva calibradora representando la DO frente a los valores de UI/ml de los 6 calibradores. Los seis calibradores facilitados se han titulado para ajustarse al estándar AF-CDC, lo que da como resultado los valores de 0 UI/ml para el calibrador 1, 2 UI/ml para el calibrador 2, 10 UI/ml para el calibrador 3, 30 UI/ml para el calibrador 4, 100 UI/ml para el calibrador 5 y 200 UI/ml para el calibrador 6. Lea el valor de UI/ml del paciente a partir de la curva construida. Los valores mayores de 200 deben comunicarse como >200 o reanalizarse con una dilución mayor. El Capture MPO-ANCA de Wieslab® está estandarizado con el patrón internacional AF-CDC.

Ejemplo:	Calibrador	UI/ml	Absorbancia
	1	0	0.100
	2	2	0.224
	3	10	0.606
	4	30	1.093
	5	100	1.555
	6	200	1.845

Una muestra con un valor de absorbancia de 1,437 se leerá en el eje X como con 65 UI/ml de MPO-ANCA. En este ejemplo, se ha aplicado una curva logística de 4 parámetros.



Importante : La curva indicada es sólo un ejemplo y no debe ser utilizada para la lectura de muestras de pacientes.

Control de calidad

La DO para el calibrador 1 debe ser < 0,2.

La DO del calibrador 6 debe ser > 1,0.

El valor para los controles positivos y negativos se extrae del certificado de las sondas.

Los controles positivo y negativo se utilizan para determinar si el Set ha funcionado técnicamente. El control positivo no garantiza seguridad de medición fuera de las U/mL de medición aquí expuestas.

Recomendamos en estos casos efectuar un control adicional.

Como el control positivo está listo para usar, no indica un posible error de dilución por parte del usuario. Se recomienda usar un control interno con este fin.

Si uno o varios de los valores no se encuentran dentro de los parámetros indicados el test debe declararse nulo y repetirse. Si las autoridades locales así lo exigen, pueden realizarse controles adicionales. Consulte el documento CLSI C24-A para orientación sobre prácticas adecuadas de CC.

Significado de los resultados

< 5 UI/ml = Negativo

5 - 7 UI/ml = Equívoco; Repita la prueba, si sigue siendo equívoca, realícela con un método alternativo o estudie una nueva muestra

> 7 UI/ml = Positivo

Límites del análisis

-El concentrado de anticuerpos de un solo paciente no puede ser utilizado para dictaminar la gravedad de la enfermedad, debido a que los anticuerpos de diferentes pacientes presentan diferentes afinidades (del antígeno aquí utilizado) y es por eso que el análisis es difícil de tipificar.

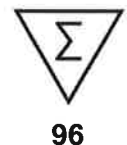
La utilización de los resultados de este análisis no son suficientes para un dictamen clínico. En lugar de éstos deben considerarse los análisis del Test conjuntamente con otros parámetros relevantes como por ejemplo parámetro clínico (síntomas, etc) para la valoración correcta y específica de la situación clínica. Es conocido que sueros de pacientes con otras enfermedades autoinmunes y generalmente individuos sanos muestran reacción cruzada en los resultados de los análisis sin que se tengan pruebas de indicio de enfermedad. En otras palabras un individuo puede reaccionar positivamente para Anticuerpos-MPO -ANCA sin que haya pruebas clínicas para señalar una enfermedad.

Al mismo tiempo se sabe que pacientes que padecen la enfermedad pueden reaccionar en forma negativa con Anticuerpos-MPO -ANCA. Un tratamiento tampoco debe iniciarse o modificarse por cambios de la concentración

References:

1. **Wiik A, Rasmussen N, Wieslander J.** Methods to detect autoantibodies to neutrophilic granulocytes, in Van Venrooij WJ, Maini RN (eds): Manual of biological markers of disease. Dordrecht, Kluwer Academic Publishers; 1993, A9:1-14.
2. **Rasmussen N, Sjolin C, Isaksson B, Bygren P, Wieslander J.** An ELISA for the detection of anti-neutrophil cytoplasm antibodies (ANCA). *J Immunol Methods* 1990, 127:139-145.
3. **Wieslander J.** How are anti neutrophil cytoplasmic autoantibodies detected? *Am J Kidney Dis* 1991, 18:154-158.
4. **Jenne DE, Tschopp J, Ludemann J, Utecht B, Gross WL.** Wegeners autoantigen decoded. *Nature* 1990, 346:520.
5. **Wieslander J, Wiik A.** ANCA antigens: Proteinase 3, in van Venrooij W, Maini R (eds): Manual of Biological Markers of Disease. Dordrecht, Kluwer; 1994:1-9.
6. **Wieslander J, Wiik A.** ANCA antigens: Myeloperoxidase, in van Venrooij W, Maini R (eds): Manual of Biological Markers of Disease. Dordrecht, Kluwer; 1994:1-9.
7. **Jennette C, Falk R.** Small vessels vasculitis. *N Engl J Med* 1997, 337:1512-1525.
8. **Segelmark M, Elzouki AN, Wieslander J, Eriksson S.** Heterozygosity for the alpha 1-antitrypsin PiZ gene affects the outcome of PR3-ANCA positive vasculitis. *Kidney Int* 1995, 48: 844-850.
9. **Cohen Tervaert JW, Huitema MG, Hene RJ, Slulter WJ, The T, van der Hem GK et al.** Prevention of relapses in Wegener's granulomatosis by treatment based on antineutrophil cytoplasmic antibody titre. *Lancet* 1990; 336:709-711.
10. **Savige J, Davis D, Falk DJ, Jennette JC, Wiik A.** ANCA and associated diseases; A review of clinical and laboratory features. *Kidney Int* 2000, 57:846-862.
11. **Savige J, Gills D, Benson E et al.** International Consensus Statement on Testing and Reporting of ANCA. *Am J Clin. Pathol* 1999, 111:507-513.
12. **Csernok E, Ahlquist D, Ullrich S, Gross W.L.** A critical evaluation of commercial immunoassays for antineutrophil cytoplasmic antibodies directed against proteinase 3 and myeloperoxidase in Wegener's granulomatosis and microscopic polyangiitis. *Rheumatol* 2002, 41:1313-1317.

Explanation of symbols. L'explication de symboles. La explicación de simblos. Erklärung der Symbole. La spiegazione di simboli. Explicação dos símbolos Forklaring til symboler. Symboler som brukes på etiketter. Förlaringar till symboler.

LOT	Batch code. Numéro de lot. Número de lote. Chargen-Nummer. Numero di lotto. Código do lote. Partinummer. Lot nummer. Satsnummer.
REF	Catalogue number. Référence catalogue. Número de catálogo. Katalog-Nummer. Numero di catalogo. Número catalogo. Katalognummer.
	Use-by date. Date de péremption. Fecha de caducidad. Verfallsdatum. . La data di scadenza. Prazo de validade. Udløbsdato. Utlopsdato. Använd före.
	Temperature limit. Seuils de températures. Rango de temperatura. Temperaturbereich. Limitazioni di temperatura. Limite de temperatura. Opbevaringstemperatur. Oppbevares ved. Förvaringstemperatur.
	Biological risk. Risque biologique. Riesgo biológico. Biologische Gefährdung. Rishio biológico. Risco biológico. Biologisk risiko.
	Consult instructions for use. Lire le mode d'emploi. Consulte las instrucciones de uso. Gebrauchsanweisung beachten. Leggere le istruzioni per l'uso. Consultar as instruções de utilização. Se brugsanvisning. Se bruksanvisningen. Läs instruktionsmanualen.
IVD	In vitro diagnostic medical device. Dispositif médical de diagnostic in vitro. Producto sanitario para diagnóstico in vitro. In-vitro-Diagnostikum. Dispositivo medico-diagnóstico in vitro. Dispositivos médicos para diagnóstico <i>in vitro</i> . In Vitro medisinsk diagnoseutstyr. In vitro diagnostik medicinsk utrustning.
	Warning. Attention. Atención. Achtung. Attenzione. Atenção. Advarsel. Advarsel. Varning.
	Manufacturer. Fabricant. Fabricante. Hersteller. Produttore. Fabricante. Fabrikant. Producent. Produsent. Tillverkare.
	Contains sufficient for 96 tests. Contenu suffisant pour 96 tests. Contenido suficiente para 96 pruebas. Inhalt ausreichend für 96 Tests. Contenuto sufficiente per 96 test. Indeholder tilstrækkelig for 96 test. Inneholder tilstrekkelig for 96 test. Innehåller tillräckligt för 96 test.
	Conformity to 98/79/EC on In Vitro Diagnostic Medical Device Directive. Conformément à la directive européenne 98/79/CE relative aux dispositifs médicaux de diagnostic in vitro. La conformidad con la Directiva 98/79/CE sobre productos sanitarios para diagnóstico in vitro. Konform mit Richtlinie 98/79/EG zu In-vitro-Diagnostika. Conformità alla direttiva 98/79/CE relativa ai dispositivi medico-diagnostici in vitro. Medicinsk udstyr til in vitro-diagnostik, i overensstemmelse med Europa-Parlamentets og Rådets direktiv 98/79/EF. Medisinsk utstyr i samsvar med EU in vitro diagnostic directive 98/79/EF. Överensstämmer med direktiv 98/79/EG för medicintekniska produkter.

Ag	Antigen. Antigène. Antigeno. Antigene. L'antigene. Antigénio. Antigen. Antigen.
DIL	Diluent. Diluant. Diluyente. Probenverdünnungspuffer. Il diluente. Diluente. Fortynning. Diluent. Spädningsbuffert.
CONJ	Conjugate. Conjugué. Conjugado. Konjugat. Coniugato. Conjugado. Konjugat. Konjugat. Konjugat.
BUF WASH 30X	Wash solution 30x conc. Solution lavage conc. 30x. Solución de lavado conc. 30x. Waschpuffer 30x konc. Soluzione di lavaggio 30x conc. Solução de lavagem concentrada 30x. Vaskebuffer 30x koncentreret.. Vaskebuffer, konsentrert 30 ganger. Tvättbuffert 30x konc.
SUBS pNPP	Substrate pNPP. pNPP Substrat. Sustrato pNPP. Substrat pNPP. Substrato pNPP. Substrato pNPP. Substrat pNPP. Substrat pNPP.
SOLN STOP	Stop solution. Solution d'Arrêt. Solución de Parada. Stopplösung. Soluzione bloccante. Solução de paragem. Stopoløsning. Stoppløsning. Stopplösning
CAL X	Calibrator. Etalon. Calibrador. Calibratore. Calibrador. Kalibrator. Kalibrator. Kalibrator.
CONTROL X	Control. Contrôle. Controllo. Kontrolle. Controllo. Controlo. Kontroll. Kontroll. Kontroll.

GEBRAUCHSANWEISUNG IN DEUTSCH

Verwendungszweck

Der Wieslab® Capture MPO-ANCA Testkit ist ein enzyme-linked immunosorbent assay (ELISA) zur Bestimmung und Quantifizierung von IgG Antikörpern gegen Myeloperoxidase (MPO) in Humanseren. Die Testergebnisse dienen als Hilfe bei der Diagnose von mikroskopischer Polyangiitis (MP). Der Test ist für Patienten mit Anzeichen und Symptomen, die auf MP hinweisen, bestimmt. Er ist nicht für das Screening einer gesunden Population bestimmt. Die Analyse sollte von qualifiziertem Laborpersonal durchgeführt werden.

NUR ZUR IN-VITRO-DIAGNOSTIK

Zusammenfassung und Erklärung

ANCA (anti-neutrophil cytoplasmic antibodies) bezeichnen eine Familie von Autoantikörpern, die mit Vaskulitis und entzündlichen Erkrankungen in Verbindung gebracht werden. Als sich zeigte, dass c-ANCA mit Wegener- Granulomatose (WG) in Zusammenhang steht, hat das Interesse an ANCA ständig zugenommen. Heute werden diese Antikörper als wichtigstes Diagnoseinstrument bei systemischer Vaskulitis betrachtet.

Die erste Methode zur Bestimmung von ANCA war die indirekte Immunfluoreszenz (IIF) mittels Ethanol-fixierter Granulozyten (1). Diese Methode ergibt zwei Muster, eine zytoplasmatische Färbung der Granulozyten, die das Vorhandensein von c-ANCA zeigt, und eine perinukleäre Färbung, die das Vorhandensein von p-ANCA zeigt. Auf die IIF folgten ELISAs mit gereinigten Proteinen (2,3).

Der Granulozyt ist voller Granula, die jeweils viele verschiedene Proteine enthalten. Es wurde gezeigt, dass Antikörper von Patienten mit systemischer Vaskulitis an die alpha-Fraktion mit den azurophilen Granula binden. Die wichtigsten Proteine waren Proteinase 3 (PR3) (4,5) und Myeloperoxidase (MPO) (6). PR3 ist eine Serinproteinase mit einem Molekulargewicht von 29kD, MPO ist ein Dimer mit einem Molekulargewicht von 140kD. Daher werden Antikörper gegen Proteinase 3 PR3-ANCA und Antikörper gegen Myeloperoxidase MPO-ANCA genannt.

Ca. 80-90% der WG-Patienten zeigen PR3-ANCA und 5-15% MPO-ANCA. Eine Kategorie der Vaskulitis ist die mikroskopische Polyangiitis (MP). Für die meisten Patienten mit aktiver MP sind positive ANCA-Testergebnisse charakteristisch, wobei MPO-ANCA häufiger vorkommt als PR3-ANCA (7-12).

Eine internationale Arbeitsgruppe hat einen internationalen Standard für die MPO-ANCA Serologie entwickelt. Der Wieslab® Capture MPO-ANCA ist gemäß AF-CDC international standard (Reference Human Serum 15, code IS2720) standardisiert.

Prinzip des Wieslab® Capture MPO-ANCA ELISA

Die Wells der Mikrotiterplatte sind mit einem gereinigten anti-MPO monoklonalen Antikörper und Myeloperoxidase beschichtet. Während der ersten Inkubation binden spezifische Antikörper im verdünnten Serum an die Antigenbeschichtung.

Dann werden die Wells gewaschen, um ungebundene Antikörper und andere Komponenten zu entfernen. Während der zweiten Inkubation bindet ein Konjugat von alkalischer Phosphatase-markierten Antikörpern gegen humanes IgG an die Antikörper in den Wells.

Nach einem weiteren Waschschritt werden durch Inkubation mit einer Substratlösung spezifische Antikörper nachgewiesen. Die Menge der gebundenen Antikörper korreliert mit der Farbintensität und wird mittels Absorption (optische Dichte (OD)) gemessen. Der Absorptionsgrad wird dann mit einer Kalibrationskurve verglichen und die Ergebnisse werden in IU/ml gemäß AF-CDC internationalem Standard für MPO angegeben.

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

- Nur zur *in-vitro*-Diagnostik
- Die in diesem Kit zur Herstellung der Kontrollen und Kalibratoren verwendeten Humanserum-komponenten wurden auf Antikörper gegen das Humane Immundefizienz-Virus 1 und 2 (HIV 1 und 2), Hepatitis C (HCV) sowie auf Hepatitis B-Oberflächenantigen mit von der FDA genehmigten Verfahren getestet und als negativ befunden. Da generell kein Testverfahren eine vollständige Gewissheit bieten

kann, daß HIV, HCV, Hepatitis B-Virus oder andere Infektionserreger nicht vorliegen, sollten Proben und Reagenzien humanen Ursprungs immer als potenziell infektiös behandelt werden.

- Die „Centers for Disease Control and Prevention“ und „National Institutes of Health“ empfehlen, potenziell infektiöse Materialien nach Biosafety Level 2 zu behandeln.

- Alle Lösungen enthalten Proclin 300 als Konservierungsmittel. Niemals mit dem Mund pipettieren oder zulassen, daß Reagenzien bzw. Patientenproben mit der Haut in Berührung kommen. Proclin-haltige Reagenzien können reizend wirken. Kontakt mit Haut und Augen vermeiden. Im Falle eines Kontakts mit viel Wasser spülen.

- Die mit Tests anderer Hersteller festgestellten Konzentrationen von anti-MPO in einer bestimmten Probe können aufgrund von Unterschieden in den Testmethoden und Besonderheiten der Reagenzien abweichen.

- Sicherheitsdatenblätter sind für alle in diesem Testkit enthaltenen gefährlichen Bestandteile auf Anfrage von Euro Diagnostica erhältlich.



BUF	WASH	30X
DIL		
CONJ		
CAL		

CONTROL	+
CONTROL	-
SOLN	STOP
SUBS	pNPP

Achtung

Enthält ProClin 300:

Reaktionsmasse aus: 5-Chloro-2-methyl-4-isothiazolin-3-on [EC no. 247-500-7] und 2-Methyl-4-isothiazolin-3-on [EC no. 220-239-6] (3:1)

- H317: Kann allergische Hautreaktionen verursachen.
- P264: Nach Gebrauch die Hände gründlich waschen.
- P280: Schutzhandschuhe/Schutzkleidung/Augenschutz/Gesichtsschutz verwenden.
- P302+352: BEI HAUTKONTAKT: Mit sehr viel Seife und Wasser waschen.
- P333+313: Bei Hautreizung oder -ausschlag: Ärztlichen Rat einholen, bzw. Arzt aufsuchen.

Probenentnahme

Der Wieslab® Capture MPO-ANCA Test ist für Serumproben gedacht. Handhabung wie für potentiell infektiöses Material üblich. Möglichst keine ikterischen, lipämischen und hämolytischen Seren benutzen. Hitzeinaktivierte Seren können unspezifische Reaktionen auslösen und sollten nicht verwendet werden. Serum bei 2-8°C lagern, falls die Testung innerhalb von fünf Tagen durchgeführt wird. Falls Proben länger aufgewahrt werden sollen, müssen sie bei mindestens -20°C tiefgefroren werden. Keine Gefrierschränke mit automatischer Abtaueinrichtung verwenden, weil hier die Proben eventuell auftauen und wieder einfrieren und dabei die Antikörper abgebaut werden können. Proben, die nicht ordnungsgemäß gelagert worden sind oder mehrfach aufgetaut und wieder eingefroren wurden, können falsche Ergebnisse bringen.

Das CLSI hat Empfehlungen zur Lagerung von Blutproben herausgebracht, (Approved Standard-Procedures for the Handling and Processing of Blood Specimens, H18A, 1990).

Kitkomponenten und Lagerung der Reagenzien

- Ein Rahmen mit 96 Wells, beschichtet mit monoklonalem Anti-Myeloperoxidase Ak/ Myeloperoxidase
- mit Deckel, in Folie verschweißt, mit Trockenbeutel.
- 1,5 ml Negativkontrolle (NC), enthält humanes Serum in Verdünnungspuffer
- 1,5 ml Positivkontrolle (PC), enthält humanes Serum in Verdünnungspuffer
- 13 ml Konjugat, enthält mit alkalischer Phosphatase markierte Antikörper gegen humanes IgG (blaue Farbe).
- 2 x 32 ml Verdünnungspuffer (Dil), enthält PBS (rote Farbe)
- 13 ml Substrat pNPP
- 13 ml Stopplösung
- 30 ml Waschlösung, 30-fach konzentriert
- 6 Kalibratoren (fünf Kalibratoren, Cal 2-6, enthalten humanes Serum) in Verdünnungspuffer.
1,5 ml Cal 1 = 0 IU/ml, 1,5ml Cal 2 = 2 IU/ml, 1,5 ml Cal 3 = 10 IU/ml, 1,5 ml Cal 4 = 30 IU/ml,
1,5 ml Cal 5 = 100 IU/ml, 1,5 ml Cal 6 = 200 IU/ml

Bis auf die Waschlösung sind alle Kitreagenzien gebrauchsfertig und sollten bei 2-8 C gelagert werden.

Nur die für den Test benötigten Wells abbrechen, die Aluminiumverpackung wieder sorgfältig verschließen.

Nicht mitgelieferte, aber erforderliche Materialien bzw. Geräte

- Meßgerät für Mikrotiterplatten mit einem Filter für 405 nm.
- Präzisionspipetten mit Einwegspitzen
- Waschgerät für Mikrotiterplatten-Streifen, saugfähige Papiertücher, Röhrchen und ein Kurzzeitwecker

DURCHFÜHRUNG

Alle Lösungen bei Zimmertemperatur verwenden. Die Folienverpackung erst öffnen, wenn sie Zimmertemperatur erreicht hat, da Kodensationsfeuchtigkeit eine negative Auswirkung auf das Antigen haben könnte. Alle Inkubationsschritte bei Zimmertemperatur (18-25° C) mit geschlossenem Deckel durchführen. Das Serum für 60 Minuten, Konjugat für 30 Minuten und Substrat ebenfalls für 30 Minuten inkubieren.

Zubereitung der Waschlösung

Falls sich in dem Röhrchen mit der konzentrierten Waschlösung Salzkristalle gebildet haben, dieses vor Verdünnung der Waschlösung in ein 37°C warmes Wasserbad stellen, bis sich die Salzkristalle aufgelöst haben. 10 ml der 30-fach konzentrierten Waschlösung mit 290 ml destilliertem Wasser verdünnen. Bei 2-8°C ist die verdünnte Waschlösung bis zum Verfallsdatum des Kits haltbar.

Serumverdünnung und Inkubation

Das Patientenserum 1:100 mit Verdünnungspuffer verdünnen (990 µl Verdünnungspuffer + 10 µl Serum).

Im Doppelansatz 100 µl/Well der Kalibratoren 1, 2, 3, 4, 5, 6, PC, NC und das verdünnte Patientenserum (P) gemäß der untenstehenden Übersicht pipettieren. 60 Minuten inkubieren.

	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
A	Kal 1	Kal 5	P1									
B	Kal 1	Kal 5	P1									
C	Kal 2	Kal 6	P2									
D	Kal 2	Kal 6	P2									
E	Kal 3	PC	usw.									
F	Kal 3	PC										
G	Kal 4	NC										
H	Kal 4	NC										

Nach Inkubation des Serums

3 mal mit 300µl Waschlösung /Well waschen, die Wells jedesmal füllen und entleeren; nach dem letzten Waschdurchgang die Wells durch Ausklopfen des Streifens auf saugfähigem Papier gründlich leeren.

Zugabe des Konjugats

100 µl Konjugat in jedes Well geben. 30 Minuten inkubieren.

Nach Inkubation des Konjugats

Wie oben waschen.

Zugabe der Substratlösung

100 µl Substrat pNPP in jedes Well geben und 30 Minuten inkubieren.

Zugabe der Stopplösung

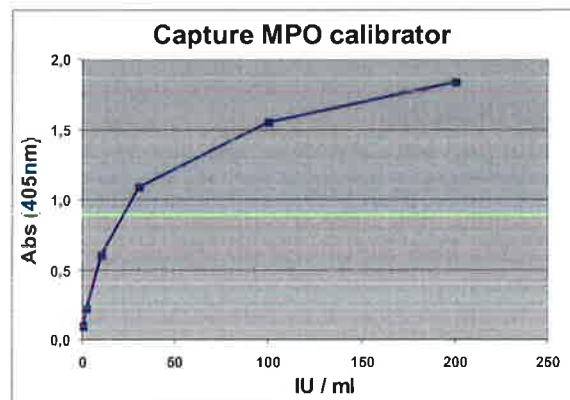
100 µl Stopplösung in jedes Well geben und innerhalb von 2 Stunden die Absorption bei 405 nm mittels Messgerät für Mikrotiterplatten ablesen.

Berechnungen

Eine Standardkurve erstellen, indem die ODs gegen die IU/ml-Werte der 6 Kalibratoren eingetragen werden. Die sechs Kalibratoren im Klt wurden gemäß AF-CDC-Standard titriert, was folgende Werte ergibt: 0 IU/ml für Kalibrator 1, 2 IU/ml für Kalibrator 2, 10 IU/ml für Kalibrator 3, 30 IU/ml für Kalibrator 4, 100 IU/ml für Kalibrator 5 und 200 IU/ml für Kalibrator 6. Den IU/ml-Wert für den Patienten aus der erstellten Kurve ablesen. Werte über 200 sollten als > 200 angegeben werden oder mit einer höheren Verdünnung noch einmal getestet werden. Wieslab® Capture MPO-ANCA ist gemäß internationalem Standard AF-CDC standardisiert.

Beispiel:	Kalibrator	IU/ml	Absorption
	1	0	0,100
	2	2	0,224
	3	10	0,606
	4	30	1,093
	5	100	1,555
	6	200	1,845

Für eine Probe mit einem Absorptionswert von 1,437 ist auf der x-Achse ein Wert von 65 IU/ml für MPO-ANCA abzulesen. In diesem Beispiel wurde eine 4-Parameter-Kurvenanpassung angewendet.



Wichtig: Diese Kurve ist ein Beispiel und sollte nicht zur tatsächlichen Auswertung von Patientenwerten verwendet werden.

Qualitätskontrolle

Die OD für Kalibrator 1 sollte < 0,2 sein.

Die OD für Kalibrator 6 sollte > 1,0 sein.

Die Werte für Positiv- und Negativkontrolle entnehmen Sie bitte dem Chargen-Zertifikat.

Positiv- und der Negativkontrolle dienen zur Überprüfung grundlegender Fehler der Reagenzien. Die Positivkontrolle stellt keine Präzision beim Test-Cut-off sicher. Es wird empfohlen, beim Test-Cut-off eine zusätzliche Kontrolle zu testen. Da die Positivkontrolle gebrauchsfertig ist, zeigt sie einen eventuellen Verdünnungsfehler durch den Nutzer nicht an. Es wird empfohlen, für diesen Zweck eine interne Kontrolle zu verwenden.

Falls ein oder mehrere der Kontrollwerte nicht innerhalb der angegebenen Bereiche liegen, sollte der Test als ungültig betrachtet und wiederholt werden. Sollten Richtlinien oder Anforderungen von lokalen und/oder staatlichen Behörden dies erfordern, können weitere Kontrollen getestet werden. Siehe CLSI C24-A für Informationen über entsprechende Verfahren zur Qualitätskontrolle.

Interpretation der Ergebnisse

< 5 IU/ml = **Negativ**

5 - 7 IU/ml = **Nicht eindeutig**; Erneut testen, wenn Ergebnis noch immer nicht eindeutig, mit einer alternativen Methode erneut testen oder eine neue Probe testen.

> 7 IU/LI = **Positiv**

Einschränkungen

Der individuelle Antikörpertiter eines Patienten kann nicht als Maßstab für die Schwere der Erkrankung verwendet werden, da Antikörper von unterschiedlichen Patienten sich in ihrer Affinität unterscheiden können. Daher ist eine absolute Standardisierung der Ergebnisse schwierig. Dieser Test sollte nicht als alleinige Grundlage für klinische Therapie-Entscheidungen dienen, sondern immer zusammen mit klinischen Symptomen und Ergebnissen anderer verfügbarer Tests betrachtet werden. Seren von Patienten mit anderen Autoimmunerkrankungen und von normalen Personen können potentiell Autoantikörper mit Kreuzreaktionen enthalten. Einige Personen können positiv auf MPO Antikörper getestet werden, obwohl nur geringe oder keine klinischen Zeichen für die Erkrankung vorliegen. Andererseits können auch einige Patienten mit aktiver Erkrankung nicht nachweisbare Level dieser Antikörper haben. Personen, die anti-humane Mausantikörper zur Behandlung oder Diagnose bekommen, oder Patienten, die anderweitig Mausimmunglobulinen ausgesetzt waren, können möglicherweise humane anti-Maus-Antikörper (HAMA) produzieren. Diese Antikörper können mit Tests, die monoklonale Mausantikörper verwenden, interferieren und eventuell falsch erhöhte Werte verursachen. Eine Immunsuppressionstherapie sollte nicht auf Basis eines postiven ANCA-Ergebnisses begonnen werden. Beginn oder Veränderungen einer Behandlung sollten nicht allein auf Veränderungen der ANCA-Konzentration basieren, sondern eher auf einer sorgfältigen klinischen Beobachtung.

Erwartete Ergebnisse

MPO-ANCA werden bei normal gesunden Personen selten gefunden. Wieslab® Capture MPO-ANCA wurde mit 120 normalen Seren getestet. Alle waren negativ. Pro 100.000 Personen jährlich ist ein neuer Patient mit MPO-ANCA zu erwarten (7). MPO-ANCA-Aktivität wird häufiger bei mikroskopischer Polyangiitis (MP) gefunden als bei Wegener's Granulomatose. Dennoch werden einige echte Vaskulitis-Patienten sowohl mit IIF als auch mit ELISA negativ getestet. Wieslab® Capture MPO-ANCA wurde mit 54 WG Seren getestet, von denen 5 positiv waren. Wieslab® Capture MPO-ANCA wurde mit 79 MP Seren getestet, von denen 46 positiv waren.

Testcharakteristika

Tabelle 1. Klinische Sensitivität und Spezifität. Insgesamt wurden 348 tiefgefrorene Seren mit klinischer Charakterisierung getestet. Die folgende Tabelle fasst die Ergebnisse zusammen.

Kontroll- und Patientengruppen	Gesamtzahl	Negativ <5 IU/ml	Nicht eindeutig 5-7 IU/ml	Positiv >7 IU/ml
Blutspender:	120	120	0	0
WG:	54	46	2	6
MP:	79	32	1	46
GBM:	55	42	4	9
SLE:	14	14	0	0
RA:	14	13	0	1
Sjögren's Syndrom	12	12	0	0

WG = Wegener's Granulomatose,

SLE = Systemischer Lupus erythematosus

GBM = Glomeruläre Basalmembran

MP = Mikroskopische Polyangiitis

RA = Rheumatoide Arthritis

Klinische Sensitivität (nicht eindeutige Proben ausgenommen)

WG = 6/52 = 11.5% 95% CI = 0.44 – 23.4%

MP = 46/78 = 59.0% 95% CI = 47.3 – 70.0%

Klinische Spezifität (nicht eindeutige Proben ausgenommen)

GBM = 42/51 = 82.4% 95% CI = 69.1 – 91.6%

SLE = 14/14 = 100% 95% CI = 76.8 - 100%

RA = 13/14 = 92.9% 95% CI = 66.1 – 99.8 %

Sjögren's syndrome = 12/12 = 100% 95% CI = 73.5 - 100%

Spender = 120/120 = 100% 95% CI = 97.0 - 100%

Das 95% Konfidenzintervall (CI) wurde mit der exakten Methode berechnet.

Tabelle 2. Übereinstimmung zwischen dem Capture MPO-ANCA Kit und einem alternativen Capture MPO-ELISA. Insgesamt wurden 348 tiefgefrorene retrospektive Seren getestet. Die folgende Tabelle fasst die Ergebnisse zusammen.

Wieslab® Capture-MPO-ANCA KIT					
Alternativer ELISA		Positiv	Nicht eindeutig	Negativ	Total
	Positiv	58	5	2	65
	Nicht eindeutig	0	0	1	1
	Negativ	4	2	276	282
	Total	62	7	279	348

Seren aus dem Bereich "nicht eindeutig" wurden bei den folgenden Berechnungen ausgenommen.

Positive Übereinstimmung: $58/60 = 96.7\%$ 95% CI = 88.5 – 99.6%

Negative Übereinstimmung: $276/280 = 98.6\%$ 95% CI = 89.5 – 99.6%

Gesamtübereinstimmung: $334/340 = 98.2\%$ 95% CI = 91.4 – 99.4%

Das 95% Konfidenzintervall (CI) wurde mit der exakten Methode berechnet.

Tabelle 3. Die Charge-zu-Charge-Varianz wurde durch 8-fach Testung von 6 verschiedenen Proben mit 3 verschiedenen Chargen getestet.

	1	2	3	4	5	6
Durchschnittswert (IU/ml)	8	6	9	33	44	58
SD	0.85	0.74	0.62	1.69	2.38	4.35
% VK	11	13	7	5	5	8

Tabelle 4. Die Inter-Assay-Präzision wurde durch 8-fach Testung von 6 verschiedenen Proben in 3 verschiedenen Ansätzen getestet.

	1	2	3	4	5	6
Durchschnittswert (IU/ml)	8	6	10	31	44	58
SD	0.57	0.74	1.61	5.20	6.31	6.86
% VK	7	11	17	17	14	12

Tabelle 5. Die Intra-Assay-Präzision wurde durch 8-fach Testung von 6 verschiedenen Proben in einem Ansatz getestet.

	1	2	3	4	5	6
Durchschnittswert (IU/ml)	7	8	11	28	36	52
SD	0.49	0.93	0.69	1.46	3.07	2.21
% VK	7	11	6	5	9	4

Tabelle 6. Die Verdünnungslinearität wurde durch die Testung einer seriellen 5-fach Verdünnung bei drei verschiedenen Proben bestimmt.

Probe	Verdünnung	Mittlere gemessene Konzentration (IU/ml)	Berechnete Konzentration (IU/ml)	% Wiederfindung
1	1/100	187	187	100
	1/200	101	94	108
	1/400	54	47	116
	1/800	28	23	120
	1/1600	14	12	120
Probe	Verdünnung	Mittlere gemessene Konzentration (IU/ml)	Berechnete Konzentration (IU/ml)	% Wiederfindung
2	1/100	87	87	100
	1/200	45	44	103
	1/400	23	22	106
	1/800	12	11	110
	1/1600	6	5	110
Probe	Verdünnung	Mittlere gemessene Konzentration (IU/ml)	Berechnete Konzentration (IU/ml)	% Wiederfindung
3	1/100	81	81	100
	1/200	43	41	106
	1/400	21	20	104
	1/800	10	10	99
	1/1600	5	5	99

Da Patientenserien heterogene Antikörperpopulationen enthalten, können einige Proben Linearitätsabweichungen zeigen, insbesondere bei sehr hohen Probenverdünnungen

Fehlersuche

Problem:	Mögliche Ursachen:	Lösung:
Ein oder mehrere Kalibratoren außerhalb des angegebenen Bereichs.	<p>1. Ein oder mehrere Reagenzien nicht oder in falscher Reihenfolge zugegeben</p> <p>2. Nicht ordnungsgemäß pipettiert.</p>	<p>1 Test ungültig. Test wiederholen.</p> <p>2 Test ungültig. Test wiederholen</p>
Kontrollwerte außerhalb des angegebenen Bereichs.	<p>1. Fehler bei Temperatur, Inkubationszeiten oder Pipettierung. Reagenzien wurden nicht gemischt.</p> <p>2. Kreuzkontamination der Kontrollen.</p> <p>3. Verdünnung nicht ordnungsgemäß.</p> <p>4. Optische Messung nicht in Ordnung.</p>	<p>1 Zeitangaben und Temperatur prüfen. Vgl. "Unzureichende Präzision" unten. Test wiederholen.</p> <p>2 Sorgfältig pipettieren.</p> <p>3 Test wiederholen.</p> <p>4 Wells auf Schmutz oder Luftblasen überprüfen. Plattenboden abwischen und erneut messen.</p>
Alle Testergebnisse negativ.	<p>1. Ein oder mehrere Reagenzien nicht oder in falscher Reihenfolge hinzugefügt.</p> <p>2. Antigenbeschichtete Platte inaktiv.</p>	<p>1 Ablauf überprüfen. Prüfen, ob Reagenzien nicht benutzt wurden. Test wiederholen.</p> <p>2 Unbenutzte Wells auf sichtbare Feuchtigkeit überprüfen. Plattenboden abwischen und erneut messen.</p>
Alle Testergebnisse gelb.	<p>1. Kontaminierte Puffer oder Reagenzien.</p> <p>2. Waschlösung kontaminiert.</p> <p>3. Ungenaue Verdünnung des Serums.</p>	<p>1 Alle Lösungen auf Trübungen prüfen.</p> <p>2 Sauberes Behältnis benutzen. Qualität des benutzten Wassers prüfen.</p> <p>3 Test wiederholen.</p>
Unzureichende Präzision.	<p>1. Pipette liefert VKs von >5% oder Proben nicht gemischt.</p> <p>2. Serum oder Reagenzien nicht ausreichend gemischt oder nicht auf Zimmertemperatur gebracht.</p> <p>3. Reagenzienzugabe dauert zu lange; Unregelmäßigkeiten bei den Zeitintervallen.</p> <p>4. Optische Messung nicht in Ordnung.</p> <p>5. Waschvorgang nicht gleichmäßig durchgeführt; Luftblasen oder Rückstände von Waschlösung in den Wells.</p> <p>6. Ungenaues Pipettieren.</p>	<p>1 Kalibrierung der Pipette prüfen. Eine reproduzierbare Technik anwenden.</p> <p>2 Alle Reagenzien vorsichtig aber gründlich mischen und auf Zimmertemperatur bringen.</p> <p>3 Einheitliche Technik entwickeln und zur Beschleunigung Multipette oder Autodispenser benutzen.</p> <p>4 Wells auf Schmutz oder Luftblasen überprüfen. Plattenboden abwischen und erneut messen.</p> <p>5 Überprüfen, ob alle Wells gleichmäßig gefüllt und abgesaugt werden. Flüssigkeit über den Füllstand der Reagenzien hinaus zugeben. Nach dem letzten Waschschritt die Wells durch Ausklopfen auf ein saugfähiges Papier vollständig entleeren.</p> <p>6 Luftblasen in der Pipettenspitze vermeiden.</p>

References:

1. **Wiik A, Rasmussen N, Wieslander J.** Methods to detect autoantibodies to neutrophilic granulocytes, in Van Venrooij WJ, Maini RN (eds): Manual of biological markers of disease. Dordrecht, Kluwer Academic Publishers; 1993, A9:1-14.
2. **Rasmussen N, Sjolin C, Isaksson B, Bygren P, Wieslander J.** An ELISA for the detection of anti-neutrophil cytoplasm antibodies (ANCA). *J Immunol Methods* 1990, 127:139-145.
3. **Wieslander J.** How are anti neutrophil cytoplasmic autoantibodies detected? *Am J Kidney Dis* 1991, 18:154-158.
4. **Jenne DE, Tschopp J, Ludemann J, Utecht B, Gross WL.** Wegeners autoantigen decoded. *Nature* 1990, 346:520.
5. **Wieslander J, Wiik A.** ANCA antigens: Proteinase 3, in van Venrooij W, Maini R (eds): Manual of Biological Markers of Disease. Dordrecht, Kluwer; 1994:1-9.
6. **Wieslander J, Wiik A.** ANCA antigens: Myeloperoxidase, in van Venrooij W, Maini R (eds): Manual of Biological Markers of Disease. Dordrecht, Kluwer; 1994:1-9.
7. **Jennette C, Falk R.** Small vessels vasculitis. *N Engl J Med* 1997, 337:1512-1525.
8. **Segelmark M, Elzouki AN, Wieslander J, Eriksson S.** Heterozygosity for the alpha 1-antitrypsin PiZ gene affects the outcome of PR3-ANCA positive vasculitis. *Kidney Int* 1995, 48: 844-850.
9. **Cohen Tervaert JW, Huitema MG, Hene RJ, Sluiter WJ, The T, van der Hem GK et al.** Prevention of relapses in Wegener's granulomatosis by treatment based on antineutrophil cytoplasmic antibody titre. *Lancet* 1990; 336:709-711.
10. **Savige J, Davis D, Falk DJ, Jennette JC, Wiik A.** ANCA and associated diseases; A review of clinical and laboratory features. *Kidney Int* 2000, 57:846-862.
11. **Savige J, Gills D, Benson E et al.** International Consensus Statement on Testing and Reporting of ANCA. *Am J Clin. Pathol* 1999, 111:507-513.
12. **Csernok E, Ahlquist D, Ullrich S, Gross W.L.** A critical evaluation of commercial immunoassays for antineutrophil cytoplasmic antibodies directed against proteinase 3 and myeloperoxidase in Wegener's granulomatosis and microscopic polyangiitis. *Rheumatol* 2002, 41:1313-1317.

Explanation of symbols. L'explication de symboles. La explicación de simblos. Erklärung der Symbole. La spiegazione di simboli. Explicação dos símbolos Forklaring til symboler. Symboler som brukes på etiketter. Förförklaringar till symboler.

	Batch code. Numéro de lot. Número de lote. Chargen-Nummer. Numero di lotto. Código do lote. Partinummer. Lot nummer. Satsnummer.
	Catalogue number. Référence catalogue. Número de catálogo. Bestellnummer. Numero di catalogo. Número catalogo. Katalognummer.
	Use-by date. Date de péremption. Fecha de caducidad. Verfallsdatum. La data di scadenza. Prazo de validade. Udløbsdato. Utløpsdato. Använd före.
	Temperature limit. Seuils de températures. Rango de temperatura. Temperaturbereich. Limitazioni di temperatura. Limite de temperatura. Opbevaringstemperatur. Oppbevares ved. Förvaringstemperatur.
	Biological risk. Risque biologique. Riesgo biológico. Biologische Gefährdung. Rishio biológico. Risco biológico. Biologisk risk.
	Consult instructions for use. Lire le mode d'emploi. Consulte las instrucciones de uso. Gebrauchsanweisung beachten. Leggere le istruzioni per l'uso. Consultar as instruções de utilização. Se brugsanvisning. Se bruksanvisningen. Läs instruktionsmanualen.
	In vitro diagnostic medical device. Dispositif médical de diagnostic in vitro. Producto sanitario para diagnóstico in vitro. In-vitro-Diagnostikum. Dispositivo medico-diagnóstico in vitro. Dispositivos médicos para diagnóstico <i>in vitro</i> . In Vitro medisinsk diagnoseutstyr. In vitro diagnostik medicinsk utrustning.
	Warning. Attention. Atención. Achtung. Attenzione. Atenção. Advarsel. Advarsle. Varning.
	Manufacturer. Fabricant. Fabricante. Hersteller. Produttore. Fabricante. Fabrikant. Producent. Produsent. Tillverkare.
	Contains sufficient for 96 tests. Contenu suffisant pour 96 tests. Contenido suficiente para 96 pruebas. Inhalt ausreichend für 96 Tests. Contenuto sufficiente per 96 test. Indeholder tilstrækkelig for 96 test. Innehåller tillräckligt för 96 test.
	Conformity to 98/79/EC on In Vitro Diagnostic Medical Device Directive. Conformément à la directive européenne 98/79/CE relative aux dispositifs médicaux de diagnostic in vitro. La conformidad con la Directiva 98/79/CE sobre productos sanitarios para diagnóstico in vitro. Konform mit Richtlinie 98/79/EG zu In-vitro-Diagnostika. Conformità alla direttiva 98/79/CE relativa ai dispositivi medico-diagnosticci in vitro. Medicinsk udstyr til in vitro-diagnostik, i overensstemmelse med Europa-Parlamentets og Rådets direktiv 98/79/EF. Medicinsk utstyr i samsvar med EU in vitro diagnostic directive 98/79/EF. Överensstämmer med direktiv 98/79/EG för medicintekniska produkter.

Ag	Antigen. Antigène. Antígeno. Antigen. L'antigene. Antigénio. Antigen. Antigen.
DIL	Diluent. Diluant. Diluyente. Probenverdünnungspuffer. Il diluente. Diluente. Fortynning. Diluent. Spädningsbuffert.
CONJ	Conjugate. Conjugué. Conjugado. Konjugat. Coniugato. Conjugado. Konjugat. Konjugat. Konjugat.
BUF WASH 30X	Wash solution 30x conc. Solution lavage conc. 30x. Solución de lavado conc. 30x. Waschpuffer 30x konz. Soluzione di lavaggio 30x conc. Solução de lavagem concentrada 30x. Vaskebuffer 30x koncentreret.. Vaskebuffer, konsentrert 30 ganger. Tvättbuffert 30x konc.
SUBS pNPP	Substrate pNPP. pNPP Substrat. Sustrato pNPP. Substrat pNPP. Substrato pNPP. Substrato pNPP. Substrat pNPP. Substrat pNPP.
SOLN STOP	Stop solution. Solution d'Arrêt. Solución de Parada. Stoplösung. Soluzione bloccante. Solução de paragem. Stopløsning. Stoppløsning. Stoplösning
CAL X	Calibrator. Etalon. Calibrador. Calibratore. Kalibrator. Calibrador. Kalibrator. Kalibrator. Kalibrator.
CONTROL X	Control. Contrôle. Controllo. Kontrolle. Controllo. Controlo. Kontroll. Kontroll. Kontroll.

QUESTA E' UNA INSTRUZIONE ABBREVIATA DEL TRATTAMENTO E ESECUZIONE

Uso previsto

Il kit per test Wieslab® Capture MPO-ANCA è un dosaggio immunoassorbente legato ad enzima (ELISA) per la rilevazione e la quantificazione degli anticorpi IgG anti-mieloperossidasi (MPO) nel siero umano. Il test si usa per la rivelazione degli anticorpi in un singolo campione di siero. I risultati della prova possono essere usati come un aiuto per la diagnosi della poliangite microscopica. Le analisi dovranno essere eseguite da laboratori professionali specializzati.

USO PER LE DIAGNOSTICHE IN VITRO.

Raccolta dei campioni

Il test Capture-MPO-ANCA si usa con il siero. Manipolare come potenzialmente infetti.

Evitare di usare campioni che sono itterici, lipenici o emolizzati. Si sconsiglia l'esecuzione del test su sieri inattivati tramite calore in quanto possono produrre reattività non specifiche. Conservare il siero tra 2-8° C se il test sarà eseguito entro cinque giorni. Se i campioni saranno conservati per periodi più lunghi, dovranno essere conservati ad una temperatura di -20° C o più bassa, congelatori con sbrinatore automatico non sono adatti in quanto esiste il rischio che i campioni durante lo sbrinamento si scongelino e questo degraderebbe gli anticorpi. I campioni che sono posizionati in modo errato o che sono soggetti a sbrinamenti possono produrre risultati errati.

Il CLSI fornisce raccomandazioni per la conservazione dei campioni di sangue, (Approved Standard-Procedures for the Handling and Processing of Blood Specimens, H18A, 1990).

Avvertenze e precauzioni

- Da usare solo per diagnostiche in vitro.
- I componenti del siero umano usati per la preparazione del controllo e la calibratura nel kit sono stati testati e risultati negativi alla presenza di anticorpi nel sistema immunitario dei virus 1 & 2 (HIV 1&2), epatite C (HCV), epatite B, antigeni superficiali dal metodo approvato FDA. È però da considerare che nessun metodo può offrire complete garanzie che agenti dei virus HIV, HCV, Epatite B virus, o altri agenti infettivi siano assenti, tutti i vari campioni e prove devono quindi essere trattati come potenziali vettori di malattie infettive.
- Il Centro per le Malattie Controllo e Prevenzione e l'Istituto Nazionale per la Salute degli Usa raccomandano che il materiale potenzialmente infettivo sia maneggiato da bio-laboratori a livello di sicurezza 2.
- Tutte le soluzioni contengono ProClin 300 come conservante. Non pipettare mai con la bocca evitare che i reagenti entrino in contatto con gli occhi o la pelle. I reagenti contenenti ProClin possono essere irritanti. In caso di contatto lavare subito con acqua abbondante.
- La concentrazione di PR3-ANCA in un dato campione può variare nei valori a seconda dei vari produttori a causa delle diversità dei metodi e delle specificità dei reagenti.
- Le schede dei dati di sicurezza per tutti i componenti pericolosi contenuti in questo kit sono disponibili a richiesta presso Euro Diagnostica.



BUF	WASH	30X
DIL		
CONJ		
CAL		

CONTROL	+
CONTROL	-
SOLN	STOP
SUBS	pNPP

Attenzione

Contiene ProClin 300:

Miscela di: 5-chloro-2-methyl-4-isothiazolin-3-one [EC no. 247-500-7] and 2-methyl-4-isothiazolin-3-one [EC no. 220-239-6] (3:1)

H317:	Può provocare una reazione allergica cutanea.
P264:	Lavare accuratamente le mani dopo l'uso.
P280:	Indossare guanti/indumenti protettivi/Proteggere gli occhi/il viso.
P302+352:	IN CASO DI CONTATTO CON LA PELLE: lavare abbondantemente con acqua e sapone.
P333+313:	In caso di irritazione o eruzione della pelle: consultare un medico.

Materiali o accessori necessari ma non inclusi nel kit

- lettore di micropiastre con filtro 405 nm.
- pipette di precisione con puntali monouso.
- attrezzatura per il lavaggio dei pozzetti, carta assorbente, provette e timer.

Componenti del Kit e conservazione dei reagenti

- Un telaio con 96 pozzetti rivestiti di un complesso formato da anticorpo monoclonale antimieloperossidasi/mieloperossidasi, e un coperchio, sigillati in una busta dry-pack in alluminio.
- 1,5 mL di controllo negativo (NC) contenente siero umano e diluente.
- 1,5 mL di controllo positivo (PC) contenente siero umano e diluente.
- 13 mL coniugato con fosfatasi alcalina diretto contro anticorpi umani IgG (colore blu).
- 2 x 32 mL Diluente (Dil) contenente PBS (colore rosso).
- 13 mL Substrato pNPP.
- 13 ml di soluzione di arresto.
- 30 mL soluzione di lavaggio concentrata 30x .
- Sei calibratori (cinque calibratori, Cal 2-6, contenenti siero umano) in diluente. 1,5 ml di Cal 1 = 0 IU/ml, 1,5 ml di Cal 2 = 2 IU/ml, 1,5 ml di Cal 3 = 10 IU/ml, 1,5 ml di Cal 4 = 30 IU/ml, 1,5 ml di Cal 5 = 100 IU/ml, 1,5 ml di Cal 6 = 200 IU/ml.

Tutti i reagenti del Kit sono già pronti per l'uso escluso la soluzione di lavaggio che deve essere conservata a +2-8° C.

PROCEDURA

Tutte le soluzioni devono essere uscate a temperature ambiente. Non aprire la piastra sigillata fino a quando non si è acclimatata a temperatura ambiente, in quanto l'umidità dovuta alla formazione di condensa può avere un effetto negativo sull'antigene.

Incubare in tutte le fasi a temperatura ambiente (18-25° C) con il coperchio. Incubare il siero per 60 minuti, il coniugato per 30 minuti e il substrato per 30 minuti.

Preparazione della soluzione di lavaggio

Se nella fiala della soluzione di lavaggio concentrata si osserva la formazione di cristalli di sale, scaldare la fiala a bagnomaria a una temperatura di 37°C fino allo scioglimento di tutti i cristalli prima della diluizione della soluzione di lavaggio. Diluire 10 ml di soluzione di lavaggio concentrata 30x in 290 ml di acqua distillata. Se conservata a 2-8° C, la soluzione di lavaggio diluita è stabile fino alla data di scadenza indicata sul kit.

Diluizione del siero e incubazione.

Diluire il siero del paziente con diluente in rapporto 1/100 (990 µl di diluente +10 µl di siero).

Pipettare 100 µl/pozzetto in duplice di Calibratore 1, 2, 3, 4, 5, 6, PC, NC e di siero diluito del paziente (P) secondo lo schema sotto illustrato. Incubare per 60 minuti.

	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
A	Cal 1	Cal 5	P1									
B	Cal 1	Cal 5	P1									
C	Cal 2	Cal 6	P2									
D	Cal 2	Cal 6	P2									
E	Cal 3	PC	ecc.									
F	Cal 3	PC										
G	Cal 4	NC										
H	Cal 4	NC										

Dopo l'incubazione dei campioni

Lavare ogni pozzetto 3 volte con 300 µL della soluzione di lavaggio riempire e svuotare i pozzetti ogni volta, dopo l'ultimo lavaggio svuotare tutti i pozzetti e asportare i residui liquidi con carta assorbente.

Aggiungere il coniugato

Aggiungi 100 µL di coniugato in ogni pozzetto. Incubate per 30 minuti.

Dopo l'incubazione del coniugato

Lavare come sopra descritto

Aggiunta della soluzione del substrato

Aggiungere 100 µL di substrato pNPP in ciascun pozzetto, incubare per 30 minuti.

Aggiunta della soluzione di arresto

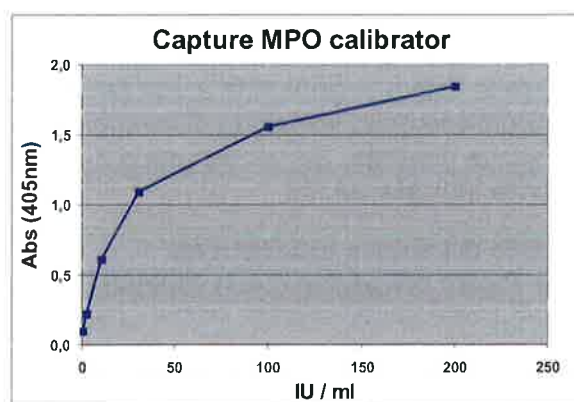
Aggiungere 100 µL di soluzione di arresto in ciascun pozzetto e leggere l'assorbanza a 405 nm con un lettore per piastra di microtitolazione entro 2 ore.

Calcolo dei risultati

Costruire una curva del calibratore tracciando le DO rispetto ai valori IU/ml dei 6 calibratori. I sei calibratori forniti sono stati titolati in modo da corrispondere allo standard AF-CDC risultante nei valori di 0 IU/ml per il calibratore 1, 2 IU/ml per il calibratore 2, 10 IU/ml per il calibratore 3, 30 IU/ml per il calibratore 4, 100 IU/ml per il calibratore 5 e 200 IU/ml per il calibratore 6. Leggere il valore IU/ml del paziente dalla curva costruita. I valori superiori a 200 devono essere registrati come >200, oppure ridosarli con una diluizione maggiore. Il Wieslab Capture MPO-ANCA è standardizzato rispetto allo standard internazionale AF-CDC.

Esempio:	Calibratore	IU/ml	Assorbanza
	1	0	0.100
	2	2	0.224
	3	10	0.606
	4	30	1.093
	5	100	1.555
	6	200	1.845

Un campione con un valore di assorbanza di 1,437 sarà letto sull'asse X come avente 65 IU/ml di MPO-ANCA. In questo esempio è stato applicato uno schema con curva logistica a 4 parametri.



Importante: il diagramma è solo un esempio e non deve essere tenuto in considerazione per l'interpretazione delle analisi dell'attuale paziente.

Controllo di qualità

La DO per il calibratore 1 deve essere < 0,2.

La DO per il calibratore 6 deve essere > 1,0.

Per il valore del controllo positivo vedere certificato annesso.i controlli positivo e negativo si utilizzano per monitorare l'eventuale malfunzionamento dei reagenti. Il controllo positivo non assicura la precisione dei valori vicini al cut-off.in questo caso raccomandiamo di fare un test addizionale.

Poiché il controllo positivo è pronto per l'uso, non indica eventuali errori di diluizione da parte dell'utente. A questo fine si raccomanda di utilizzare un controllo interno.

Se uno dei valori non rientra nel suo raggio rispettivo, il test non deve considerarsi valido e quindi dovrà essere ripetuto. Con controlli addizionali possono essere fatti, secondo le direttive guida o disposizioni delle locali regole statali o federali o organizzazioni accreditate. Per le linee guida sulle corrette pratiche di CQ, fare riferimento a CLSI C24-A.

Interpretazione dei risultati

< 5 IU/ml = Negativo

5-7 IU/ml = Equivoco; Ripetere il test; se il risultato è ancora equivoco, utilizzare un metodo alternativo o effettuare il test su un nuovo campione

> 7 IU/ml = Positivo

Limitazioni

Il valore degli anticorpi di ogni singolo paziente non può essere utilizzato per misurare la gravità della malattia,in quanto gli anticorpi dei diversi pazienti possono differire l'un l'altro per affinità',pertanto è difficile ottenere una standardizzazione assoluta dei risultati.

Il test non deve essere utilizzato come unico mezzo per decisioni su terapie cliniche, ma deve essere utilizzato in combinazione con i parametri clinici e i risultati di altri test disponibili. Sieri di pazienti con malattie autoimmuni e di individui sani possono contenere potenziali autoanticorpi cross-reactivi. Alcuni individui possono risultare positivi agli anticorpi MPO anche con leggere o nessun segno di sintomo della malattia. D'altra parte, alcuni pazienti alcuni pazienti con patologie attive, possono avere livelli anticorpali non rilevabili.quindi la terapia non deve iniziare sulla base di un risultato ANCA positivo.l'inizio o il cambiamento di un trattamento non devono basarsi solo su variazioni della concentrazione dei I MPO-ANCA , ma piuttosto sulla base di osservazioni cliniche accurate.

References:

1. **Wiik A, Rasmussen N, Wieslander J.** Methods to detect autoantibodies to neutrophilic granulocytes, in Van Venrooij WJ, Maini RN (eds): Manual of biological markers of disease. Dordrecht, Kluwer Academic Publishers; 1993, A9:1-14.
2. **Rasmussen N, Sjolin C, Isaksson B, Bygren P, Wieslander J.** An ELISA for the detection of anti-neutrophil cytoplasm antibodies (ANCA). *J Immunol Methods* 1990, 127:139-145.
3. **Wieslander J.** How are anti neutrophil cytoplasmic autoantibodies detected? *Am J Kidney Dis* 1991, 18:154-158.
4. **Jenne DE, Tschopp J, Ludemann J, Utecht B, Gross WL.** Wegeners autoantigen decoded. *Nature* 1990, 346:520.
5. **Wieslander J, Wiik A.** ANCA antigens: Proteinase 3, in van Venrooij W, Maini R (eds): Manual of Biological Markers of Disease. Dordrecht, Kluwer; 1994:1-9.
6. **Wieslander J, Wiik A.** ANCA antigens: Myeloperoxidase, in van Venrooij W, Maini R (eds): Manual of Biological Markers of Disease. Dordrecht, Kluwer; 1994:1-9.
7. **Jennette C, Falk R.** Small vessels vasculitis. *N Engl J Med* 1997, 337:1512-1525.
8. **Segelmark M, Elzouki AN, Wieslander J, Eriksson S.** Heterozygosity for the alpha 1-antitrypsin PiZ gene affects the outcome of PR3-ANCA positive vasculitis. *Kidney Int* 1995, 48: 844-850.
9. **Cohen Tervaert JW, Huitoma MG, Hene RJ, Sluiter WJ, The T, van der Heijden GK et al.** Prevention of relapses in Wegener's granulomatosis by treatment based on antineutrophil cytoplasmic antibody titre. *Lancet* 1990; 336:709-711.
10. **Savige J, Davis D, Falk DJ, Jennette JC, Wiik A.** ANCA and associated diseases; A review of clinical and laboratory features. *Kidney Int* 2000, 57:846-862.
11. **Savige J, Gills D, Benson E et al.** International Consensus Statement on Testing and Reporting of ANCA. *Am J Clin. Pathol* 1999, 111:507-513.
12. **Csernok E, Ahlquist D, Ullrich S, Gross W.L.** A critical evaluation of commercial immunoassays for antineutrophil cytoplasmic antibodies directed against proteinase 3 and myeloperoxidase in Wegener's granulomatosis and microscopic polyangiitis. *Rheumatol* 2002, 41:1313-1317.

Explanation of symbols. L'explication de symboles. La explicación de simblos. Erklärung der Symbole. La spiegazione di simboli. Explicação dos símbolos Forklaring til symboler. Symboler som brukes på etiketter. Förlaringar till symboler.

	Batch code. Numéro de lot. Número de lote. Chargen-Nummer. Numero di lotto. Código do lote. Partinummer. Lot nummer. Satsnummer.
	Catalogue number. Référence catalogue. Número de catálogo. Katalog-Nummer. Numero di catalogo. Número catalogo. Katalognummer.
	Use-by date. Date de péremption. Fecha de caducidad. Verfallsdatum. . La data di scadenza. Prazo de validade. Udløbsdato. Utløpsdato. Använd före.
	Temperature limit. Seuils de températures. Rango de temperatura. Temperaturbereich. Limitazioni di temperatura. Limite de temperatura. Opbevaringstemperatur. Oppbevares ved. Förvaringstemperatur.
	Biological risk. Risque biologique. Riesgo biológico. Biologische Gefährdung. Rishio biológico. Risco biológico. Biologisk risk.
	Consult instructions for use. Lire le mode d'emploi. Consulte las instrucciones de uso. Gebrauchsanweisung beachten. Leggere le istruzioni per l'uso. Consultar as instruções de utilização. Se brugsanvisning. Se bruksanvisningen. Läs instruktionsmanualen.
	In vitro diagnostic medical device. Dispositif médical de diagnostic in vitro. Producto sanitario para diagnóstico in vitro. In-vitro-Diagnostikum. Dispositivo medico-diagnóstico in vitro. Dispositivos médicos para diagnóstico <i>in vitro</i> . In Vitro medisinsk diagnoseutstyr. In vitro diagnostik medicinsk utrustning.
	Warning. Attention. Atención. Achtung. Attenzione. Atenção. Advarsel. Advarsel. Varning.
	Manufacturer. Fabricant. Fabricante. Hersteller. Produttore. Fabricante. Fabrikant. Producent. Produsent. Tillverkare.
	Contains sufficient for 96 tests. Contenu suffisant pour 96 tests. Contenido suficiente para 96 pruebas. Inhalt ausreichend für 96 Tests. Contenuto sufficiente per 96 test. Indeholder tilstrækkelig for 96 test. Innehåller tillräckligt för 96 test.
	Conformity to 98/79/EC on In Vitro Diagnostic Medical Device Directive. Conformément à la directive européenne 98/79/CE relative aux dispositifs médicaux de diagnostic in vitro. La conformidad con la Directiva 98/79/CE sobre productos sanitarios para diagnóstico in vitro. Konform mit Richtlinie 98/79/EG zu In-vitro-Diagnostika. Conformità alla direttiva 98/79/CE relativa ai dispositivi medico-diagnostici in vitro. Medicinsk udstyr til in vitro-diagnostik, i overensstemmelse med Europa-Parlamentets og Rådets direktiv 98/79/EF. Medicinsk utstyr i samsvar med EU in vitro diagnostic directive 98/79/EF. Överensstämmer med direktiv 98/79/EG för medicintekniska produkter.

Ag	Antigen. Antigène. Antigeno. Antigene. L'antigene. Antigénio. Antigen. Antigen.
DIL	Diluent. Diluant. Diluyente. Probenverdünnungspuffer. Il diluente. Diluente. Fortynning. Diluent. Spädningsbuffert.
CONJ	Conjugate. Conjugué. Conjugado. Konjugat. Coniugato. Conjugado. Konjugat. Konjugat. Konjugat.
BUF WASH 30X	Wash solution 30x conc. Solution lavage conc. 30x. Solución de lavado conc. 30x. Waschpuffer 30x konc. Soluzione di lavaggio 30x conc. Solução de lavagem concentrada 30x. Vaskebuffer 30x koncentreret.. Vaskebuffer, konsentrert 30 ganger. Tvättbuffert 30x konc.
SUBS pNPP	Substrate pNPP. pNPP Substrat. Sustrato pNPP. Substrat pNPP. Substrato pNPP. Substrato pNPP. Substrat pNPP. Substrat pNPP.
SOLN STOP	Stop solution. Solution d'Arrêt. Solución de Parada. Stopplösung. Soluzione bloccante. Solução de paragem. Stopoløsning. Stoppløsning. Stopplösning
CAL X	Calibrator. Etalon. Calibrador. Calibratore. Callbrador. Kalibrator. Kalibrator. Kalibrator.
CONTROL X	Control. Contrôle. Controllo. Kontrolle. Controllo. Controlo. Kontroll. Kontroll. Kontroll.

EM RESUMO INSTRUÇÃO DE PORTUGUÍSE

UTILIZAÇÃO PREVISTA

O kit do teste Wieslab® Capture MPO-ANCA é um ensaio imunoenzimático (ELISA) para a detecção e quantificação de anticorpos IgG anti-mieloperoxidase (MPO) em soros humanos. Os resultados do ensaio destinam-se a ser utilizados como meio auxiliar no diagnóstico da poliangeite microscópica (PAM). O ensaio é indicado para utilização em doentes com sinais e sintomas de PAM. Não é indicado como teste de rastreio numa população saudável. A análise deve ser realizada por profissionais de laboratório com a formação adequada.

PARA USO EM DIAGNÓSTICO *IN VITRO*.

Advertências e precauções

- Para uso em diagnóstico *in vitro*.
- Os componentes de soro humano utilizados na preparação dos controlos e calibradores incluídos no kit foram testados quanto à presença de anticorpos contra os vírus 1 e 2 da imunodeficiência humana (VIH 1 e 2), vírus da hepatite C (VHC), assim como contra o antígeno de superfície da hepatite B por métodos aprovados pela FDA, com resultados negativos. Como não existe nenhum método de teste que ofereça uma garantia total da ausência dos vírus VIH, VHC, da hepatite B ou de outros agentes infecciosos, as amostras e reagentes derivados de produtos humanos devem ser manuseados como materiais capazes de transmitir agentes infecciosos.
- Os Centros para Controlo e Prevenção de Doenças e os Institutos Nacionais de Saúde recomendam que agentes potencialmente infecciosos sejam manuseados no Nível 2 de Biossegurança.
- Todas as soluções contêm ProClin 300 como conservante. Nunca pipetar com a boca nem permitir que reagentes ou amostras de doentes entrem em contacto com a pele. Os reagentes que contêm ProClin podem ser irritantes. Evitar o contacto com a pele e olhos. Em caso de contacto, lavar abundantemente com água.
- As concentrações de anti-MPO numa dada amostra, determinadas com ensaios de diferentes fabricantes, podem variar devido a diferenças nos métodos de ensaios e especificidade dos reagentes.
- As fichas dos dados de segurança do material relativas a todos os componentes perigosos incluídos neste kit estão disponíveis sob pedido junto da Euro Diagnostica.



BUF	WASH	30X
DIL		
CONJ		
CAL		

CONTROL	+
CONTROL	-
SOLN	STOP
SUBS	pNPP

Atenção

Contém ProClin 300:

A reacção de massa: 5-chloro-2-methyl-4-isothiazolin-3-one [EC no. 247-500-7] and 2-methyl-4-isothiazolin-3-one [EC no. 220-239-6] (3:1)

- H317: Pode provocar uma reacção alérgica cutânea.
 P264: Lavar as mãos cuidadosamente após manuseamento.
 P280: Usar luvas de protecção/vestuário de protecção/protecção ocular/protecção facial.
 P302+352: SE ENTRAR EM CONTACTO COM A PELE: lavar com sabonete e água abundantes.
 P333+313: Em caso de irritação ou erupção cutânea: consulte um médico.

Colheita de amostras

Utilizar o ensaio Wieslab® Capture MPO-ANCA somente com soro. Manusear como capaz de transmitir agentes infecciosos.

Evitar a utilização de soros ictericos, lipémicos e hemolisados.

Soros inactivados pelo calor podem produzir reactividades inespecíficas e não devem ser utilizados. Conservar o soro entre 2°C - 8°C se o ensaio for realizado num período de cinco dias. Se as amostras tiverem de ser conservadas durante períodos mais longos, conservar a uma temperatura de -20°C ou inferior. Não utilizar congeladores sem formação de gelo porque podem sujeitar as amostras a ciclos de congelação-descongelação e causar a degradação dos anticorpos. Amostras incorrectamente conservadas ou que foram sujeitas a ciclos de congelação-descongelação podem produzir resultados falsos.

O CLSI (*Clinical and Laboratory Standards Institute*) oferece recomendações para a conservação de amostras de sangue (Padrões-Procedimentos aprovados para o Manuseamento e Processamento de Amostras de Sangue, H18A, 1990).

Componentes do kit e conservação de reagentes

- Uma placa com 96 poços revestidos com anti-mieloperoxidase 3 monoclonal/mieloperoxidase 3 com uma tampa, acondicionada numa embalagem selada de folha de alumínio com exsicante.
- 1,5 ml de controlo negativo (NC) contendo soro humano em diluente.
- 1,5 ml de controlo positivo (PC) contendo soro humano em diluente.
- 13 ml de conjugado contendo anticorpos anti-IgG humana marcados com fosfatase alcalina (cor azul).
- 2 x 32 ml de diluente (Dil) contendo PBS (cor vermelha).
- 13 ml de substrato pNPP.
- 13 ml de solução de paragem.
- 30 ml de solução de lavagem concentrada 30x.
- Seis calibradores (cinco calibradores, Cal 2-6, contendo soro humano) em diluente. 1,5 ml Cal 1 = 0 UI/ml, 1,5 ml Cal 2 = 2 UI/ml, 1,5 ml Cal 3 = 10 UI/ml, 1,5 ml Cal 4 = 30 UI/ml, 1,5 ml Cal 5 = 100 UI/ml, 1,5 ml Cal 6 = 200 UI/ml.

Todos os reagentes do kit estão prontos a utilizar com excepção da solução de lavagem e devem ser conservados a 2°C - 8°C.

Remover apenas o número de poços necessários para o ensaio, tornando a selar cuidadosamente a embalagem de alumínio.

Materiais ou equipamento necessários mas não fornecidos

- Leitor de microplacas com filtro de 405 nm.
- Pipetas de precisão com pontas descartáveis.
- Máquina de lavar as tiras, papel absorvente, tubos e um temporizador.

PROCEDIMENTO

Todas as soluções devem ser utilizadas à temperatura ambiente. Não abrir a placa acondicionada na embalagem de folha de alumínio até ter atingido a temperatura ambiente dado que a humidade resultante da condensação pode ter um efeito negativo no antigénio. Efectuar a incubação em todas as etapas à temperatura ambiente (18°C - 25°C) com a tampa. Incubar o soro durante 60 minutos, o conjugado durante 30 minutos e o substrato durante 30 minutos.

Preparação da solução de lavagem

Caso sejam observados cristais de sal no frasco com solução de lavagem concentrada, coloque o frasco num banho de água a 37°C, até os cristais se dissolverem, antes de diluir a solução de lavagem. Diluir 10 ml da solução de lavagem concentrada 30x em 290 ml de água destilada. Quando conservada a 2°C-8°C, a solução de lavagem diluída é estável até ao prazo de validado indicado no kit.

Diluição do soro e incubação

Diluir o soro do doente a 1/100 com diluente (990 µl de diluente + 10 µl de soro).

Pipetar em duplicado 100 µl/poço de Calibradores 1, 2, 3, 4, 5, 6, controlo positivo (PC), controlo negativo (NC) e de soro do doente diluído (P) de acordo com o diagrama seguinte. Incubar durante 60 minutos.

	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
A	Cal 1	Cal 5	P1									
B	Cal 1	Cal 5	P1									
C	Cal 2	Cal 6	P2									
D	Cal 2	Cal 6	P2									
E	Cal 3	PC	etc									
F	Cal 3	PC										
G	Cal 4	NC										
H	Cal 4	NC										

Após incubação do soro

Lavar 3 vezes com 300 µl de solução de lavagem/poço, enchendo e esvaziando os poços de cada vez; depois da última lavagem, esvaziar os poços batendo levemente com a tira em papel absorvente.

Adição de conjugado

Adicionar 100 µl de conjugado em cada poço. Incubar durante 30 minutos.

Após incubação do conjugado

Lavar como acima indicado.

Adição da solução de substrato

Adicionar 100 µl do substrato pNPP em cada poço, incubar durante 30 minutos.

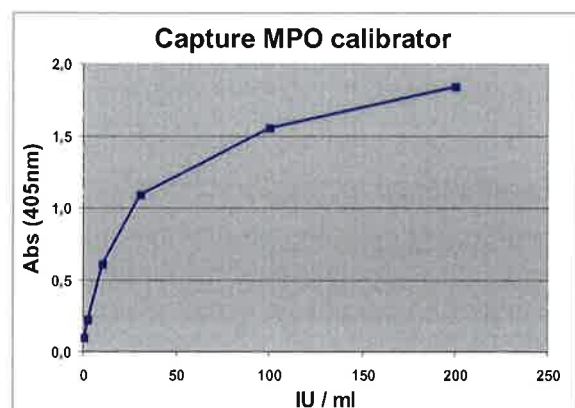
Adição da solução de paragem

Adicionar 100 µl de solução de paragem em cada poço e ler a absorbância a 405 nm num leitor de placas de microtitulação em menos de 2 horas.

Cálculos

Traçar uma curva de calibração representando os valores da DO em relação aos valores em U/ml dos 6 calibradores. Os seis calibradores fornecidos foram titulados para corresponder ao padrão AF-CDC dando os valores de 0 U/ml para o calibrador 1, 2 U/ml para o calibrador 2, 10 U/ml para o calibrador 3, 30 U/ml para o calibrador 4, 100 U/ml para o calibrador 5 e 200 U/ml para o calibrador 6. Ler o valor em U/ml do doente a partir da curva traçada. Os valores superiores a 200 devem ser comunicados como >200 ou, então, deverão ser novamente analisados com uma diluição mais alta. O ensaio Wieslab Capture MPO-ANCA foi normalizado em relação ao padrão internacional AF-CDC.

Exemplo:	Calibrador	UI/ml	Absorbância
	1	0	0,100
	2	2	0,224
	3	10	0,606
	4	30	1,093
	5	100	1,555
	6	200	1,845



Uma amostra com um valor de absorbância de 1,437 é lida no eixo X como tendo 65 UI/ml de MPO-ANCA. Neste exemplo foi utilizado um ajuste da curva logística de 4 parâmetros.

Importante: A curva é dada apenas a título de exemplo e não deve ser utilizada para a interpretação efectiva de resultados de um doente em particular.

Controlo de qualidade

A DO do calibrador 1 deve ser < 0,2.

A DO do calibrador 6 deve ser > 1,0.

No que respeita ao valor dos controlos positivo e negativo, ver certificado do lote.

Os controlos negativo e positivo destinam-se à monitorização de uma falha importante dos reagentes.

O controlo positivo não assegura a precisão no valor limiar (*cut-off*) do ensaio. Aconselha-se que seja analisado um controlo adicional no valor limiar do ensaio. Como o controlo positivo está pronto a utilizar não indica um erro eventual de diluição efectuado pelo utilizador. Recomenda-se a utilização de um controlo interno para este fim.

Se nenhum dos valores dos controlos estiver nos intervalos respectivos, o ensaio deve ser considerado como não válido e deve ser repetido. Podem analisar-se controlos adicionais, de acordo com as directrizes ou exigências dos regulamentos locais e/ou nacionais ou das organizações autorizadas. Consultar o C24-A do CLSI para orientação sobre as práticas apropriadas de Controlo de Qualidade.

Interpretação dos resultados

< 5 UI/ml	= Negativo
5-7 IU/mL	= Equívoco: repetir o ensaio; se este der novamente um resultado equívoco, repetir o ensaio por um método alternativo ou analisar nova amostra.
> 7 UI/ml	= Positivo

Limitações

O título de anticorpos de um doente em particular não pode ser utilizado como medida da gravidade da doença, dado que os anticorpos de doentes diferentes podem diferir uns dos outros no que respeita à afinidade. Portanto, é difícil obter uma normalização absoluta de resultados. Não se pode depender apenas de ensaios deste tipo como base exclusiva para uma tomada de decisões em terapêutica clínica, no entanto, devem ser utilizados em conjunto com os sintomas clínicos e resultados de outros ensaios disponíveis. Os soros de doentes com outras doenças auto-imunes e de indivíduos normais podem conter potencialmente auto-anticorpos com reactividade cruzada. Alguns indivíduos podem ser positivos para anticorpos anti-MPO com pouca ou nenhuma evidência de doença clínica. Por outro lado, alguns doentes com doença activa podem ter níveis não detectáveis destes anticorpos.

Os indivíduos que estejam a ser medicados com anticorpos anti-humanos de ratinho para tratamento ou diagnóstico ou os doentes que tenham sido expostos a imunoglobulina de ratinho podem produzir Anticorpos Humanos Anti-ratinho (HAMA - *Human Anti-Mouse Antibodies*). Estes anticorpos podem interferir com ensaios que utilizam anticorpos monoclonais de ratinho e podem produzir níveis erroneamente elevados. Não se deve iniciar uma terapêutica imunossupressora com base num resultado ANCA positivo. O início ou as alterações de um tratamento não se devem basear apenas em alterações da concentração de ANCA, mas também numa observação clínica cuidadosa.

References:

1. **Wiik A, Rasmussen N, Wieslander J.** Methods to detect autoantibodies to neutrophilic granulocytes, in Van Venrooij WJ, Maini RN (eds): Manual of biological markers of disease. Dordrecht, Kluwer Academic Publishers; 1993, A9:1-14.
2. **Rasmussen N, Sjolin C, Isaksson B, Bygren P, Wieslander J.** An ELISA for the detection of anti-neutrophil cytoplasm antibodies (ANCA). *J Immunol Methods* 1990, 127:139-145.
3. **Wieslander J.** How are anti neutrophil cytoplasmic autoantibodies detected? *Am J Kidney Dis* 1991, 18:154-158.
4. **Jenne DE, Tschopp J, Ludemann J, Utecht B, Gross WL.** Wegeners autoantigen decoded. *Nature* 1990, 346:520.
5. **Wieslander J, Wiik A.** ANCA antigens: Proteinase 3, in van Venrooij W, Maini R (eds): Manual of Biological Markers of Disease. Dordrecht, Kluwer; 1994:1-9.
6. **Wieslander J, Wiik A.** ANCA antigens: Myeloperoxidase, in van Venrooij W, Maini R (eds): Manual of Biological Markers of Disease. Dordrecht, Kluwer; 1994:1-9.
7. **Jennette C, Falk R.** Small vessels vasculitis. *N Engl J Med* 1997, 337:1512-1525.
8. **Segelmark M, Elzouki AN, Wieslander J, Eriksson S.** Heterozygosity for the alpha 1-antitrypsin PiZ gene affects the outcome of PR3-ANCA positive vasculitis. *Kidney Int* 1995, 48: 844-850.
9. **Cohen Tervaert JW, Huitema MG, Hene RJ, Sluiter WJ, The T, van der Hem GK et al.** Prevention of relapses in Wegener's granulomatosis by treatment based on antineutrophil cytoplasmic antibody titre. *Lancet* 1990; 336:709-711.
10. **Savige J, Davis D, Falk DJ, Jennette JC, Wiik A.** ANCA and associated diseases; A review of clinical and laboratory features. *Kidney Int* 2000, 57:846-862.
11. **Savige J, Gills D, Benson E et al.** International Consensus Statement on Testing and Reporting of ANCA. *Am J Clin. Pathol* 1999, 111:507-513.
12. **Csernok E, Ahlquist D, Ullrich S, Gross W.L.** A critical evaluation of commercial immunoassays for antineutrophil cytoplasmic antibodies directed against proteinase 3 and myeloperoxidase in Wegener's granulomatosis and microscopic polyangiitis. *Rheumatol* 2002, 41:1313-1317.

Explanation of symbols. L'explication de symboles. La explicación de simblos. Erklärung der Symbole. La spiegazione di simboli. Explicação dos símbolos Forklaring til symboler. Symboler som brukes på etiketter. Förfarlingar till symboler.

	Batch code. Numéro de lot. Número de lote. Chargen-Nummer. Numero di lotto. Código do lote. Partinummer. Lot nummer. Satsnummer.
	Catalogue number. Référence catalogue. Número de catálogo. Katalog-Nummer. Numero di catalogo. Número catalogo. Katalognummer.
	Use-by date. Date de péremption. Fecha de caducidad. Verfallsdatum. La data di scadenza. Prazo de validade. Udløbsdato. Utløpsdato. Använd före.
	Temperature limit. Seuils de températures. Rango de temperatura. Temperaturbereich. Limitazioni di temperatura. Limite de temperatura. Opbevaringstemperatur. Oppbevares ved. Förvaringstemperatur.
	Biological risk. Risque biologique. Riesgo biológico. Biologische Gefährdung. Rishio biológico. Risco biológico. Biologisk risk.
	Consult instructions for use. Lire le mode d'emploi. Consulte las instrucciones de uso. Gebrauchsanweisung beachten. Leggere le istruzioni per l'uso. Consultar as instruções de utilização. Se brugsanvisning. Se bruksanvisningen. Läs instruktionsmanualen.
	In vitro diagnostic medical device. Dispositif médical de diagnostic in vitro. Producto sanitario para diagnóstico in vitro. In-vitro-Diagnostikum. Dispositivo medico-diagnóstico in vitro. Dispositivos médicos para diagnóstico <i>in vitro</i> . In Vitro medisinsk diagnoseutstyr. In vitro diagnostik medicinsk utrustning.
	Warning. Attention. Atención. Achtung. Attenzione. Atenção. Advarsel. Avarsle. Varning.
	Manufacturer. Fabricant. Fabricante. Hersteller. Produttore. Fabricante. Fabrikant. Producent. Produsent. Tillverkare.
	Contains sufficient for 96 tests. Contenu suffisant pour 96 tests. Contenido suficiente para 96 pruebas. Inhalt ausreichend für 96 Tests. Contenuto sufficiente per 96 test. Indeholder tilstrækkelig for 96 test. Innehåller tillräckligt för 96 test.
	Conformity to 98/79/EC on In Vitro Diagnostic Medical Device Directive. Conformément à la directive européenne 98/79/CE relative aux dispositifs médicaux de diagnostic in vitro. La conformidad con la Directiva 98/79/CE sobre productos sanitarios para diagnóstico in vitro. Konform mit Richtlinie 98/79/EG zu In-vitro-Diagnostika. Conformità alla direttiva 98/79/CE relativa ai dispositivi medico-diagnosticci in vitro. Medicinsk udstyr til in vitro-diagnostik, i overensstemmelse med Europa-Parlamentets og Rådets direktiv 98/79/EF. Medisinsk utstyr i samsvar med EU in vitro diagnostic directive 98/79/EF. Överensstämmar med direktiv 98/79/EG för medicintekniska produkter.

Ag	Antigen. Antigène. Antígeno. Antigene. L'antigene. Antigénio. Antigen. Antigen.
DIL	Diluent. Diluant. Diluyente. Probenverdünnungspuffer. Il diluente. Diluente. Fortynning. Diluent. Spädningsbuffert.
CONJ	Conjugate. Conjugué. Conjugado. Konjugat. Coniugato. Conjugado. Konjugat. Konjugat. Konjugat.
BUF WASH 30X	Wash solution 30x conc. Solution lavage conc. 30x. Solución de lavado conc. 30x. Waschpuffer 30x konc. Soluzione di lavaggio 30x conc. Solução de lavagem concentrada 30x. Vaskebuffer 30x koncentreret.. Vaskebuffer, konsentrert 30 ganger. Tvättbuffert 30x konc.
SUBS pNPP	Substrate pNPP. pNPP Substrat. Sustrato pNPP. Substrat pNPP. Substrato pNPP. Substrato pNPP. Substrat pNPP. Substrat pNPP.
SOLN STOP	Stop solution. Solution d'Arrêt. Solución de Parada. Stopplösung. Soluzione bloccante. Solução de paragem. Stopoløsning. Stoppløsning. Stoplösning
CAL X	Calibrator. Etalon. Calibrador. Calibratore. Calibrador. Kalibrator. Kalibrator. Kalibrator.
CONTROL X	Control. Contrôle. Controllo. Kontrolle. Controllo. Controlo. Kontroll. Kontroll. Kontroll.

KORTFATTET DANSK INSTRUKTION.

Produktets anvendelse

Wieslab® Capture MPO-ANCA CCPPlus® testkit er en enzymkoblet immunosorbentanalyse (ELISA) til påvisning og kvantificering af IgG-antistoffer over for myeloperoxidase (MPO) i human sera. Resultatet kan give vejledning ved udredning af mistanke om Mikroskopisk polyangit (MPA). Analysen skal udføres af uddannede laboranter. Må kun anvendes til *in vitro* teknik.

Prøvetagning.

Capture-MPO-ANCA analysen anvendes på serumprøver. Vær opmærksom på at flere reagenser og ikke mindst serumpøver kan indeholde infektiøst materiale. Undlad at analysere sera som er ikteriske, lipidholdige eller hæmolyserede. Varme inaktiverede sera kan give uspecifikke reaktioner og bør derfor ikke analyseres. Prøverne kan opbevares ved 2-8° C hvis analysen sker indenfor nogle få dage. Langtidsopbevaring af sera skal ske ved -20° C eller koldere. Anvend ikke fryser med automatisk afrimning, da man risikere at sera bliver tøet og frosset og dermed nedbryder antistofferne. Prøver som opbevares forkert kan give forkerte resultater. CLSI har opstillet anbefalinger for opbevaring af blodprøver, (Approved Standard-Procedures for the Handling and Processing of Blood Specimens, H18A, 1990).

Sikkerhedsinformation

- Kun for *in vitro* diagnostik.
- Serum som anvendes ved præparation af kontroller og kalibratorer er testet negative for human immunodeficiency virus 1 og 2 (HIV 1 og 2), hepatitis C (HCV) og hepatitis B antigen. Bemærk at ingen metode helt kan garantere fravær af HIV, HCV, hepatitis B virus og andre infektiøse agens. Alle humane prøver må derfor betragtes som potentielt infektiøse og håndteres med forsigtighed.
- Center for Disease Control and Prevention (CDC) og National Institutes of Health (NIH) i USA anbefaler at potentielt infektiøse materialer håndteres i overensstemmelse med Biosafety Level 2.
- Alle oplosninger indeholder ProClin 300 som konserveringsmiddel. Brug aldrig mundpipette. Undgå at få reagens eller serum direkte på huden. Reagenser med ProClin 300 er irriterende og derfor skal kontakt med høj og øjne undgås. Hvis det sker at reagens kommer i kontakt med høj eller øjne, skyld med store mængder vand.
- Materiale-sikkerhedsdatablade for alle farlige komponenter i dette kit fås ved henvendelse til Euro Diagnostica.



BUF	WASH	30X
DIL		
CONJ		
CAL		

CONTROL	+
CONTROL	-
SOLN	STOP
SUBS	pNPP

Advarsel

Indeholder ProClin 300:

Blanding af: 5-chloro-2-methyl-4-isothiazolin-3-one [EC no. 247-500-7] and 2-methyl-4-isothiazolin-3-one [EC no. 220-239-6] (3:1)

- H317: Kan forårsage allergisk hudreaktion.
 P264: Vask hænderne grundigt efter håndtering.
 P280: Bær beskyttelseshandsker/beskyttelsestøj/øjenbeskyttelse/ansigtsskyttelse.
 P302+352: VED KONTAKT MED HUDEN: Vask med rigeligt sæbe og vand.
 P333+313: Ved hudirritation eller udslæt: Søg lægehjælp.

Nødvendig udstyr og materiale som ikke indgår i kittet.

- Spektrometer med filter på 405 nm.
- Præcisionspipetter med engangsspidser.
- Vaskemaskine til mikrotiterplader, filtrepapir, prøverør, minutur.

KIT komponenter og opbevaring af reagenser.

- Et stativ med 96 brønde belagt med monoklonal/anti-myeloperoxidase med et låg forseglet i en foliepakke med en tørpakke.
- 1,5 mL negativ kontrol (NC), humant serum færdig fortyndet i "diluent"
- 1,5 mL positiv kontrol (PC) , humant serum færdigfortyndet i "diluent".
- 13 mL konjugatopløsning, alkalisk phofatase-mærket anti-IgG antistoffer (blå farve).
- 2 x 32 mL fortyndningsningsbuffer. "Diluent" (Dil) (rød farve).
- 13 mL substrat pNPP.
- 13 ml stopopløsning.
- 30 mL vaskebuffer, 30 x koncentreret.
- Seks kalibratorer (fem kalibratorer, Kal 2-6, der indeholder humant serum) i diluent. 1,5 ml Kal 1 = 0 IU/ml, 1,5 ml Kal 2 = 2 IU/ml, 1,5 ml Kal 3 = 10 IU/ml, 1,5 ml Kal 4 = 30 IU/ml, 1,5 ml Kal 5 = 100 IU/ml, 1,5 ml Kal 6 = 200 IU/ml.

Alle reagenser i kittet er færdige til brug undtagen vaskebufferen. Opbevar kittet i køleskab ved (2–8° C)

Tag kun det antal strips ud som behøves. Resten skal opbevares i aluminiumsposen, som opbevares tillukket.

TESTPROCEDURE

Alle opløsninger skal bruges ved stuetemperatur. Undlad at åbne den folieemballerede plade, før den har nået rumtemperatur, da damp fra kondensation kan have en negativ indvirkning på antigenet. På alle trin skal der inkuberes ved stuetemperatur (18-25° C) med låg. Inkubér serum i 60 minutter, konjugat i 30 minutter og substrat i 30 minutter.

Tilberedning af vaskebuffer

Hvis der observeres saltkrystal udfælding i flasken med koncentreret vaskeopløsning, skal flasken placeres i et 37°C vandbad indtil krystallerne er opløste. Derefter fortyndes vaskeopløsningen. 10 mL af den 30 x koncentrerede vaskebuffer tilsættes 290 mL destilleret vand. Den færdigfortyndede vaskebuffer holder til kittets udløbsdato, hvis den opbevares ve 2–8° C.

Prøvefortynding og inkubationstider.

Fortynd patientens serum 1/100 med diluent (990 µl diluent +10 µl serum).

Pipetter 100 µl/brønd i duplikat af Kalibrator 1, 2, 3, 4, 5, 6, PC, NC og fortyndet patientserum (P) i henhold til nedenstående diagram. Inkubér i 60 minutter.

	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
A	Kal 1	Kal 5	P1									
B	Kal 1	Kal 5	P1									
C	Kal 2	Kal 6	P2									
D	Kal 2	Kal 6	P2									
E	Kal 3	PC	Etc.									
F	Kal 3	PC										
G	Kal 4	NC										
H	Kal 4	NC										

Efter inkubering

Vask 3 gange med 300 µl vaskebuffer / brønd, vær omhyggelig med at tømme og fylde brøndene helt ved hver vaske cyclus .Efter sidste vask skal alle rester af buffer fjernes ved at slå mikrotiter stripsene mod absorberende papir.

Tilsætning af konjugat

Tilsæt 100 µl konjugatopløsning til hver brønd. Inkuber i 30 minutter.

Efter konjugat inkubering

Der vaskes som tidligere.

Tilsætning af substrat pNPP

Tilsæt 100 µl pNPP-substrat til hver brønd og inkubér i 30 minutter.

Tilsætning af stopopløsning

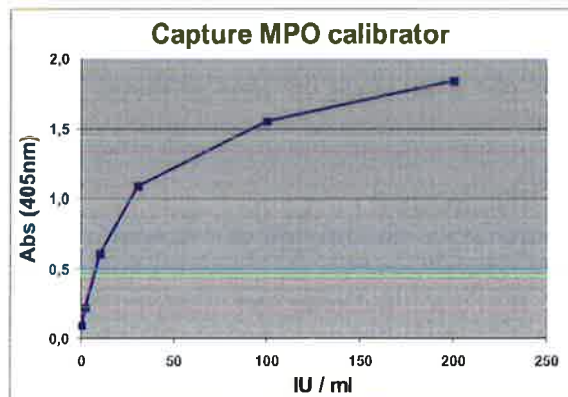
Tilsæt 100 µl stopopløsning til hver brønd og aflæs absorbansen ved 405 nm på en mikropladelæser indenfor 2 timer.

Bemærkninger

Konstruer en kalibratorkurve ved at afsætte OD mod IU/ml-værdier for de 6 kalibratorer. De seks medfølgende kalibratorer er blevet titreret til at matche AF-CDC-standarden, hvilket resulterer i værdien 0 IU/ml for kalibrator 1, 2 IU/ml for kalibrator 2, 10 IU/ml for kalibrator 3, 30 IU/ml for kalibrator 4, 100 IU/ml for kalibrator 5 og 200 IU/ml for kalibrator 6. Aflæs IU/ml-værdien for patienten fra den konstruerede kurve. Værdier højere end 200 skal rapporteres som >200, eller reanalyseres med en højere fortyndning. Wieslab Capture MPO-ANCA er standardiseret overfor AF-CDC international standard.

Eksæmpel:	Kalibrator	IU/ml	Absorbans
	1	0	0,100
	2	2	0,224
	3	10	0,606
	4	30	1,093
	5	100	1,555
	6	200	1,845

En prøve med en absorbansværdi på 1,437 vil blive aflæst på X-aksen som havene 65 IU/ml MPO-ANCA. I dette eksempel er en 4-parametral logistikkurvetilpasning blevet anvendt.



Vigtigt: Den viste kurve er kun et eksempel og må ikke anvendes til aflæsning af patientprøver.

Kvalitetskontrol

OD for kalibrator 1 skal være < 0,2.

OD for kalibrator 6 skal være > 1,0.

Enhedsværdien for den positive og negative kontrol ses på lot certifikatet.

De negative og positive kontroller er beregnet til at monitorere væsentlig reagenssvigt. Den positive kontrol vil ikke forsikre nøjagtigheden af analysens cutoff. Det anbefales at analysere en ekstra kontrol ved analysens cutoff. Da den positive kontrol er klar til brug, vil den ikke vise en eventuel fortyndningsfejl udført af brugeren. Det anbefales, at der anvendes en intern kontrol til dette formål. Hvis nogen af kontrolværdierne ikke er indenfor deres respektive områder, skal testen anses for ugyldig og skal gentages. Yderligere kontroller kan testes i overensstemmelse med lokale, nationale og/eller statslige forordninger eller akkrediterende organisationer.

Der henvises til CLSI C24-A for vejledning om behørige kvalitetskontroller.

Tolkning af resultaterne

< 5 IU/ml = Negativ

5-7 IU/mL = Dobbelttydig; Test igen, hvis stadig dobbelttydig, test igen med en anden metode eller test en ny prøve

< 7 IU/ml = Positiv

Tolkning af resultaterne

En enkelt patients antistof værdi kan ikke anvendes til at bedømme graden af sygdom idet antistoffer fra forskellige patienter adskiller sig med hensyn til affinitet, specificitet osv. Det er derfor svært at standardiserer denne type analyse. Man må ikke basere klinisk bedømmelse kun på analyseresultatet fra denne test. I stedet for skal analyseresultatet anvendes sammen med andre relevante parametre, ikke mindst almene kliniske (symptomer osv.) for korrekt at bedømme den specifikke kliniske situation. Det er kendt at sera fra patienter med andre autoimmune sygdomme og selv generelt raske personer kan vise krydsreaktivitet i analysen. Nogle individer kan med andre ord være positiv for MPO-ANCA uden at have klinisk tegn på sygdom. Samtidig ved man, at der også forekommer patienter med aktiv sygdom, som er negativ for MPO-ANCA. Immunsuppressiv behandling må ikke begyndes kun baseret på positivt MPO-ANCA resultat. Heller ikke må behandling påbegyndes eller ændres kun på grund af ændringer i MPO-ANCA titeren, men skal baseres på det totale kliniske billede.

MPO-ANCA koncentrationen i et specifikt serum kan variere ved analyse med forskellige testmetoder. Dette beror primært på forskelle i reagensers egenskaber og specificitet/sensitivitet som forekommer mellem de forskellige kit fra forskellige fabrikanter.

References:

1. **Wiik A, Rasmussen N, Wieslander J.** Methods to detect autoantibodies to neutrophilic granulocytes, in Van Venrooij WJ, Maini RN (eds): Manual of biological markers of disease. Dordrecht, Kluwer Academic Publishers; 1993, A9:1-14.
2. **Rasmussen N, Sjolin C, Isaksson B, Bygren P, Wieslander J.** An ELISA for the detection of anti-neutrophil cytoplasm antibodies (ANCA). *J Immunol Methods* 1990, 127:139-145.
3. **Wieslander J.** How are anti neutrophil cytoplasmic autoantibodies detected? *Am J Kidney Dis* 1991, 18:154-158.
4. **Jenne DE, Tschopp J, Ludemann J, Utecht B, Gross WL.** Wegeners autoantigen decoded. *Nature* 1990, 346:520.
5. **Wieslander J, Wiik A.** ANCA antigens: Proteinase 3, in van Venrooij W, Maini R (eds): Manual of Biological Markers of Disease. Dordrecht, Kluwer; 1994:1-9.
6. **Wieslander J, Wiik A.** ANCA antigens: Myeloperoxidase, in van Venrooij W, Maini R (eds): Manual of Biological Markers of Disease. Dordrecht, Kluwer; 1994:1-9.
7. **Jennette C, Falk R.** Small vessels vasculitis. *N Engl J Med* 1997, 337:1512-1525.
8. **Segelmark M, Eizouki AN, Wieslander J, Eriksson S.** Heterozygosity for the alpha 1-antitrypsin PiZ gene affects the outcome of PR3-ANCA positive vasculitis. *Kidney Int* 1995, 48: 844-850.
9. **Cohen Tervaert JW, Huitema MG, Hene RJ, Sluiter WJ, The T, van der Hem GK et al.** Prevention of relapses in Wegener's granulomatosis by treatment based on antineutrophil cytoplasmic antibody titre. *Lancet* 1990; 336:709-711.
10. **Savige J, Davis D, Falk DJ, Jennette JC, Wiik A.** ANCA and associated diseases; A review of clinical and laboratory features. *Kidney Int* 2000, 57:846-862.
11. **Savige J, Gills D, Benson E et al.** International Consensus Statement on Testing and Reporting of ANCA. *Am J Clin. Pathol* 1999, 111:507-513.
12. **Csernok E, Ahlquist D, Ullrich S, Gross W.L.** A critical evaluation of commercial immunoassays for antineutrophil cytoplasmic antibodies directed against proteinase 3 and myeloperoxidase in Wegener's granulomatosis and microscopic polyangiitis. *Rheumatol* 2002, 41:1313-1317.

Explanation of symbols. L'explication de symboles. La explicación de simblos. Erklärung der Symbole. La spiegazione di simboli. Explicação dos símbolos Forklaring til symboler. Symboler som brukes på etiketter. Förlaringar till symboler.

	Batch code. Numéro de lot. Número de lote. Chargen-Nummer. Numero di lotto. Código do lote. Partinummer. Lot nummer. Satsnummer.
	Catalogue number. Référence catalogue. Número de catálogo. Katalog-Nummer. Numero di catalogo. Número catalogo. Katalognummer.
	Use-by date. Date de péremption. Fecha de caducidad. Verfallsdatum. . La data di scadenza. Prazo de validade. Udløbsdato. Utlopsdato. Använd före.
	Temperature limit. Seuils de températures. Rango de temperatura. Temperaturbereich. Limitazioni di temperatura. Limite de temperatura. Opbevaringstemperatur. Oppbevares ved. Förvaringstemperatur.
	Biological risk. Risque biologique. Riesgo biológico. Biologische Gefährdung. Rishio biológico. Risco biológico. Biologisk risk.
	Consult instructions for use. Lire le mode d'emploi. Consulte las instrucciones de uso. Gebrauchsanweisung beachten. Leggere le istruzioni per l'uso. Consultar as instruções de utilização. Se brugsanvisning. Se bruksanvisningen. Läs instruktionsmanualen.
	In vitro diagnostic medical device. Dispositif médical de diagnostic in vitro. Producto sanitario para diagnóstico in vitro. In-vitro-Diagnostikum. Dispositivo medico-diagnóstico in vitro. Dispositivos médicos para diagnóstico <i>in vitro</i> . In Vitro medisinsk diagnoseutstyr. In vitro diagnostik medicinsk utrustning.
	Warning. Attention. Atención. Achtung. Attenzione. Atenção. Advarsel. Advarsel. Varning.
	Manufacturer. Fabricant. Fabricante. Hersteller. Produttore. Fabricante. Fabrikant. Producent. Produsent. Tillverkare.
	Contains sufficient for 96 tests. Contenu suffisant pour 96 tests. Contenido suficiente para 96 pruebas. Inhalt ausreichend für 96 Tests. Contenuto sufficiente per 96 test. Indeholder tilstrækkelig for 96 test. Innehåller tillräckligt för 96 test.
	Conformity to 98/79/EC on In Vitro Diagnostic Medical Device Directive. Conformément à la directive européenne 98/79/CE relative aux dispositifs médicaux de diagnostic in vitro. La conformidad con la Directiva 98/79/CE sobre productos sanitarios para diagnóstico in vitro. Konform mit Richtlinie 98/79/EG zu In-vitro-Diagnostika. Conformità alla direttiva 98/79/CE relativa ai dispositivi medico-diagnostici in vitro. Medicinsk udstyr til in vitro-diagnostik, i overensstemmelse med Europa-Parlamentets og Rådets direktiv 98/79/EF. Medisinsk utstyr i samsvar med EU in vitro diagnostic directive 98/79/EG. Överensstämmer med direktiv 98/79/EG för medicintekniska produkter.

Ag	Antigen. Antigène. Antigeno. Antigene. L'antigene. Antigénio. Antigen. Antigen.
DIL	Diluent. Diluant. Diluyente. Probenverdünnungspuffer. Il diluente. Diluente. Fortynning. Diluent. Spädningsbuffert.
CONJ	Conjugate. Conjugué. Conjugado. Konjugat. Coniugato. Conjugado. Konjugat. Konjugat. Konjugat.
BUF WASH 30X	Wash solution 30x conc. Solution lavage conc. 30x. Solución de lavado conc. 30x. Waschpuffer 30x konc. Soluzione di lavaggio 30x conc. Solução de lavagem concentrada 30x. Vaskebuffer 30x koncentreret.. Vaskebuffer, konsentrert 30 ganger. Tvättbuffert 30x konc.
SUBS pNPP	Substrate pNPP. pNPP Substrat. Sustrato pNPP. Substrat pNPP. Substrato pNPP. Substrato pNPP. Substrat pNPP. Substrat pNPP.
SOLN STOP	Stop solution. Solution d'Arrêt. Solución de Parada. Stopplösung. Soluzione bloccante. Solução de paragem. Stopoløsning. Stoppløsning. Stopplösning
CAL X	Calibrator. Etalon. Calibrador. Calibratore. Calibrador. Kalibrator. Kalibrator. Kalibrator.
CONTROL X	Control. Contrôle. Controllo. Kontrolle. Controllo. Controlo. Kontroll. Kontroll.

KORTFATTET NORSK INSTRUKSJON

Bruksområde

Wieslab® Capture MPO-ANCA-testsett er en ELISA-metode (enzyme-linked immunosorbent assay) for påvisning og kvantisering av IgG-antistoffer mot myeloperoksidase (MPO) i humant serum. Resultatene fra assayet skal brukes som en hjelp i diagnostiseringen av mikroskopisk polyangiitt (MP). Assayet er beregnet for bruk hos pasienter med tegn og symptomer i samsvar med MP. Det er ikke beregnet på screening av en frisk populasjon. Analysen bør utføres av opplært laboratoriepersonell.

FOR BRUK VED IN VITRO DIAGNOSTISKE FORMÅL.

Advarsler og forsiktighetsregler

- For bruk ved in vitro diagnostiske formål.
- Komponentene av humant serum som brukes i klargjøringen av kontrollene og kalibratorene i settet er testet for tilstedeværelsen av antistoffer mot human immunsiktvirus 1 og 2 (HIV 1 og 2), hepatitt C (HCV) samt hepatitt B-overflateantigen etter FDA-godkjente metoder og funnet negative. Fordi ingen testmetoder kan gi fullstendig garanti om at HIV, HCV, hepatitt B-virus eller andre smittestoffer er fraværende, bør prøver og menneskebaserte reagenser håndteres som om de kan overføre smittestoffer.
- Sentra for sykdomskontroll og forebygging og helsemyndighetene anbefaler at smittestoffer håndteres på sikkerhetsnivå (biosafety level) 2.
- Alle løsninger inneholder ProClin 300 som konserveringsmiddel. Unngå pipetting med munnen og ikke la reagenser eller pasientprøver komme i kontakt med huden. Reagenser som inneholder ProClin kan være irriterende. Unngå kontakt med huden og øynene. Ved kontakt, skyll med store mengder vann.
- Konsentrasjonene av anti-MPO i en gitt prøve som er fremkommet med assayer fra forskjellige produsenter kan variere på grunn av ulikheter i analysemetoder og reagensspesifitet.
- På forespørsel Euro Diagnostica gi HMS-datablad på alle farlige komponenter som inngår i settet.



BUF	WASH	30X
DIL		
CONJ		
CAL		

CONTROL	+
CONTROL	-
SOLN	STOP
SUBS	pNPP

Advarsel

Inneholder ProClin 300:
Reaksjonsmasse av: 5-chloro-2-methyl-4-isothiazolin-3-one [EC no. 247-500-7] and 2-methyl-4-isothiazolin-3-one [EC no. 220-239-6] (3:1)

- H317: Kan utløse en allergisk hudreaksjon.
 P264: Vask hendene grundig etter behandling.
 P280: Bruk vernehansker/ vernekjær / vernebriller / ansiktsskjerm .
 P302+352: VED HUDKONTAKT: Vask grundig med såpe og vann.
 P333+313: Ved hudirritasjon eller utslett: Søk legehjelp.

Innsamling av prøver

Wieslab® Capture MPO-ANCA-assayet er beregnet for bruk med serum. Håndteres som om de kan overføre smittestoffer.

Unngå bruk av sera som er ikteriske, lipemiske og hemolyserte.

Varmedeaktiverete sera kan gi uspesifisert reaktivitet og bør ikke brukes.

Oppbevar serum mellom 2-8° C hvis testing skal finne sted i løpet av fem dager. Hvis prøver skal oppbevares over lang tid, bør de oppbevares ved -20° C eller kaldere. Frostfri fryser må ikke brukes fordi den kan la prøvene gå gjennom frysetiningssykuler og forringe antistoffene. Prøver som er ukorrekt oppbevart eller utsettes for flere frysetiningssykuler kan gi falske resultater.

CLSI gir anbefalinger for oppbevaring av blodprøver, (Approved Standard-Procedures for the Handling and Processing of Blood Specimens, H18A, 1990).

Komponenter i settet og oppbevaring av reagenser

- En ramme med 96 brønner dekket med monoklonal anti-myeloperoksidase/myeloperoksidase, ett lokk forseglet i foliepakning med tørkepakke.
- 1,5 ml negativ kontroll (NC) som inneholder humant serum i fortynning.
- 1,5 ml positiv kontroll (PC) som inneholder humant serum i fortynning.
- 13 ml konjugat som inneholder alkaliske fosfatasemerkede antistoffer mot humant IgG (blå farge).
- 2 x 32 ml fortynning (Dil) som inneholder PBS (rød farge).
- 13 ml substrat pNPP.
- 13 ml stoppløsning.
- 30 ml vaskeløsning konsentrert 30x.
- Seks kalibratorer (fem kalibratorer, Cal 2-6, som inneholder humant serum) i fortynning. 1,5 ml Cal 1 = 0 IE/ml. 1,5 ml Cal 2 = 2 IE/ml. 1,5 ml Cal 3 = 10 IE/ml. 1,5 ml Cal 4 = 30 IE/ml, 1,5 ml Cal 5 = 100 IE/ml, 1,5 ml Cal 6 = 200 IE/ml.

Alle reagenser i settet er klare til bruk, bortsett fra vaskeløsningen og bør oppbevares ved 2-8 °C. Fjern bare det antall brønner som er nødvendig for testing. Forsegle alumlnlumspakningen nøy igjen.

Nødvendige materialer/utstyr som ikke følger med

- Mikroplateleser med filter, 405 nm.
- Presisjonspipetter med engangstupper.
- Vasker for remser, absorberende stoff, rør og en tidsmåler.

PROSEODYRE

Alle løsninger bør brukes ved romtemperatur. Du må ikke åpne den foliepakkede platen før den har oppnådd romtemperatur, idet damp fra kondens kan ha negativ effekt på antigenet. Inkuber alltid ved romtemperatur (18-25° C) med lokk. Inkuber serumet i 60 minutter, konjuger i 30 minutter og aktiver substratet i 30 minutter.

Klargjøring av vaskeløsning

Dersom det observeres saltkrystaller i flasken med konsentrert vaskeløsning, plasseres flasken i et vannbad på 37°C til kryslallene har løst seg opp før vaskeløsningen fortynnes. Fortynn 10 ml av den 30x konsentrerte vaskeløsningen i 290 ml destillert vann. Ved oppbevaring ved 2-8° C er den fortynnede vaskeløsningen stabil til utløpsdatoen for settet.

Fortynning av serum og inkubasjon

Fortynn pasientserumet 1/100 med fortynning (990 µl fortynning +10 µl serum).

Pipetter 100 µl/brønn i duplikat kalibrator 1, 2, 3, 4, 5, 6, PC, NC og fortynnet pasientserum (P) i henhold til skjemaet nedenfor. Inkuber i 60 minutter.

	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
A	Cal 1	Cal 5	P1									
B	Cal 1	Cal 5	P1									
C	Cal 2	Cal 6	P2									
D	Cal 2	Cal 6	P2									
E	Cal 3	PC	etc									
F	Cal 3	PC										
G	Cal 4	NC										
H	Cal 4	NC										

Etter seruminkubasjon

Vask 3 ganger med 300 µl vaskeløsning/brønn, ved å fylle og tømme brønnene hver gang; etter siste vasking tømmes brønnene ved å banke remsene mot det absorberende stoffet.

Tilsette konjugat

Tilsett 100 µl konjugat i hver brønn. Inkuber i 30 minutter.

Etter konjugatinkubasjon

Vask som tidligere.

Tilsette substratløsning

Tilsett 100 µl substrat pNPP i hver brønn, inkuber i 30 minutter.

Tilsette stoppløsning

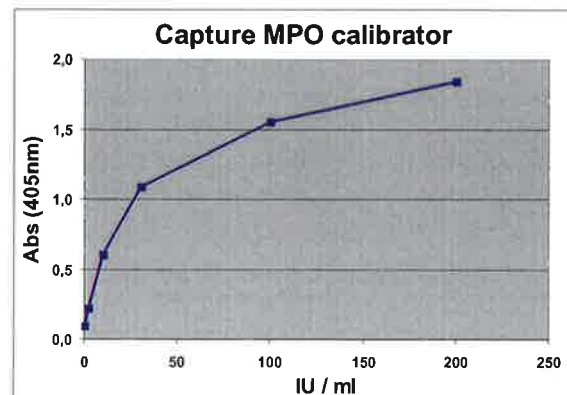
Tilsett 100 µl stoppløsning i hver brønn og les av absorbansen ved 405 nm på en mikrotiterplateleser i løpet av 2 timer.

Beregninger

Trekk opp en kalibratorkurve ved å plotte OD mot IE/ml-verdiene for de 6 kalibratorene. De seks kalibratorene som følger med, er titrert for å passe AF-CDC-standarden for å oppnå verdiene 0 IE/ml for kalibrator 1, 2 IE/ml for kalibrator 2, 10 IE/ml for kalibrator 3, 30 IE/ml for kalibrator 4, 100 IE/ml for kalibrator 5 og 200 IE/ml for kalibrator 6. Les av IE/ml-verdien til pasienten fra den opptrukne kurven. Verdier over 200 skal registreres som >200, eller analyseres på nytt med høyere fortynning. Wieslab® Capture MPO-ANCA er standardisert mot AF-CDC internasjonal standard.

Eksempel:	Kalibrator	IE/ml	Absorbans
	1	0	0.100
	2	2	0.224
	3	10	0.606
	4	30	1.093
	5	100	1.555
	6	200	1.845

En prøve med en absorbansverdi på 1,437 vil avleses på X-aksen som å ha 65 IE/ml MPO-ANCA. I dette eksemplet er det anvendt en 4-parameters logistikkurvetilpasning.



Viktig: Kurven er et eksempel og må ikke anvendes for faktisk pasienttolking.

Kvalitetskontroll

OD for kalibrator 1 skal være < 0,2

OD for kalibrator 6 skal være > 1,0

Verdien for den positive og negative kontrollen står på lot-etiketten.

De negative og positive kontrollene er beregnet på å overvåke betydelig reagensfeil. Den positive kontrollen vil ikke sikre presisjon ved cut-off for assayet. Det anbefales å analysere en ekstra kontroll ved cut-off for assayet. Siden den positive kontrollen er klar til bruk, indikerer den ikke en eventuell feil ved brukerens fortynning. Det anbefales å bruke en intern kontroll til dette formål.

Hvis noen av kontrollverdiene ikke ligger innenfor sine respektive områder, bør testen betraktes som ugyldig og testen gjennomføres på nytt. Flere kontroller kan testes i henhold til retningslinjene eller krav fra lokale eller statlige forskrifter eller godkjennelsesorganer. Se CLSI C24-A for veiledning om korrekte kvalitetskontrollrutiner.

Tolking av resultatene

< 5 IE/ml = Negativ

5-7 IE/ml = **Tvetydig**; test på nytt, hvis fremdeles tvetydig, test på nytt med en annen metode eller test en ny prøve

> 7 IE/ml = Positiv

Begrensninger

Den enkelte pasients antistofftiter kan ikke brukes som et mål på alvorligetsgraden for en sykdom siden antistoffer fra forskjellige pasienter kan avvike fra hverandre med hensyn til affinitet. Derfor er det vanskelig å oppnå en absolutt standardisering av resultater. Testen bør ikke brukes som det eneste grunnlaget for beslutninger om klinisk behandling, men bør brukes i kombinasjon med kliniske symptomer og resultater fra andre tilgjengelige tester. Sera fra pasienter med andre autoimmune sykdommer og fra normale personer kan inneholde potensielt kryssreaktive autoantistoffer. Noen personer kan være positive for MPO-antistoffer med få eller ingen tegn på klinisk sykdom. På den annen side kan noen pasienter med aktiv sykdom ha uoppdagede nivåer av disse antistoffene.

Personer som får museanti-humane antistoffer for behandling eller diagnose, eller de pasientene som har blitt eksponert for museimmunoglobulin på annen måte, kan produsere HAMA (Human Anti-Mouse Antibodies). Disse antistoffene kan ha innvirkning på assayer som anvender musemonoklonale antistoffer og kan gi ukorrekt forhøyede nivåer. Immunsuppressiv behandling må ikke startes på grunnlag av et positivt ANCA-resultat. Oppstart eller endringer av behandling bør ikke baseres på endringer i ANCA-konsentrasjon alene, men på grundig klinisk observasjon.

References:

1. **Wiik A, Rasmussen N, Wieslander J.** Methods to detect autoantibodies to neutrophilic granulocytes, in Van Venrooij WJ, Maini RN (eds): Manual of biological markers of disease. Dordrecht, Kluwer Academic Publishers; 1993, A9:1-14.
2. **Rasmussen N, Sjolin C, Isaksson B, Bygren P, Wieslander J.** An ELISA for the detection of anti-neutrophil cytoplasm antibodies (ANCA). *J Immunol Methods* 1990, 127:139-145.
3. **Wieslander J.** How are anti neutrophil cytoplasmic autoantibodies detected? *Am J Kidney Dis* 1991, 18:154-158.
4. **Jenne DE, Tschopp J, Ludemann J, Utecht B, Gross WL.** Wegeners autoantigen decoded. *Nature* 1990, 346:520.
5. **Wieslander J, Wiik A.** ANCA antigens: Proteinase 3, in van Venrooij W, Maini R (eds): Manual of Biological Markers of Disease. Dordrecht, Kluwer; 1994:1-9.
6. **Wieslander J, Wiik A.** ANCA antigens: Myeloperoxidase, in van Venrooij W, Maini R (eds): Manual of Biological Markers of Disease. Dordrecht, Kluwer; 1994:1-9.
7. **Jennette C, Falk R.** Small vessels vasculitis. *N Engl J Med* 1997, 337:1512-1525.
8. **Segelmark M, Elzouki AN, Wieslander J, Eriksson S.** Heterozygosity for the alpha 1-antitrypsin PiZ gene affects the outcome of PR3-ANCA positive vasculitis. *Kidney Int* 1995, 48: 844-850.
9. **Cohen Tervaert JW, Huitema MG, Hene RJ, Sluiter WJ, The T, van der Hem GK et al.** Prevention of relapses in Wegener's granulomatosis by treatment based on antineutrophil cytoplasmic antibody titre. *Lancet* 1990; 336:709-711.
10. **Savige J, Davis D, Falk DJ, Jennette JC, Wiik A.** ANCA and associated diseases; A review of clinical and laboratory features. *Kidney Int* 2000, 57:846-862.
11. **Savige J, Gills D, Benson E et al.** International Consensus Statement on Testing and Reporting of ANCA. *Am J Clin. Pathol* 1999, 111:507-513.
12. **Csernok E, Ahlquist D, Ullrich S, Gross W.L.** A critical evaluation of commercial immunoassays for antineutrophil cytoplasmic antibodies directed against proteinase 3 and myeloperoxidase in Wegener's granulomatosis and microscopic polyangiitis. *Rheumatol* 2002, 41:1313-1317.

Explanation of symbols. L'explication de symboles. La explicación de simblos. Erklärung der Symbole. La spiegazione di simboli. Explicação dos símbolos Forklaring til symboler. Symboler som brukes på etiketter. Förläringar till symboler.

	Batch code. Numéro de lot. Número de lote. Chargen-Nummer. Numero di lotto. Código do lote. Partinummer. Lot nummer. Satsnummer.
	Catalogue number. Référence catalogue. Número de catálogo. Katalog-Nummer. Numero di catalogo. Número catalogo. Katalognummer.
	Use-by date. Date de péremption. Fecha de caducidad. Verfallsdatum. La data di scadenza. Prazo de validade. Udløbsdato. Utløpsdato. Använd före.
	Temperature limit. Seuils de températures. Rango de temperatura. Temperaturbereich. Limitazioni di temperatura. Limite de temperatura. Opbevaringstemperatur. Oppbevares ved. Förvaringstemperatur.
	Biological risk. Risque biologique. Riesgo biológico. Biologische Gefährdung. Rishio biológico. Risco biológico. Biologisk risk.
	Consult instructions for use. Lire le mode d'emploi. Consulte las instrucciones de uso. Gebrauchsanweisung beachten. Leggere le istruzioni per l'uso. Consultar as instruções de utilização. Se brugsanvisning. Se bruksanvisningen. Läs instruktionsmanualen.
	In vitro diagnostic medical device. Dispositif médical de diagnostic in vitro. Producto sanitario para diagnóstico in vitro. In-vitro-Diagnostikum. Dispositivo medico-diagnóstico in vitro. Dispositivos médicos para diagnóstico <i>in vitro</i> . In Vitro medisinsk diagnoseutstyr. In vitro diagnostik medicinsk utrustning.
	Warning. Attention. Atención. Achtung. Attenzione. Atenção. Advarsel. Advarsel. Varning.
	Manufacturer. Fabricant. Fabricante. Hersteller. Produttore. Fabricante. Fabrikant. Producent. Produsent. Tillverkare.
	Contains sufficient for 96 tests. Contenu suffisant pour 96 tests. Contenido suficiente para 96 pruebas. Inhalt ausreichend für 96 Tests. Contenuto sufficiente per 96 test. Indeholder tilstrækkelig for 96 test. Innehåller tillräckligt för 96 test.
	Conformity to 98/79/EC on In Vitro Diagnostic Medical Device Directive. Conformément à la directive européenne 98/79/CE relative aux dispositifs médicaux de diagnostic in vitro. La conformidad con la Directiva 98/79/CE sobre productos sanitarios para diagnóstico in vitro. Konform mit Richtlinie 98/79/EG zu In-vitro-Diagnostika. Conformità alla direttiva 98/79/CE relativa ai dispositivi medico-diagnostici in vitro. Medicinsk udstyr til in vitro-diagnostik, i overensstemmelse med Europa-Parlamentets og Rådets direktiv 98/79/EF. Medisinsk utstyr i samsvar med EU in vitro diagnostic directive 98/79/EF. Överensstämmer med direktiv 98/79/EG för medicintekniska produkter.

Ag	Antigen. Antigène, Antígeno. Antigene. L'antigene. Antigénio. Antigen. Antigen.
DIL	Diluent. Diluant. Diluyente. Probenverdünnungspuffer. Il diluente. Diluente. Fortynning. Diluent. Spädningsbuffert.
CONJ	Conjugate. Conjugué. Conjugado. Konjugat. Coniugato. Conjugado. Konjugat. Konjugat.
BUF WASH 30X	Wash solution 30x conc. Solution lavage conc. 30x. Solución de lavado conc. 30x. Waschpuffer 30x konc. Soluzione di lavaggio 30x conc. Solução de lavagem concentrada 30x. Vaskebuffer 30x koncentreret.. Vaskebuffer, konsentrert 30 ganger. Tvättbuffert 30x konc.
SUBS pNPP	Substrate pNPP. pNPP Substrat. Sustrato pNPP. Substrat pNPP. Substrato pNPP. Substrato pNPP. Substrat pNPP. Substrat pNPP.
SOLN STOP	Stop solution. Solution d'Arrêt. Solución de Parada. Stoplösung. Soluzione bloccante. Solução de paragem. Stopoløsning. Stoppløsning. Stoplösning
CAL X	Calibrator. Etalon. Calibrador. Calibratore. Calibrador. Kalibrator. Kalibrator. Kalibrator.
CONTROL X	Control. Contrôle. Controllo. Kontrolle. Controllo. Controlo. Kontroll. Kontroll. Kontroll.

KORTFATTAD SVENSK INSTRUKTION

Produktens användning

Wieslab® Capture-MPO-ANCA test kit är en *enzyme-linked immunosorbent assay (ELISA)* för bestämning och kvantifiering av IgG antikroppar riktade mot Myeloperoxidas (MPO) i humant serum. Resultatet kan ge vägledning vid utredning av misstänkt mikroskopisk polyangitis. Analysen skall utföras av behörig personal.

FÖR IN VITRO DIAGNOSTIK ANVÄNDNING.

Provtagning

Capture-MPO-ANCA analysen är avsedd för serumprover. Tänk på att flera reagens och inte minst serumprovet potentiellt kan innehålla infektiösa agens. Analysera inte sera som är ikteriska, lipemiska eller hemolyserade. Värmeinaktiverat serum kan ge ospecifik reaktivitet och bör därför ej analyseras. Prover kan förvaras vid 2-8° C om analys sker inom några dagar. Långtidsförvaring skall ske vid -20° C eller kallare. Använd inte frysar med automatisk avfrostning då risk finns att prover tinar under avfrostningarna. Prover som förvarats oriktig kan ge felaktiga resultat.

CLSI har gett ut rekommendationer på hur man förvarar blodprover (Approved Standard-Procedures for the Handling and Processing of Blood Specimens, H18A, 1990).

Säkerhetsinformation

- Endast för *in vitro* diagnostik.
- Serum som använt vid preparation av kontroller och kalibratorer har testat negativt för antikroppar mot humant immunodeficiency virus 1 & 2 (HIV 1&2), hepatit C (HCV) och hepatit B ytantigen. Tänk dock på att ingen metod kan helt garantera frånvaron av HIV, HCV, hepatit B virus, eller andra infektiösa agens. Alla humana prov måste därför betraktas som potentiellt infektiösa och hanteras med försiktighet.
- Centers for Disease Control and Prevention (CDC) och National Institutes of Health (NIH) i USA rekommenderar att potentiellt infektiösa material hanteras i enlighet med Biosafety Level 2.
- Alla lösningar innehåller ProClin 300 som konserveringsmedel. Pipettera aldrig med munnen. Undvik att få reagens eller patientprov direkt på huden. Reagens med ProClin 300 är irriterande och därför skall kontakt med hud och ögon undvikas. I händelse av att reagens kommit i kontakt med hud eller ögon, skölj med stora mängder vatten.
- På begäran kan Euro Diagnostica tillhandahålla säkerhetsdatablad om alla farliga komponenter som ingår i kitet.



BUF	WASH	30X
DIL		
CONJ		
CAL		

CONTROL	+
CONTROL	-
SOLN	STOP
SUBS	pNPP

Varning

Innehåller ProClin 300:

Reaktionsmassa bestående av: 5-chloro-2-methyl-4-isothiazolin-3-one [EC no. 247-500-7] and 2-methyl-4-isothiazolin-3-one [EC no. 220-239-6] (3:1)

- H317: Kan orsaka allergisk hudreaktion.
 P264: Tvätta händerna grundligt efter användning.
 P280: Använd skyddshandskar/skyddskläder/ögonskydd/ansikts-skydd.
 P302+352: VID HUDKONTAKT: Tvätta med mycket tvål och vatten.
 P333+313: Vid hudirritation eller utslag: Sök läkarhjälp.

Nödvändig utrustning och material som ej ingår i kitet

- Spektrofotometer med filter för 405 nm.
- Precisionspipetter med engångsspetsar.
- Tvättmaskin för mikrotiterplattor, torkpapper, provrör, timer

Ingående reagens och förvaring

- En ram med 96 brunnar belagda med monoklonal antikropp + MPO 3, ett lock. Allt förpackat i en återförslutningsbar foliepåse med torkmedel.
- 1,5 mL negativ kontroll (NC), humant serum färdigspätt i "diluent".
- 1,5 mL positiv kontroll (PC), humant serum färdigspätt i "diluent".
- 13 mL konjugatlösning, alkaliskt fosfatas-märkta anti-IgG antikroppar (blå färg).
- 2 x 32 mL spädningslösning "Diluent" (Dil), PBS (röd färg).
- 13 mL substrat pNPP.
- 13 mL stopplösning.
- 30 mL tvättlösning, 30x koncentrerad.
- Sex kalibratorer (fem kalibratorer, Cal 2-6, med humant serum) i spädningslösning. 1,5 mL Cal 1 = 0 IU/mL, 1,5 mL Cal 2 = 2 IU/mL, 1,5 mL Cal 3 = 10 IU/mL, 1,5 mL Cal 4 = 30 IU/mL, 1,5 mL Cal 5 = 100 IU/mL, 1,5 mL Cal 6 = 200 IU/mL.

Alla reagens i kitet är färdiga att använda utom tvättlösningen. Förvara kitet i kyl (+ 2-8° C).

Tag endast ut det antal brunnar som behövs. Resten skall förvaras i aluminiumpåsen som förvaras tillsluten.

TESTPROCEDUR

Alla lösningar skall vara rumstempererade innan man använder dem. Undvik att öppna foliepåsen till plattan innan den har nått rumstemperatur, då kondens kan ha en negativ effekt på antigenet. Alla inkubationer skall ske vid rumstemperatur (18-25° C). Använd lock för att undvika avdunstning.

Följande inkubationstider gäller: första provinkubationen 60 minuter, inkubation med konjugat 30 minuter, substratinkubation 30 minuter.

Beredning av tvättlösning

Om saltkristaller observeras i flaskan med koncentrerad tvättlösning, placeras flaskan i 37 °C vattenbad tills kristallerna är upplösta, detta görs innan utspädning av tvättlösningen. Späd 10 mL av den 30x koncentrerade tvättlösningen med 290 mL destillerat vatten. Den spädda tvättlösningen håller till kitets utgångsdatum om man förvarar den vid 2-8° C.

Provspädning och inkubationstider

Späd patientprovet 1/100 med spädningsbuffert (990 µL diluent +10 µL serum).

Pipettéra 100µL/brunn i duplikat av Kalibrator 1, 2, 3, 4, 5, 6, PC, NC och patientprov (P) enligt nedanstående schema. Inkubera i 60 minuter med lock.

	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
A	Cal 1	Cal 5	P1									
B	Cal 1	Cal 5	P1									
C	Cal 2	Cal 6	P2									
D	Cal 2	Cal 6	P2									
E	Cal 3	PC	etc									
F	Cal 3	PC										
G	Cal 4	NC										
H	Cal 4	NC										

Efter provinkubering

Tvätta 3 gånger med 300 µL tvättlösning/brunn, var nog med att helt tömma och fylla brunnarna i varje tvättcykel. Efter sista tvätten skall alla rester av vätska avlägsnas genom att slå mikrotiterstripsen mot ett absorberande papper.

Tillsättning av Konjugat

Tillsätt 100 µL konjugatlösning till varje brunn. Inkubera i 30 minuter.

Efter konjugat inkubering

Tvätta som tidigare.

Tillsättande av substrat pNPP

Tillsätt 100 µL substrat pNPP i varje brunn, inkubera i 30 minuter.

Tillsättande av stopplösning

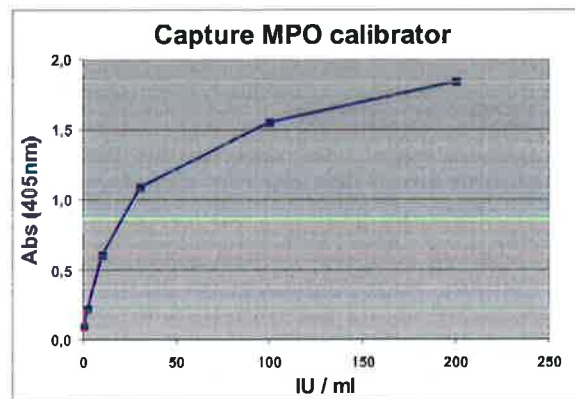
Tillsätt 100 µL stopplösning i varje brunn, Avläs absorbansen i en spektrofotometer vid 405 nm inom 2 timmar.

Beräkningar

Rita en kalibreringskurva genom att plotta de 6 kalibratorernas absorbans mot deras respektive givna IU/mL. De 6 kalibratorerna har titrerats för att motsvara AF-CDC standarden vilket ger 0 IU/mL för kalibrator 1, 2 IU/mL för kalibrator 2, 10 IU/mL för kalibrator 3, 30 IU/mL för kalibrator 4, 100 IU/mL för kalibrator 5 och 200 IU/mL för kalibrator 6. Avläs patientprovets värde från kurvan. Värden större än 200 skall anges som >200, alternativt analysera om provet med större provspäädning. Wieslab® Capture MPO-ANCA har standardisérats mot den internationella standarden från AF-CDC.

Exempel:	Kalibrator	IU/mL	Absorbans
	1	0	0,100
	2	2	0,224
	3	10	0,606
	4	30	1,093
	5	100	1,555
	6	200	1,845

Ett prov med absorbansen 1,437 kan läsas av mot x-axeln som 65 IU/mL MPO-ANCA. I detta exempel har en 4 parameters logistisk kurvpassning använts.



Viktigt: Den visade kurvan är endast ett exempel och får inte användas för avläsning av patientprover.

Kvalitetskontroll

Absorbansen för kalibrator 1 skall vara < 0,2

Absorbansen för kalibrator 6 skall vara > 1,0

Enhetsvärdet för den positiva och negativa kontrollen se lot certifikatet.

De negativa och positiva kontrollerna används för att kontrollera att kitet fungerar tekniskt. Om något/några värden inte faller inom angivet område bör testen ej godkännas och man skall göra om analysen. Då den positiva kontrollen är färdigspädd så indikerar den inte en eventuell felspäädning hos användaren. En ytterligare kontroll rekommenderas för detta syfte. Ytterligare kontroller kan analyseras, om så krävs av lokala myndigheter. Rekommendationer angående kvalitetskontroll kan fås ur CLIs dokument C24-A.

Tolkning av resultaten

< 5 IU/mL = Negativ

5-7 IU/mL = Gränsvärde; Testa om. Om samma resultat uppnås, använd en alternativ metod eller ta ett nytt prov.

> 7 IU/mL = Positiv

Analysens begränsningar

- En enskild patients antikroppstiter kan inte användas för att bedöma graden av sjukdom då antikroppar från olika patienter skiljer sig med avseende på affinitet, specificitet etc. Det är därför svårt att standardisera denna typ av analys.
- Man får inte basera kliniska bedömningar enbart med ledning av analysresultat från detta test. Istället skall analysresultatet användas tillsammans med andra relevanta parametrar, inte minst allmänkliniska (symptom etc), för att korrekt bedöma den specifika kliniska situationen. Det är känt att sera från patienter med andra autoimmuna sjukdomar och även generellt friska individer kan uppvisa viss korsreaktivitet i analysen. Vissa individer kan med andra ord vara positiva för MPO-ANCA utan övriga kliniska belägg för sjukdom. Samtidigt vet man att det också förekommer patienter med aktiv sjukdom som är negativa för MPO-ANCA. Immunosuppressiv behandling får inte påbörjas enbart baserat på ett positivt ANCA resultat. Inte heller får behandling initieras eller ändras enbart på grund av ändringar i ANCA titern utan skall istället baseras på den totala kliniska bilden.
- MPO-ANCA koncentrationen i ett specifikt serum kan variera efter analys med olika testmetoder. Detta beror primärt på skillnader i reagensers egenskaper och specificitet/sensitivitet som förekommer mellan kit från olika tillverkare.

References:

1. **Wiik A, Rasmussen N, Wieslander J.** Methods to detect autoantibodies to neutrophilic granulocytes, in Van Venrooij WJ, Maini RN (eds): Manual of biological markers of disease. Dordrecht, Kluwer Academic Publishers; 1993, A9:1-14.
2. **Rasmussen N, Sjolin C, Isaksson B, Bygren P, Wieslander J.** An ELISA for the detection of anti-neutrophil cytoplasm antibodies (ANCA). *J Immunol Methods* 1990, 127:139-145.
3. **Wieslander J.** How are anti neutrophil cytoplasmic autoantibodies detected? *Am J Kidney Dis* 1991, 18:154-158.
4. **Jenne DE, Tschopp J, Ludemann J, Utecht B, Gross WL.** Wegeners autoantigen decoded. *Nature* 1990, 346:520.
5. **Wieslander J, Wiik A.** ANCA antigens: Proteinase 3, in van Venrooij W, Maini R (eds): Manual of Biological Markers of Disease. Dordrecht, Kluwer; 1994:1-9.
6. **Wieslander J, Wiik A.** ANCA antigens: Myeloperoxidase, in van Venrooij W, Maini R (eds): Manual of Biological Markers of Disease. Dordrecht, Kluwer; 1994:1-9.
7. **Jennette C, Falk R.** Small vessels vasculitis. *N Engl J Med* 1997, 337:1512-1525.
8. **Segelmark M, Elzouki AN, Wieslander J, Eriksson S.** Heterozygosity for the alpha 1-antitrypsin PiZ gene affects the outcome of PR3-ANCA positive vasculitis. *Kidney Int* 1995, 48: 844-850.
9. **Cohen Tervaert JW, Huitema MG, Hene RJ, Sluiter WJ, The T, van der Heijden GK et al.** Prevention of relapses in Wegener's granulomatosis by treatment based on antineutrophil cytoplasmic antibody titre. *Lancet* 1990; 336:709-711.
10. **Savige J, Davis D, Falk DJ, Jennette JC, Wiik A.** ANCA and associated diseases; A review of clinical and laboratory features. *Kidney Int* 2000, 57:846-862.
11. **Savige J, Gills D, Benson E et al.** International Consensus Statement on Testing and Reporting of ANCA. *Am J Clin. Pathol* 1999, 111:507-513.
12. **Csernok E, Ahlquist D, Ullrich S, Gross W.L.** A critical evaluation of commercial immunoassays for antineutrophil cytoplasmic antibodies directed against proteinase 3 and myeloperoxidase in Wegener's granulomatosis and microscopic polyangiitis. *Rheumatol* 2002, 41:1313-1317.

Explanation of symbols. L'explication de symboles. La explicación de simblos. Erklärung der Symbole. La spiegazione di simboli. Explicação dos símbolos Forklaring til symboler. Symboler som brukes på etiketter. Förlaringar till symboler.

	Batch code. Numéro de lot. Número de lote. Chargen-Nummer. Numero di lotto. Código do lote. Partinummer. Lot nummer. Satsnummer.
	Catalogue number. Référence catalogue. Número de catálogo. Katalog-Nummer. Numero di catalogo. Número catalogo. Katalognummer.
	Use-by date. Date de péremption. Fecha de caducidad. Verfallsdatum. . La data di scadenza. Prazo de validade. Udløbsdato. Utløpsdato. Använd före.
	Temperature limit. Seuils de températures. Rango de temperatura. Temperaturbereich. Limitazioni di temperatura. Limite de temperatura. Opbevaringstemperatur. Oppbevares ved. Förvaringstemperatur.
	Biological risk. Risque biologique. Riesgo biológico. Biologische Gefährdung. Rishio biológico. Risco biológico. Biologisk risk.
	Consult instructions for use. Lire le mode d'emploi. Consulte las instrucciones de uso. Gebrauchsanweisung beachten. Leggere le istruzioni per l'uso. Consultar as instruções de utilização. Se brugsanvisning. Se bruksanvisningen. Läs instruktionsmanualen.
	In vitro diagnostic medical device. Dispositif médical de diagnostic in vitro. Producto sanitario para diagnóstico in vitro. In-vitro-Diagnostikum. Dispositivo medico-diagnóstico in vitro. Dispositivos médicos para diagnóstico <i>in vitro</i> . In Vitro medisinsk diagnoseutstyr. In vitro diagnostik medicinsk utrustning.
	Warning. Attention. Atención. Achtung. Attenzione. Atenção. Avarsel. Avarsel. Varning.
	Manufacturer. Fabricant. Fabricante. Hersteller. Produttore. Fabricante. Fabrikant. Producent. Produsent. Tillverkare.
	Contains sufficient for 96 tests. Contenu suffisant pour 96 tests. Contenido suficiente para 96 pruebas. Inhalt ausreichend für 96 Tests. Contenuto sufficiente per 96 test. Indeholder tilstrækkelig for 96 test. Innehåller tillräckligt för 96 test.
	Conformity to 98/79/EC on In Vitro Diagnostic Medical Device Directive. Conformément à la directive européenne 98/79/CE relative aux dispositifs médicaux de diagnostic in vitro. La conformidad con la Directiva 98/79/CE sobre productos sanitarios para diagnóstico in vitro. Konform mit Richtlinie 98/79/EG zu In-vitro-Diagnostika. Conformità alla direttiva 98/79/CE relativa ai dispositivi medico-diagnostici in vitro. Medicinsk udstyr til in vitro-diagnostik, i overensstemmelse med Europa-Parlamentets og Rådets direktiv 98/79/EF. Medisinsk utstyr i samsvar med EU in vitro diagnostic directive 98/79/EF. Överensstämmer med direktiv 98/79/EG för medicintekniska produkter.

Ag	Antigen. Antigène. Antígeno. Antigene. L'antigene. Antigénio. Antigen. Antigen.
DIL	Diluent. Diluant. Diluyente. Probenverdünnungspuffer. Il diluente. Diluente. Fortynning. Diluent. Spädningsbuffert.
CONJ	Conjugate. Conjugué. Conjugado. Konjugat. Coniugato. Conjugado. Konjugat. Konjugat. Konjugat.
BUF WASH 30X	Wash solution 30x conc. Solution lavage conc. 30x. Solución de lavado conc. 30x. Waschpuffer 30x konc. Soluzione di lavaggio 30x conc. Solução de lavagem concentrada 30x. Vaskebuffer 30x koncentreret.. Vaskebuffer, konsentrert 30 ganger. Tvättbuffert 30x konc.
SUBS pNPP	Substrate pNPP. pNPP Substrat. Sustrato pNPP. Substrat pNPP. Substrato pNPP. Substrato pNPP. Substrat pNPP. Substrat pNPP.
SOLN STOP	Stop solution. Solution d'Arrêt. Solución de Parada. Stopplösung. Soluzione bloccante. Solução de paragem. Stopoløsning. Stoppløsning. Stopplösning
CAL X	Calibrator. Etalon. Calibrador. Calibratore. Calibrador. Kalibrator. Kalibráló. Kalibrator.
CONTROL X	Control. Contrôle. Controllo. Kontrolle. Controllo. Controlo. Kontroll. Kontroll. Kontroll.

EURO DIAGNOSTICA AB

Lundavägen 151, SE-212 24 Malmö, Sweden

Phone: +46 40 53 76 00, Fax: +46 40 43 22 88

E-mail: info@eurodiagnostica.comwww.eurodiagnostica.com