

کاربرد

توجه و احتیاط

- این کیت تشخیصی به صورت *in vitro* قابل استفاده می‌باشد.
- کلیه محلول‌های کیت آماده مصرف هستند، فقط محلول شستشوی غلیظ (20x) قبل از استفاده نیاز به رقیق‌سازی دارد.
- اجزای اختصاصی این کیت برای مصرف با اجزای هم سری ساخت کیت ارائه شده‌اند.
- اجزای عمومی کیت شامل محلول‌های شستشو، رنگ زا و متوقف کننده می‌باشد که برای سایر محصولات دیازیست نیز قابل استفاده هستند.
- بهمنظور رقیق‌سازی نمونه‌ها می‌باشد از " محلول رقیق کننده نمونه Sample (diluent)" کیت مربوطه، استفاده گردد. استانداردها و کنترل های نیاز به رقیق سازی نداشته و آماده مصرف می‌باشد.**
- جهت کاهش پدیده تأخیری، ضرورت دارد مرحله اول تست در کمتر از ۱۰ دقیقه انجام شود.
- توصیه می‌شود در هر تست استانداردها جهت رسم منحنی استفاده شوند، همچنین در صورتی که همزنان بیش از یک پلیت تست گذاشته شود، رسم منحنی برای هر پلیت ضروری است.
- کالیبره بودن ابزارها و دستگاه‌ها در صحت نتایج اثربار است.
- جهت ساخت اجزای این کیت از مواد شیمیایی و زیستی استفاده شده است. لذا توصیه می‌شود هنگام کار از تماس مستقیم با مواد پرهیز شود.

مقدمه

محتویات کیت

اجزای تشکیل دهنده کیت ۹۶ تستی SARS-CoV-2 IgG به شرح زیر می‌باشد:

مقدار/تعداد	نام اجزاء	ردیف
1/96 wells	پلیت پوشانده با آنتی ژن‌های نوتروکیپ نوکلئوکسید و اسپایک ویروس-2 (Recombinant SARS-CoV-2 Antigen Coated Microtiter Plate)	۱
5/0.5 ml	(Standards A-E) A-E	۲
3/0.5 ml	کنترل منفی، مشکوک، مثبت (Negative, Borderline, Positive Controls)	۳
1/25 ml	(Assay Buffer)	۴
2/25 ml	محلول رقیق کننده نمونه (Sample Diluent)	۵
1/25 ml	محلول شستشوی غلیظ (Concentrated Wash Buffer)	۶
1/6 ml	محلول آنژیم (HRP) کونزروگ شده به آنتی بادی ضد IgG انسانی (Anti-Human IgG- HRP Conjugate)	۷
1/12 ml	(TMB Substrate)	۸
1/12 ml	محلول متوقف کننده (Stop Solution)	۹

شرایط نگهداری و پایداری

- کیت را در دمای ۲-۸ درجه سانتیگراد نگهداری کنید.
- پایداری کیت در دمای ۲-۸ درجه سانتیگراد، قبل از شروع استفاده (In Shelf) و حین استفاده (In use) (بر مبنای استاندارد CLSI (EP25-A) (۶) بررسی گردید که نتایج به شرح زیر می‌باشد:

تا پایان تاریخ انقضا	قبل از شروع استفاده (In Shelf)
تاریخ	حین استفاده (In use)
تاریخ ۶ ماه	

اساس روش سنجش

مدت زمان انجام تست: ۳۰ دقیقه + ۳۰ دقیقه = ۶۰ دقیقه

طرایحی کیت اندازه گیری سطح آنتی بادی IgG ضد SARS-CoV-2 بر اساس روش ایمونوآنژیماتیک با استفاده از آنتی ژن‌های نوتروکیپ SARS-CoV-2 می‌باشد. در این روش آنتی بادی مورد سنجش طی دو مرحله بین آنتی ژن نوتروکیپ SARS-CoV-2 تشییت شده در ته چاهک‌های پلی‌استایرنی و آنتی بادی ضد IgG انسانی متصل به آنژیم پراکسیداز (HRP) قرار می‌گیرد. پس از شستشو و خارج کردن آنالیت‌های غیرمتصل با افزودن سوبسترانتر امتیبل بنزیدین (TMB)، آنژیم رنگ آبی ایجاد می‌کند. با اضافه نمودن محلول متوقف کننده، رنگ آبی به زرد تبدیل می‌شود. شدت رنگ ایجاد شده که با غالختن IgG نمونه ها ارتباط مستقیم دارد، در طول موج ۴۵۰ نانومتر (بادی فرانسیل ۶۰ نانومتر) اندازه گیری می‌گردد.

خلاصه روش کار

افزودن ۱۰۰ μl از استاندارد، کنترل، سرم رقیق شده
افزودن ۱۰۰ μl محلول بافر واکنش

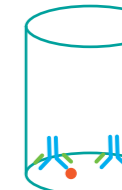
۳ دقیقه انکوباسیون در دمای اتاق



۵ بار شستشو چاهک‌ها با ۱۰۰ μl محلول شستشو رقیق شده

افزودن ۱۰۰ μl محلول آنژیم کونزروگ

۳ دقیقه انکوباسیون در دمای اتاق



۵ بار شستشو چاهک‌ها با ۱۰۰ μl محلول شستشو رقیق شده

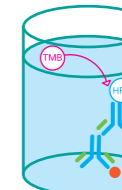
افزودن ۱۰۰ μl محلول رنگ زا

۱۵ دقیقه انکوباسیون در دمای اتاق



افزودن ۱۰۰ μl محلول متوقف کننده

خواشش میزان جذب نوری در طول موج
نانومتر با دیفارانسیل ۶۰ نانومتر = ۴۵۰



Key: TMB | HRP | SARS-CoV-2 Ag | Antibody

SARS-CoV-2 IgG

منابع

- Yan Y, Chang L, Wang L., Laboratory testing of SARS-CoV, MERS-CoV, and SARS-CoV-2 (2019-nCoV): Current status, challenges, and countermeasures. Rev Med Virol. 2020 Apr 17:e2106. doi: 10.1002/rmv.2106
- Wang D, Hu B, Hu C, Zhu F, Liu X, Zhang J, et al., Clinical Characteristics of 138 Hospitalized Patients With 2019 Novel Coronavirus-Infected Pneumonia in Wuhan, China. JAMA. 2020 Feb 7. doi: 10.1001/jama.2020.1585.
- Tay MZ, Poh CM, Rénia L, MacAry PA, Ng LFP. The trinity of COVID-19: immunity, inflammation and intervention. Nat Rev Immunol. 2020 Apr 28 doi: 10.1038/s41577-020-0311-8.
- Long QX, Liu BZ, Deng HJ, Wu GC, Deng K, Chen YK et al., Antibody responses to SARS-CoV-2 in patients with COVID-19. Nat Med. 2020 Apr 29 doi:10.1038/s41591-020-0897-1.
- Shibo Jiang, Christopher Hillyer, Lanying Du. Neutralizing Antibodies against SARS-CoV-2 and Other Human Coronaviruses. Trends in Immunology, 2020 https://doi.org/10.1016/j.it.2020.03.007
- National Committee for Clinical Laboratory Standards. Evaluation of Stability of In Vitro Diagnostic Reagents; Approved Guideline – First Edition. NCCLS Document EP25-A. 2009.
- National Committee for Clinical Laboratory Standards. Evaluation of Precision Performance of Quantitative Measurement Methods; Approved Guideline – Second Edition. NCCLS Document EP5-A2. 2004.

پیرو بررسی های به عمل آمده بروی سرم افراد مبتلا و سالم، با در نظر گرفتن حساسیت (sensitivity) و ویژگی (specificity) کیت اندازه گیری نیمه IgG ضد SARS-CoV-2 مرز تشخیصی (Cut off point) ۱۰ AU/ml است. این تست برای غربالگری و بیماریابی و یا استفاده در سرویس های انتقال خون طراحی نشده است.

اشر تداخلی بیلی رویین (تا ۲۰ mg/dl)، هموگلوبین (تا ۵۰۰ mg/dl)، تری‌گلیسیرید (تا ۳۰۰۰ mg/dl) و فاکتورهای روماتوئید (تا ۳۲۵۰ IU/ml) به لحاظ تفسیر نتایج مشاهده نگردید.

نمونه سرم یا پلاسمای افرادی که سایقه درمان یا تشخیص بیماری با مواد حاوی آنتی‌بادی مونوکلولار موش داشته‌اند، می‌تواند حاوی آنتی‌بادی‌های انسانی ضد موش (HAMA) باشد. با توجه به غلط انتی‌بادی و مواد بازدارنده مورد استفاده در این کیت، واکنش‌های تداخلی غیر اختصاصی به حداقل رسیده و تا کنون واکنش مثبت کاذب مشاهده نشده است.

مقدار IgG نمونه	تفسیر نتایج
کمتر از ۸ AU/ml	منفی
۸-۱۲ AU/ml	مشکوک
۱۲ AU/ml	مثبت

افرادی که نمونه های سرمی آنها منفی ارزیابی شوند، یا فاقد آنتی‌بادی های IgG ضد SARS-CoV-2 هستند و یا مقدار این آنتی‌بادی ها کمتر از سطحی است که مثبت ارزیابی گردد. در صورت اخذ نتیجه منفی تست سرولوژی توصیه می‌گردد نتایج بدست آمده از دیگر تست‌های زمانی بین شروع علایم بالینی تا نمونه گیری خون و نتیج تایپ با لحاظ فاصله مرتبط از جمله روش های تشخیص مولکولی تفسیر گردد. همچنین با توجه به تاخیر پاسخ اینستی نسبت به زمان ابتلای بیماری توصیه می‌گردد آزمایش به فاصله یک تا دو هفته تکرار گردد. در افرادی با علایم بالینی و یا در تماس با بیماران مبتلا به COVID-19 نتیجه منفی تواند به طور قطعی وجود بیماری را رد نماید.

در خصوص افرادی که نتیجه سرولوژیکی آنها مشکوک باشد، اندازه گیری مجدد آنتی‌بادی این افراد به فاصله چند روز توصیه می‌گردد و در صورت تایید جواب مشکوک بررسی ابتلا به COVID-19 باید با روش های دیگر انجام شود.

نتیجه سرولوژیکی مثبت نشان دهنده ابتلا به بیماری COVID-19 است. هرچند نتیجه مثبت تمايزی بین عفونت حاد حاضر و موارد بهبود یافته قابل نیست و نتیجه مثبت ضرورتا به معنای وجود بیماری COVID-19 فعال نمی‌باشد.

با توجه به نتایج حاصل از بررسی اختصاصیت کیت با تعداد بالای نمونه های سرمی قبل از پاندمی (۹۸/۴٪)، احتمال تداخل با دیگر باتکروناویروس ها از جمله 229E, OC43, HKU1 و NL63 بسیار اندک است. با این حال ضروری است تفسیر نتایج سرولوژیکی مثبت با یافته های بالینی اطباق داده شود.

ویژگی‌های اختصاصی کیت

۱. حساسیت: جهت ارزیابی حساسیت کیت IgG ضد SARS-CoV-2 سرم ۱۷۲ فرد مبتلا به COVID-19 با علایم بالینی مرتبط، تست مثبت مولکولی به روش Real Time PCR و سی‌تی اسکن ریه تایید کننده بیماری با این کیت اندازه گیری شد. بر اساس نتایج بدست آمده حساسیت کیت ۹۸/۶٪ می‌باشد.

۲. اختصاصیت: جهت ارزیابی اختصاصیت کیت، IgG ضد SARS-CoV-2 سرم ۳۸۴ فرد سالم که سرم آنها حداقل سه ماه قبل از همه گیری COVID-19 جمع آوری شده بود اندازه گیری گردید. بر اساس نتایج بدست آمده اختصاصیت کیت ۹۸/۴٪ می‌باشد.

۳. تداخل کلاس ایمونوگلوبولین (Class specificity): نتایج بدست آمده از نمونه سرمیای بیماران مبتلا به COVID-19 که حاوی ایمونوگلوبولین کلاس M و فاقد ایمونوگلوبولین کلاس G هستند، نشان دهنده عدم تداخل این کیت با IgM ضد SARS-CoV-2 است.

۴. دقیق: ساختن دقیق این کیت بر مبنای استاندارد (EP5-A2) CLSI (۴) ارزیابی گردیده است. بدین منظور میزان IgG ضد SARS-CoV-2 ۳ بار اندازه گیری و انحراف معیار و ضریب تغییرات محاسبه گردید که در جدول زیر آمده است:

نمونه	تعداد سنجش	میانگین غلظت (AU/ml)	Within Run		Total	
			SD	%CV	SD	%CV
منفی	۶۰	۵/۹۵	۰/۳۳	۵/۵۵	۰/۴۲	۷/۱۹
مشکوک	۶۰	۱۱/۵۵	۰/۶۵	۵/۶۱	۰/۷۱	۶/۲
مثبت	۶۰	۲۰/۷۴	۰/۸	۳/۹۴	۰/۶۴	۳/۰۹

محصول مشترک شرکت زیست فناوران سینا-گارنی ریز پرداز
تهران، خیابان شهروردي شمالی، خیابان افشار جوان، بلاک ۲، واحد ۱۰
تلفن ویژه: ۰۲۱-۷۷۴۵۷

جمع آوری و آماده‌سازی نمونه‌ها

نمونه مورد نیاز جهت اندازه گیری IgG، سرم یا پلاسمای به دست آمده با مواد ضد انعقاد هپارین، سیترات سدیم و EDTA می‌باشد. جهت پایداری نمونه‌ها از سدیم ایزید (Sodium Azide) استفاده نشود. نمونه‌ها در دمای ۲-۸ درجه سانتیگراد تا ۷ روز و در دمای ۲۰-۴۰ درجه سانتیگراد تا یک ماه قابل نگهداری هستند. از ذوب شدن و یخ زدن و یکبار مصرف نمایید. جهت اندازه گیری IgG نمونه‌های منجمد شده، ابتدا نمونه را در دمای اتاق ذوب و بعد با حرارت دست یکنواخت نمایید.

مواد و وسائل لازم که همراه کیت عرضه نمی‌شوند

- دستگاه الایزا ریدر دارای فیلتر ۴۵۰ و ۶۳۰ نانومتر کالیبر شده
- سمپلرهای ۵۰، ۱۰۰، ۲۰۰، ۵۰۰، ۱۰۰۰، ۲۵۰، ۱۰۰۰ میکرولیتر کالیبر شده
- سرسپلرهای یکبار مصرف
- آب مقطر برای رقیق سازی محلول شیستشوی غلیظ

روش انجام تست

قبل از انجام تست:

- تمام مواد و نمونه ها را به دمای اتاق (۲۰-۲۵ درجه سانتیگراد) برسانید.
- نمونه های سرم را به کمک محلول رقیق مثبت دستی یا دستگاه الایزا ریدر (برسانید).
- نمونه های رقیق کنید. ۱۰ میکرولیتر نمونه به ازاء ۵۰۰ میکرولیتر محلول رقیق کننده (برای تهیه محلول شیستشوی قابل مصرف، یک جرم محلول شیستشوی غلیظ (۲۰x) را با ۱۹ جرم آب مقطر رقیق نمایید).

مراحل انجام تست:

۱. ۲۵ میکرولیتر از هر استاندارد، کنترل و نمونه سرم رقیق شده به چاهک مربوطه بریزید.
۲. ۲۰۰ میکرولیتر محلول بافر واکنش به هر چاهک اضافه نمایید و پلیت را به ازاء ۱۵ نانومتر را در طول موج ۴۵۰ نانومتر برداشت.
۳. روی چاهک ها را با برچسب مخصوص پوشانده و مدت ۳۰ دقیقه در دمای اتاق قرار دهید.
۴. چاهک ها را ۵ بار با ۳۵۰ میکرولیتر محلول شیستشوی بشویید.

۵. به هر چاهک ۵۰ میکرولیتر محلول آزنیم کونزروگه اضافه نمایید.
۶. روی چاهک ها را با برچسب مخصوص پوشانده و مدت ۳۰ دقیقه در دمای اتاق قرار دهید.
۷. چاهک ها را ۵ بار با ۳۵۰ میکرولیتر محلول شیستشوی بشویید.

۸. به هر چاهک ۱۰۰ میکرولیتر محلول رنگ زا اضافه نمایید و پلیت را به مدت ۱۵ دقیقه در دمای اتاق قرار دهید.
۹. به هر چاهک ۱۰۰ نانومتر را در طول موج ۶۳۰ نانومتر، حداکثر تا ۱۵ ثانیه، میزان جذب نوری را در طول موج ۴۵۰ نانومتر با دیفرانسیل ۳۰ دقیقه بعد از افزودن محلول متوقف کننده، بخوانید.

کنترل کیفی

تست در صورتی تأیید می‌گردد که:

- ۱. جذب نوری استاندارد صفر کمتر از ۰/۰۹ باشد.
- ۲. جذب نوری استاندارد آخر بیش از ۱/۴ باشد.
- ۳. خوانش کنترل های منفی، مشکوک و مثبت کیت در محدوده مورد قبول باشد.

تداخلها و محدودیت ها

- ۱. لازم به ذکر است که تیتر IgG ضد SARS-CoV-2 حداقل ۲ الی ۳ هفتنه بعد از مواجهه با ویروس در سرم قابل ردیابی است. بنا بر این چنانچه نمونه گیری سرم زودتر از زمان انجام شود. نتیجه نسبت منفی خواهد شد.
- ۲. در افرادی که داروهای سرکوبگر سیستم ایمنی مصرف می‌کنند، نتیجه تست می‌تواند علیرغم ابتلا به COVID-19 منفی باشد.
- ۳. نتیجه این کیت باید به عنوان تنها ساخته تشخص بیماری استفاده شود.
- ۴. در تفسیر نتایج این کیت باید به نتیجه تست IgM و همچنین وجود علایم بالینی، فاصله زمانی بین شروع علایم و اخذ نمونه خون و سایر تستهای تشخیصی از جمله تستهای مولکولی و تصویربرداری نیز توجه شود و نتایج بر اساس سایر موارد ذکر شده تفسیر شود. در صورت منفی بودن جواب آزمایش و شک به وجود بیماری توصیه می‌شود نسبت به اخذ نمونه مجدد و تکرار آزمایش پس از یک تا دو هفته اقدام شود.

