

## 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.
- 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 هفتمان 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.

## محطویات کیت

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

مقدار/تعداد	نام اجزاء	ردیف
1/96 wells	پلیت پوشانده شده با آنتی بادی ضد IgM انسانی (Anti-Human IgM Coated Microtiter Plate)	۱
5/0.5 ml	(Standards A-E) A-E استانداردهای	۲
3/0.5 ml	کنترل منفی، مشکوک، مثبت (Negative, Borderline, Positive Controls)	۳
1/6 ml	محلول رقیق‌کننده کونزوگه (Tracer Diluent)	۴
1/25 ml	محلول شستشوی غلیظ (Concentrated Wash Buffer)	۵
1/0.6 ml	محلول آنزیم (HRP) کونزوگه شده به آنتی زنگی نوت‌کلوبسید و قطبی ای اسپایک (Recombinant SARS-CoV-2 Antigen-HRP Conjugate)	۶
1/12 ml	محلول رنگ زا (TMB Substrate)	۷
1/12 ml	محلول متوقف کننده (Stop Solution)	۸

## 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:

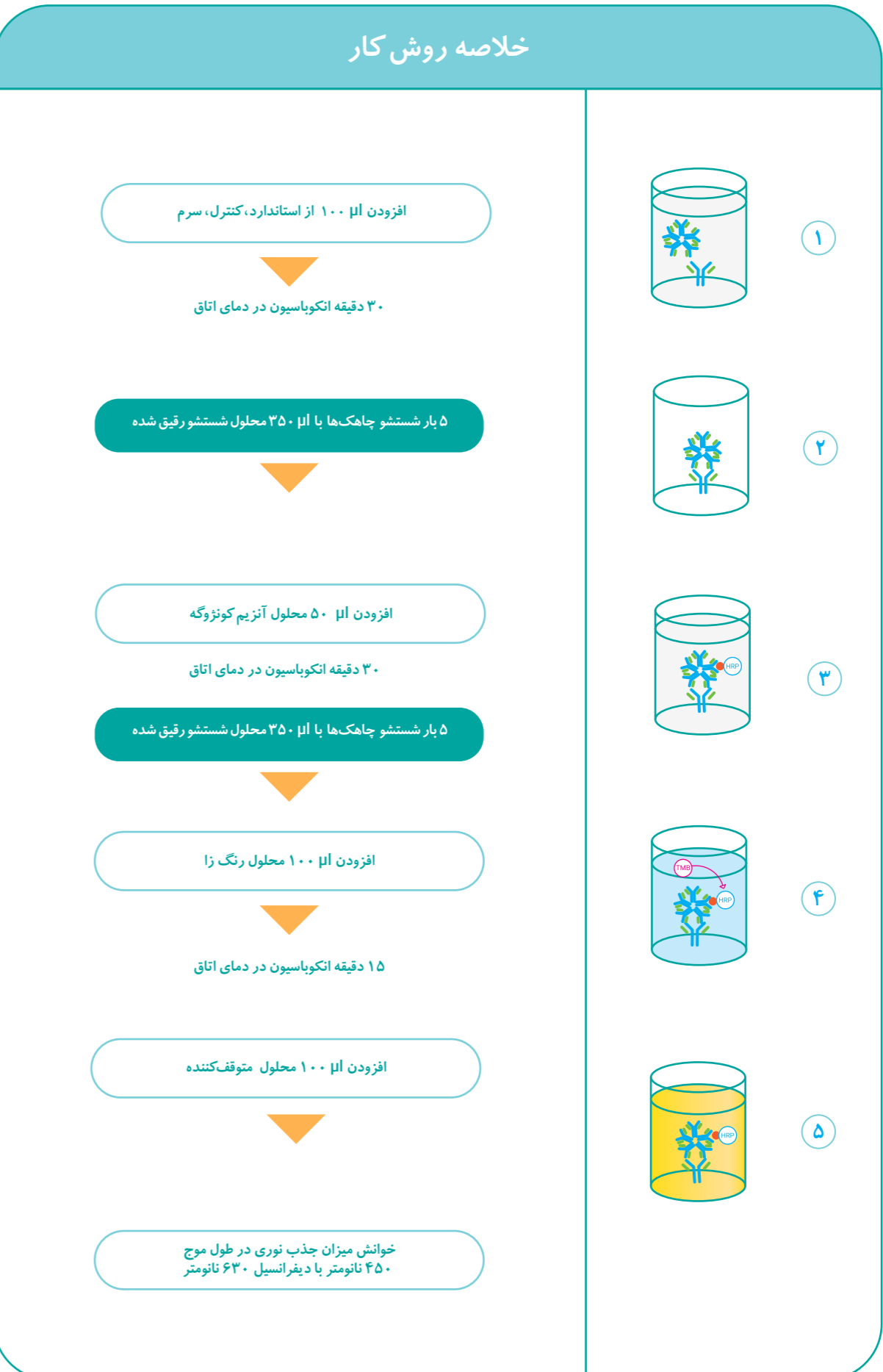
تا پایان تاریخ انقضا	قبل از شروع استفاده (In Shelf)
تاریخ	حین استفاده (In use)
تاریخ ۶ ماه	

## اساس روش سنجش

مدت زمان انجام تست: ۳۰ دقیقه + ۳۰ دقیقه ۱۵+ دقیقه

طرایی کیت اندازه گیری سطح آنتی بادی IgM ضد SARS-CoV-2 بر اساس روش Capture Immunoassay می‌باشد. در این روش آنتی بادی مورد سنجش طی دو مرحله بین آنتی بادی ضد IgM انسانی ثبت شده در ته چاهک‌های پلی‌استایرنی و آنتی زنگی نوت‌کلوبسید (HRP) متصل به آنزیم پر اکسیداز (TMB) قرار می‌گیرد. پس از شستشو و خارج کردن آنالیت‌های غیر متصال با افزودن سوپرسترا اترامتیل بنزیدین (TMB)، آنزیم رنگ آبی ایجاد می‌کند. با اضافه نمودن محلول متوقف کننده رنگ آبی به زرد تبدیل می‌شود. شدت رنگ ایجاد شده که با غلظت IgM نمونه ها ارتباط مستقیم دارد، در طول موج ۴۵۰ نانومتر (بادی فرانسیل ۳۰ نانومتر) اندازه گیری می‌گردد.

## خلاصه روش کار



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

# SARS-CoV-2 IgM کیت سنجش

# SARS-CoV-2 IgM کیت سنجش

**۴. دقت:** شاخص دقت این کیت بر مبنای استاندارد CLSI (EP5-A2) (۷) ارزیابی گردیده است. بدین منظور میزان SARS-CoV-2 IgM ۳ نمونه سرمی با غلطت های مختلف (منفی، مشکوک و مثبت) ۶۰ بار اندازه گیری و انحراف معیار و ضریب تغییرات محاسبه گردید که در جدول زیر آمده است:

نمونه	تعداد سنجش	میانگین غلطت (AU/ml)	Within Run		Total	
			SD	%CV	SD	%CV
منفی	۶۰	۴/۶۷	۰/۳	۴/۹۵	۰/۳۴	۷/۴۸
مشکوک	۶۰	۸/۲۱	۰/۲۵	۳/۰۸	۰/۳۳	۴/۰۴
مثبت	۶۰	۱۷/۹۹	۰/۵۳	۲/۹۶	۰/۶۳	۳/۰۲

## 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.

## تفسیر نتایج

پیرو بررسی های به عمل آمده بر روی سرم افراد مبتلا و سالم، با در نظر گرفتن حساسیت (specificity) و ویژگی (sensitivity) کیت اندازه گیری نیمه کمی IgM ضد SARS-CoV-2 تعیین می شود. بر این اساس نمونه های سرمی در سه گروه به شرح ذیل دسته بندی شدند.

مقدار IgM نمونه	تفسیر نتایج
کمتر از ۵ AU/ml	منفی
بین ۵-۱۰ AU/ml	مشکوک
بیشتر از ۱۰ AU/ml	مثبت

افرادی که نمونه های سرمی آنها منفی ارزیابی شوند، یا قادر آنتی بادی های IgM ضد SARS-CoV-2 هستند و یا مقدار این آنتی بادی ها کمتر از سطح تهیه ای است که مثبت ارزیابی گردد. در صورت اخذ نتیجه منفی تست سرولوژی توصیه می گردد نتایج با لحاظ فاصله زمانی بین شروع علایم یا لینی تا نمونه گیری خون و نیز نتایج بدست آمده از دیگر تست های مرتبط از جمله روش های تشخیص مولکولی تفسیر گردد. همچنین با توجه به تاخیر پاسخ اینستی نسبت به زمان ابتلای بیماری توصیه می گردد 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 نتواند به طور قطعی وجود بیماری را رد نماید.

در خصوص افرادی که نتیجه سرولوژیکی آنها مشکوک باشد، اندازه گیری مجدد آنتی بادی این افراد به فاصله چند روز تا کنون واکنش مثبت کاذب مشاهده نشده است. بررسی ابتلاء به COVID-19 باید با روش های دیگر انجام شود. نتایج سرولوژیکی مثبت نشان دهنده عفونت حاد حاضر و فال بیماری COVID-19 است. با توجه به نتایج حاصل از بررسی اختصاصیت کیت با دیگر بتاکروناویروس ها از جمله 229E, OC43 و HKU1 و NL63 پاندمی (۹۸/۳٪)، احتمال تداخل با دیگر بتاکروناویروس ها از جمله 229E, OC43 و HKU1 و NL63 مثبت با افته های بالینی انتیابی داده شود. از آنجاییکه افراد حامل ویروس در سر عفونت و بیماری می توانند هم باشند، نتایج بدست آمده نباید به تنهایی برای تشخیص بیماری، رد مثبت و هم منفی نتایج ایجاد کنند. با این حال ضروری است تفسیر نتایج سرولوژیکی مثبت با افته های بالینی انتیابی داده شود.

از آنجاییکه افراد حامل ویروس در سر عفونت و بیماری می توانند هم باشند، نتایج بدست آمده نباید به تنهایی برای تشخیص بیماری، رد عفونت SARS-CoV-2 و یا اعلام وضعیت عفونت (Infectious status) قرار گیرد.

## ویژگی های اختصاصی کیت

**۱. حساسیت:** حساسیت کیت IgM ضد SARS-CoV-2 با بررسی سرم ۹۶ بیمار مبتلا به COVID-19 (در هفته دوم تا چهارم) که بیماری آنها با علایم بالینی، تست مثبت مولکولی به روش Real Time PCR و سی تی اسکن ریه تایید شده بود، ارزیابی گردید. بر اساس نتایج بدست آمده حساسیت کیت %۹۷/۶ است. مطابق ارزیابی انتستیو پاستور ایران حساسیت بدست آمده از بررسی ۴۸ بیمار که نمونه های سرمی آنها در هفته های مختلف پس از شروع بیماری جمع آوری گردیده بود %۳۹/۸۵ گزارش شد. همچنین مطابق گزارش انتستیو پاستور ایران حساسیت کیت دیازیست در مقایسه تطبیقی با معتبرترین کیت کمی لومینسانس در دسترس آن انتستیو %۸۶/۶۷ برآورد گردید.

**۲. اختصاصیت:** جهت ارزیابی اختصاصیت کیت IgM ضد SARS-CoV-2 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 از اختصاصیت کیت %۹۸/۳ می باشد. مطابق گزارش انتستیو پاستور ایران نتایج بدست آمده از بررسی ۴۰ نمونه سرمی تهیه شده از سازمان انتقال خون مریبوط به یکسال قبل، اختصاصیت کیت دیازیست %۹۷/۵ گزارش شده است.

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

- از آنجا که افراد حامل ویروس، در سیر عفونت و بیماری، میتوانند هم پاسخ آنتی بادی منفی و مثبت داشته باشند، نتایج آزمایش آنتی بادی نیاید به تنها برای تشخیص بیماری و یاراد استفاده قرار گیرد.

- انر تداخلی بیلی روبین (ta ۲۰ mg/dl) و هموگلوبین (ta ۵۰۰ mg/dl) تری گلیسیرید (ta ۳۰۰۰ mg/dl) و فاکتورهای روماتوئید (ta ۱۰ AU/ml) به لحاظ تفسیر نتایج بدست آمده نگردید.

- نمونه سرم یا پلاسمای افرادی که سابقه درمان یا تشخیص بیماری با مواد حاوی آنتی بادی مونوکلونال موش داشته اند، می توانند حاوی آنتی بادی های انسانی ضد موش (HAMA) باشند. با توجه به غلطت آنتی بادی و مواد بازدارنده مورد استفاده در این کیت، واکنش های تداخلی غیر اختصاصی به حداقل رسیده و تا کنون واکنش مثبت کاذب مشاهده نشده است.

**| جمع آوری و آماده سازی نمونه ها**

نمونه مورد نیاز جهت اندازه گیری IgM سرم با پلاسمای به دست آمده با مواد ضد انعقاد هپارین، سیترات سدیم و EDTA می باشد. جهت پایداری نمونه ها از سدیم ایزاید (Sodium Azide) استفاده نشود. نمونه ها در دمای ۲-۸ درجه سانتیگراد تا ۷ روز و در دمای ۲۰-۲۵ درجه سانتیگراد تا یک ماه قابل نگهداری هستند. از ذوب شدن و بخ زدن نمودار نمونه ها پرهیز نمایید. جهت اندازه گیری IgM نمونه های منجمد شده، ابتدا نمونه را در دمای اتاق ذوب و بعد با حرارت دست یکنواخت نمایید.

- مواد و وسائل لازم که همراه کیت عرضه نمی شوند**
  - دستگاه الایزا ریدر دارای فیلتر ۴۵۰ و ۶۳۰ نانومتر کالیبر شده
  - سپلیرهای ۱۰۰، ۲۰۰، ۵۰۰، ۱۰۰۰ میکرولیتر کالیبر شده
  - آب مقطر برای رقین سازی محلول شستشوی غلیظ

## روش انجام تست

### قبل از انجام تست:

- تمام مواد و نمونه ها را به دمای اتاق (۲۰-۲۵ درجه سانتیگراد) بر سایید.
- برای تهیه محلول کونزوگه مصرفی، یک حجم محلول کونزوگه مخلوط نمایید.
- برای تهیه محلول شستشوی قابل مصرف، یک حجم محلول شستشوی غلیظ (20x) را با ۱۹ حجم آب مقطر رقین نمایید.

### مراحل انجام تست :

- ۱۰۰ میکرولیتر از هر استاندارد، کنترل و نمونه سرم به چاهک مربوطه بریزید.
- روی چاهک ها را با برجسب مخصوص پوشانده و مدت ۳۰ دقیقه در دمای اتاق قرار دهید.
- چاهک ها را ۵ بار با ۳۵۰ میکرولیتر محلول شستشو بشویید.
- به هر چاهک ۵۰ میکرولیتر محلول آنزیم کونزوگه اضافه نمایید.
- روی چاهک ها را با برجسب مخصوص پوشانده و مدت ۳۰ دقیقه در دمای اتاق قرار دهید.
- چاهک ها را ۵ بار با ۳۵۰ میکرولیتر محلول شستشو بشویید.
- به چاهک ۱۰۰ میکرولیتر محلول رنگ زا اضافه نمایید و پلیت را به مدت ۱۵ دقیقه در دمای اتاق قرار دهید.

- به هر چاهک ۱۰۰ میکرولیتر محلول جذب نوری اضافه نمایید و بعد از مخلوط کردن به مدت ۱۵ ثانیه، میزان جذب نوری را در طول موج ۴۵۰ نانومتر با دیفرانسیل ۶۴۰ نانومتر، حداکثر تا ۱۵ دقیقه بعد از افزودن محلول متوقف کننده، بخوانید.

### کنترل کیفی

#### تست در صورتی تأیید می گردد که:

- جهت نوری استاندارد صفر کمتر از ۱/۱۲ باشد.
- جهت نوری استاندارد آخر بیش از ۱/۴ باشد.
- خواش کنترل های منفی، مشکوک و مثبت کیت در محدوده موردنمود قبول باشد.

### تداخل ها و محدودیت ها

- لازم به ذکر است که تیتر IgM ضد SARS-CoV-2 حداقل یک هفتگه بعد از مواجهه با ویروس در سرم قابل دریابی است. بنابراین چنانچه نمونه گیری سرم زودتر از این زمان انجام شود، نتیجه تست منفی خواهد شد.
- در افرادی که داروهای سرکوبگر سیستم ایمنی مصرف می کنند، نتیجه تست می تواند علیرغم ابتلاء به COVID-19 منفی باشد.
- نتایج این کیت نباید به عنوان تنها شاخص تشخیص بیماری استفاده شود.
- در تفسیر نتایج این کیت باید به نتیجه تست IgG و همچنین وجود علایم بالینی، فاصله زمانی بین شروع علایم و اخذ نمونه خون و نتایج بر اساس سایر موارد ذکر شده تفسیر شود. در صورت منفی بودن جواب آزمایش و شک به وجود بیماری توصیه می شود نسبت به اخذ نمونه مجدد و تکرار آزمایش پس از یک تا دو هفته اقدام شود.

