

**CHORUS**

**U1-70 RNP**

**REF 86088**

**REF 86088/12**



DIESSE Diagnostica Senese  
S.p.A.  
Via delle Rose, 10  
53035 Monteriggioni (Siena)  
Italy

|                                                                                                                                                                                       | Capitolo<br>Section<br>Capítulo |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------|
| Modifiche introdotte nella revisione corrente<br>Changes introduced in the current revision<br>Cambios introducidos en la revisión actual<br>Alterações introduzidas na revisão atual | 12 – 13 –<br>14 – 15            |





## **ISTRUZIONI PER L'USO**

### **CHORUS U1-70 RNP**

**Per la determinazione semiquantitativa degli anticorpi IgG anti-U1-70**

**Solo per uso diagnostico *in vitro***

#### **1. UTILIZZAZIONE**

**Metodo immunoenzimatico per la determinazione semiquantitativa degli anticorpi di classe IgG anti- U1-70 nel siero umano con dispositivo monouso applicato agli strumenti Chorus e Chorus TRIO.**

#### **2. INTRODUZIONE**

Il complesso U1-snRNP è una piccola particella ribonucleoproteica nucleare (small nuclear ribonucleoprotein particle , snRNP), costituito dal piccolo RNA nucleare arricchito con uridina (di cui U) e da proteine, di cui fanno parte, oltre all'antigene Sm (Smith), anche le ribonucleoproteine (RNP) A e C e una proteina di 70 kDa che compare specificamente solo nel complesso U1-snRNP. L'antigene Sm è costituito dalle seguenti proteine: B/B', D1, D2, D3, E, F, G.

Dati i suoi componenti Sm e RNP, il complesso viene spesso definito anche RNP/Sm.

L'U1-snRNP è un componente del complesso di splicing, implicato nel processamento dei pre-mRNA in RNA maturi nel nucleo cellulare.

Gli anticorpi diretti contro la proteina di 70 kDa del complesso U1-snRNP appartengono al gruppo eterogeneo degli anticorpi anti nucleo (ANA), riscontrabili in diverse malattie autoimmuni. Questi anticorpi sono diretti contro varie proteine del nucleo cellulare. Originariamente la determinazione degli ANA veniva effettuata mediante un test indiretto per immunofluorescenza (IFT) su cellule eucariotiche ad es. le cellule HeLa. I campioni di fluorescenza consentono di distinguere la specificità dei singoli anticorpi, tuttavia la determinazione degli autoanticorpi nel test ELISA con corrispondenti antigeni specifici permette una più facile ed affidabile differenziazione degli ANA secondo la relativa specificità.

Gli anticorpi diretti contro la proteina di 70 kDa U1-specifica vengono riscontrati nelle connettiviti miste (mixed connective tissue diseases, MCTD) con una frequenza del 95%, ma si trovano anche nel Lupus eritematoso sistemico (LES) con una prevalenza del 40%. La comparsa isolata di anticorpi anti-70 kDa è caratteristica della Sindrome di Sharp. Viceversa, gli anticorpi anti-Sm sono altamente specifici per il LES e rappresentano quindi uno dei criteri per stabilire la diagnosi del

LES, essendo riscontrabili nel 20-30% dei pazienti affetti da LES.

#### **3. PRINCIPIO DEL METODO**

Il dispositivo Chorus U1-70 è pronto all'uso per la determinazione degli anticorpi IgG anti-U1-70, negli strumenti Chorus/Chorus TRIO.

Il test si basa sul principio ELISA (Enzyme Linked ImmunoSorbent Assay). L'antigene viene legato alla fase solida. Le immunoglobuline specifiche si legano all'antigene in seguito ad incubazione con siero umano diluito. Dopo lavaggi per eliminare le proteine che non hanno reagito, si effettua l'incubazione con il coniugato costituito da anticorpi anti-immunoglobuline umane coniugate con perossidasi di rafano. Si elimina il coniugato che non si è legato e si aggiunge il substrato per la perossidasi. Il colore che si sviluppa è proporzionale alla concentrazione degli anticorpi specifici presenti nel siero in esame.

I dispositivi monouso contengono tutti i reagenti per eseguire il test negli strumenti Chorus/Chorus TRIO.

I risultati sono espressi in Unità Arbitrarie (AU/ml).

#### **4. PRECAUZIONI**

##### **SOLO PER USO DIAGNOSTICO *IN VITRO*.**

**Questo kit contiene materiali di origine umana che sono stati testati e trovati negativi con test approvati dall'FDA sia per la ricerca di HBsAg che per quella degli anticorpi anti-HIV-1, anti-HIV-2 ed anti-HCV. Poiché nessun test diagnostico può offrire una completa garanzia sull'assenza di agenti infettivi, qualunque materiale di origine umana deve essere considerato potenzialmente infetto. Tutti i reagenti e i campioni devono essere maneggiati secondo le norme di sicurezza normalmente adottate in laboratorio.**

**Smaltimento dei residui: i campioni di siero, i calibratori e le strip usate devono essere trattati come residui infetti, quindi smaltiti in accordo alle disposizioni di leggi vigenti.**

##### **Avvertenze per la sicurezza personale**

1. Non pipettare con la bocca.
2. Usare guanti monouso e protezione per gli occhi nel maneggiare i campioni.
3. Lavare accuratamente le mani una volta inseriti i dispositivi nello strumento Chorus/Chorus TRIO.
4. In merito alle caratteristiche di sicurezza dei reagenti contenuti nel kit consultare la Scheda di Sicurezza (disponibile su richiesta).
5. Acidi neutralizzati ed altri rifiuti liquidi devono essere disinfettati aggiungendo sodio ipoclorito in un volume sufficiente da ottenere una concentrazione finale almeno dell'1%. Un'esposizione al sodio ipoclorito all'1% per 30 minuti dovrebbe essere sufficiente per garantire una disinfezione efficace.
6. Eventuali versamenti di materiali potenzialmente infetti devono essere rimossi immediatamente con carta assorbente e la zona inquinata dovrà essere decontaminata, per esempio con sodio ipoclorito all'1%,

prima di proseguire il lavoro. Se è presente un acido, il sodio ipoclorito non deve essere usato prima che la zona sia stata asciugata. Tutti i materiali utilizzati per decontaminare eventuali versamenti accidentali, compresi guanti, devono essere scartati come rifiuti potenzialmente infetti. Non mettere in autoclave materiali contenenti sodio ipoclorito.

#### **Avvertenze analitiche**

Prima dell'uso, portare i dispositivi da utilizzare a temperatura ambiente (18-30°C) ed impiegare entro 60 minuti.

- 1. Scartare i device con substrato (pozzetto 4) colorato di blu.**
- Nell'aggiungere il campione al pozzetto verificare che sia perfettamente distribuito sul fondo.
- Controllare l'effettiva presenza dei reagenti nel dispositivo e l'integrità del dispositivo stesso. Non utilizzare dispositivi che al controllo visivo presentano mancanza di qualche reagente e/o corpi estranei nel pozzetto di reazione.
- I dispositivi devono essere utilizzati insieme allo strumento Chorus/Chorus TRIO, seguendo rigorosamente le Istruzioni per l'Uso ed il Manuale Utente dello strumento.
- Controllare che lo strumento Chorus/Chorus TRIO sia impostato correttamente (vedi Manuale Utente).
- Non alterare il codice a barre posto sulla impugnatura del device al fine di permetterne la corretta lettura da parte dello strumento.
- Evitare l'uso di congelatori auto sbrinanti per la conservazione dei campioni.
- Codici a barre difettosi possono essere inseriti manualmente nello strumento (vedi Manuale Utente).
- Non esporre i dispositivi a forte illuminazione né a vapori di ipoclorito durante la conservazione e l'uso.
- Può essere fonte di errori l'uso di campioni fortemente emolizzati, lipemici, itterici, di siero non completamente coagulato o di campioni che presentano inquinamento microbico.
- Non utilizzare il dispositivo dopo la data di scadenza
- 12. Controllare che lo strumento abbia la connessione con la Washing Buffer Autoimmunity (Ref. 86004)**

#### **5. COMPOSIZIONE DEL KIT E PREPARAZIONE DEI REAGENTI**

Il kit è sufficiente per 36 determinazioni (REF 86088).

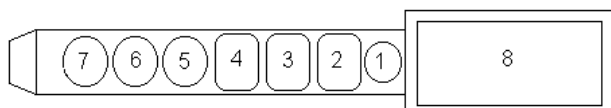
Il kit è sufficiente per 12 determinazioni (REF 86088/12).

#### **DD DISPOSITIVI**

6 confezioni da 6 dispositivi ciascuna (REF 86088).

2 confezioni da 6 dispositivi ciascuna (REF 86088/12).

Descrizione:



**Posizione 8:** Spazio disponibile per etichetta con codice a barre

**Posizione 7:** Vuota

**Posizione 6:** POZZETTO DI MICROPIASTRA

Sensibilizzato con 70kDa U1-snRNP umano ricombinante

**Posizione 5:** POZZETTO DI MICROPIASTRA

Non sensibilizzato.

**Posizione 4:** SUBSTRATO TMB

Contenuto: Tetrametilbenzidina 0.26 mg/mL ed H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> 0.01% stabilizzati in tampone citrato 0.05 mol/L (pH 3.8)

**Posizione 3:** DILUENTE PER I CAMPIONI

Contenuto: Soluzione proteica in Tris, salina e contenente sodio azide

**Posizione 2:** CONIUGATO

Contenuto: anticorpi monoclonali anti-IgG umane marcati con perossidasi.

**Posizione 1:** POZZETTO VUOTO

Dove l'utilizzatore deve dispensare il siero non diluito.

**Uso: equilibrare una busta a temperatura ambiente**, aprire la busta, prelevare i dispositivi occorrenti; riporre gli altri nella busta contenente il gel di silice, far uscire l'aria e **sigillare** premendo sulla chiusura. Conservare a 2/8°C.

#### **CALIBRATOR** CALIBRATORE

Contenuto: Siero umano diluito. Liquido, pronto all'uso.

#### **CONTROL +** CONTROLLO POSITIVO

Contenuto: Siero umano diluito. Liquido, pronto all'uso.

#### **ALTRO MATERIALE RICHIESTO, MA NON FORNITO:**

- WASHING BUFFER AUTOIMMUNITY (REF 86004)
- CLEANING SOLUTION 2000 (REF 83609)
- SANITIZING SOLUTION (REF 83604 - 83608)
- CHORUS NEGATIVE CONTROL/SAMPLE DILUENT (REF 83607)
- Strumento Chorus/Chorus TRIO
- Acqua distillata o deionizzata
- Normale vetreria di laboratorio: cilindri, provette, ecc.
- Micropipette capaci di prelevare accuratamente volumi di 50-200 µl.
- Guanti monouso
- Soluzione al 5% di sodio ipoclorito
- Contenitori per la raccolta di materiali potenzialmente infetti

#### **6. MODALITA' DI CONSERVAZIONE E STABILITA' DEI REAGENTI**

I reagenti devono essere conservati a 2/8°C. Nel caso di un'errata temperatura di conservazione deve essere ripetuta la calibrazione e controllata la correttezza del risultato tramite il siero di controllo (vedi capitolo 9: Validazione del test).

La data di scadenza è stampata su ogni componente e sull'etichetta esterna della confezione.

**I reagenti hanno una stabilità limitata dopo apertura e/o preparazione:**

|                    |                     |
|--------------------|---------------------|
| DISPOSITIVI        | 8 settimane a 2/8°C |
| CALIBRATORE        | 8 settimane a 2/8°C |
| CONTROLLO POSITIVO | 8 settimane a 2/8°C |

## 7. TIPO DI CAMPIONI E CONSERVAZIONE

Il tipo di campione è rappresentato da siero ottenuto da sangue prelevato per normale venipuntura e maneggiato come richiesto nelle procedure standard di laboratorio.

Non sono conosciute le conseguenze dell'utilizzo di altri liquidi biologici.

Il siero fresco può essere mantenuto per 4 giorni a 2/8°C; per periodi di conservazione maggiori, congelare a -20°C.

Il campione può subire fino ad un massimo di 3 scongelamenti.

Evitare l'uso di congelatori auto sbrinanti per la conservazione dei campioni. Dopo lo scongelamento agitare con cura il campione prima del dosaggio.

L'inattivazione al calore può fornire risultati erranei. La qualità del campione può essere seriamente influenzata dalla contaminazione microbica che può portare a risultati erranei.

## 8. PROCEDIMENTO

1. Aprire la busta (lato contenente la chiusura a pressione), prelevare il numero di dispositivi necessario per eseguire gli esami e conservare gli altri richiudendo la busta dopo aver fatto uscire l'aria.
2. Controllare visivamente lo stato del dispositivo secondo le indicazioni riportate nel capitolo 4 Avvertenze Analitiche.
3. Dispensare nel pozzetto n°1 di ciascun dispositivo 50 µl di siero non diluito da analizzare, ad ogni cambio di lotto utilizzare un dispositivo per il calibratore.
4. Introdurre i dispositivi sullo strumento Chorus/Chorus TRIO. Eseguire la calibrazione (se richiesto) ed il test come riportato nel Manuale di Istruzione dello strumento.

## 9. VALIDAZIONE DEL TEST

Utilizzare il siero di controllo positivo per verificare la correttezza del risultato ottenuto, processandolo come indicato nel Manuale Utente dello strumento. Se lo strumento segnala che il siero di controllo ha un valore fuori dal limite di accettabilità occorre effettuare nuovamente la calibrazione. I risultati precedenti verranno corretti automaticamente.

Se il risultato del siero di controllo continua ad essere fuori dall'intervallo di accettabilità, contattare il Scientific Support.

Tel: 0039 0577 319554  
Fax: 0039 0577 366605  
email: scientificsupport@diesse.it

## 10. INTERPRETAZIONE DEL TEST

Lo strumento Chorus/Chorus TRIO fornisce il risultato in Unità Arbitrarie (AU/ml) calcolate in base ad un grafico lotto-dipendente memorizzato nello strumento.

Il test sul siero in esame può essere interpretato come segue:

POSITIVO: quando il risultato è > 18 AU/ml

NEGATIVO: quando il risultato è < 12 AU/ml

DUBBIO/EQUIVOCO: quando il risultato è compreso fra 12 e 18 AU/ml

In caso di risultato dubbio/equivoco ripetere il test. Se il risultato rimane dubbio/ equivoco, ripetere il prelievo.

## 11. LIMITAZIONI DEL TEST

Tutti i valori ottenuti necessitano di un'attenta interpretazione che non prescinda da altri indicatori relativi allo stesso paziente. Il test, infatti, non può essere utilizzato da solo per una diagnosi clinica ed il risultato del test deve essere valutato insieme a dati provenienti dall'anamnesi del paziente e/o da altre indagini diagnostiche.

## 12. RANGE DI CALIBRAZIONE

Range di calibrazione 3.0 – 300.0 AU/ml.

Per campioni > 300.0 AU/ml ripetere il test prediluendo il campione in Negative Control/Sample Diluent (PF83607- non fornito con il kit).

## 13. CROSS-REATTIVI

3 campioni, positivi a tTG, gliadin, cardiolipin, Tg e TPO sono stati testati.

Non sono state rilevate reazioni crociate significative.

## 14. STUDI DI COMPARAZIONE

In una sperimentazione sono stati analizzati 57 campioni con un kit Diesse ed un altro kit del commercio.

Di seguito sono schematizzati i dati della sperimentazione:

|        |        | Riferimento |    |        |
|--------|--------|-------------|----|--------|
|        |        | +           | -  | Totale |
|        |        |             |    |        |
| Diesse | +      | 12          | 1  | 13     |
|        | -      | 0           | 44 | 44     |
|        | Totale | 12          | 45 | 57     |

Percent Positive Agreement (~Sensibilità Diagnostica):

100% CI<sub>95%</sub>: 75.7-99.7

Percent Negative Agreement: (~Specificità Diagnostica):

97.8% CI<sub>95%</sub>: 88.3-99.6

Il grado di concordanza tra i due metodi risulta essere ottimo con un valore di K (Coefficiente di Cohen) di 0.94.

## 15. PRECISIONE E RIPETIBILITÀ

| Campione | All'interno della seduta |     | Tra sedute    |     |
|----------|--------------------------|-----|---------------|-----|
|          | Media (AU/ml)            | CV% | Media (AU/ml) | CV% |

|   |      |     |      |     |
|---|------|-----|------|-----|
| 1 | 61.3 | 5.6 | 59.3 | 4.8 |
| 2 | 32.2 | 8.0 | 31.3 | 4.3 |
| 3 | 15.1 | 7.2 | 15.5 | 3.2 |

| Campione | Tra lotti e tra strumenti |     |
|----------|---------------------------|-----|
|          | Media (AU/ml)             | CV% |
| 1        | 59.9                      | 1.2 |
| 2        | 30.5                      | 2.4 |
| 3        | 15.0                      | 2.4 |

## 16. BIBLIOGRAFIA

1. Shoenfeld P. (1996) Autoantibodies. Elsevier Sciences BV, Amsterdam.
2. Hacki W., Fischer U., Luhrmann R. (1994) J. Cell Biol. 124: 261-272.
3. Guldner HH. (1992) Mol. Biol. & Re. 16: 155-164.
4. Klein Gunnewiek JMT et al. Clin. Exp. Rheumatol. 15: 549-560.
5. Von Muhlen CA, Tan EM (1995) Semin. Arthritis Rheum. 24: 323-358.



**DIESSE Diagnostica Senese S.p.A.**  
 Via delle Rose 10  
 53035 Monteriggioni (Siena)  
 Italy





## **INSTRUCTIONS FOR USE**

### **CHORUS U1-70 RNP**

#### **For the semiquantitative determination of IgG antibodies anti-U1-70**

#### **For *In Vitro* Diagnostic Use Only**

##### **1. INTENDED USE**

Immunoenzymatic method for the semiquantitative determination of IgG class antibodies against U1-70 in human serum, using a disposable device applied on the chorus and Chorus TRIO instruments.

##### **2. INTRODUCTION**

The U1-snRNP complex is a small nuclear ribonucleoprotein particle composed of uridine rich (thus U) small nuclear RNA and a set of proteins: the 70 kDa U1-specific ribonucleoprotein plus proteins A and C (all formerly summarized as RNPs) and the Sm (Smith antigen which comprises eight proteins: B/B', D1, D2, D3, E, F and G. Because of its protein components, the Sm and RNPs, the complex is often named RNP/Sm complex. The U1-sn RNP complex is a part of the splicosomal complex, that facilitates the processing of pre-mRNA to mature mRNA in the nucleus.

Antibodies against the 70 kDa protein of the U1-snRNP complex belong to the heterogenous group of anti-nuclear antibodies (ANA), which are associated with various autoimmune diseases. They are directed against various proteins of the nucleus. Indirect immunofluorescence test (IFT) on eucaryotic cells like HeLa has been the established method for the detection of ANAs. Single antibody specificities are distinguished by fluorescence patterns but more specific testing by ELISAs employing the target antigens are available too for a simple and reliable differentiation of ANAs.

Antibodies against the 70 kDa U1-specific protein are found in 95% of mixed connective tissue diseases (MCTD) but do also occur in systemic lupus erythematosus (SLE) with a prevalence of 40%. Isolated occurrence of anti-70 kDa antibodies is typical for the Sharp syndrome, whilst antibodies against Sm are highly specific for systemic lupus erythematosus (SLE) and thus are included in diagnostic and classification criteria for SLE. Anti-SM antibodies are found in 20-30% of patients with SLE.

##### **3. PRINCIPLE OF THE METHOD**

The Chorus U1-70 device is ready to use for the detection of IgG antibodies against U1-70, in the Chorus/Chorus TRIO instruments.

The test is based on the ELISA principle (Enzyme linked Immunosorbent Assay). The antigen is bound to the solid phase. The specific immunoglobulins are bound to the antigen through incubation with diluted human serum. After washing to eliminate the proteins which have not reacted, incubation is performed with the conjugate, composed of anti-human immunoglobulins antibodies conjugated to horse radish peroxidase.

The unbound conjugate is eliminated and the peroxidase substrate is added. The colour which develops is proportional to the concentration of specific antibodies present in the serum sample.

The disposable devices contain all the reagents to perform the test in the Chorus/Chorus TRIO instruments.

The results are expressed in Arbitrary Units (AU/ml).

##### **4. WARNINGS AND PRECAUTIONS**

###### **FOR *IN VITRO* DIAGNOSTIC USE ONLY**

This kit contains materials of human origin which have been tested and gave a negative response by FDA-approved methods for the presence of HBsAg and for anti-HIV-1, anti-HIV-2 and anti-HCV antibodies. As no diagnostic test can offer a complete guarantee regarding the absence of infective agents, all material of human origin must be handled as potentially infectious. All precautions normally adopted in laboratory practice should be followed when handling reagents and samples.

**Waste disposal: serum samples, calibrators and strips, once used, must be treated as infectious residuals and eliminated according to law.**

###### **Health and Safety Information**

1. Do not pipette by mouth.
2. Wear disposable gloves and eye protection while handling specimens.
3. Wash hands thoroughly after placing the devices in the Chorus/Chorus TRIO instrument.
4. Consult the relative Material Safety Data Sheet (available on request) for all the information on safety concerning the reagents contained in the kit.
5. Neutralized acids and other liquid waste should be decontaminated by adding a sufficient volume of sodium hypochlorite to obtain a final concentration of at least 1%. A 30 minute exposure to 1% sodium hypochlorite may be necessary to ensure effective decontamination.
6. Spillage of potentially infectious materials should be removed immediately with adsorbent paper tissue and the contaminated area swabbed with, for example, 1% sodium hypochlorite before work is continued. Sodium hypochlorite should not be used on acid-containing spills unless the spill area is first wiped dry. Materials used to clean spills, including gloves, should be disposed of as potentially biohazardous waste. Do not autoclave materials containing sodium hypochlorite.

**Analytical Precautions**

Bring the devices to room temperature (18-30°C) before use; use within 60 min.

1. **Discard devices which show the substrate (well 4) blue colored.**
2. Adding the sample into the well verify that it is perfectly distributed on the bottom.
3. Check for the presence of the reagents in the device and that the device is not damaged. Do not use devices which are lacking a reagent and/or present foreign bodies in the reaction well when visually inspected.
4. The devices are for use with the Chorus/Chorus TRIO instrument; the Instructions for Use and the Instrument Operating Manual must be carefully followed.
5. Check that the Chorus/Chorus TRIO instrument is set up correctly (see Operating Manual).
6. Do not alter the bar code placed on the handle of the device in order to allow correct reading by the instrument.
7. Avoid using self-defrosting freezers for the storage of the samples.
8. Defective barcodes can be inserted manually in the instrument (see Operating Manual).
9. Do not expose the devices to strong light or to hypochlorite vapors during storage and use.
10. The use of strongly hemolyzed, lipemic, icteric samples, of serum not completely coagulated or of samples presenting microbial contamination may all constitute sources of error.
11. Do not use the device after the expiry date.
12. **Make sure that the instrument is connected to the Washing Buffer Autoimmunity (Ref. 86004).**

## 5. KIT COMPOSITION AND REAGENT PREPARATION

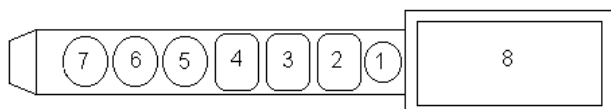
The kit is sufficient for 36 tests (REF 86088).

The kit is sufficient for 12 tests (REF 86088/12).

**DD DEVICES**

6 packages each containing 6 devices (REF 86088).

2 packages each containing 6 devices (REF 86088/12).

Description:

**Position 8:** Space for application of bar code label

**Position 7:** Empty

**Position 6:** MICROPLATE WELL

Coated with human recombinant 70 kDa U1-snRNP

**Position 5:** Uncoated MICROPLATE WELL

**Position 4: TMB SUBSTRATE**

Contents: Tetramethylbenzidine 0.26 mg/mL and H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> 0.01% stabilized in 0.05 mol/L citrate buffer (pH 3.8)

**Position 3: SAMPLE DILUENT**

Contents: Proteic solution in Tris, saline, with sodium azide

**Position 2: CONJUGATE**

Contents: anti-human IgG monoclonal antibodies labeled with horse radish peroxidase.

**Position 1: EMPTY WELL**

in which undiluted serum must be added

**Use: equilibrate a package at room temperature**, open the package and remove the required devices; replace the others in the bag with the silica gel, expel the air and **seal** by pressing the closure. Store at 2-8°C.

**CALIBRATOR** CALIBRATOR

Contents: Diluted human serum. Liquid, ready for use.

**CONTROL +** POSITIVE CONTROL

Contents: Diluted human serum. Liquid, ready for use.

**MATERIALS REQUIRED BUT NOT PROVIDED:**

- WASHING BUFFER AUTOIMMUNITY (REF 86004)
- CLEANING SOLUTION 2000 (REF 83609)
- SANITIZING SOLUTION (REF 83604 - 83608)
- CHORUS NEGATIVE CONTROL/SAMPLE DILUENT (REF 83607)
- Chorus/Chorus TRIO Instrument
- Distilled or deionised water
- Normal laboratory glassware: cylinders, test-tubes etc.
- Micropipettes for the accurate collection of 50-200 µl solution
- Disposable gloves
- Sodium Hypochlorite solution (5%)
- Containers for collection of potentially infectious materials

**6. STORAGE AND STABILITY OF REAGENTS**

**Reagents must be stored at 2/8°C. In the case of storage at an incorrect temperature the calibration must be repeated and the run validated using the control serum (see section 9, Test validation).**

**The expiry date is printed on each component and on the kit label.**

**Reagents have a limited stability after opening:**

|                  |                  |
|------------------|------------------|
| DEVICES          | 8 weeks at 2/8°C |
| CALIBRATOR       | 8 weeks at 2/8°C |
| POSITIVE CONTROL | 8 weeks at 2/8°C |

**7. SPECIMEN COLLECTION AND STORAGE**

The sample is composed of serum collected in the normal manner from the vein and handled with all precautions dictated by good laboratory practice.

Possible consequences, in case of use of other biological liquids, are not known.

The fresh serum may be stored for 4 days at 2/8°C, or frozen for longer periods at -20°C, and can be thawed a maximum of 3 times.

Do not keep the samples in auto-defrosting freezers. Defrosted samples must be shaken carefully before use.

Heat-inactivation can rise to erroneous results. The quality of the sample can be seriously affected by microbial contamination which leads to erroneous results.

## 8. ASSAY PROCEDURE

1. Open the package (on the side containing the pressure-closure), remove the number of devices required and seal the rest in the bag after expelling the air.
2. Check the state of the device according to the indications reported in chapter 4, Analytical Precautions.
3. Dispense 50 µl of undiluted test serum in well no. 1 of each device; at each change of batch, use a device for the calibrator.
4. Place the devices in the Chorus/Chorus TRIO instrument. Perform the calibration (if necessary) and the test as reported in the instrument Operating Manual.

## 9. TEST VALIDATION

Use the control serum to check the validity of the results obtained. It should be used as reported in the instrument Operating Manual. If the instrument signals that the control serum has a value outside the acceptable range, the calibration must be repeated. The previous results will be automatically corrected.

If the result of the control serum continues to be outside the acceptable range, contact the Scientific Support.

Tel: 0039 0577 319554  
Fax: 0039 0577 366605  
email: scientificsupport@diesse.it

## 10. INTERPRETATION OF THE RESULTS

The Chorus/Chorus TRIO instrument expresses the result in Arbitrary Units (AU/ml) calculated on the basis of a lot-dependent graph stored in the instrument.

The test on the examined serum can be interpreted as follows:

POSITIVE: when the result is > 18 AU/ml

NEGATIVE: when the result is < 12 AU/ml

DOUBTFUL/EQUIVOCAL: for all values between 12 and 18 AU/ml

If the result is doubtful/equivocal, repeat the test. If it remains doubtful/equivocal, collect a new serum sample.

## 11. LIMITATIONS

All the values obtained require a careful interpretation that must consider other indicators relative to the patient.

The test, indeed, can not be used alone for a clinical diagnosis and the test result should be evaluated together with the patient history and other clinical diagnostic evaluation.

## 12. CALIBRATION RANGE

Calibration range 3.0-300.0 AU/ml.

For samples > 300.0 AU/ml retest the diluted sample in the Negative Control/Sample Diluent (PF83607-not supplied with the kit).

## 13. CROSS-REACTIONS

3 samples, positive to tTG, gliadin, cardiolipin, Tg and TPO were tested.

No significant cross-reactions were found.

## 14. METHOD COMPARISON

In an experimentation 57 samples have been tested with Diesse kit and with a competitor kit.

Data are summarized in the following table:

|        |      | Reference |    |      |
|--------|------|-----------|----|------|
|        |      | +         | -  | Tot. |
|        |      |           |    |      |
| Diesse | +    | 12        | 1  | 13   |
|        | -    | 0         | 44 | 44   |
|        | Tot. | 12        | 45 | 57   |

Percent Positive Agreement (~Diagnostic Sensitivity):

100% CI<sub>95%</sub>: 75.7-99.7

Percent Negative Agreement (~Diagnostic Specificity):

97.8% CI<sub>95%</sub>: 88.3-99.6

The agreement between the two methods is excellent with a Cohen's Kappa of 0.94.

## 15. PRECISION AND REPEATABILITY

| Sample | Within run   |     | Between run  |     |
|--------|--------------|-----|--------------|-----|
|        | Mean (AU/ml) | CV% | Mean (AU/ml) | CV% |
| 1      | 61.3         | 5.6 | 59.3         | 4.8 |
| 2      | 32.2         | 8.0 | 31.3         | 4.3 |
| 3      | 15.1         | 7.2 | 15.5         | 3.2 |

| Sample | Between lots and Between instruments |     |
|--------|--------------------------------------|-----|
|        | Mean (AU/ml)                         | CV% |
| 1      | 59.9                                 | 1.2 |
| 2      | 30.5                                 | 2.4 |
| 3      | 15.0                                 | 2.4 |

## 16. REFERENCES

1. Shoenfeld P. (1996) Autoantibodies. Elsevier Sciences BV, Amsterdam..
2. Hacki W., Fischer U., Luhrmann R. (1994) J. Cell Biol. 124: 261-272.
3. Guldner HH. (1992) Mol. Biol.< Re. 16: 155-164.



4. Klein Gunnewiek JMT et al. Clin. Exp. Rheumatol. 15: 549-560.
5. Von Muhlen CA, Tan EM (1995) Semin. Arthritis Rheum. 24: 323-358.



**DIESSE Diagnostica Senese S.p.A.**  
**Via delle Rose 10**  
**53035 Monteriggioni (Siena)**  
**Italy**





## NÁVOD NA POUŽITÍ

### **CHORUS U1-70 RNP**

## **PRO semikvantitativní STANOVENÍ IgG ANTI- U1-70 PROTILÁTEK**

### **Určeno pouze k diagnostice *in vitro***

#### **1. ÚČEL POUŽITÍ**

Imunoenzymatická metoda k semikvantitativnímu stanovení IgG protilátek proti U1-70 v lidském séru za použití jednorázového nástroje aplikovaného do zařízení Chorus nebo Chorus TRIO.

#### **2. ÚVOD**

U1-snRNP komplex je malá jaderná ribonukleoproteinová částice, složená z malé jaderné RNA bohaté na uridin, (odtud U) a skupiny proteinů: 70 kDa U1-specifického ribonukleoproteinu a proteinů A a C (všechny dohromady dříve označovány jako RNP) a Sm (Smithův antigen skládající se z osmi proteinů: B/B', D1, D2, D3, E, F a G. Na základě proteinových součástí, Sm a RNP, se tento komplex často nazývá RNP/Sm komplex. U1-sn RNP komplex je částí splicozomálního komplexu, který usnadňuje zpracování premRNA na zralou mRNA v jádře.

Protilátky proti 70 kDa proteinu U1-snRNP komplexu patří do heterogenní skupiny anti-jaderných protilátek (ANA), které jsou asociovány s různými autoimunitními onemocněními, a jsou zaměřeny proti různým jaderným proteinům. Zavedenou metodou detekce ANA je nepřímý imunofluorescenční test (IFT) na eukaryotických buňkách, jako jsou HeLa. I když lze specifčnost jednotlivých protilátek rozlišit pomocí fluorescenčního obrazu, jsou pro snadné a spolehlivé rozlišení ANA k dispozici také specifitější ELISA testy používající cílové antigeny.

Protilátky proti 70 kDa U1-specifickému proteinu se nalézají u 95 % smíšeného onemocnění pojivových tkání (MCTD), objevují se však také u systémového lupus erythematosus (SLE) se 40% prevalencí. Izolovaný výskyt anti-70 kDa protilátek je typický pro Sharpův syndrom, zatímco protilátky proti Sm jsou vysoce specifické pro systémový lupus erythematosus (SLE), a jsou proto zahrnuty jako diagnostické a klasifikační kritérium SLE. Anti-SM protilátky se nacházejí u 20–30 % pacientů trpících SLE.

#### **3. PRINCIP METODY**

Nástroj s Chorus U1-70 je připraven k použití pro zkoušku na IgG protilátky proti U1-70, v zařízení Chorus/Chorus TRIO.

Test je založen na principu ELISA (enzymaticky vázaná imunosorbentní zkouška). Antigen je vázán na pevnou fázi. Specifické imunoglobuliny jsou vázány na antigen inkubací s naředěným lidským sérem.

Po promytí k eliminaci nereagujících bílkovin se provede inkubace s konjugátem složeným z anti-lidských imunoglobulinů konjugovaných s křenuvou peroxidázou.

Konjugát, který nereagoval, je eliminován a přidá se peroxidázový substrát. Zabarvení, které vznikne, je přímo úměrné koncentraci specifických protilátek přítomných ve vzorku séra.

Jednorázové nástroje obsahují veškeré reagenty potřebné k provedení testu při použití zařízení Chorus / Chorus TRIO.

Výsledky jsou vyjádřeny jako Arbitrární jednotky (AU/ml).

#### **4. VÝSTRAHY A BEZPEČNOSTNÍ UPOZORNĚNÍ**

##### **URČENO POUZE K DIAGNOSTICE *IN VITRO***

Tato souprava obsahuje materiály lidského původu, které byly testovány a vykázaly negativní výsledky při použití metod schválených FDA pro stanovení přítomnosti HbsAg a anti-HIV-1, anti-HIV-2 a anti-HCV protilátek. Protože však žádný diagnostický test nemůže poskytnout úplnou záruku, že infekční agens nejsou přítomna, je třeba s veškerým materiálem lidského původu zacházet tak, jako by byl potenciálně infekční. Při zacházení s materiálem lidského původu je nutné dodržovat všechna relevantní opatření používaná v laboratorní praxi.

**Likvidace odpadu:** S použitými vzorky sér, kalibrátory a stripy je třeba zacházet jako s infekčními rezidui a likvidovat je v souladu s legislativou.

##### **Informace týkající se zdraví a bezpečnosti**

- Nepipetujte ústy.
- Při zacházení se vzorky mějte nasazeny jednorázové rukavice a chraňte si oči.
- Po vložení nástrojů do zařízení Chorus / Chorus TRIO si důkladně umyjte ruce.
- Veškeré informace týkající se bezpečnosti reagentů obsažených v soupravě naleznete v příslušném bezpečnostním listu (k dispozici na požádání).
- Neutralizované kyseliny i jiný tekutý odpad je třeba dekontaminovat přidáním dostatečného množství chlornanu sodného tak, aby konečná koncentrace dosahovala alespoň 1 %. Pro účinnou dekontaminaci je nutné nechat působit 1% chlornan sodný po dobu 30 minut.
- Rozlitý potenciálně infekční materiál je třeba okamžitě odstranit pomocí absorpčního papírového ručníku a kontaminovanou oblast umýt, například 1% chlornanem sodným, a to předtím, než budete v práci pokračovat. Chlornan sodný nepoužívejte na rozlité tekutiny s obsahem kyselin, ty musíte nejprve otřením vysušit. Materiály použité k čištění potřísněných povrchů, včetně rukavic, se musí likvidovat jako potenciálně životu nebezpečný odpad. Materiál s obsahem chlornanu sodného nevkládějte do autoklávu.

**Opatření pro správné provedení testu**

Než nástroje použijete, nechte je vytemperovat na pokojovou teplotu (18–30 °C) a použijte je do 60 min.

13. **Nástroje vykazující modré zabarvení substrátu (jamka 4) zlikvidujte.**
14. Při aplikaci vzorku do jamky si ověřte, že je po dně dokonale rozprostřen.
15. Zkontrolujte, že v nástroji jsou přítomny všechny reagenty a že nástroj není poškozen. Nepoužívejte nástroje, ve kterých chybí reagenty, nebo u nichž jsou v reagentní jamce při kontrole zrakem zjištěna cizí tělesa.
16. Nástroje slouží k použití v kombinaci se zařízením Chorus/Chorus TRIO; je třeba pozorně dodržovat návod na použití a návod k obsluze.
17. Zkontrolujte, že je zařízení Chorus/zařízení Chorus TRIO správně nastaveno (viz návod k obsluze zařízení).
18. Čárový kód na rukojeti nástroje nikdy neměňte, aby jej zařízení správně přečetlo.
19. Ke skladování vzorků nepoužívejte mrazáky, které se samy odmrazují.
20. Defektní čárové kódy lze vložit do zařízení manuálně (viz návod k obsluze).
21. Během skladování a používání nevystavujte nástroje silnému světlu či chlornanovým výparům.
22. Použití silně hemolyzovaných, lipemických, ikterických vzorků, nedokonale koagulovaného séra nebo vzorků představujících mikrobiální kontaminaci může být zdrojem chyb.
23. Nástroj nepoužívejte po datu spotřeby.
24. **Ujistěte se, že je nástroj připojen k promývacímu pufru Washing Buffer Autoimmunity (Ref. 86004).**

**5. OBSAH SOUPRAVY A PŘÍPRAVA REAGENCIÍ**

Souprava vystačí na 36 stanovení (REF 86088).

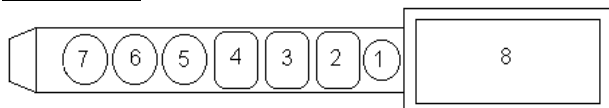
Souprava vystačí na 12 stanovení (REF 86088/12).

**DD NÁSTROJE**

6 balení po 6 nástrojích (REF 86088).

2 balení po 6 nástrojích (REF 86088/12).

Popis nástroje:



**Pozice 8:** Prostor pro aplikaci štítku s čárovým kódem

**Pozice 7:** prázdná

**Pozice 6:** MIKROTITRAČNÍ JAMKA

Potažená rekombinantním 70 kDa U1-snRNP

**Pozice 5:** Nepotažená MIKROTITRAČNÍ JAMKA

**Pozice 4:** TMB SUBSTRÁT

Obsah: Tetramethylbenzidin 0.26 mg/ml a H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> 0.01% stabilizovaná v 0,05 mol/l citrátového pufru (pH 3.8)

**Pozice 3:** ŘEDIDLO VZORKU

Obsah: Bílkovinný roztok v Tris, solný, s azidem sodným

**Pozice 2:** KONJUGÁT

Obsah: monoklonální anti-lidské protilátky IgG značené křenovou peroxidázou.

**Pozice 1:** PRÁZDNÁ JAMKA

do níž obsluha umístí neředěné sérum.

**Použití: přiveďte balení na pokojovou teplotu,** otevřete balení a vyjměte požadované nástroje; ostatní vložte do sáčku se silikagelem, vytlačte vzduch a **uzavřete** stisknutím. Skladujte při teplotě 2–8 °C.

**CALIBRATOR** KALIBRÁTOR

Obsahuje: Naředěné lidské sérum. Tekutina připravena k použití.

**CONTROL +** POZITIVNÍ KONTROLA

Obsahuje: Naředěné lidské sérum. Tekutina připravena k použití.

**POTŘEBNÝ MATERIÁL, KTERÝ NENÍ SOUČÁSTÍ BALENÍ:**

- WASHING BUFFER AUTOIMMUNITY [REF] 86004
- CLEANING SOLUTION 2000 [REF] 83609
- SANITIZING SOLUTION [REF] 83604 - 83608
- CHORUS NEGATIVE CONTROL/SAMPLE DILUENT [REF] 83607
- Zařízení Chorus/Chorus TRIO
- Destilovaná nebo deionizovaná voda.
- Běžné laboratorní sklo: odměrné válce, zkumavky atd.
- Mikropipety pro přesný sběr 50–200 µl roztoku.
- Jednorázové rukavice.
- Roztok chlornanu sodného (5%).
- Kontejnery pro sběr potenciálně nebezpečného materiálu.

**6. SKLADOVÁNÍ A STABILITA REAGENCIÍ**

Reagenty je nutné skladovat při teplotě 2–8 °C. Skladujete-li reagenty při nesprávné teplotě, je nutné zopakovat kalibraci a test validovat pomocí kontrolního séra (viz bod 9, Validace testu).

**Datum spotřeby je vytištěno na každém komponentu a na štítku soupravy.**

**Reagenty mají po otevření omezenou stabilitu:**

|               |                            |
|---------------|----------------------------|
| NÁSTROJE      | 8 týdnů při teplotě 2–8 °C |
| KALIBRÁTOR    | 8 týdnů při teplotě 2–8 °C |
| POZ. KONTROLA | 8 týdnů při teplotě 2–8 °C |

**7. SBĚR A SKLADOVÁNÍ VZORKŮ**

Vzorek je sérum získané běžným způsobem ze žíly, se kterým bylo nakládáno za dodržení opatření předepsaných dobrou laboratorní praxí.

Možné následky v případě použití jiných biologických tekutin nejsou známy.

Čerstvé sérum lze skladovat 4 dny při teplotě 2–8 °C, nebo zmrazit na delší dobu při teplotě -20 °C.

Rozmrazovat se smí maximálně 3 krát.

IO-09/219-C IFU 86088 – 86088/12– Ed. 26.03.2018

Neskladujte vzorky v mrazácích s automatickým odmrazením. Rozmrazené vzorky je nutné před použitím pečlivě protřepat. Inaktivace horkem může vést k chybným výsledkům. Kvalita vzorku může být silně narušena mikrobiální kontaminací, což by vedlo k chybným výsledkům.

## 8. POSTUP

1. Otevřete balení (na straně s tlakovým uzávěrem), vyjměte požadované množství nástrojů a poté, co jste z balení vytlačili vzduch, je opět uzavřete.
2. Zkontrolujte stav zařízení podle údajů uvedených v kapitole 4, Opatření pro správné provedení testu.
3. Vložte 50 µl neředěného testovaného séra do jamky č. 1 každého nástroje; při každé změně šarže použijte nástroj na kalibraci.
4. Umístěte nástroje do zařízení Chorus / zařízení Chorus TRIO. Proveďte kalibraci (je-li třeba) a test podle příručky k obsluze zařízení.

## 9. OVĚŘENÍ TESTU

Pomocí kontrolního séra ověřte správnost získaných výsledků. Použijte je v souladu s instrukcemi uvedenými v návodu na obsluhu. Pokud zařízení ukáže, že se hodnota kontrolního séra pohybuje mimo přijatelné rozmezí, kalibraci je třeba opakovat. Předchozí výsledky budou automaticky opraveny. Pokud je výsledek kontrolního séra i nadále mimo přijatelné rozmezí, zatelefonujte prosím do oddělení vědecké podpory.

Tel: 0039 0577 319554  
Fax: 0039 0577 366605  
email: scientificsupport@diesse.it

## 10. INTERPRETACE VÝSLEDKŮ

Zařízení Chorus/Chorus TRIO vyjadřuje výsledky v Arbitrárních Jednotkách (AU/ml), vypočtených na základě křivky pro danou šarži, která je součástí nástroje.

Testované sérum lze interpretovat takto:

**POZITIVNÍ:** je-li výsledek > 18 AU/ml

**NEGATIVNÍ:** je-li výsledek < 12 AU/ml

**SPORNÉ/NEJASNÉ: PRO VŠECHNY HODNOTY MEZI 12 a 18 AU/ml**

V případě sporného/nejednoznačného výsledku test zopakujte. Zůstává-li test sporný/ nejednoznačný, seberte nový vzorek.

## 11. OMEZENÍ

Veškeré získané hodnoty vyžadují pečlivou interpretaci, která musí brát v úvahu také další ukazatele týkající se pacienta. Test rozhodně nelze použít ke klinické diagnóze samotný. Výsledky testu je nutné vyhodnocovat společně s anamnézou pacienta a jinými klinickými diagnostickými vyhodnoceními.

## 12. KALIBRAČNÍ ROZMEZÍ

Kalibrační rozmezí 30.0-300.0 AU/ml.

Pro vzorky > 300.0 AU/ml znova vzorek otestujte naředěný v ředidle pro negativní kontrolní vzorek (PF83607 – se v rámci soupravy nedodává).

## 13. ZKŘÍŽENÉ REAKCE

Byly testovány 3 vzorky pozitivní na tTG, gliadin, cardiolipin, Tg a TPO.

**NEBYLY ZJIŠTĚNY ŽÁDNÉ VÝZNAMNÉ ZKŘÍŽENÉ REAKCE.**

## 14. SROVNÁNÍ METOD

V experimentu bylo testováno 57 vzorků pomocí soupravy Diesse a jiné komerční soupravy.

Výsledky shrnuje následující tabulka:

|        |        | Reference |    |        |
|--------|--------|-----------|----|--------|
|        |        | +         | -  | Celkem |
|        |        |           |    |        |
| Diesse | +      | 12        | 1  | 13     |
|        | -      | 0         | 44 | 44     |
|        | Celkem | 12        | 45 | 57     |

Procento pozitivní shody (~diagnostická citlivost):

100% CI<sub>95%</sub>: 75.7-99.7

Procento negativní shody (~diagnostická specifita):

97.8% CI<sub>95%</sub>: 88.3-99.6

Shoda mezi těmito dvěma metodami je vynikající s hodnotou K (Cohenův koeficient) dosahující 0.94.

## 15. PŘESNOST A OPAKOVATELNOST

| Vzorek | Přesnost v rámci měření |      | Přesnost mezi měřeními |      |
|--------|-------------------------|------|------------------------|------|
|        | Průměr (AU/ml)          | CV % | Průměr (AU/ml)         | CV % |
| 1      | 61.3                    | 5.6  | 59.3                   | 4.8  |
| 2      | 32.2                    | 8.0  | 31.3                   | 4.3  |
| 3      | 15.1                    | 7.2  | 15.5                   | 3.2  |

| Vzorek | Přesnost mezi šaržemi a<br>Přesnost mezi nástroji |      |
|--------|---------------------------------------------------|------|
|        | Průměr (AU/ml)                                    | CV % |
|        |                                                   |      |
| 1      | 59.9                                              | 1.2  |
| 2      | 30.5                                              | 2.4  |
| 3      | 15.0                                              | 2.4  |

## 16. REFERENČNÍ LITERATURA

1. Shoenfeld P. (1996) Autoantibodies. Elsevier Sciences BV, Amsterdam.
2. Hacki W., Fischer U., Luhrmann R. (1994) J. Cell Biol. 124: 261-272.
3. Guldner HH. (1992) Mol. Biol. < Re. 16: 155-164.
4. Klein Gunnewiek JMT et al. Clin. Exp. Rheumatol. 15: 549-560.
5. Von Muhlen CA, Tan EM (1995) Semin. Arthritis Rheum. 24: 323-358.



**DIESE Diagnostica Senese S.p.A.**  
Via delle Rose 10  
53035 Monteriggioni (Siena)  
Italy





## ΟΔΗΓΙΕΣ ΧΡΗΣΗΣ

### **CHORUS U1-70 RNP**

**Για τον ημιποσοτικό προσδιορισμό των  
αντισωμάτων IgG αντί-U1-70**

**Μόνο για διαγνωστική χρήση *in vitro***

#### **1. ΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΗΣΗ**

**Ανοσοενζυμική μέθοδος για τον ημιποσοτικό προσδιορισμό των αντισωμάτων κλάσης IgG αντί- U1-70 στον ανθρώπινο ορό με σετ μίας χρήσης που εφαρμόζεται στις συσκευές Chorus και Chorus TRIO.**

#### **2. ΕΙΣΑΓΩΓΗ**

Το σύμπλοκο U1-snRNP είναι μικρό ριβονουκλεοπρωτεϊνικό πυρηνικό σωματίδιο (small nuclear ribonucleoprotein particle, snRNP), που αποτελείται από το μικρό πυρηνικό RNA εμπλουτισμένο με ουριδίνη (απ' όπου προέρχεται το U) και από πρωτεΐνες, στις οποίες περιλαμβάνονται, εκτός από το αντιγόνο Sm (Smith), οι ριβονουκλεοπρωτεΐνες (RNP) A και C και μία πρωτεΐνη μοριακού βάρους 70 kDa που εμφανίζεται ειδικά μόνο στο σύμπλοκο U1-snRNP. Το αντιγόνο Sm αποτελείται από τις παρακάτω πρωτεΐνες: B/B', D1, D2, D3, E, F, G,

Λόγω των συστατικών του μερών, Sm και RNP, το σύμπλοκο αποκαλείται συχνά, και RNP/Sm.

Το U1-snRNP είναι συστατικό μέρος του συμπλέγματος συγκόλλησης (splicing), που συμμετέχει στη διαδικασία μεταβολής των προ-mRNA σε ώριμα RNA στον κυτταρικό πυρήνα.

Τα αντισώματα που κατευθύνονται εναντίον της πρωτεΐνης μοριακού βάρους 70 kDa του συμπλόκου U1-snRNP ανήκουν στο ετερογενές γκρουπ των αντιπυρηνικών αντισωμάτων (ANA), που ανιχνεύονται σε διάφορα αυτοάνοσα νοσήματα. Αυτά τα αντισώματα κατευθύνονται εναντίον διάφορων πρωτεϊνών του κυτταρικού πυρήνα. Αρχικά ο προσδιορισμός των ANA γίνονταν με ένα έμμεσο τεστ ανοσοφθορισμού (IFT) πάνω σε ευκαρυωτικά κύτταρα, όπως π.χ. τα κύτταρα HeLa. Τα δείγματα που πέρασαν από το τεστ ανοσοφθορισμού, επιτρέπουν τη διάκριση της ειδικότητας των μεμονωμένων αντισωμάτων. Παρ' όλα αυτά ο προσδιορισμός των αυτοαντισωμάτων στο τεστ ELISA με αντίστοιχα ειδικά αντιγόνα, επιτρέπει την ευκολότερη και πιο αξιόπιστη διαφοροποίηση των ANA ανάλογα με τη σχετική ειδικότητα.

Τα αντισώματα που κατευθύνονται εναντίον της πρωτεΐνης μοριακού βάρους 70 kDa U1-ειδική, ανιχνεύονται στις μεικτές νόσους του συνδετικού ιστού (mixed connective tissue

diseases, MCTD) με συχνότητα που φτάνει το 95%, αλλά και στον Συστηματικό Ερυθηματώδη Λύκο (ΣΕΛ) με μία υπερχή 40%. Η μεμονωμένη εμφάνιση των αντισωμάτων αντι-70 kDa χαρακτηρίζει το Σύνδρομο Sharp. Αντίθετα, τα αντισώματα αντι-Sm είναι ειδικά σε υψηλό βαθμό για τον ΣΕΛ και αποτελούν ως εκ τούτου, ένα από τα υιοθετημένα κριτήρια για τη διάγνωση του ΣΕΛ, επειδή ανιχνεύονται στο 20-30% των ασθενών που πάσχουν από ΣΕΛ.

#### **3. ΑΡΧΗ ΤΗΣ ΜΕΘΟΔΟΥ**

Το σετ Chorus U1-70 είναι έτοιμο προς χρήση για τον προσδιορισμό των αντισωμάτων IgG αντί-U1-70, στις συσκευές Chorus/Chorus TRIO.

Το τεστ βασίζεται στη μέθοδο ELISA (Enzyme Linked ImmunoSorbent Assay). Το αντιγόνο στερεώνεται στη στερεά φάση. Οι συγκεκριμένες ανοσοσφαιρίνες συνδέονται με το αντιγόνο μετά από επώαση με αραιωμένο ανθρώπινο ορό.

Μετά από πλύσεις για να απομακρυνθούν οι πρωτεΐνες που δεν αντέδρασαν γίνεται η επώαση με το συζυγές, που αποτελείται από ανθρώπινα αντισώματα αντί-ανοσοσφαιρίνης συζευγμένης με υπεροξειδάση ραφανιδίων.

Απομακρύνεται το συζυγές που δεν συνδέθηκε και προστίθεται το υπόστρωμα για την υπεροξειδάση. Το χρώμα που σχηματίζεται είναι ανάλογο προς την συγκέντρωση των συγκεκριμένων αντισωμάτων που βρίσκονται στον ορό υπό εξέταση.

Τα σετ μίας χρήσης περιέχουν όλα τα αντιδραστήρια που είναι απαραίτητα για την εκτέλεση του τεστ στις συσκευές Chorus/Chorus TRIO.

Τα αποτελέσματα εκφράζονται με τους εξής τρόπους Αυθαίρετες Μονάδες (AU/ml).

#### **4. ΠΡΟΦΥΛΑΞΕΙΣ**

##### **ΜΟΝΟ ΓΙΑ ΔΙΑΓΝΩΣΤΙΚΗ ΧΡΗΣΗ IN VITRO.**

Αυτό το κιτ περιέχει υλικά ανθρώπινης προέλευσης που έχουν περάσει από τεστ και έχουν βρεθεί αρνητικά σε τεστ που έχουν εγκριθεί από την FDA, για την ανίχνευση τόσο του HbsAg όσο και των αντισωμάτων anti-HIV-1, anti-HIV-2 και anti-HCV. Επειδή κανένα διαγνωστικό τεστ δεν μπορεί να προσφέρει απόλυτη εγγύηση απουσίας μολυσματικών παραγόντων, οποιοδήποτε υλικό ανθρώπινης προέλευσης πρέπει να θεωρείται ως δυνητικά μολυσμένο. Τα αντιδραστήρια και τα δείγματα πρέπει να τα χειρίζεστε όλα σύμφωνα με τους κανονισμούς ασφαλείας που συνήθως εφαρμόζονται στο εργαστήριο.

**Διάθεση καταλοίπων:** τα δείγματα ορού, οι βαθμονομητές και οι ταινίες που χρησιμοποιήθηκαν πρέπει να αντιμετωπίζονται ως μολυσμένα κατάλοιπα και επομένως να διατίθενται σύμφωνα με τις διατάξεις των ισχυόντων νόμων.

#### **Οδηγίες για την προσωπική ασφάλεια**

1. Μην κάνετε αναρρόφηση με το στόμα.
2. Χρησιμοποιείτε γάντια μίας χρήσης και προστατεύετε τα μάτια όταν χειρίζεστε τα δείγματα.

3. Πλένετε σχολαστικά τα χέρια αφού τοποθετήσετε τα σετ ανάλυσης μέσα στην συσκευή Chorus/Chorus TRIO.
4. Όσον αφορά τα χαρακτηριστικά ασφαλείας των αντιδραστηρίων που περιέχει το kit συμβουλευέστε το Δελτίο Ασφαλείας (διαθέσιμο κατόπιν αιτήματος).
5. Ουδετεροποιημένα οξέα και άλλα υγρά απόβλητα πρέπει να απολυμαίνονται προσθέτοντας υποχλωριώδες νάτριο, τόσο όσο χρειάζεται ώστε η τελική συγκέντρωση να είναι τουλάχιστον 1%. Η έκθεση στο υποχλωριώδες νάτριο 1% για 30 λεπτά θα πρέπει να είναι αρκετή για να εγγυηθεί μία αποτελεσματική απολύμανση.
6. Τυχόν χυμένα υλικά που θα μπορούσαν να είναι μολυσμένα πρέπει να αφαιρούνται αμέσως με απορροφητικό χαρτί και η μολυσμένη περιοχή πρέπει να απολυμαίνεται, για παράδειγμα με υποχλωριώδες νάτριο 1%, πριν να συνεχίσετε την εργασία. Σε περίπτωση παρουσίας ενός οξέος, το υποχλωριώδες νάτριο δεν πρέπει να χρησιμοποιείται πριν να έχει στεγνώσει η περιοχή. Πρέπει όλα τα υλικά, καθώς και γάντια, που χρησιμοποιήθηκαν για να απολυμανθούν τυχόν χυμένα υγρά από ατύχημα, να απορρίπτονται ως δυνητικά μολυσμένα απόβλητα. Μην βάζετε στον κλίβανο υλικά που περιέχουν υποχλωριώδες νάτριο.

#### Αναλυτικές οδηγίες

Πριν από την χρήση, τα σετ πρέπει να αφεθούν σε θερμοκρασία περιβάλλοντος (18-30°C) και να χρησιμοποιηθούν μέσα σε 60 λεπτά.

1. **Απορρίψτε το σετ του οποίου το υπόστρωμα (κυψελίδα 4) είναι χρώματος μπλε.**
2. Αφού βάλετε το δείγμα στην κυψελίδα, εξακριβώστε ότι έχει κατανεμηθεί ομοιόμορφα στον πυθμένα.
3. Βεβαιωθείτε για την ύπαρξη των αντιδραστηρίων μέσα στο σετ και για την αρτιότητα του ιδίου του σετ. Μην χρησιμοποιείτε σετ τα οποία όταν εξετάζονται οπτικά παρουσιάζουν έλλειψη κάποιου αντιδραστηρίου και/ή ξένα σώματα στην κυψελίδα αντίδρασης.
4. Τα σετ πρέπει να χρησιμοποιούνται με την συσκευή Chorus/Chorus TRIO, ακολουθώντας αυστηρά τις Οδηγίες Χρήσης και το Εγχειρίδιο Χρήστη της συσκευής.
5. Ελέγξτε αν η συσκευή Chorus/Chorus TRIO είναι ρυθμισμένη σωστά ( βλ. Εγχειρίδιο Χρήστη).
6. Μην αλλοιώνετε τον γραμμωτό κωδικό που υπάρχει πάνω στη λαβή του σετ, ώστε η συσκευή να μπορεί να διαβάσει τον κωδικό σωστά.
7. Αποφύγετε τη χρήση καταψυκτών αυτόματης απόψυξης για την διατήρηση των δειγμάτων.
8. Αν υπάρχουν ελαττωματικοί γραμμωτοί κωδικοί , μπορείτε να τους περάσετε στην συσκευή με το χέρι (βλ. Εγχειρίδιο Χρήστη).

9. Μην εκθέτετε τα σετ σε δυνατό φωτισμό ούτε σε υποχλωριώδεις ατμούς κατά τη διατήρηση ή την χρήση.
10. Η χρήση έντονα αιμολυμένων, λυταιμικών, ικτερικών δειγμάτων καθώς και δειγμάτων των οποίων ο ορός δεν έχει πήξει εντελώς ή δειγμάτων που παρουσιάζουν μικροβιακή μόλυνση μπορεί να προκαλέσει λάθη.
11. Μην χρησιμοποιείτε το σετ μετά την ημερομηνία λήξης.
12. **Βεβαιωθείτε ότι η συσκευή είναι συνδεδεμένη με το Washing Buffer Autoimmunity ΚΩΔ. 86004.**

#### **5. ΣΥΝΘΕΣΗ ΤΟΥ ΚΙΤ ΚΑΙ ΠΡΟΕΤΟΙΜΑΣΙΑ ΤΩΝ ΑΝΤΙΔΡΑΣΤΗΡΙΩΝ**

Το kit καλύπτει 36 προσδιορισμούς (REF 86088).

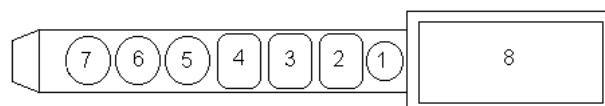
Το kit καλύπτει 12 προσδιορισμούς (REF 86088/12).

#### **DD** ΣΕΤ

6 πακέτα των 6 σετ το κάθε ένα (REF 86088).

2 πακέτα των 6 σετ το κάθε ένα (REF 86088/12).

#### Περιγραφή:



**Θέση 8:** Διαθέσιμος χώρος για ετικέτα γραμμωτού κώδικα

**Θέση 7:** Κενή

**Θέση 6:** ΚΥΨΕΛΙΔΑ ΜΙΚΡΟΠΛΑΚΑΣ

Ευαισθητοποιημένη από ανθρώπινη ανασυνδυασμένη 70kDa U1-snRNP.

**Θέση 5:** ΚΥΨΕΛΙΔΑ ΜΙΚΡΟΠΛΑΚΑΣ

Μη ευαισθητοποιημένη.

**Θέση 4:** ΥΠΟΣΤΡΩΜΑ TMB

Περιεχόμενο: Τετραμεθυλβενζιδίνη 0.26 mg/mL και H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> 0.01% σταθεροποιημένα σε ρυθμιστικό διάλυμα κιτρικού οξέος 0.05 mol/L (pH 3.8)

**Θέση 3:** ΔΙΑΛΥΤΙΚΟ ΓΙΑ ΤΑ ΔΕΙΓΜΑΤΑ

Περιεχόμενο: Πρωτεϊνικό διάλυμα Tris (τρι-υδροξυμέθυλο-αμινομεθάνιο), αλατούχο που περιέχει αζίδιο του νατρίου.

**Θέση 2:** ΣΥΖΥΓΕΣ

Περιεχόμενο: Ανθρώπινα μονοκλωνικά αντισώματα αντί-IgG μαρκαρισμένα με υπεροξειδάση, σε φωσφορικό ρυθμιστικό διάλυμα που εμπεριέχει φαινόλη 0.05% και Bronidox 0.02%.

**Θέση 1:** ΑΔΕΙΑ ΚΥΨΕΛΙΔΑ

Σε αυτή την κυψελίδα ο χρήστης πρέπει να βάλει τον μη διαλυμένο ορό.

**Χρήση:** Ισορροπήστε μία σακούλα σε θερμοκρασία περιβάλλοντος, ανοίξτε την σακούλα, βγάλτε όσα σετ χρειάζονται; επανατοποθετήστε τα υπόλοιπα πίσω στην σακούλα, η οποία περιέχει πυριτική γέλη (silica gel), αφαιρέστε τον αέρα και σφραγίστε πιέζοντας στο σημείο κλεισίματος . Διατηρείτε στους 2/8°C.

**CALIBRATOR** ΒΑΘΜΟΝΟΜΗΤΗΣ

Περιεχόμενο: Διάλυμα ανθρωπίνου ορού. Υγρό, έτοιμο για χρήση.

#### **CONTROL +** ΘΕΤΙΚΟΣ ΕΛΕΓΧΟΣ

Περιεχόμενο: Διάλυμα ανθρωπίνου ορού. Υγρό, έτοιμο για χρήση.

#### **ΑΛΛΟ ΑΠΑΡΑΙΤΗΤΟ ΥΛΙΚΟ ΠΟΥ ΟΜΩΣ ΔΕΝ ΣΥΜΠΕΡΙΛΑΜΒΑΝΕΤΑΙ:**

- WASHING BUFFER AUTOIMMUNITY **REF** 86004
- CLEANING SOLUTION 2000 **REF** 83609
- SANITIZING SOLUTION **REF** 83604 - 83608
- CHORUS NEGATIVE CONTROL/SAMPLE DILUENT **REF** 83607
- Συσκευή Chorus/Chorus TRIO
- Αποσταγμένο ή απιονισμένο νερό
- Συνηθισμένος υάλινος εξοπλισμός εργαστηρίου: κύλινδροι, δοκιμαστικοί σωλήνες, κλπ.
- Μικροπιπέτες που μπορούν να αναρροφήσουν με ακρίβεια όγκους 50-200 µl
- Γάντια μίας χρήσης
- Διάλυμα υποχλωριώδους νατρίου 5%
- Δοχεία για την συλλογή υλικών που μπορεί να είναι μολυσμένα

#### **6. ΤΡΟΠΟΣ ΔΙΑΤΗΡΗΣΗΣ ΚΑΙ ΣΤΑΘΕΡΟΤΗΤΑ ΤΩΝ ΑΝΤΙΔΡΑΣΤΗΡΙΩΝ**

Τα αντιδραστήρια πρέπει να διατηρούνται στους 2/8°C. Σε περίπτωση που διατηρήθηκαν σε λανθασμένη θερμοκρασία, η βαθμονόμηση πρέπει να επαναληφθεί και να ελεγχθεί η ορθότητα του αποτελέσματος μέσω του ορού ελέγχου (βλ. κεφ. 9: Εγκυρότητα του τεστ).

Η ημερομηνία λήξης είναι τυπωμένη σε κάθε συστατικό μέρος και πάνω στην εξωτερική ετικέτα της συσκευασίας.

Τα αντιδραστήρια έχουν περιορισμένη σταθερότητα μετά το άνοιγμα και/ή την προετοιμασία:

|                 |                         |
|-----------------|-------------------------|
| ΣΕΤ             | 8 εβδομάδες στους 2/8°C |
| ΒΑΘΜΟΝΟΜΗΤΗΣ    | 8 εβδομάδες στους 2/8°C |
| ΘΕΤΙΚΟΣ ΕΛΕΓΧΟΣ | 8 εβδομάδες στους 2/8°C |

#### **7. ΕΙΔΟΣ ΔΕΙΓΜΑΤΩΝ ΚΑΙ ΔΙΑΤΗΡΗΣΗ**

Το είδος δείγματος αποτελείται από ορό που προέρχεται από αίμα που λήφθηκε με κανονική φλεβοκέντηση και που έχει περάσει από τις διαδικασίες που απαιτούνται από τους καθιερωμένους κανονισμούς εργαστηρίου.

Δεν είναι γνωστές οι επιπτώσεις από την χρησιμοποίηση άλλων βιολογικών υγρών.

Ο φρέσκος ορός μπορεί να διατηρηθεί για 4 ημέρες στους 2/8°C.; για μεγαλύτερη χρονική περίοδο καταψύξετε στους -20°C. Το δείγμα μπορεί να αποψυχθεί το πολύ 3 φορές.

Αποφύγετε τη χρήση ψυγείων με αυτόματη απόψυξη για τη διατήρηση των δειγμάτων. Μετά από την απόψυξη ανακινήστε το δείγμα με προσοχή πριν την δοσομέτρηση.

Η απενεργοποίηση στην θερμότητα μπορεί να δώσει λανθασμένα αποτελέσματα.

Η ποιότητα του δείγματος μπορεί να επηρεαστεί σοβαρά από την μικροβιακή μόλυνση η οποία μπορεί να οδηγήσει σε λανθασμένα αποτελέσματα.

#### **8. ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΑ**

1. Ανοίξτε την σακούλα (πλευρά που περιλαμβάνει το σημείο κλεισίματος με πίεση), πάρτε όσα σετ χρειάζονται για την διεξαγωγή των τεστ και φυλάξτε τα υπόλοιπα κλείνοντας την σακούλα, αφού πρώτα αφαιρέσετε τον αέρα.
2. Ελέγξτε οπτικά την κατάσταση του σετ ακολουθώντας τις υποδείξεις που αναφέρονται στο κεφ. 4 Αναλυτικές Οδηγίες.
3. Βάλτε στην κυψελίδα αρ. 1 του κάθε σετ, 50 µl μη αραιωμένο ορό για ανάλυση. Σε κάθε αλλαγή παρτίδας, χρησιμοποιήστε ένα σετ για τον βαθμονομητή.
4. Τοποθετήστε τα σετ στη συσκευή Chorus/Chorus TRIO. Πραγματοποιήστε την βαθμονόμηση (αν απαιτείται) και τα τεστ σύμφωνα με το Εγχειρίδιο Οδηγιών της συσκευής.

#### **9. ΕΓΚΥΡΟΤΗΤΑ ΤΟΥ ΤΕΣΤ**

Χρησιμοποιήστε τον ορό θετικού ελέγχου για να εξακριβώσετε την ορθότητα του ληφθέντος αποτελέσματος, επεξεργάζοντας τον όπως υποδεικνύεται στο Εγχειρίδιο Χρήστη της συσκευής. Αν η συσκευή προειδοποιήσει ότι ο ορός ελέγχου έχει τιμή εκτός αποδεκτού ορίου χρειάζεται να επαναληφθεί η βαθμονόμηση. Τα προηγούμενα αποτελέσματα θα διορθωθούν αυτόματα. Αν το αποτέλεσμα του ορού ελέγχου εξακολουθεί να βρίσκεται εκτός των αποδεκτών ορίων, επικοινωνήστε με το Τμήμα Επιστημονικής Υποστήριξης.

Τηλ.: 0039 0577 319554  
Φαξ: 0039 0577 366605  
email: scientificsupport@diesse.it

#### **10. ΕΡΜΗΝΕΙΑ ΤΟΥ ΤΕΣΤ**

Η συσκευή Chorus/Chorus TRIO παρέχει το αποτέλεσμα σε Arbitrary Units (AU/ml) που υπολογίζονται βάσει ενός γραφήματος που εξαρτάται από παρτίδα που έχει εγγραφεί στην μνήμη της συσκευής.

Το τεστ στον ορό υπό εξέταση μπορεί να ερμηνευθεί ως εξής:

ΘΕΤΙΚΟ: όταν το αποτέλεσμα είναι > 18 AU/ml

ΑΡΝΗΤΙΚΟ: όταν το αποτέλεσμα είναι < 12 AU/ml

ΑΜΦΙΒΟΛΟ/ΑΣΑΦΕΣ: όταν το αποτέλεσμα κυμαίνεται μεταξύ 12 και 18 AU/ml

Σε περίπτωση αμφίβολου/ασαφούς αποτελέσματος, επαναλάβετε το τεστ. Αν το αποτέλεσμα παραμένει αμφίβολο/ασαφές επαναλάβετε την αιμοληψία.

#### **11. ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΙ ΤΟΥ ΤΕΣΤ**

Η κάθε τιμή που λήφθηκε πρέπει να ερμηνεύεται προσεκτικά χωρίς να εξαιρούνται άλλες ενδείξεις που αφορούν τον ίδιο ασθενή.

Το τεστ, πράγματι, δεν μπορεί να χρησιμοποιηθεί για μία κλινική διάγνωση και το ληφθέν αποτέλεσμα πρέπει πάντα να αξιολογείται σε συνδυασμό με δεδομένα που προέρχονται από το ιστορικό του ασθενούς και/ή από άλλες διαγνωστικές έρευνες.

## 12. ΕΥΡΟΣ ΒΑΘΜΟΝΟΜΗΣΗΣ

Εύρος Βαθμονόμησης 3.0-300.0 AU/ml.

Για δείγματα > 300.0 AU/ml επαναλάβετε το τεστ αραιώνοντας πρώτα το δείγμα σε Negative Control/Sample Diluent (Αρνητικό Έλεγχο/Δείγμα Διαλύτη) (PF83607- δεν παρέχεται με το kit).

## 13. ΔΙΑΣΤΑΥΡΟΥΜΕΝΕΣ ΑΝΤΙΔΡΑΣΕΙΣ

Έχουν εξετασθεί 3 δείγματα, θετικά σε tTG, gliadin, cardiolipin, Tg και TPO.

Δεν έχουν διαπιστωθεί σημαντικές διασταυρούμενες αντιδράσεις.

## 14. ΣΥΓΚΡΙΤΙΚΕΣ ΜΕΛΕΤΕΣ

Κατά τη διεξαγωγή ενός πειράματος αναλύθηκαν 57 δείγματα με το kit Diesse και με ένα άλλο kit του εμπορίου.

Παρακάτω έχουν σκιαγραφηθεί τα δεδομένα του πειράματος:

|        |        | Αναφορά |    |        |
|--------|--------|---------|----|--------|
|        |        | +       | -  | Σύνολο |
|        |        |         |    |        |
| Diesse | +      | 12      | 1  | 13     |
|        | -      | 0       | 44 | 44     |
|        | Σύνολο | 12      | 45 | 57     |

Percent Positive Agreement (~Διαγνωστική ευαισθησία):

100% CI<sub>95%</sub>: 75.7-99.7

Percent Negative Agreement: (~Διαγνωστική ειδικότητα):

97.8% CI<sub>95%</sub>: 88.3-99.6

Ο βαθμός συμφωνίας μεταξύ των δύο μεθόδων προκύπτει να είναι εξαιρετικός, με τιμή K (συντελεστής Cohen) 0.94.

## 15. ΑΚΡΙΒΕΙΑ ΚΑΙ ΕΠΑΝΑΛΗΨΙΜΟΤΗΤΑ

| Δείγμα | Κατά την διαδικασία |     | Μεταξύ διαδικασιών |     |
|--------|---------------------|-----|--------------------|-----|
|        | Μέση Τιμή (AU/ml)   | CV% | Μέση Τιμή (AU/ml)  | CV% |
| 1      | 61.3                | 5.6 | 59.3               | 4.8 |
| 2      | 32.2                | 8.0 | 31.3               | 4.3 |
| 3      | 15.1                | 7.2 | 15.5               | 3.2 |

| Δείγμα | Μεταξύ παρτίδων και<br>Μεταξύ συσκευών |     |
|--------|----------------------------------------|-----|
|        | Μέση Τιμή (AU/ml)                      | CV% |
| 1      | 59.9                                   | 1.2 |
| 2      | 30.5                                   | 2.4 |
| 3      | 15.0                                   | 2.4 |

## 12. ΒΙΒΛΙΟΓΡΑΦΙΑ

1. Shoenfeld P. (1996) Autoantibodies. Elsevier Sciences BV, Amsterdam.
2. Hacki W., Fischer U., Luhrmann R. (1994) J. Cell Biol. 124: 261-272.
3. Guldner HH. (1992) Mol. Biol. < Re. 16: 155-164.
4. Klein Gunnewiek JMT et al. Clin. Exp. Rheumatol. 15: 549-560.
5. Von Muhlen CA, Tan EM (1995) Semin. Arthritis Rheum. 24: 323-358.



**DIESSE Diagnostica Senese S.p.A.**  
Via delle Rose 10  
53035 Monteriggioni (Siena)  
Italy







## **INSTRUCCIONES DE USO**

### **CHORUS U1-70 RNP**

#### **Para la determinación semicuantitativa de anticuerpos IgG anti-U1-70**

#### **Sólo para el uso diagnóstico *in vitro***

##### **1. INDICACIONES**

**Método inmunoenzimático para la determinación semicuantitativa de anticuerpos IgG anti-U1-70 en suero humano con dispositivo desechable aplicado a los equipos Chorus y Chorus TRIO.**

##### **2. INTRODUCCIÓN**

El complejo U1-snRNP es una partícula ribonucleoproteica nuclear pequeña (small nuclear ribonucleoprotein particle, snRNP), constituida por RNA pequeño nuclear enriquecido con uridina (de eso U) y por proteínas, las cuales incluyen, además del antígeno Sm (Smith), las ribonucleoproteínas (RNP) A y C, y una proteína de 70 kDa que aparece sólo en determinados complejos U1-snRNP. El antígeno Sm consta de las siguientes proteínas: B/B', D1, D2, D3, E, F, G.

Considerados sus componentes Sm y RNP, el complejo se define a menudo RNP/Sm.

El U1-snRNP es un componente del complejo de splicing, que participa en procesar los pre-mRNA en RNA maduros en el núcleo celular.

Los anticuerpos contra la proteína de 70 kDa del complejo U1-snRNP pertenecen al grupo heterogéneo de los anticuerpos anti-nucleares (ANA), que se encuentran en diversas enfermedades autoinmunes. Estos anticuerpos están dirigidos contra diferentes proteínas del núcleo celular. Originariamente, la determinación de los ANA se hizo por medio de una prueba indirecta para inmunofluorescencia (IFT) sobre células eucariotas, por ejemplo las células HeLa. Las muestras de fluorescencia permiten distinguir la especificidad de los anticuerpos, pero la determinación de los autoanticuerpos en la prueba ELISA con antígenos específicos correspondientes permite diferenciación más fácil y fiable de los ANA según la relativa especificidad. Los anticuerpos contra la proteína de 70 kDa U1-específica se encuentran en las conectivopatías mixtas (mixed connective tissue diseases, MCTD) con una frecuencia de 95%, pero también se encuentran en el lupus eritematoso sistémico (LES), con una prevalencia del 40%. La aparición aislada de anticuerpos anti-70 kDa es característica del síndrome de Sharp. En cambio, los anticuerpos anti-Sm son muy específicos para la LES y, por tanto, representan uno de

los criterios para establecer el diagnóstico de LES, siendo presentes en 20-30% de pacientes con LES.

##### **3. PRINCIPIO DEL MÉTODO**

El dispositivo Chorus U1-70 está listo para su uso para la detección de anticuerpos IgG anti-U1-70, en los equipos Chorus/Chorus TRIO.

El test se basa en la técnica ELISA (Enzyme-Linked ImmunoSorbent Assay). El antígeno está unido a la fase sólida. Después de la incubación con suero humano diluido las inmunoglobulinas específicas se unen al antígeno.

Después de varios lavados para eliminar las proteínas que no hayan reaccionado, tiene lugar la incubación con el conjugado, compuesto de anticuerpos anti-inmunoglobulinas humanas conjugadas con peroxidasa de rábano.

El conjugado que no se ha unido se elimina y se añade el sustrato cromogénico de la peroxidasa. El color que se desarrolla es proporcional a la concentración de anticuerpos específicos presentes en la muestra de suero.

Los dispositivos desechables contienen todos los reactivos para realizar la prueba cuando se utilizan con los equipos Chorus/Chorus TRIO.

El resultado se expresa en Unidades Arbitrarias (AU/ml).

##### **4. PRECAUCIONES**

#### **PARA USO EXCLUSIVO EN DIAGNÓSTICO *IN VITRO*.**

**Este kit contiene materiales de origen humano que han sido testados y han dado resultados negativos en métodos aprobados por la FDA para la presencia de HbsAg y de los anticuerpos anti-VIH-1, anti-VIH-2 y anti-HCV. Dado que ninguna prueba diagnóstica puede ofrecer una garantía completa sobre la ausencia de agentes infecciosos, cualquier material de origen humano debe ser considerado potencialmente infeccioso. Todos los materiales de origen humano deben manipularse según las normas comúnmente adoptadas en la práctica diaria de laboratorio.**

**Desecho de los residuos: las muestras de suero, los calibradores y las tiras utilizadas se deben desechar como residuos potencialmente infecciosos, de acuerdo con las disposiciones normativas vigentes.**

#### **Advertencias para la seguridad personal**

1. No pipetear por vía oral.
2. Usar guantes desechables y protección para los ojos al manipular las muestras.
3. Lavarse bien las manos una vez introducidos los dispositivos en el instrumento Chorus/Chorus TRIO.
4. Sobre las características de seguridad de los reactivos contenidos en el kit, consultar la Ficha de Seguridad (disponible bajo solicitud).
5. Los ácidos neutralizados y otros residuos líquidos se deben desinfectar añadiendo hipoclorito de sodio en un volumen suficiente para obtener una concentración final por lo menos del 1.0%. Se requiere una exposición al hipoclorito de sodio al 1% durante 30 minutos para garantizar una desinfección eficaz.

- El derrame de materiales potencialmente infecciosos se debe eliminar inmediatamente con papel absorbente y el área contaminada debe ser limpiada, por ejemplo con hipoclorito de sodio al 1%, antes de continuar con el trabajo. El hipoclorito de sodio no se debe utilizar en derrames que contengan ácido antes de que se limpie la zona. Todos los materiales utilizados para limpiar vertidos, incluidos los guantes, se deben desechar como residuos potencialmente infecciosos. No autoclavar materiales que contengan hipoclorito de sodio.

#### Precauciones analíticas

Poner los dispositivos a utilizar a temperatura ambiente (18-30°C) antes de su uso; utilizar en 60 minutos.

- Desechar los dispositivos con sustrato (pocillo 4) de color azul.**
- Añadiendo la muestra al pocillo, comprobar que esté bien distribuida en el fondo.
- Comprobar la presencia de los reactivos en el dispositivo y que éste no esté dañado. No utilizar dispositivos que, en el control visual, presenten falta de algún reactivo y/o cuerpos extraños en el pocillo de reacción.
- Los dispositivos se deben utilizar junto con el equipo Chorus/Chorus TRIO, siguiendo rigurosamente las Instrucciones de Uso y el Manual del Usuario del equipo.
- Comprobar que las opciones del equipo Chorus/Chorus TRIO sean correctas (ver Manual del Usuario).
- No modificar el código de barras colocado en el asa del dispositivo a fin de garantizar la lectura correcta.
- Evitar el uso de congeladores autodescongelantes para la conservación de las muestras.
- Los códigos de barras dañados se pueden colocar en el equipo manualmente (ver Manual del Usuario).
- No exponer los dispositivos a luz intensa ni a humos de hipoclorito durante su conservación y/o uso.
- El uso de muestras altamente hemolizadas, lipémicas, ictericas, de suero no coagulado completamente o de muestras que presenten contaminación microbiana puede ser fuente de error.
- No utilizar el dispositivo después de la fecha de caducidad.
- Comprobar que el aparato esté conectado con la Washing Buffer Autoimmunity (Ref. 86004).**

#### 5. COMPONENTES DEL KIT Y PREPARACIÓN DEL REACTIVO

O kit é suficiente para 36 determinações (REF 86088).

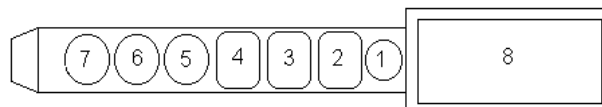
O kit é suficiente para 12 determinações (REF 86088/12).

#### DD DISPOSITIVOS

6 embalagens de 6 dispositivos cada (REF 86088).

2 embalagens de 6 dispositivos cada (REF 86088/12).

#### Descripción:



**Posición 8:** Espacio para etiquetas con código de barras

**Posición 7:** libre

**Posición 6:** POCILLO DE MICROPLACA

Sensibilizado con 70kDa UI-snRNP humano recombinante

**Posición 5:** POCILLO DE MICROPLACA

No sensibilizado.

**Posición 4:** SUSTRATO TMB

Contenido: Tetrametilbenzidina 0.26 mg/mL y H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> 0.01% estabilizados en tampón citrato 0.05 mol/L (pH 3.8)

**Posición 3:** DILUYENTE PARA MUESTRAS

Contenido: Solución de proteínas en Tris, salina y que contiene azida sódica

**Posición 2:** CONJUGADO

Contenido: anticuerpos monoclonales anti-IgG humanos marcados con peroxidasa.

**Posición 1:** POCILLO LIBRE

Donde el usuario dispensa el suero sin diluir.

**Uso: equilibrar un envase a temperatura ambiente**, abrir el envase y retirar los dispositivos necesarios; colocar los dispositivos no utilizados en la bolsa de plástico con el gel de sílice, extraer el aire y **cerrar** presionando el cierre. Conservar a 2/8°C.

#### CALIBRATOR CALIBRADOR

**Contenido:** Suero humano diluido. Líquido, listo para su uso.

#### CONTROL + CONTROL POSITIVO

**Contenido:** Suero humano diluido. Líquido, listo para su uso.

#### MATERIALES REQUERIDOS NO SUMINISTRADOS:

- WASHING BUFFER AUTOIMMUNITY (REF 86004)
- CLEANING SOLUTION 2000 (REF 83609)
- SANITIZING SOLUTION (REF 83604 – 83608)
- CHORUS NEGATIVE CONTROL/SAMPLE DILUENT (REF 83607)
- Equipo Chorus/Chorus TRIO
- Agua destilada o desionizada
- Material de laboratorio: cubetas, tubos de ensayo, etc.
- Micropipetas de precisión para extraer 50-200 µl
- Guantes desechables
- Solución de hipoclorito de sodio (5%)
- Envases para la recogida de materiales potencialmente infecciosos

## 6. CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD DE LOS REACTIVOS

Los reactivos deben ser conservados a 2/8°C. En caso de una errónea temperatura de conservación, la calibración debe ser repetida y la validez del resultado debe ser verificada por medio del suero de control (ver capítulo 9, "Validación de la prueba").

La fecha de caducidad está impresa en cada uno de los componentes y en la etiqueta exterior de la caja.

Los reactivos tienen una estabilidad limitada después de la apertura y/o preparación.

|                  |                   |
|------------------|-------------------|
| DISPOSITIVOS     | 8 semanas a 2/8°C |
| CALIBRADOR       | 8 semanas a 2/8°C |
| CONTROL POSITIVO | 8 semanas a 2/8°C |

## 7. TIPO DE MUESTRA Y CONSERVACIÓN

La muestra consta de suero extraído de la vena de forma común y debe manipularse siguiendo las precauciones dictadas por la buena práctica de laboratorio.

No se conocen las consecuencias del uso de otros líquidos biológicos.

El suero fresco se puede conservar a 2/8°C durante 4 días; para conservaciones más largas congelar a -20°C.

La muestra se puede descongelar hasta un máximo de 3 veces.

No deben ser utilizados congeladores autodescongelantes para la conservación de la muestra. Después de descongelar, agitar con cuidado antes de su uso.

La inactivación por calor puede dar resultados erróneos.

La calidad de la muestra puede verse seriamente afectada por la contaminación microbiana que conduce a resultados erróneos.

## 8. PROCEDIMIENTO

1. Abrir el envase (por el lado del cierre a presión), retirar los dispositivos necesarios para ejecutar las pruebas y conservar los demás en el envase, extraer el aire y cerrar presionando el cierre.
2. Comprobar visualmente el estado del dispositivo según las indicaciones del capítulo 4, "Precauciones".
3. Dispensar 50 µl de suero no diluido en el pocillo n°1 de cada dispositivo. Por cada cambio de lote utilizar un dispositivo para el calibrador.
4. Colocar los dispositivos en el equipo Chorus/Chorus TRIO. Ejecutar la calibración (si fuera necesario) y el test según indicaciones del Manual del Usuario del equipo.

## 9. VALIDACIÓN DE LA PRUEBA

Utilizar el suero de control para verificar la validez del resultado obtenido, procesándolo según indicaciones del Manual del Usuario del equipo. Si el equipo indica que el suero de control tiene un valor fuera de los límites de aceptabilidad, es necesario realizar de nuevo la calibración. Los resultados previos se corregirán automáticamente.

Si el resultado del suero de control continúa estando fuera del rango de aceptabilidad, contactar con Scientific Support.

Tel: 0039 0577 319554  
Fax: 0039 0577 366605  
email: scientificsupport@diesse.it

## 10. INTERPRETACIÓN DE LOS RESULTADOS

El equipo Chorus/Chorus TRIO proporciona un resultado en Unidades Arbitrarias (AU/ml), calculado según un gráfico lote-dependiente grabado en el equipo.

La prueba del suero examinado puede ser interpretada de la manera siguiente:

POSITIVO cuando el resultado es > 18 AU/ml  
NEGATIVO cuando el resultado es < 12 AU/ml  
DUDOSO/EQUÍVOCO cuando el resultado está entre 12 y 18 AU/ml

En caso de un resultado dudoso/equívoco se aconseja repetir la prueba. Si el resultado continúa siendo dudoso/equívoco, tomar una nueva muestra.

## 11. LIMITACIONES

Todos los valores obtenidos precisan una atenta interpretación que no prescinda de otros indicadores relativos al mismo paciente.

Este test, de hecho, no debe ser la única prueba utilizada para el diagnóstico clínico. El resultado de la prueba se debe evaluar junto con los datos clínicos y otros procedimientos de diagnóstico.

## 12. RANGO DE CALIBRACIÓN

Rango de calibración 3.0-300.0 AU/ml.

Para muestras > 300.0 AU/ml repetir la prueba y prediluir la muestra en Negative Control/ Sample Diluent (PF83607 – no suministrado con el kit).

## 13. REACCIONES CRUZADAS

3 muestras, positivas en tTG, gliadín, cardiolipín, Tg y TPO fueron testadas.

No se detectaron reacciones cruzadas significativas.

## 14. ESTUDIOS DE COMPARACIÓN

En una prueba, se analizaron 57 muestras con el kit Diesse y con otro kit comercial.

A continuación se muestran los datos de la prueba:

|        |       | Referencia |    |       |
|--------|-------|------------|----|-------|
|        |       | +          | -  | Total |
| Diesse | +     | 12         | 1  | 13    |
|        | -     | 0          | 44 | 44    |
|        | Total | 12         | 45 | 57    |

Percent Positive Agreement (~Sensibilidad de Diagnóstico):

100% CI<sub>95%</sub>: 75.7-99.7

Percent Negative Agreement (~Especificidad de Diagnóstico):

97.8% CI<sub>95%</sub>: 88.3-99.6

El grado de concordancia entre los dos métodos resulta excelente y con un valor de K (Coeficiente de Cohen) de 0.94.

## 15. PRECISIÓN Y REPRODUCIBILIDAD

| Muestra | INTRA-ENSAYO  |     | ENTRE ENSAYOS |     |
|---------|---------------|-----|---------------|-----|
|         | Media (AU/ml) | CV% | Media (AU/ml) | CV% |
| 1       | 61.3          | 5.6 | 59.3          | 4.8 |
| 2       | 32.2          | 8.0 | 31.3          | 4.3 |
| 3       | 15.1          | 7.2 | 15.5          | 3.2 |

| Muestra | ENTRE LOTES Y ENTRE EQUIPOS |     |
|---------|-----------------------------|-----|
|         | Media (AU/ml)               | CV% |
| 1       | 59.9                        | 1.2 |
| 2       | 30.5                        | 2.4 |
| 3       | 15.0                        | 2.4 |

## 16. BIBLIOGRAFÍA

1. Shoenfeld P. (1996) Autoantibodies. Elsevier Sciences BV, Amsterdam.
2. Hacki W., Fischer U., Luhrmann R. (1994) J. Cell Biol. 124: 261-272.
3. Guldner HH. (1992) Mol. Biol. & Re. 16: 155-164.
4. Klein Gunnewiek JMT et al. Clin. Exp. Rheumatol. 15: 549-560.
5. Von Muhlen CA, Tan EM (1995) Semin. Arthritis Rheum. 24: 323-358.



**DIESSE Diagnostica Senese S.p.A.**  
Via delle Rose 10  
53035 Monteriggioni (Siena)  
Italy





## INSTRUCTIONS POUR L'UTILISATION

### CHORUS U1-70 RNP

#### Pour la détermination semi-quantitative des anticorps IgG anti-U1-70

#### Uniquement pour diagnostic *in vitro*.

#### 1. UTILISATION

**Méthode immunoenzymatique pour la détermination semi-quantitative des anticorps de classe IgG anti-U1-70 dans le sérum humain en utilisant un dispositif à usage unique appliqué aux appareils Chorus et Chorus TRIO.**

#### 2. INTRODUCTION

Le complexe U1-snRNP est une petite particule ribonucléoprotéique nucléaire (small nuclear ribonucleoprotein particle, snRNP), constituée d'un petit ARN nucléaire enrichi en uridine (d'où U) et de protéines, dont font partie, outre l'antigène Sm (Smith), également les ribonucléoprotéines (RNP) A et C et une protéine de 70 kDa qui apparaît spécifiquement seulement dans le complexe U1-snRNP. L'antigène Sm est constitué des protéines suivantes: B/B', D1, D2, D3, E, F, G.

Vu ses composants Sm et RNP, le complexe est souvent défini également RNP/Sm.

L'U1-snRNP est un composant du complexe de splicing, impliqué dans l'élaboration des pré-mRNA en RNA mûrs du noyau cellulaire.

Les anticorps dirigés contre la protéine de 70 kDa du complexe U1-snRNP appartiennent au groupe hétérogène des anticorps anti-nucléaires (ANA), que l'on retrouve dans certaines maladies auto-immunitaires. Ces anticorps sont dirigés contre diverses protéines du noyau cellulaire. A l'origine, la détermination des ANA se faisant à travers un test indirect par immunofluorescence (IFT) sur des cellules eucaryotiques par exemple les cellules HeLa. Les échantillons de fluorescence permettent de distinguer la spécificité de chaque anticorps, de toute façon la détermination des auto-anticorps dans le test ELISA avec les antigènes spécifiques correspondants permet une différenciation plus facile et fiable des ANA selon la spécificité relative.

Les anticorps dirigés contre la protéine de 70 kDa spécifique aux U1 se retrouvent dans les maladies des tissus conjonctifs mixtes (mixed connective tissue diseases, MCTD) avec une fréquence de 95%, mais se retrouvent également dans le Lupus érythémateux systémique (LES) avec une prévalence de 40%. L'apparition isolée des anticorps anti-70 kDa est

caractéristique du Syndrome de Sharp. Inversement, les anticorps anti-Sm sont hautement spécifiques pour le LES et représentent donc un des critères pour établir le diagnostic de LES, se trouvant chez 20-30% des patients atteints de LES.

#### 3. PRINCIPE DE LA MÉTHODE

Le dispositif Chorus U1-70 est prêt à l'usage pour la détermination des anticorps IgG anti-U1-70, dans les appareils Chorus/Chorus TRIO.

Le test se base sur le principe ELISA (Enzyme Linked ImmunoSorbent Assay). L'antigène se lie à la phase solide.

En le faisant incuber avec du sérum humain dilué, les immunoglobulines spécifiques se lient à l'antigène. Après lavage pour éliminer les protéines qui n'ont pas réagi, on effectue l'incubation avec le conjugué constitué d'anticorps anti-immunoglobulines humaines conjuguées avec du peroxyde de raifort.

Le conjugué non lié est éliminé et le substrat de la peroxydase est ajouté.

La couleur qui se développe est proportionnelle à la concentration des anticorps spécifiques présents dans le sérum en examen.

Les dispositifs à usage unique contiennent tous les réactifs pour réaliser le test lorsqu'ils sont appliqués aux appareils Chorus/Chorus TRIO.

Le résultat est exprimé en Unités Arbitraires (AU/ml).

#### 4. PRÉCAUTIONS

##### UNIQUEMENT POUR DIAGNOSTIC *IN VITRO*.

**Ce coffret contient des matériaux d'origine humaine qui ont été contrôlés et trouvés négatifs à la suite de l'exécution de tests approuvés par la FDA, tant pour la recherche de HBsAg que pour la recherche des anticorps anti-VIH-1/VIH-2 et anti-VHC. Étant donné qu'aucun test diagnostic ne peut offrir une garantie absolue quant à l'absence d'agents infectieux, tout matériau d'origine humaine doit être considéré comme étant potentiellement infecté. Tous les réactifs et échantillons doivent être maniés conformément aux normes de sécurité normalement adoptées par les laboratoires.**

**Mise au rebut des résidus : les échantillons de sérum, les calibrateurs et les barrettes utilisés doivent être traités comme des résidus infectés. Ils doivent donc être éliminés conformément aux réglementations légales en vigueur.**

#### Avertissements pour la sécurité personnelle

7. Ne pas pipeter avec la bouche.
8. Utiliser des gants à jeter et des lunettes de protection lors de la manipulation des échantillons.
9. Se laver soigneusement les mains après avoir inséré les dispositifs dans l'appareil Chorus/Chorus TRIO.
10. En ce qui concerne les caractéristiques de sécurité des réactifs contenus dans le coffret, se référer aux Fiches de Données de Sécurité (disponibles sur demande).

11. Les acides neutralisés et les déchets liquides doivent être décontaminés avec un volume suffisant de solution d'hypochlorite de sodium pour que la concentration finale soit de 1% minimum. Une exposition à l'hypochlorite de sodium à une concentration de 1 % pendant 30 minutes devrait suffire pour garantir une décontamination efficace.
12. En cas de renversement accidentel de matériaux potentiellement infectés, essuyer immédiatement avec du papier absorbant et décontaminer la zone contaminée avec, par exemple, de l'hypochlorite de sodium (1 %), avant de continuer le travail. En présence d'un acide, veiller à bien essuyer le plan de travail avant d'utiliser de l'hypochlorite de sodium. Tout matériel (notamment les gants) utilisé pour décontaminer les zones salies par d'éventuels renversements accidentels, doit être considéré comme potentiellement infecté et éliminé. Ne pas mettre en autoclave de matériaux contenant de l'hypochlorite de sodium.

### **Précautions analytiques**

Avant usage, laisser les dispositifs à utiliser à température ambiante (+ 18-30 °C) et utiliser dans les 60 minutes.

### **13. Éliminer les dispositifs avec le substrat (puits 4) coloré de bleu.**

14. En ajoutant l'échantillon dans le puits, il faut s'assurer qu'il est parfaitement distribué sur le fond.
15. Contrôler la présence effective des réactifs dans le dispositif et l'intégrité du dispositif. Il ne faut pas utiliser des dispositifs qui, au contrôle visuel, présentent l'absence d'un réactif et/ou des corps étrangers dans le puits de réaction.
16. Les dispositifs doivent être utilisés avec l'instrument Chorus/Chorus TRIO, en suivant attentivement les instructions pour l'usage et le Manuel d'utilisation de l'instrument.
17. S'assurer que l'instrument Chorus/Chorus TRIO est réglé comme il se doit (voir le Manuel d'utilisation).
18. Ne pas modifier le code à barres situé sur la poignée du dispositif afin que l'instrument puisse le lire correctement.
19. Éviter l'utilisation de congélateurs auto-dégivrants pour conserver les échantillons.
20. Les codes à barres défectueux peuvent être insérés manuellement dans l'instrument (voir le Manuel d'utilisation).
21. Ne pas exposer les dispositifs à une forte illumination ni aux vapeurs d'hypochlorite pendant la conservation et l'usage.
22. Les échantillons fortement hémolysés, lipémiques, ictériques, de sérum pas totalement coagulé ou les échantillons présentant une contamination microbienne peuvent causer des résultats erronés.
23. Ne pas utiliser le dispositif après la date de péremption.
24. **Contrôler si l'instrument a la connexion avec la Washing Buffer Autoimmunity (Réf. 86004).**

## **5. COMPOSITION DU COFFRET ET PRÉPARATION DES RÉACTIFS**

Le coffret suffit pour réaliser 36 déterminations (REF 86088).

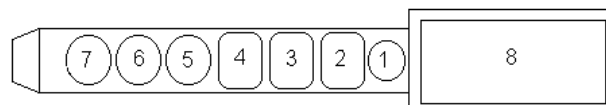
Le coffret suffit pour réaliser 12 déterminations (REF 86088/12).

### **DISPOSITIFS**

6 emballages contenant 6 dispositifs chacun (REF 86088).

2 emballages contenant 6 dispositifs chacun (REF 86088/12).

### Description:



**Position 8:** Espace disponible pour l'étiquette avec le code à barres

**Position 7:** Vide

**Position 6:** Puits de la microplaque

Sensibilisé avec du 70kDa U1-snRNP humain recombinant

**Position 5:** Puits de la microplaque

Non sensibilisé.

**Position 4:** SUBSTRAT TMB

Contenu: Tétraméthylbenzidine à 0.26 mg/ml et H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> à 0.01% stabilisés dans un tampon citrate (à 0.05 mol/l) (pH = 3.8)

**Position 3:** DILUANT POUR LES ÉCHANTILLONS

Contenu: Solution protéique en Tris, saline et contenant de l'azide de sodium.

**Position 2 :** CONJUGUE

Contenu: anticorps monoclonaux anti-IgG humaines marqués avec la peroxydase.

**Position 1 :** Puits vide

dans lequel l'utilisateur doit distribuer le sérum non dilué.

### **Usage : équilibrer un sachet à température ambiante,**

découper le sachet, sortir les dispositifs nécessaires, et placer les dispositifs non utilisés dans le sachet en plastique avec le gel de silice; chasser l'air et **fermer** le sachet par pression sur la fermeture. Conserver à 2-8 °C.

### **CALIBRATOR** CALIBRATEUR

Contenu: Sérum humain dilué. Liquide prêt à l'usage.

### **CONTROL +** CONTRÔLE POSITIF

Contenu: Sérum humain dilué. Liquide prêt à l'usage.

### **AUTRE MATÉRIEL NÉCESSAIRE MAIS NON FOURNI:**

- WASHING BUFFER AUTOIMMUNITY (REF 86004)
- CLEANING SOLUTION 2000 (REF 83609)
- SANITIZING SOLUTION (REF 83604 - 83608)
- CHORUS NEGATIVE CONTROL/SAMPLE DILUENT (REF 83607)
- Instrument Chorus/Chorus TRIO
- Eau distillée ou déionisée

- Instruments de laboratoire en verre normaux: cylindres, éprouvettes, etc.
- Micropipettes capables de prélever de façon précise des volumes de 50-200 µl
- Gants à jeter
- Solution à 5 % d'hypochlorite de sodium
- Récipients pour les matériaux potentiellement infectés.

## 6. MODALITÉS DE CONSERVATION ET STABILITÉ DES RÉACTIFS

**Les réactifs doivent être conservés à 2/8 °C. En cas de température de conservation incorrecte, il faut refaire le calibrage et contrôler l'exactitude du résultat en recourant au sérum de contrôle (voir paragraphe 9 : Validation du test).**

**La date de péremption est imprimée sur chaque composant et sur l'étiquette apposée sur l'emballage.**

**Les réactifs ont une stabilité limitée après ouverture et/ou préparation:**

|                  |                     |
|------------------|---------------------|
| DISPOSITIFS      | 8 semaines à 2/8 °C |
| CALIBRATEUR      | 8 semaines à 2/8 °C |
| CONTRÔLE POSITIF | 8 semaines à 2/8 °C |

## 7. TYPE D'ÉCHANTILLON ET CONSERVATION

L'échantillon est représenté par le sérum obtenu par du sang prélevé par prise de sang normale et manipulé conformément aux procédures standard de laboratoire.

Les conséquences de l'utilisation d'autres liquides biologiques ne sont pas connues.

Le sérum frais peut être conservé pendant 4 jours entre 2 et 8 °C ; pour des périodes de conservation plus longues, congeler à - 20 °C.

L'échantillon peut subir jusqu'à un maximum de 3 décongelations.

Éviter l'utilisation de congélateurs auto-dégivrants pour conserver les échantillons. Après décongelation, agiter avec soin avant le dosage.

La non-activation à la chaleur peut provoquer des résultats erronés.

La qualité de l'échantillon peut être sérieusement influencée par la contamination microbienne qui peut porter à des résultats erronés.

## 8. PROCÉDURE

1. Ouvrir le sachet (du côté contenant la fermeture à pression), et sortir le nombre de dispositifs nécessaires pour réaliser les examens et conserver les autres dispositifs dans le sachet après avoir chassé l'air.
2. Contrôler visuellement l'état du dispositif selon les indications reportées au paragraphe 4 Précautions analytiques.
3. Dispenser 50 µl de sérum non dilué dans le puits n° 1 de chaque dispositif à analyser; il faut utiliser un dispositif pour le calibrateur à chaque changement de lot.

4. Introduire les dispositifs dans l'instrument Chorus/Chorus TRIO. Effectuer le calibrage (si nécessaire) et le test selon les indications du Manuel d'Instructions de l'instrument.

## 9. VALIDATION DU TEST

Utiliser le sérum de contrôle positif pour vérifier l'exactitude du résultat obtenu, en suivant les indications contenues dans le Manuel d'utilisation de l'instrument. Si l'instrument signale que le sérum de contrôle présente une valeur non comprise dans la plage d'acceptabilité, il faut refaire le calibrage. Les résultats précédents seront corrigés automatiquement.

Si le résultat du sérum de contrôle n'est toujours pas compris dans la plage d'acceptabilité, contacter le Scientific Support.

Tél. : 0039 0577 319554

Fax : 0039 0577 366605

e-mail : scientificsupport@diesse.it

## 10. INTERPRÉTATION DES RÉSULTATS

L'appareil Chorus/Chorus TRIO fournit le résultat en Unités Arbitraires (AU/ml) calculées sur la base d'un graphique dépendant du lot mémorisé dans l'appareil.

Le test sur le sérum examiné peut être interprété de la manière suivante:

POSITIF quand le résultat est > 18 AU/ml

NÉGATIF quand le résultat est < 12 AU/ml

DOUTEUX/ÉQUIVOQUE quand le résultat est compris entre 12 et 18 AU/ml

En cas de résultat douteux/équivoque, refaire le test. Si le résultat reste douteux/équivoque, répéter le prélèvement.

## 11. LIMITES DU TEST

Toutes les valeurs obtenues nécessitent une interprétation prudente ne négligeant pas d'autres indicateurs relatifs au même patient.

En effet, le test ne peut être utilisé seul pour un diagnostic clinique et le résultat du test doit être évalué avec des données provenant de l'anamnèse du patient et/ou d'autres enquêtes diagnostiques.

## 12. PLAGES D'ÉTALONNAGE

Plage d'étalonnage 3.0-300.0 AU/ml.

Pour les échantillons > 300.0 AU/ml répéter le test en pré-diluant l'échantillon dans Negative Control/Sample Diluent (PF83607 - non fourni avec le coffret).

## 13. RÉACTIONS CROISÉES

3 échantillons positifs aux tTG, gliadin, cardiolipin, Tg et TPO ont été testés.

Aucune réaction croisée significative n'a été relevée.

## 14. ÉTUDES DE COMPARAISON

Au cours d'un essai, 57 échantillons ont été analysés avec le kit Diesse et avec un autre kit en vente dans le commerce.

Les données de l'essai sont schématisées ci-après :

IO-09/219-C IFU 86088 – 86088/12– Ed. 26.03.2018

|        |       | Référence |    |       |
|--------|-------|-----------|----|-------|
|        |       | +         | -  | Total |
| Diesse | +     | 12        | 1  | 13    |
|        | -     | 0         | 44 | 44    |
|        | Total | 12        | 45 | 57    |

Percent Positive Agreement (~Sensibilité diagnostique) :

100% CI<sub>95%</sub>: 75.7-99.7

Percent Negative Agreement: (~Spécificité diagnostique) :

97.8% CI<sub>95%</sub>: 88.3-99.6

Le taux de concordance entre les deux méthodes est très bon, avec une valeur de K (Coefficient Kappa de Cohen) de 0.94.

## 15. PRÉCISION ET REPRODUCTIBILITÉ

| Échantillon | INTRA-SÉANCE    |      | INTER-SÉANCES   |      |
|-------------|-----------------|------|-----------------|------|
|             | Moyenne (AU/ml) | CV % | Moyenne (AU/ml) | CV % |
| 1           | 61.3            | 5.6  | 59.3            | 4.8  |
| 2           | 32.2            | 8.0  | 31.3            | 4.3  |
| 3           | 15.1            | 7.2  | 15.5            | 3.2  |

| Échantillon | INTER-LOTS ET INTER-INSTRUMENTS |      |
|-------------|---------------------------------|------|
|             | Moyenne (AU/ml)                 | CV % |
| 1           | 59.9                            | 1.2  |
| 2           | 30.5                            | 2.4  |
| 3           | 15.0                            | 2.4  |

## 16. BIBLIOGRAPHIE

1. Shoenfeld P. (1996) Autoantibodies. Elsevier Sciences BV, Amsterdam.
2. Hacki W., Fischer U., Luhrmann R. (1994) J. Cell Biol. 124: 261-272.
3. Guldner HH. (1992) Mol. Biol. < Re. 16: 155-164.
4. Klein Gunnewiek JMT et al. Clin. Exp. Rheumatol. 15: 549-560.
5. Von Muhlen CA, Tan EM (1995) Semin. Arthritis Rheum. 24: 323-358.



**DIESSE Diagnostica Senese S.p.A.**  
Via delle Rose 10  
53035 Monteriggioni (Siena)  
Italie







## INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO

### CHORUS U1-70 RNP

#### Para a determinação semiquantitativa dos anticorpos IgG anti-U1-70

#### Somente para uso diagnóstico *in vitro*

##### 1. UTILIZAÇÃO

**Método imunoenzimático para a determinação semiquantitativa dos anticorpos de classe IgG anti- U1-70 no soro humano com um dispositivo descartável aplicado nos instrumentos Chorus e Chorus TRIO.**

##### 2. INTRODUÇÃO

O complexo U1-snRNP é uma pequena partícula ribonucleoproteica nuclear (small nuclear ribonucleoprotein particle, snRNP), constituída pelo pequeno ARN nuclear enriquecido com uridina (daí o U) e por proteínas, das quais fazem parte, para além do antígeno Sm (Smith), também as ribonucleoproteínas (RNP) A e C e uma proteína de 70 kDa que só aparece especificamente no complexo U1-snRNP. O antígeno Sm é constituído pelas seguintes proteínas: B/B', D1, D2, D3, E, F, G,

Em virtude dos seus componentes Sm e RNP, o complexo é definido frequentemente como RNP/Sm.

O U1-snRNP é um componente do complexo de splicing, implicado no processamento dos pre-mRNA em ARN maduros no núcleo celular.

Os anticorpos dirigidos contra a proteína de 70 kDa do complexo U1-snRNP pertencem ao grupo heterogéneo dos anticorpos antinúcleo (ANA), registados em diversas doenças autoimunes. Estes anticorpos são dirigidos contra diversas proteínas do núcleo celular. Inicialmente, a determinação dos ANA era efectuada por intermédio de um teste indirecto por imunofluorescência (IFT) em células eucarióticas e por exemplo as células HeLa. As amostras de fluorescência permitem distinguir a especificidade de cada anticorpo, todavia, a determinação dos auto-anticorpos no teste ELISA com os respectivos antígenos específicos, permite uma diferenciação mais fácil e fiável dos ANA de acordo com a respectiva especificidade.

Os anticorpos dirigidos contra a proteína de 70 kDa específica de U1 são registados nas conectivites mistas (mixed connective tissue diseases, MCTD) com uma frequência de 95%, mas também se encontram no Lupus eritematoso sistémico (LES) com uma percentagem de 40%. O aparecimento isolado de anticorpos anti-70 kDa é

caracterizado pela Síndrome de Sharp. pelo contrário, os anticorpos anti-Sm são altamente específicos para a LES e representam assim um dos critérios para estabelecer o diagnóstico da LES, sendo registados em 20 a 30% dos pacientes que sofrem de LES.

##### 3. PRINCÍPIO DO MÉTODO

O dispositivo Chorus U1-70 está pronto para ser utilizado na determinação dos anticorpos IgG anti-U1-70, nos instrumentos Chorus/Chorus TRIO.

O teste baseia-se no princípio ELISA (Enzyme Linked ImmunoSorbent Assay). O antígeno é ligado à fase sólida. As imunoglobulinas específicas ligam-se ao antígeno por incubação com soro humano diluído. Após as lavagens para eliminar as proteínas que não reagiram, efectua-se a incubação com o conjugado constituído por anticorpos anti-imunoglobulinas humanas conjugadas com peroxidase de rábano.

Elimina-se o conjugado não ligado e adiciona-se o substrato para a peroxidase. A cor que se forma é proporcional à concentração dos anticorpos específicos presentes no soro analisado.

Os dispositivos descartáveis contêm todos os reagentes para executar o teste, quando aplicados aos instrumentos Chorus/Chorus TRIO.

O resultado é expresso em Unidades Arbitrárias (AU/ml).

##### 4. PRECAUÇÕES

#### SOMENTE PARA USO DIAGNÓSTICO *IN VITRO*.

**Este kit contém materiais de origem humana com os quais foram testados, de acordo com os testes aprovados pela FDA e os resultados foram negativos para a presença de HBsAg, anticorpos anti-HIV-1, anti HIV-2 e anti-HCV. Visto que nenhum teste de diagnóstico pode oferecer uma garantia completa em relação à ausência de agentes infecciosos, todos os materiais de origem humana devem ser considerados potencialmente infectados. Todos os reagentes e as amostras devem ser manuseados conforme as regras de segurança definidas em cada laboratório.**

**Eliminação de resíduos: as amostras de soro, os calibradores e as tiras usadas devem ser tratadas como resíduos infectados e, portanto, devem ser eliminados de acordo com as disposições de lei em vigor.**

#### Advertências para a segurança individual

1. Não pipetar com a boca.
2. Usar luvas descartáveis e uma proteção para os olhos quando manusear as amostras.
3. Lavar muito bem as mãos ao inserir os dispositivos no instrumento Chorus/Chorus TRIO.
4. Em mérito às características de segurança dos reagentes contidos no kit, consultar a Ficha de Segurança (Disponível a pedido).
5. Os ácidos neutralizados e os outros resíduos líquidos devem ser desinfetados adicionando um volume de

hipoclorito de sódio suficiente para obter uma concentração final pelo menos de 1%. A exposição ao hipoclorito de sódio a 1% durante 30 minutos deverá ser suficiente para garantir uma desinfecção eficaz.

- Eventuais derramamentos de materiais potencialmente infecciosos devem ser absorvidos imediatamente com papel absorvente e a área afetada deverá ser descontaminada, por exemplo com hipoclorito de sódio a 1%, antes de continuar o trabalho. Se estiver presente um ácido, o hipoclorito de sódio não pode ser usado antes de enxugar a área. Todos os materiais usados para descontaminar eventuais derramamentos acidentais, incluindo as luvas, devem ser eliminados como lixo potencialmente infectado. Não esterilizar na autoclave materiais que contenham hipoclorito de sódio.

#### **Advertências analíticas**

Antes do uso, deixar que os dispositivos a utilizar se estabilizem em temperatura ambiente (18-30°C) e utilizar no prazo de 60 minutos.

- Deitar fora os dispositivos com substrato (poço 4) azul.**
- Adicionando a amostra ao poço, verificar se está distribuído perfeitamente no fundo.
- Verificar a presença efetiva dos reagentes no dispositivo e a integridade do mesmo. Não usar dispositivos que, ao efetuar a verificação visual, demonstrem a falta de alguns reagentes e/ou apresentam corpos estranhos no poço de reação.
- Os dispositivos devem ser utilizados exclusivamente com o instrumento Chorus/Chorus TRIO, seguindo rigorosamente as Instruções de Utilização e o Manual de Utilização do instrumento.
- Verificar se o instrumento Chorus/Chorus TRIO foi programado corretamente (ver o Manual de Utilização Chorus).
- Não alterar o código de barras no punho do dispositivo, para permitir uma correta leitura por parte do instrumento.
- Evitar o uso de congeladores no frost para a conservação das amostras.
- Códigos de barras com defeitos podem ser inseridos manualmente no instrumento (ver o Manual de Utilização).
- Durante o uso e a conservação, não expor os dispositivos a forte luz ou a vapores de hipoclorito.
- Amostras fortemente hemolisadas, lipêmicas, ictericas, de soro não coagulado completamente ou amostras com contaminação bacteriana podem gerar resultados errados.
- Não usar o dispositivo depois da data de validade.
- Verificar se o instrumento possui a conexão ao Washing Buffer Autoimmunity (REF 86004).**

#### **5. COMPOSIÇÃO DO KIT E PREPARAÇÃO DOS**

O kit é suficiente para 36 determinações (REF 86088).

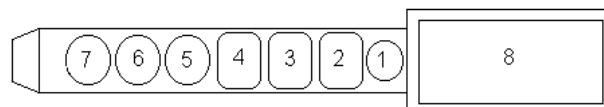
O kit é suficiente para 12 determinações (REF 86088/12).

#### **DD DISPOSITIVOS**

6 embalagens de 6 dispositivos cada (REF 86088).

2 embalagens de 6 dispositivos cada (REF 86088/12).

#### Descrição:



**Posição 8:** Espaço disponível para o rótulo com o código de barras

**Posição 7:** Vazia

**Posição 6:** POÇO DA MICROPLACA

Sensibilizado com 70kDa U1-snRNP humano recombinante

**Posição 5:** POÇO DA MICROPLACA

Não sensibilizado.

**Posição 4:** SUBSTRATO TMB

Conteúdo: Tetrametilbenzidina 0.26 mg/mL e H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> 0.01% estabilizados em tampão citrato 0.05 mol/L (pH 3.8)

**Posição 3:** DILUENTE PARA AMOSTRAS

Conteúdo: Solução proteica em Tris, salina e com azida de sódio

**Posição 2:** CONJUGADO

Conteúdo: anticorpos monoclonais anti-IgG humanas marcadas com peroxidase.

**Posição 1:** POÇO VAZIO

Onde o utilizador deve deitar o soro não diluído.

**Uso: estabilizar um pacote em temperatura ambiente**, abrir o pacote, retirar os dispositivos necessários; colocar os restantes no pacote com o gel de sílica, esvaziar o ar e **fechar** o pacote premindo o fecho. Conservar entre 2 e 8°C.

#### **CALIBRATOR** CALIBRADOR

Conteúdo: Soro humano diluído. Líquido, pronto a usar.

#### **CONTROL +** CONTROLO POSITIVO

Conteúdo: Soro humano diluído. Líquido, pronto a usar.

#### **OUTROS MATERIAIS NECESSÁRIOS, MAS NÃO FORNECIDOS:**

- WASHING BUFFER AUTOIMMUNITY (REF 86004)
- CLEANING SOLUTION 2000 (REF 83609)
- SANITIZING SOLUTION (REF 83604 - 83608)
- CHORUS NEGATIVE CONTROL/SAMPLE DILUENT (REF 83607)
- Instrumento Chorus/Chorus TRIO
- Água destilada ou deionizada
- Vidros normais de laboratório: cilindros, provetas, etc.
- Micropipetas com capacidade para recolher com precisão volumes de 50 a 200 µL
- Luvas descartáveis

- Solução de hipoclorito de sódio a 5%
- Recipientes para a recolha de materiais potencialmente infectados

## 6. CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO E ESTABILIDADE DOS REAGENTES

Os reagentes devem ser conservados entre 2 e 8°C. Em caso de temperatura de conservação errada, é necessário repetir a calibração e verificar a exatidão do resultado por meio do soro de controlo (consultar o capítulo 9 - Validação do teste).

A data de validade está impressa em cada componente e no rótulo externo da embalagem.

Os reagentes têm uma estabilidade limitada depois da abertura e/ou da preparação:

|                   |                         |
|-------------------|-------------------------|
| DISPOSITIVOS      | 8 semanas entre 2 e 8°C |
| CALIBRADOR        | 8 semanas entre 2 e 8°C |
| CONTROLO POSITIVO | 8 semanas entre 2 e 8°C |

## 7. TIPO DE AMOSTRAS E CONSERVAÇÃO

O tipo de amostra é representado por soro obtido de sangue recolhido das veias e manuseado de acordo com os procedimentos standard de laboratório.

Não são conhecidas as consequências provocadas pelo uso de outros líquidos biológicos.

O soro fresco pode ser conservado durante 4 dias entre 2 e 8°C; para períodos de conservação mais prolongados, congelar a -20°C.

A amostra pode ser descongelada até um máximo de 3 vezes.

Evitar o uso de congeladores no frost para a conservação das amostras. Depois de descongelar, misturar cuidadosamente antes da dosagem..

A inativação ao calor pode levar a resultados errados. A qualidade das amostras pode ser gravemente influenciada pela contaminação bacteriana, que pode gerar resultados errados.

## 8. PROCEDIMENTO

1. Abrir o pacote (do lado da fechadura por pressão), retirar o número de dispositivos necessários para os testes e conservar os restantes no pacote, esvaziar o ar e fechar o pacote.
2. Verificar visualmente as condições do dispositivo de acordo com as indicações do capítulo 4, "Precauções Analíticas".
3. Distribuir no poço 1 de cada dispositivo 50 µl de soro não diluído a testar; em cada mudança de lote utilizar um dispositivo para o calibrador.
4. Inserir o dispositivo no instrumento Chorus/Chorus TRIO. Efetuar a calibração (se necessário) e o teste como definido no Manual do Instruções do instrumento.

## 9. VALIDAÇÃO DO TESTE

Utilizar o soro de controlo positivo para verificar a exatidão do resultado obtido, testando-o de acordo com as indicações do Manual de Utilização do instrumento. Se o equipamento

assinalar que o soro de controlo está fora do limite de aceitação, é necessário efetuar novamente a calibração. Os resultados anteriores serão corrigidos automaticamente.

Se o resultado do soro de controlo continuar fora do intervalo de aceitação, contatar il Scientific Support.

Tel: 0039 0577 319554  
Fax: 0039 0577 366605  
email: scientificsupport@diesse.it

## 10. INTERPRETAÇÃO DO TESTE

O instrumento Chorus/Chorus TRIO fornece um resultado em Unidades Arbitrárias (AU/ml) calculado em função de um gráfico dependente do lote e memorizado no instrumento.

O teste do soro analisado pode ser interpretado como segue:

POSITIVO quando o resultado for > 18 AU/ml

NEGATIVO quando o resultado for < 12 AU/ml

INCERTO/EQUIVOCADO quando o resultado estiver entre 12 e 18 AU/ml

Repetir o teste em caso de resultado incerto/equivocado. Se o resultado continuar incerto/equivocado, repetir a recolha.

## 11. LIMITAÇÕES DO TESTE

Todos os valores obtidos necessitam de uma interpretação atenta independentemente dos outros indicadores relativos ao mesmo paciente. O teste, de fato, por si só não pode ser utilizado para um diagnóstico clínico definitivo e o resultado do teste deve ser sempre avaliado juntamente com os dados provenientes da anamnese do paciente e/ou com outros procedimentos diagnósticos.

## 12. INTERVALO DE CALIBRAÇÃO

Intervalo de calibração 3.0-300.0 AU/ml.

Para amostras > 300.0 AU/ml repetir o teste diluindo primeiramente a amostra com o Negative Control/Sample Diluent (PF83607- não fornecido com o kit).

## 13. REAÇÕES CRUZADAS

Foram testadas 3 amostras, positivas em tTG, gliadin, cardiopilin, Tg e TPO

Não foram detectadas reações cruzadas significativas.

## 14. ESTUDOS DE COMPARAÇÃO

Numa experimentação, foram analisadas 57 amostras com o kit Diesse e com outro kit do mercado.

Esquematizam-se, de seguida, os dados da experimentação:

|        |       | Referência |    |       |
|--------|-------|------------|----|-------|
|        |       | +          | -  | Total |
| Diesse | +     | 12         | 1  | 13    |
|        | -     | 0          | 44 | 44    |
|        | Total | 12         | 45 | 57    |

Percent Positive Agreement (~Sensibilidade Diagnóstica):

100% CI<sub>95%</sub>: 75.7-99.7

Percent Negative Agreement: (~Especificidade Diagnóstica):

97.8% CI<sub>95%</sub>: 88.3-99.6

O grau de concordância entre os dois métodos demonstra ser ótimo com um valor de K (Coeficiente de Cohen) de 0.94.

## 15. PRECISÃO E REPETIBILIDADE

| Amostra | No Ensaio     |     | Entre Ensaios |     |
|---------|---------------|-----|---------------|-----|
|         | Média (AU/ml) | CV% | Média (AU/ml) | CV% |
| 1       | 61.3          | 5.6 | 59.3          | 4.8 |
| 2       | 32.2          | 8.0 | 31.3          | 4.3 |
| 3       | 15.1          | 7.2 | 15.5          | 3.2 |

| Amostra | Entre Lotes e Entre Equipamentos |     |
|---------|----------------------------------|-----|
|         | Média (AU/ml)                    | CV% |
| 1       | 59.9                             | 1.2 |
| 2       | 30.5                             | 2.4 |
| 3       | 15.0                             | 2.4 |

## 16. BIBLIOGRAFIA

1. Shoenfeld P. (1996) Autoantibodies. Elsevier Sciences BV, Amsterdam.
2. Hacki W., Fischer U., Luhrmann R. (1994) J. Cell Biol. 124: 261-272.
3. Guldner HH. (1992) Mol. Biol. & Re. 16: 155-164.
4. Klein Gunnewiek JMT et al. Clin. Exp. Rheumatol. 15: 549-560.
5. Von Muhlen CA, Tan EM (1995) Semin. Arthritis Rheum. 24: 323-358.



**DIESSE Diagnostica Senese S.p.A.**  
Via delle Rose 10  
53035 Monteriggioni (Siena)  
Italy





## INSTRUCTIUNI DE UTILIZARE

### CHORUS U1-70 RNP

**Pentru determinarea semicantitativa a  
anticorpilor IgG anti-U1-70**

**Destinat numai pentru Diagnosticarea *In Vitro***

#### 1. UTILIZARE RECOMANDATA

Metoda imunoenzimatica pentru determinarea semicantitativa a anticorpilor de clasa IgG anti-U1-70 in seruri umane, folosind un dispozitiv de unica folosinta pe instrumentele Chorus si Chorus TRIO.

#### 2. INTRODUCERE

Complexul U1-snRNP este o mica particula ribonucleoproteina nucleara compusa din uridin (adica U) RNA nuclear mic si un set de proteine: ribonucleoproteina specifica 70 kDa U1 plus proteine A si C (toate sumarizate anterior ca RNPs) si Sm (antigen Smith care comprima opt proteine: B/B', D1, D2, D3, E, F si G. Datorita componentilor proteici Sm si RNPs, complexul este deseori numit complex RNP/Sm. Complexul U1-sn RNP este parte a complexului splicosomal, care faciliteaza procesarea pre-mRNA si a mRNA maturi in nucleu.

Anticorpii impotriva proteinei 70 kDa din complexul U1-snRNP apartin de grupul heterogen al anticorpilor anti-nucleari (ANA), care sunt asociati cu diferite boli autoimune. Acestia sunt indreptati impotriva diferitelor proteine ale nucleului. Testul de imunofluorescenta indirecta (IFT) pe celule eucariotice precum HeLa a fost o metoda stabilita pentru detectarea ANAs. Specificitatile anticorpilor singulari sunt deosebite prin modelele de fluorescenta dar mai specific prin testarea cu ELISA folosind antigenele tinta disponibile pentru o diferentiere simpla si de incredere a ANAs.

Anticorpii impotriva proteinei specifice 70 kDa U1 se gasesc la 95% din bolile tesutului mixt conjunctiv (MCTD) dar care de asemenea apar si la lupus eritematos sistemic (SLE) cu prevalenta de 40%. Aparitie izolata a anticorpilor anti-70 kDa este tipica pentru sindromul Sharp, in timp de anticorpii impotriva Sm sunt specifici pentru lupus eritematos sistemic (SLE) si prin urmare inclusi in criteriile de diagnosticare si clasificare ale SLE. Anticorpii Anti-SM se gasesc la 20-30% din pacientii cu SLE.

#### 3. PRINCIPIUL METODEI

Dispozitivul Chorus U1-70 este gata de utilizare pentru detectia anticorpilor IgG impotriva U1-70, pe instrumentele Chorus/Chorus TRIO.

Testul are la baza metoda ELISA (Enzyme Linked ImmunoSorbent Assay). Antigenul este legat de faza solida. Imunoglobulinele specifice sunt legate de antigen prin incubarea cu serul uman diluat. Dupa spalările efectuate pentru a elimina proteinele care nu au participat la reactie, se efectueaza incubarea cu conjugatul, compus din anticorpi imunoglobuline anti-umane conjugate cu peroxidaza din hrean. Conjugatul care nu a participat la reactie este eliminat si este adaugat substratul de peroxidaza. Culoarea care se dezvolta este proportionala cu concentratia de anticorpi specifici prezenti in proba de ser.

Dispozitivele de unica folosinta contin toti reactivii pentru efectuarea testului aplicat pe instrumentele Chorus/Chorus TRIO.

Rezultatele sunt exprimate in Unitati Arbitrare (AU/ml).

#### 4. ATENTIONARI SI MASURI DE PRECAUTIE

##### NUMAI PENTRU UTILIZARE IN DIAGNOSTICAREA *IN VITRO*

Acest kit contine materiale de origine umana, care au fost testate si au indicat un rezultat negativ pentru prezenta HBsAg si pentru anticorpii anti-HIV-1, anti-HIV-2 si anti-HCV, prin testarea cu ajutorul metodelor aprobate de catre FDA. Deoarece nici un test de diagnosticare nu poate oferi garantii complete cu privire la absenta agentilor infectiosi, toate materialele de origine umana trebuie manevrate ca fiind potential infectioase. In cazul manevrării materialelor de origine umana, trebuie urmate toate masurile de precautie adoptate in mod normal in practica de laborator.

Indepartarea deseurilor: probele de ser, calibratorii si stripurile utilizate trebuie tratate ca fiind reziduuri infectioase si eliminate conform legii.

##### Informatii cu privire la Sanatate si Siguranta

1. Nu pipetati cu gura.
2. In timpul manevrării specimenelor, purtati manusi de unica folosinta si ochelari de protectie.
3. Spalati-va temeinic pe maini dupa pozitionarea dispozitivelor in instrumentul Chorus/Chorus TRIO.
4. Consultati materialul corespunzator - Fisa Tehnica de Securitate (disponibila la cerere) pentru toate informatiile legate de securitatea reactivilor continuti de kit.
5. Acizii neutralizati si alte deseuri lichide ar trebui decontaminate prin adaugarea unui volum suficient de hipoclorit de sodiu pentru a obtine o concentratie finala de cel putin 1%. Un timp de expunere de 30 de minute la hipoclorit de sodiu in concentratie de 1%, poate fi necesar pentru a asigura o decontaminare eficienta.
6. Picaturile de substante potential infectioase trebuie indepartate imediat cu prosop de hartie absorbanta, si, inainte de a continua lucrul, zona contaminata trebuie tamponata, de exemplu, cu 1% solutie de hipoclorit de

sodiu. Hipocloritul de sodiu nu trebuie utilizat peste zone în care s-au varsat substanțe conținând acid, cu excepția cazului în care acea zonă a fost mai întâi stearsă și uscată. Materialele utilizate pentru curățarea picăturilor, inclusiv manusile, trebuie îndepărtate ca fiind deseuri potențial bio-periculoase. Nu autoclavati materialele ce conțin hipoclorit de sodiu.

#### **Măsuri de precauție analitice**

Înainte de utilizare, lăsați dispozitivele să ajungă la temperatura camerei (18-30°C); utilizați-le în decurs de 60 de minute.

1. **Îndepărtați dispozitivele al căror substrat (godeul 4) este de colorație albastră.**
2. La adăugarea probei în godeu, verificați ca aceasta să fie perfect distribuită pe fundul godeului.
3. Verificați ca reactivii să existe în dispozitiv, și ca dispozitivul să nu fie deteriorat. Nu utilizați dispozitive carora le lipsește vreun reactiv și/sau care, la inspecția vizuală, prezintă corpuri străine în godeul de reacție.
4. Dispozitivele sunt destinate folosirii împreună cu instrumentul Chorus/Chorus TRIO; instrucțiunile de utilizare trebuie urmate cu atenție și trebuie consultat manualul de operare al instrumentului.
5. Verificați ca instrumentul Chorus/Chorus TRIO să fie setat în mod corect (vezi Manualul de Operare).
6. Nu deteriorați codul de bare aflat pe manerul dispozitivului, pentru a permite instrumentului să îl citească în mod corect.
7. Pentru depozitarea probelor, evitați utilizarea congelatoarelor cu auto-dejivrare.
8. Codurile de bare deteriorate pot fi introduse manual în instrument (vezi Manualul de Operare).
9. În timpul depozitării și utilizării, nu expuneți dispozitivele la lumina puternică sau la vapori de hipoclorit.
10. Folosirea probelor accentuat hemolizate, lipemice, icterice, din seruri necoagulate complet sau din probe care prezintă contaminare microbiană, pot constitui toate surse de eroare.
11. Nu utilizați dispozitivul după data de expirare.
12. **Asigurați-vă ca instrumentul este conectat la Tampon de Spălare Autoimunitate (Ref. 86004).**

#### **5. COMPONENTA KITULUI ȘI PREGĂTIREA REACTIVILOR**

Kitul conține suficiente dispozitive și substanțe pentru efectuarea a 36 de determinări (REF 86088).

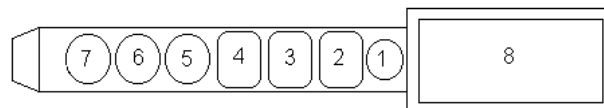
Kitul conține suficiente dispozitive și substanțe pentru efectuarea a 12 de determinări (REF 86088/12).

#### **DD DISPOZITIVE**

6 pachete, fiecare conținând 6 dispozitive (REF 86088).

2 pachete, fiecare conținând 6 dispozitive (REF 86088/12).

Descrierea dispozitivului:



**Pozitia 8:** Spațiu pentru aplicarea codului de bare

**Pozitia 7:** gol

**Pozitia 6:** GODEUL MICROPLACII

Captusit cu recombinant 70 kDa U1-snRNP

**Pozitia 5:** GODEUL MICROPLACII necaptusit

**Pozitia 4:** TMB SUBSTRAT

Continut: Tetramethylbenzidine 0.26 mg/mL și H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> 0.01% stabilizat în 0.05 mol/L tampon citrat (pH 3.8)

**Pozitia 3:** PROBA DILUANT

Continut: Soluție proteică în Tris, salină, cu azida de sodiu.

**Pozitia 2:** CONJUGAT 0.3 ml

Continut: anticorpi monoclonali anti-umani IgG tapetați cu peroxidază din hrean.

**Pozitia 1:** GODEU GOL

În care operatorul trebuie să introducă serul nediluat

**Utilizare:** lăsați un pachet să ajungă la temperatura camerei, deschideți pachetul și scoateți dispozitivele necesare; repuneți-le pe celelalte în pungă împreună cu pliculețul cu silica gel, scoateți aerul din pungă și **sigilați** prin presarea sistemului de închidere. Pastrați la 2-8°C.

#### **CALIBRATOR** CALIBRATOR

Continut: Ser uman diluat. În formă lichidă, gata de utilizare.

#### **CONTROL +** CONTROL POZITIV

Continut: Ser uman diluat. În formă lichidă, gata de utilizare.

#### **MATERIALE NECESARE DAR NEFURNIZATE:**

- WASHING BUFFER AUTOIMMUNITY (REF 86004)
- CLEANING SOLUTION 2000 (REF 83609)
- SANITIZING SOLUTION (REF 83604 - 83608)
- CHORUS NEGATIVE CONTROL/SAMPLE DILUENT (REF 83607)
- Instrumentul Chorus/Chorus TRIO
- Apa distilată sau deionizată
- Sticlărie obișnuită de laborator: cilindrii, tuburi de testare etc.
- Micropipete pentru recoltarea exactă a 50-200 μl de soluție
- Manusile de unică folosință
- Soluție de Hipoclorit de Sodiu (5%)
- Recipiente pentru colectarea materialelor potențial infectioase

#### **6. PASTRAREA ȘI STABILITATEA REACTIVILOR**

Reactivii trebuie pastrați la 2/8°C. În cazul păstrării la o temperatură necorespunzătoare, calibrarea trebuie repetată, iar ciclul de rulare trebuie validat utilizând serul de control (a se vedea secțiunea 9, Validarea testului).

Data de expirare este imprimată pe fiecare componentă și pe eticheta kitului.

**Dupa deschidere, stabilitatea reactivilor este limitata:**

|                   |                      |
|-------------------|----------------------|
| DISPOZITIVELE     | 8 saptamani la 2/8°C |
| CALIBRATORUL      | 8 saptamani la 2/8°C |
| CONTROLUL POZITIV | 8 saptamani la 2/8°C |

**7. RECOLTAREA PROBEI SI DEPOZITAREA**

Proba este compusa din ser recoltat normal din vena si manevrata cu toate precautiile impuse de buna practica in laborator.

Posibile consecinte aparute in urma folosirii altor lichide biologice, nu sunt cunoscute.

Serul proaspat poate fi depozitat timp de 4 zile la 2/8°C sau inghetat pentru perioade mai lungi la -20°C si poate fi decongelat de maxim 3 ori.

Nu tineti probele in frigider care se dezgheata automat. Probele decongelate trebuie vortexate cu atentie inainte de utilizare.

Neutralizarea la caldura poate duce la rezultate eronate. Calitatea probei poate fi serios afectata de contaminarea microbiana, care poate duce la rezultate eronate.

**8. PROCEDURA ANALIZEI**

1. Deschideti pachetul (pe latura care contine dispozitivul de inchidere prin presare), extrageti numarul necesar de dispozitive si, dupa ce ati eliminat aerul din interiorul pungii continand restul dispozitivelor, sigilati-o.
2. Verificati starea dispozitivului in conformitate cu indicatiile mentionate in capitolul 4, Masuri de Precautie Analitice.
3. Distribuiti 50 µl din serul de testare nediluat in godeul numarul 1 al fiecarui dispozitiv; la fiecare schimbare de lot, utilizati un dispozitiv pentru calibrator.
4. Pozitionati dispozitivele in instrument Chorus/Chorus TRIO. Efectuati calibrarea (in cazul in care este necesar) si testul conform specificatiilor din Manualul de Operare al instrumentului.

**9. VALIDAREA TESTULUI**

Utilizati serul de control pentru a verifica validitatea rezultatelor obtinute. Acesta trebuie folosit conform indicatiilor din manualul de operare al instrumentului. In cazul in care instrumentul semnaleaza faptul ca serul de control are o valoare care se situeaza in afara intervalului acceptabil, calibrarea trebuie repetata. Rezultatele anterioare vor fi corectate in mod automat.

Daca rezultatul serului de control continua sa se situeze in afara intervalului acceptabil, apelati Suportul Stiintific.

Tel: 0039 0577 319554  
Fax: 0039 0577 366605  
email: scientificsupport@diesse.it

**10. INTERPRETAREA REZULTATELOR**

Instrumentul Chorus/Chorus TRIO exprima rezultatele in Unitati Arbitrare (AU/ml) calculate pe baza unei curbe de calibrare pastrata in memoria instrumentului.

Testul pe serul examinat, poate fi interpretat dupa cum urmeaza:

POZITIV: cand rezultatul este > 18 AU/ml

NEGATIV: cand rezultatul este < 12 AU/ml

INCERT/ECHIVOC: pentru toate valorile cuprinse intre 12 si 18 AU/ml

Daca rezultatul este incert/echivoc, repetati testul. Daca ramane incert/ echivoc, colectati o noua proba de ser.

**11. LIMITARI**

Toate valorile obtinute necesita o interpretare atenta care trebuie sa ia in considerare alti indicatori referitori la pacient.

Testul, intr-adevar, nu poate fi folosit ca unica metoda pentru diagnosticul clinic. Rezultatele testului ar trebui interpretate in raport cu informatia disponibila din evaluarea istoricului sau a altor proceduri de diagnosticare.

**12. ARIA DE CALIBRARE**

Aria de calibrare: 3.0-300.0 AU/ml.

Pentru probele cu un titru > 300.0 AU/ml repetati testul prediluand proba cu Negative Control Sample Diluent (PF83607 – care nu este furnizat impreuna cu kitul).

**13. REACTIVITATEA INCRUCISATA**

Au fost testate 3 probe pozitive la: tTG, gliadin, cardioplin, Tg si TPO

Nu s-a identificat nicio reactie incrucisata semnificativa.

**14. COMPARAREA METODEI**

Au fost testate 57 probe cu kitul Diesse si cu un alt kit disponibil pe piata.

Datele sunt rezumate in tabelul urmatoar:

|  |        | Referinta |    |       |
|--|--------|-----------|----|-------|
|  |        | +         | -  | Total |
|  | Diesse | 12        | 1  | 13    |
|  | +      | 12        | 1  | 13    |
|  | -      | 0         | 44 | 44    |
|  | Total  | 12        | 45 | 57    |

Percent Positive Agreement (~Sensibilitatea Diagnosticului):

100% CI<sub>95%</sub>: 75.7-99.7

Percent Negative Agreement: (~Specificitatea Diagnosticului):

97.8% CI<sub>95%</sub>: 88.3-99.6

Acordul dintre cele doua metode este excelent cu Cohen's Kappa de 0.94.

**15. PRECIZIA SI REPETABILITATEA**

| Proba | Precizia in cadrul ciclului de rulare |     | Precizia intre ciclurile de rulare |     |
|-------|---------------------------------------|-----|------------------------------------|-----|
|       | Media                                 | CV% | Media                              | CV% |

|   | (AU/ml) |     | (AU/ml) |     |
|---|---------|-----|---------|-----|
| 1 | 61.3    | 5.6 | 59.3    | 4.8 |
| 2 | 32.2    | 8.0 | 31.3    | 4.3 |
| 3 | 15.1    | 7.2 | 15.5    | 3.2 |

| Proba | Precizia intre loturi<br>si<br>Precizia intre instrumente |     |
|-------|-----------------------------------------------------------|-----|
|       | Media<br>(AU/ml)                                          | CV% |
| 1     | 59.9                                                      | 1.2 |
| 2     | 30.5                                                      | 2.4 |
| 3     | 15.0                                                      | 2.4 |

## 16. BIBLIOGRAFIE

1. Shoenfeld P. (1996) Autoantibodies. Elsevier Sciences BV, Amsterdam.
2. Hacki W., Fischer U., Luhrmann R. (1994) J. Cell Biol. 124: 261-272.
3. Guldner HH. (1992) Mol. Biol. < Re. 16: 155-164.
4. Klein Gunnewiek JMT et al. Clin. Exp. Rheumatol. 15: 549-560.
5. Von Muhlen CA, Tan EM (1995) Semin. Arthritis Rheum. 24: 323-358.



**DIESSE Diagnostica Senese S.p.A.**  
**Via delle Rose 10**  
**53035 Monteriggioni (Siena)**  
**Italy**





|                                                                                     |                                                                                                                                        |                                                                                                                                                    |
|-------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|    | EN Date of manufacture<br>ES Fecha de fabricación<br>IT Data di fabbricazione                                                          | FR Date de fabrication<br>GR Ημερομηνία Παραγωγής<br>PT Data de fabrico                                                                            |
|    | EN Use By<br>ES Fecha de caducidad<br>IT Utilizzare entro                                                                              | FR Utiliser jusqu'à<br>GR Ημερομηνία λήξης<br>PT Prazo de validade                                                                                 |
|    | EN Do not reuse<br>ES No reutilizar<br>IT Non riutilizzare                                                                             | FR Ne pas réutiliser<br>GR Μην κάνετε επαναληπτική χρήση<br>PT Não reutilizar                                                                      |
|    | EN Caution, consult accompanying documents<br>ES Atención, ver instrucciones de uso<br>IT Attenzione, vedere le istruzioni per l'uso   | FR Attention voir notice d'instructions<br>GR Προειδοποίηση, συμβουλευτείτε τα συνοδά έντυπα<br>PT Atenção, consulte a documentação incluída       |
|    | EN Manufacturer<br>ES Fabricante<br>IT Fabbicante                                                                                      | FR Fabricant<br>GR Κατασκευαστής<br>PT Fabricante                                                                                                  |
|    | EN Contains sufficient for <n> tests<br>ES Contenido suficiente para <n> ensayos<br>IT Contenuto sufficiente per "n" saggi             | FR Contenu suffisant pour "n" tests<br>GR Περιεχόμενο επαρκές για «ν» εξετάσεις<br>PT Conteúdo suficiente para "n" ensaios                         |
|    | EN Temperature limitation<br>ES Límite de temperatura<br>IT Limiti di temperatura                                                      | FR Limites de température<br>GR Περιορισμοί θερμοκρασίας<br>PT Limites de temperatura                                                              |
|    | EN Consult Instructions for Use<br>ES Consulte las instrucciones de uso<br>IT Consultare le istruzioni per l'uso                       | FR Consulter les instructions d'utilisation<br>GR Συμβουλευτείτε τις οδηγίες χρήσης<br>PT Consulte as instruções de utilização                     |
|    | EN Biological risks<br>ES Riesgo biológico<br>IT Rischio biologico                                                                     | FR Risques biologiques<br>GR Βιολογικοί κίνδυνοι<br>PT Risco biológico                                                                             |
|   | EN Catalogue number<br>ES Número de catálogo<br>IT Numero di catalogo                                                                  | FR Référence du catalogue<br>GR Αριθμός καταλόγου<br>PT Referência de catálogo                                                                     |
|  | EN In Vitro Diagnostic Medical Device<br>ES Producto sanitario para diagnóstico in vitro<br>IT Dispositivo medico-diagnostico in vitro | FR Dispositif médical de diagnostic in vitro<br>GR In Vitro Διαγνωστικό Ιατροτεχνολογικό προϊόν<br>PT Dispositivo médico para diagnóstico in vitro |
|  | EN Batch code<br>ES Código de lote<br>IT Codice del lotto                                                                              | FR Code du lot<br>GR Αριθμός Παρτίδας<br>PT Código do lote                                                                                         |