

CHORUS

Prodotto da/
 Manufactured by/
 Fabricado por:

snRNP-C**REF 86092****DIESSE****REF 86092/12**

DIESSE Diagnostica Senese
 S.p.A.

Strada dei Laghi, 39
 53035 Monteriggioni (SIENA)
 Italy

	Capitolo Section Capítulo
Modifiche introdotte nella revisione corrente Changes introduced in the current revision Cambios introducidos en la revisión actual Alterações introduzidas na revisão atual	REF - 5 - 9





ISTRUZIONI PER L'USO

CHORUS snRNP-C

Per la determinazione semiquantitativa degli anticorpi anti-snRNP-C

Solo per uso diagnostico *in vitro*

1. UTILIZZAZIONE

Metodo immunoenzimatico per la determinazione semiquantitativa degli anticorpi anti-complesso snRNP 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 ribonucleoprotein particle, snRNP) costituita dal piccolo RNA nucleare arricchito con uridina (da 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.

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 eucariote, ad esempio 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 anti-complesso snRNP possono essere diretti contro l'antigene Sm e contro le proteine RNP (la proteina di 70 kDa U1-specifica e le proteine A e C). Questi anticorpi sono caratteristici delle connettività miste (MCTD) e del LES, ma sono riscontrabili anche nella Sindrome di Sjögren, nella sclerodermia e polimiosite. La differenziazione degli autoanticorpi mediante specifici test di analisi ELISA è utile per la diagnosi del LES e delle MCTD. Gli anticorpi anti-proteina di 70 kDa U1-specifica vengono riscontrati in quasi il 95% delle MCTD e in quasi il 40% del LES. La comparsa isolata di

anticorpi anti-U1-snRNP 70kDa è caratteristica della Sindrome di Sharp.

Viceversa, gli anticorpi anti-Sm sono caratteristici del LES e rappresentano pertanto uno dei criteri per stabilire la diagnosi del LES, essendo riscontrati nel 20-30% dei pazienti afflitti da LES.

3. PRINCIPIO DEL METODO

Il dispositivo snRNP-C è pronto all'uso per la determinazione degli anticorpi anti-complesso antigene U1-sn-RNP ottenuto da cellule HeLa negli strumenti CHORUS. Il test si basa sul principio ELISA. L'antigene, altamente purificato, 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 monoclonali, altamente specifici per le 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 blu 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 quando applicati agli strumenti Chorus.

Il kit Chorus snRNP-C viene calibrato in riferimento a sieri forniti dal CDC Atlanta. 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.
4. I seguenti reagenti contengono concentrazioni basse di sostanze dannose o irritanti:
 - a) Il coniugato contiene fenolo
 - b) Il substrato è acido

Se un reagente viene a contatto con la pelle o con gli occhi, lavare abbondantemente con acqua.



INSTRUCTIONS FOR USE

CHORUS snRNP-C

For the semiquantitative determination of anti-snRNP-C antibodies

For *In Vitro* Diagnostic Use Only

1. INTENDED USE

Immunoenzymatic method for the semiquantitative determination of anti-snRNP complex antibodies in human serum, using a disposable device applied on the Chorus and Chorus TRIO instruments.

2. INTRODUCTION

The U1-snRNP complex (for short snRNP) 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 protein plus protein A and C (all formerly summarized as RNPs) and the Sm (Smith) antigen. Because of its components Sm and RNPs the complex has been often called RNP/Sm complex. U1-snRNP is a part of the splicosomal complex, facilitating the processing of pre-mRNA to mature mRNA in the nucleus.

Antibodies against snRNP belong to the heterogeneous group of anti-nuclear antibodies (ANA), which are associated with various autoimmune diseases. They are directed against proteins of the nucleus.

Indirect immunofluorescence test (IFT) on eukaryotic cells has been the established method for the detection of ANAs. Single antibody specificities are distinguished by fluorescence patterns but more specific testing by ELISA employing the target antigen has been established for simple and reliable differentiation of ANAs.

Antibodies against the snRNP complex are directed against Sm as well as the 70 kDa U1-specific protein plus protein A and C. They typically occur in SLE and mixed connective tissue diseases (MCTD), but are also found in Sjögren's syndrome, scleroderma and polymyositis.

The differentiation of the autoantibodies by ELISA employing the specific antigen is an aid for the diagnosis of SLE and MCTD. Antibodies against the 70 kDa U1 RNP protein are found in 95% of MCTD and in 40% of SLE. The isolated occurrence of anti-U1 RNP 70 kDa antibodies is typical for the Sharp syndrome.

In contrast antibodies against Sm are highly specific for SLE and thus are included in diagnostic and classification criteria for SLE. 20-30% of patients with SLE display antibodies against Sm.

3. PRINCIPLE OF THE METHOD

The snRNP-C devices are ready to use for the assay of antibodies against U1-sn-RNP in the CHORUS instruments. The test is based on the ELISA principle (Enzyme linked Immunosorbent Assay).

The antigen, highly purified, is bound to the solid phase. The specific immunoglobulins are bound to the antigen through incubation with diluted human serum.

After washings to eliminate the proteins which have not reacted, incubation is performed with the conjugate, composed of monoclonal antibodies, highly specific for anti-human immunoglobulins conjugated to horse radish peroxidase.

The unbound conjugate is eliminated, and the peroxidase substrate added.

The blue 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 when applied on the Chorus instruments.

The Chorus snRNP-C is calibrated against reference sera from the CDC (Atlanta). The results are expressed in 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 material of human origin.

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 instrument.
4. The following reagents contain low concentrations of harmful or irritant substances:
 - a) The conjugate contains phenol
 - b) The substrate is acid

If any of the reagents come into contact with the skin or eyes, wash the area extensively with water.
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.

17. PRECISION

Sample	Within-run Precision		Between-run precision	
	Mean (AU/ml)	CV%	Mean (AU/ml)	CV%
1	5.5	9.5	7.5	9.3
2	7.1	8.3	7.4	9.2
3	13.4	7.1	12.9	8.1
4	13.9	8.3	14.3	9.4
5	21.0	8.5	19.0	4.8
6	31.2	9.6	42.2	8.1
7	54.3	5.5	48.1	8.4
8	94.4	7.5	93.3	8.6

Sample	Precision between batches		Precision between instruments	
	Mean (AU/ml)	CV%	Mean (AU/ml)	CV%
1	5.1	4.9	5.1	2.0
2	7.7	7.7	7.6	5.0
3	13.1	5.8	13.1	5.1
4	12.9	7.1	12.9	5.4
5	23.8	6.1	23.7	6.3
6	40.2	6.0	40.2	4.7
7	50.4	6.6	50.4	4.1
8	85.1	4.6	85.1	3.5

18. REFERENCES

1. Peter JB. et al. (1996) Sciences B.V., Amsterdam.
2. Hackl W et al. (1994) J Cell Biol 124: 261-272.
3. Klein Gunnewiek JMT et al. (1997) Clin Exp Rheumatol 15: 549-560.
4. Von Mühlen CA et al. (1995) Semin Arthritis Rheum 24: 323-358.

Manufactured by

DIESSE Diagnostica Senese S.p.A.

Strada dei Laghi 39

53035 Monteriggioni (SIENA)

Italy



91.3% Cl_{95%}: 73.2- 97.4

Procento negativní shody (~diagnostická specifičnost):

98.9% Cl_{95%}: 94.0- 99.8

17. PŘESNOST A OPAKOVATELNOST

Vzorek	Přesnost v rámci měření		Přesnost mezi měřeními	
	Průměr (AU/ml)	CV %	Průměr (AU/ml)	CV %
1	5.5	9.5	7.5	9.3
2	7.1	8.3	7.4	9.2
3	13.4	7.1	12.9	8.1
4	13.9	8.3	14.3	9.4
5	21.0	8.5	19.0	4.8
6	31.2	9.6	42.2	8.1
7	54.3	5.5	48.1	8.4
8	94.4	7.5	93.3	8.6

Vzorek	Přesnost mezi šaržemi		Přesnost mezi nástroji	
	Průměr (AU/ml)	CV %	Průměr (AU/ml)	CV %
1	5.1	4.9	5.1	2.0
2	7.7	7.7	7.6	5.0
3	13.1	5.8	13.1	5.1
4	12.9	7.1	12.9	5.4
5	23.8	6.1	23.7	6.3
6	40.2	6.0	40.2	4.7
7	50.4	6.6	50.4	4.1
8	85.1	4.6	85.1	3.5

18. REFERENČNÍ LITERATURA

- Peter JB. et al. (1996) Sciences B.V., Amsterdam.
- Hackl W et al. (1994) J Cell Biol 124: 261-272.
- Klein Gunnewiek JMT et al. (1997) Clin Exp Rheumatol 15: 549-560.
- Von Mühlen CA et al. (1995) Semin Arthritis Rheum 24: 323-358.



DIESSE Diagnostica Senese S.p.A.
Strada dei Laghi 39
53035 Monteriggioni (SIENA)
Italy





INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO

CHORUS snRNP-C

Para a determinação semiquantitativa dos anticorpos anti-snRNP-C

Somente para uso diagnóstico *in vitro*

1. UTILIZAÇÃO

Método imunoenzimático para a determinação semiquantitativa dos anticorpos anti-composto snRNP no soro humano com um dispositivo descartável aplicado nos instrumentos Chorus e Chorus TRIO.

2. INTRODUÇÃO

O composto U1-snRNP é uma pequena partícula ribonucleoproteica nuclear (small ribonucleoprotein particle, snRNP) constituída pelo pequeno ARN nuclear enriquecido com uridina (razão do 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 aparece especificamente apenas no composto U1-snRNP. Em virtude dos seus componentes Sm e RNP, o composto é também frequentemente definido como RNP/Sm. O U1-snRNP é um componente do composto de splicing, implicado no processamento dos pré-mRNA em ARN maduros no núcleo celular.

Os anticorpos dirigidos contra a proteína de 70 kDa do composto U1-snRNP pertencem ao grupo heterogéneo dos anticorpos anti-núcleo (ANA), registados em várias doenças auto-imunes. Estes anticorpos são dirigidos contra várias proteínas do núcleo celular. Inicialmente, a determinação dos ANA era efectuada através de um teste indireto por imunofluorescência (IFT) em células eucariotas, por exemplo as células HeLa. As amostras de fluorescência consentem distinguir a especificidade de cada antícorpo, todavia, a determinação dos auto-anticorpos no teste ELISA com os correspondentes抗ígenos específicos permite uma diferenciação mais fácil e fiável dos ANA segundo a respectiva especificidade.

Os anticorpos anti-composto snRNP podem ser dirigidos contra o antígeno Sm e contra as proteínas RNP (a proteína de 70 kDa específica de U1 e as proteínas A e C). Estes anticorpos são característicos das conectivites mistas (MCTD) e do LES, mas também são registados na Síndrome de Sjögren, na esclerodermia e polimiosite. A diferenciação dos auto-anticorpos através de testes de análise ELISA específicos, é útil para o diagnóstico do LES e das MCTD. Os anticorpos anti-

proteína de 70 kDa específica de U1 são registados em quase 95% das MCTD e em quase 40% do LES. O aparecimento isolado de anticorpos anti-U1-snRNP 70kDa é característico da Síndrome de Sharp.

Vice-versa, os anticorpos anti-Sm são característicos do LES e portanto, representam um dos critérios para estabelecer o diagnóstico do LES, sendo registados em 20 a 30% dos pacientes que sofrem de LES.

3. PRINCÍPIO DO MÉTODO

O dispositivo snRNP-C está pronto para ser utilizado na determinação dos anticorpos anti-U1-sn-RNP, nos instrumentos CHORUS. O teste baseia-se no princípio ELISA. O抗ígeno, altamente purificado, é ligado à fase sólida. As imunoglobulinas específicas ligam-se ao抗ígeno por incubação com soro humano diluído.

Depois das lavagens para eliminar as proteínas que não reagiram, efectua-se a incubação com a conjugação constituída por anticorpos monoclonais, altamente específicos para as anti-imunoglobulinas humanas conjugadas com peroxidases de rábano.

Elimina-se o conjugado que não se ligou e junta-se o substrato para a peroxidase.

A cor azul que se forma é proporcional à concentração dos anticorpos específicos presentes no soro em ensaio.

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

O Chorus snRNP-C é calibrado com referência aos soros fornecidos pelo CDC (Atlanta). O resultado é expresso em AU/ml.

4. PRECAUÇÕES

SOMENTE PARA USO DIAGNÓSTICO *IN VITRO*.

Este kit contém materiais de origem humana que foram testados com testes aprovados pela FDA e encontrados negativos para A presença de HBsAg, anticorpos anti-HIV-1, anti HIV-2 e anti-HCV. De qualquer modo, nenhum teste diagnóstico garante a ausência dos agentes infecciosos, todos os materiais de origem humana precisam ser considerados potencialmente infecciosos. 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 da lei em vigor.

Precauções para a segurança individual

1. Não pipetar com a boca.
2. Usar luvas descartáveis e uma protecção para os olhos quando manusear as amostras e durante o teste.
3. Lavar muito bem as mãos no final do teste.
4. Os seguintes reagentes contêm baixas concentrações de substâncias perigosas ou irritantes:

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