

HSV Type 2

IgG – ELISA

ELISA test pro kvalitativní stanovení obsahu IgG protilátek
proti HSV Typ 2 v lidském krevním séru nebo plasmě

Pouze pro diagnostické použití *in vitro*.



Katalogové číslo výrobku: HSV2G0240 (96 testů)

OBSAH

1. ÚVOD	3
2. POUŽITÍ	3
3. PRINCIP TESTU	3
4. MATERIÁLY	3
 4.1. REAGENTY DODÁVANÉ V SOUPRAVĚ	3
 4.2. MATERIÁL DODÁVANÝ V SOUPRAVĚ.....	3
 4.3. DALŠÍ POTŘEBNÉ MATERIÁLY A ZAŘÍZENÍ.....	3
5. STABILITA A SKLADOVÁNÍ	4
6. PŘÍPRAVA REAGENTŮ	4
 6.1. STRIPY MIKROTITRAČNÍ DESTIČKY	4
 6.2. KONJUGÁT ANTI-IGG.....	4
 6.3. KONTROLNÍ VZORKY	4
 6.4. IGG ŘEDÍCÍ ROZTOK VZORKŮ	4
 6.5. PROMÝVACÍ ROZTOK (20X KONCENTR.)	4
 6.6. ROZTOK TMB SUBSTRÁTU	4
 6.7. STOP ROZTOK	4
7. ODBĚR A PŘÍPRAVA VZORKŮ	4
 7.1. ŘEDĚNÍ VZORKŮ	4
8. POSTUP PROVEDENÍ TESTU	4
 8.1. PŘÍPRAVA TESTU	4
 8.2. PRACOVNÍ POSTUP	5
 8.3. MĚŘENÍ.....	5
9. VÝSLEDKY	5
 9.1. VALIDITA TESTU.....	CHYBA! ZÁLOŽKA NENÍ DEFINOVÁNA.
 9.2. VÝPOČET VÝSLEDKŮ	CHYBA! ZÁLOŽKA NENÍ DEFINOVÁNA.
 9.3. INTERPRETACE VÝSLEDKŮ	CHYBA! ZÁLOŽKA NENÍ DEFINOVÁNA.
 9.3.1. VÝSLEDKY V JEDNOTKÁCH FIRMY NOVATEC (NTU).....	5
10. SPECIFICKÉ CHARAKTERISTIKY TESTU.....	5
 10.1. PŘESNOST	5
 10.2. DIAGNOSTICKÁ PŘESNOST	6
 10.3. DIAGNOSTICKÁ CITLIVOST	6
 10.4. INTERFERENCE	6
11. LIMITY POSTUPU	6
12. BEZPEČNOSTNÍ OPATŘENÍ A UPOZORNĚNÍ	6
 12.1. LIKVIDACE ODPADU	6
13. LITERATURA	6
14. INFORMACE PRO OBJEDNÁVKU	6
15. KONTAKTY	6
16. SCHÉMA TESTU	7

1. ÚVOD

Herpes Simplex Virus je zapouzdřený DNA virus (o průměru 150 – 200 nm) patřící do skupiny alfa herpesviridae. Na základě antigenních, biochemických a biologických rozdílů rozeznáváme dva serotypy: HSV-1 a HSV-2. Jediným známým přirozeným hostitelem a zdrojem tohoto viru je člověk. HSV-1 způsobuje prostý opar (na rtu), HSV-2 postihuje především oblast genitálí. HSV-1 i HSV-2 jsou po většinu času neaktivní v latentní formě a nepravidelně se, při oslabení organizmu, aktivují - náhlý výskyt oparu a vředů. Infekce virem HSV přetrívá po celý život. Viry Herpes simplex patří mezi nejběžnější infekční agens vyskytující se u člověka. Oba typy tohoto víru mohou infikovat podobná místa na těle. Vysoké procento dospělé populace je séropozitivní (až 90% HSV-1 a v závislosti na socioekonomických podmínkách 10-30 % HSV-2). K primární infekci virem HSV-1 dochází obvykle v raném děství (ve věku 6 až 8 měsíců). Virus HSV-2 se obvykle projevuje mírnými příznaky, a většina lidí žádné rozpoznatelné symptomy nemá. Rizikovou skupinou jsou děti s dědičnou deficencí T-lymfocytů a pacienti s oslabenou imunitou z důvodu infekce (HIV), transplantace nebo léčby rakoviny. HSV-2 může způsobit potenciálně fatalní infekce dětí, pokud je matka nositelem víru v době porodu. HSV-2 může hrát významnou roli při šíření víru HIV mezi heterosexuály: herpes způsobuje větší náchylnost k infekci HIV a také zvyšuje infekčnost infikovaných virem HIV.

Druh	Onemocnění	Symptomy	Mechanismus infekce
HSV-2 Herpes genitalis	Genitální opar Opar novorozenců	léze, které se samy hojí, příznaky podobné chřipce (horečka, zduřelé uzliny), vředy	Choroba přenosná pohlavním stykem (STD)

Přítomnost infekce lze zjistit následujícími metodami:

- Mikroskopicky: CPE, IF, PCR
- Sérologicky: Detekcí tvorby protilátek metodou ELISA

2. POUŽITÍ

Souprava firmy NovaTec Imundiagnostica HSV-2 IgG-ELISA je určena pro kvalitativní stanovení IgG protilátek víru Herpes simplex Typ 2 v lidském krevním séru nebo plasmě (citrát).

3. PRINCIP TESTU

Stanovení IgG protilátek proti víru Herpes simplex Typ 2 je založeno na principu ELISA. Stěny jamek stripů mikrotitrační destičky jsou potaženy antigeny víru Herpes simplex Typ 2, které na sebe navazují odpovídající protilátky ze vzorku pacienta. Po promytí jamek, kterým se odstraní nenačítaný materiál vzorků, se do jamek přidá konjugát protilátky proti lidskému IgG s křenovou peroxidázou (HRP), který se na zachycené specifické protilátky proti víru Herpes simplex Typ 2. Takto vytvořený imunokomplex je zviditelněn přidáním substrátu tetramethylbenzidinu (TMB) za vzniku modrého zabarvení. Intenzita zabarvení je přímo úměrná množství IgG protilátek proti víru Herpes simplex Typ 2 přítomných ve vzorku pacientova séra. Reakce se zastaví změnou pH, přidáním kyseliny sírové. Intenzita konečného žlutého zabarvení se měří pomocí ELISA readeru při vlnové délce 450 nm.

4. MATERIÁLY

4.1. Reagenty dodávané v soupravě

- **Mikrotitrační destička**, 12 lomitelných stripů po 8 jamkách potažených antigeny HSV-2; vakuově zabaleno v uzavírací aluminiové fólii.
- **IgG ředití roztok vzorků** ***: 1 lahvička, 100 ml pufu pro ředění vzorků, připraveno k okamžitému použití, pH 7,2 ± 0,2, barva žlutá, bílý uzávěr.
- **Stop roztok**: 1 lahvička, 15 ml 0,2 mol/l kyseliny sírové, připraveno k okamžitému použití, červený uzávěr.
- **Promývací roztok (20x konc.)***: 1 lahvička, 50 ml 20x koncentrovaného pufu (pH 7,2 ± 0,2) určeného k promývání jamek mikrotitrační destičky, bílý uzávěr.
- **Konjugát anti-IgG****: 1 lahvička, 20 ml králičí protilátky proti lidskému IgG značené křenovou peroxidázou, barva červená, připraveno k okamžitému použití, černý uzávěr.
- **Substrát TMB**: 1 lahvička, 15 ml 3,3',5,5'-tetra-methyl-benzidinu (TMB), připraveno k okamžitému použití, žlutý uzávěr.
- **Pozitivní kontrola HSV-2 IgG** ***: 1 lahvička, 2 ml pozitivního séra, barva žlutá, připraveno k okamžitému použití, červený uzávěr.
- **Cut-off kontrola HSV-2 IgG** ***: 1 lahvička, 3 ml cut-off, barva žlutá, připraveno k přímému použití; zelený uzávěr.
- **Negativní kontrola HSV-2 IgG** ***: 1 lahvička, 2 ml negativního séra, barva žlutá, připraveno k okamžitému použití, modrý uzávěr.

* obsahuje 0,01 % Kathonu – po zředění

** obsahuje 0,2 % Bronidoxu L

*** obsahuje 0,1 % Kathonu

4.2. Materiál dodávaný v soupravě

- 1 rámeček mikrotitrační destičky
- 2 krycí fólie
- 1 protokol testu
- 1 schéma rozložení a identifikace vzorků na destičce

4.3. Další potřebné materiály a zařízení

- ELISA reader pro měření absorbance při 450 nm s referenčním filtrem 620 nm
- Inkubátor pro 37° C
- Ruční nebo automatická promýváčka mikrotitračních destiček
- Pipety pro dávkování objemu od 10 - 1000 µl
- Vortex
- Deionizovaná voda

- Jednorázové zkumavky
- Stopky

5. STABILITA A SKLADOVÁNÍ

Tyto reagenty jsou při teplotě 2 °C - 8 °C stabilní až do doby exspirace uvedené na nálepce.

6. PŘÍPRAVA REAGENTŮ

Před zahájením testu je velmi důležité nechat všechny reagenty, vzorky a kontrolní vzorky dosáhnout pokojové teploty (20-25 °C)!

6.1. Strip mikrotitrační destičky

Stěny jamek mikrotitračních stripů jsou potaženy antigeny HSV-2. Jsou připraveny k okamžitému použití. Skladujte při teplotě 2 - 8 °C. Stripy jsou vakuově zabaleny. *Ihned po otevření sáčku musí být nepoužitý strip opět vzduchotěsně uzavřený do aluminiového obalu s vysoušecím prostředkem dodávaným v soupravě, a musí být skladován při teplotě 2 – 8 °C. Jsou stabilní až do expirace.*

6.2. Konjugát anti-IgG

Lahvička obsahuje 20 ml králičí protilátky proti lidskému IgG značené křenovou peroxidázou, pufru, stabilizátorů, konzervantů a inertního červeného barviva. Tento roztok je připraven k okamžitému použití. Skladujte při teplotě 2 - 8 °C. *Po prvním otevření je obsah stabilní až do expirace pokud je uložen při teplotě 2 – 8 °C.*

6.3. Kontrolní vzorky

Lahvičky označené jako Pozitivní kontrolní vzorek a Negativní kontrolní vzorek obsahují kontrolní roztoky připravené k okamžitému použití. Roztoky obsahují 0,1% Kathon a musí být skladovány při teplotě 2 – 8 °C. *Po prvním otevření je obsah stabilní až do expirace pokud je uložen při teplotě 2 – 8 °C.*

6.4. IgG ředící roztok vzorků

Lahvička obsahuje 100 ml roztoku fosfátového pufru, stabilizátorů, konzervantů a inertního žlutého barviva. Používá se pro ředění vzorků. Roztok je připraven k okamžitému použití a musí se skladovat při teplotě 2 – 8 °C. *Po prvním otevření je obsah stabilní do expirace pokud je uložen při teplotě 2 – 8 °C.*

6.5. Promývací roztok (20x koncentr.)

Lahvička obsahuje 50 ml koncentrovaného roztoku pufru, detergentů a konzervantů. Rozřeďte v poměru 1:20; např. 10 ml promývacího roztoku + 190 ml deionizované vody. Nařízený roztok je stabilní 5 dní při laboratorní teplotě. *Krystaly v roztoku zmizí po zahřátí na teplotu 37°C ve vodní lázni.*

6.6. Roztok TMB Substrátu

Lahvička obsahuje 15 ml 3,3',5,5'-tetra-methyl-benzidinu (TMB) a peroxidu vodíku. Připraveno k okamžitému použití. Skladujte při teplotě 2 – 8 °C. Chraňte před světlem. *Tento roztok by měl být bezbarvý nebo lehce namodralý. Pokud tento substrát zmodrá byl kontaminován a měl by být zlikvidován. Po prvním otevření je obsah stabilní do expirace pokud je uložen při teplotě 2 – 8 °C.*

6.7. Stop roztok

Lahvička obsahuje 15 ml 0,2 molární kyseliny sírové (R 36/38, S 26). Připraveno k okamžitému použití. Skladujte při teplotě 2 – 8 °C. *Po prvním otevření je obsah stabilní do expirace.*

7. ODBĚR A PŘÍPRAVA VZORKŮ

Jako vzorek může být pro vyšetření použito lidské krevní sérum nebo plazma (citrát). Pokud test provádít do 5 dní po odběru vzorků, mohou být vzorky skladovány při teplotě 2–8 °C, jinak musejí být zamrazeny (-70 až -20°C). Pokud jsou vzorky skladovány v hluboce zamrazeném stavu, před použitím je nutno je rozmrzat a dobře promíchat. *Nezmrazujete a nerozmrazujete vzorky opakovane.*

7.1. Ředění vzorků

Před provedením testu musíte všechny vzorky předředit v poměru 1:101 ředícím roztokem vzorků. Pipetujte 10 µl vzorku a 1 ml IgG ředícího roztoku vzorků do zkumavek a obsah pečlivě promíchejte na Vortexu. *Pozitivní a negativní kontroly dodávané v soupravě jsou připraveny k okamžitému použití a nesmí se dále ředit.*

8. POSTUP PROVEDENÍ TESTU

8.1. Příprava testu

Dříve než začnete provádět rozbor, přečtěte si pečlivě protokol testu. Spolehlivost výsledků závisí na přesném dodržení popsaného postupu. Níže uvedený postup platí pro manuální provedení testu. Budete-li jej provádět na automatu, doporučujeme zvýšit počet promývacích kroků ze tří na pět a promývat 300-350 µl promývacího roztoku. Než začnete s prací, stanovte si plán rozložení a identifikace všech vzorků a kontrol na mikrotitrační destičce na příslušném formuláři dodávaném v soupravě. Vyberte požadovaný počet mikrotitračních jamek a vložte je do rámečku.

Je velmi důležité, aby před začátkem testu byly všechny reagenty vytemperovány na pokojovou teplotu!

Dodržte následující minimální počet jamek:

1 jamka (např. A1)	pro slepý test se substrátem BLANK
1 jamka (např. B1)	pro negativní kontrolní vzorek
2 jamky (např. C1+D1)	pro cut-off kontrolní vzorek
1 jamka (např. E1)	pro pozitivní kontrolní vzorek

Ponecháváme na uživateli, zda se v případě nutnosti rozhodne provádět test vzorků pacienta i test kontrolních vzorků duplicitně.

Provádějte všechny kroky v uvedeném pořadí a bez zbytečných přestávek mezi jednotlivými kroky.

Pro dávkování každého jednotlivého vzorku je nutno používat čisté jednorázové špičky.

Inkubátor nastavte na teplotu 37°C ± 1°C.

8.2. Pracovní postup

1. Pipetujte 100 µl negativní kontroly, pozitivní kontroly a předředěných vzorků do jamek, které jste vybrali. Jamku A1 ponechejte pro BLANK.
 2. Jamky přikryjte fólií dodávanou jako součást soupravy
 3. **Inkubujte 1 hodinu ± 5 minut při teplotě 37°C ± 1°C.**
 4. Po skončení inkubace odstraňte krycí fólii, odsajte obsah jamek, a promyjte 3 x 300 µl promývacího roztoku. Zabraňte přeplnění a přetečení roztoku z jamek. Proplachovací doba mezi každým cyklem by měla být delší než 5 sekund. Nakonec opatrně odstraňte zbyvající kapalinu oklepnutím mikrotitrační destičky na savý papír!
- Poznámka: Promývání je velmi důležité! Nedostatečné promytí může vést k malé přesnosti testu nebo k falešným hodnotám absorbance.*
5. Pipetujte 100 µl konjugátu anti-IgG do každé jamky s výjimkou jamky A1 určené pro BLANK. Přikryjte krycí fólií.
 6. **Inkubujte 30 minut při pokojové teplotě.** Chraňte před přímým slunečním světlem.
 7. Opakujte krok 4.
 8. Pipetujte 100 µl roztoku substrátu TMB do všech jamek.
 9. **Inkubujte 15 minut při pokojové teplotě, v temnu.**
 10. Pipetujte 100 µl Stop roztoku do všech jamek ve stejném pořadí, a stejnou rychlosť jakou jste aplikovali substrát. Modré zabarvení jamek se mění na žluté, barva je stabilní 30 minut.
- Poznámka: Vzorky od velmi pozitivních pacientů mohou vytvořit tmavé sraženiny chromogenu! Tyto sraženiny mají vliv na snímání optické hustoty. U těchto vzorků doporučujeme provést první ředění vzorku fyziologickým roztokem chloridu sodného, např. 1:1. Pak vzorky neředěte standardním postupem 1:101 IgG ředicím roztokem vzorků ze soupravy. V tomto případě musíte výsledky vyjádřené v jednotkách NTU násobit 2x.*
11. Změřte absorbanci vzorků při 450 nm. Referenční vlnová délka je 620 nm do třícti minut po přidání stop činidla.

8.3. Měření

Vynulujte ELISA reader pomocí BLANKu (jamka A1). Pokud reader nelze z technických důvodů vynulovat odečtěte hodnotu BLANKu od všech naměřených hodnot v ostatních jamkách. Obdržíte přesné hodnoty!

Změřte absorbanci všech jamek při **450 nm** a zaznamenejte naměřené hodnoty absorbance vzorků do identifikačního plánu rozložení jamek. Tam, kde je to nutné, vypočítejte **průměrné hodnoty absorbance**.

Doporučujeme provést měření i při duální hustotě 620 nm.

9. VÝSLEDKY

9.1. Kritéria platnosti testu

Aby bylo možno test považovat za platný, musí být splněna následující kritéria:

- **Slepý test substrátu BLANK** A1: Hodnota absorbance **nižší než 0,100**.
- **Negativní kontrolní vzorek** B1: Hodnota absorbance **nižší než 0,200**.
- **Cut-off kontrola** C1 a D1: Hodnota absorbance **mezi 0,250 a 0,900**.
- **Pozitivní kontrolní vzorek** E1: Hodnota absorbance rovna nebo vyšší než cut-off hodnota.

9.2. Výpočet výsledků

Cut-off je průměrem naměřených hodnot absorbancí Cut-off kontrol.

Příklad: Hodnota absorbance Cut-off kontroly 0,49 + hodnota absorbance Cut-off kontroly 0,47 = 0,96 / 2 = 0,48

$$\text{Cut-off} = 0,48$$

9.3. Interpretace výsledků

Vzorky lze považovat za **POZITIVNÍ** pokud je hodnota jejich absorbance o 10% vyšší než hodnota Cut-off.

Vzorky, jejichž hodnota absorbance je v pásmu 10 % nad nebo pod hodnotou Cut-off, nelze považovat za jednoznačně pozitivní nebo negativní tzv. **šedá zóna**.

U těchto vzorků doporučujeme opakovat test za 2 až 4 týdny s čerstvě odebranými vzorky. Pokud i výsledky druhého testu budou opět v šedé zóně, je tyto vzorky možno považovat za **NEGATIVNÍ**.

Vzorky lze považovat za **NEGATIVNÍ** pokud je hodnota jejich absorbance o 10% nižší než hodnota Cut-off.

9.3.1. Výsledky v jednotkách firmy NovaTec (NTU)

hodnota (průměrná) absorbance vzorku pacienta x 10 = [NovaTec-Units = NTU]
Cut-off koeficient

Příklad: $\frac{1,786 \times 10}{0,38} = 47 \text{ NTU (NovaTec Units)}$	Cut-off: 10 NTU
	Šedá zóna: 9-11 NTU
	Negativní: <9 NTU
	Pozitivní: >11 NTU

10. SPECIFICKÉ CHARAKTERISTIKY TESTU

10.1. Přesnost

Interassay počet průměr CV (%)

Poz. sérum	12	12,8	3,6
	12	48,3	5,1

Intraassay počet průměr CV (%)

NovaTec_HSV2G0240 HSV2 G CZ

Poz. sérum	20	0,45	3,4
	24	1,88	3,7

10.2. Diagnostická přesnost

Pravděpodobnost, že test vykáže negativní výsledky při absenci specifického analytu. Přesnost tohoto testu je 94,1 %.

10.3. Diagnostická citlivost

Pravděpodobnost, že test vykáže pozitivní výsledky za přítomnosti specifického analytu. Citlivost tohoto testu je 87,5 %

10.4. Interference

Nebyly pozorovány žádné interference hemolytickým, lipemickým nebo ikerickým sérem až do následujících koncentrací: hemoglobin 10 mg/ml, triglyceridy 5 mg/ml a bilirubin 0,2 mg/ml

Poznámka: Tyto výsledky se vztahují ke konkrétním testovaným vzorkům. Stejné výsledky nelze v praxi zaručit.

11. LIMITY POSTUPU

Naměřené hodnoty absorbance mohou být ovlivněny opakovaným zmrazováním a rozmrazováním vzorků nebo bakteriální kontaminací. Diagnóza infekční choroby by neměla být založena na výsledku jediného testu. Přítomnost IgG protilátek vytvořených proti HSV1 nebo HSV2 neznamená ochranu před pozdější infekcí HSV. Většina specifických polypeptidů HSV1 a HSV2 je antigenní. Sérologické určení HSV1 a HSV2 nerozlišuje ve všech případech mezi typem 1 a typem 2. Nelze vyloučit křížovou reakci s VZV. Infekce VZV může způsobit značně vysokou hladinu protilátek proti HSV a naopak. Přesná diagnóza by měla brát v úvahu klinickou minulost pacienta, symptomatologii a také sérologická data. U pacientů s oslabeným imunitním systémem a u novorozenců mají sérologická data pouze omezenou platnost.

12. BEZPEČNOSTNÍ OPATŘENÍ A UPOZORNĚNÍ

- V souladu s článkem 1 paragrafu 2b Evropské direktivy 98/79/EC je výrobce povinen zajistit vhodnost, funkčnost a bezpečnost produktu. Proto postup testu, informace, upozornění a varování v návodu pro použití musí být striktně dodržovány. Použití testovací soupravy na analyzátoru a podobných zařízeních musí být validováno. Jakákoliv změna ve vzhledu, složení a postupu testu, a také použití v kombinaci s jinými produkty neschválené výrobcem není autorizované; uživatel sám je zodpovědný za takovéto změny. Výrobce není zodpovědný za falešné výsledky a nehody tímto způsobené. Výrobce není zodpovědný za žádné výsledky získané vizuální analýzou pacientova vzorku.
- Pouze pro diagnostické použití in-vitro.
- Všechny komponenty lidského původu použité pro výrobu reagentů tohoto testu byly testovány na přítomnosti protilátek proti HIV, HCV a HBsAg a byly shledány nereaktivní. Nicméně, všechny materiály by měly být považovány za potenciálně infekční, a s jako takovými by s nimi mělo být nakládáno.
- Nezaměňujte reagenty a destičky z různých výrobních šarž.
- S reagenty této testovací sady se nesmí používat žádné reagenty od jiných výrobců.
- Nepoužívejte reagenty po uplynutí doby jejich expirace uvedené na štítku.
- Používejte pouze čisté jednorázové špičky, vícekanálové pipety a laboratorní zařízení.
- Nezaměňujte šroubovací víčka z lahviček mezi sebou, zabráňte tím křížové kontaminaci.
- Lahvičky s reagenty dobře a těsně zavírejte okamžitě po použití, abyste zabránili odpařování a mikrobiální kontaminaci.
- Po prvním otevření a po následném skladování zkонтrolujte před dalším použitím konjugát i lahvičky s kontrolními vzorky, zda u nich nedošlo k mikrobiální kontaminaci.
- Abyste zabránili křížové kontaminaci a falešně zvýšeným hodnotám výsledků, dávujte pipetu reagencie vždy na dno jamek bez pokapání okolí.

POZOR Bronidox L v použití koncentraci nepředstavuje při kontaktu s pokožkou a sliznicí téměř žádné toxikologické riziko!

POZOR: Kyselina sírová draždí oči a pokožku. Přechovávejte z dosahu dětí. Při vniknutí do očí, důkladně promyjte vodou a vyhledejte lékaře.

12.1. Likvidace odpadu

Zbytky chemikálií a preparátů se obecně považují za nebezpečný odpad. Likvidace tohoto typu odpadu je regulována národními a místními zákony a nařízeními. Spojte se s místními úřady nebo se specializovanými firmami zabývajícími se likvidací nebezpečného a toxického odpadu, které vám poradí, jak máte tímto s nebezpečným odpadem naložit.

13. LITERATURA

Corey, L.; P.G. Spear: Infections with herpes simplex viruses. N. Engl. J. Med. 314 (1986) 686-691

Dörries, R., R. Kaiser, H. Imrich et al.: Neuere Aspekte zur Diagnose zentralnervöser Virusinfektionen. Lab. Med. 15 (1991) 99-102

Felgenhauer, K.: Diagnostische Bedeutung der lokal synthetisierten spezifischen Antikörper des Liquor cerebrospinalis. Lab. Med. 15 (1991) 208

Kaufmann, H.E.; F. Martola and C. Dohlman: The use of 5-iodo-2'-deoxy-uridine (IDU) in the treatment of herpes simplex keratitis. Arch. Ophthal. N. Y. 68 (1962) 235-239

Skaar, F.-W.: Die menschliche Herpes simplex Enzephalitis und -Meningitis. Eine klinisch-neurologische Untersuchung. G. Fischer Verlag, Stuttgart, New York (1976)

14. INFORMACE PRO OBJEDNÁVKU

číslo výrobku: HSV2G0240 HSV Type 2 IgG-ELISA (96 testů)

15. KONTAKTY

Výrobce: NovaTec Immundiagnostica GmbH
Technologie & Waldpark
Waldstr. 23 A6D-63128 Dietzenbach, Germany

Distributor: LABOSERV s.r.o.
Hudcova 78b
612 00 Brno, Česká republika
T: 541 243 113, F: 541 243 114, E: laboserv@laboserv.cz, <http://www.laboserv.cz>

16. SCHÉMA TESTU**SCHÉMA TESTU**

HSV-2 IgG-ELISA

Příprava testu

Připravte reagenty a vzorky tak, jak je popsáno.
Stanovte plán rozdělení a identifikace všech vzorků a kontrol.
Umístěte potřebný počet jamek do rámečku mikrotitrační destičky.

Postup testu

	Slepý test Substrátu (např. A1)	Negativní kontrola	Pozitivní kontrola	Cut-off kontrola	Vzorek (ředěný 1+100)
Negativní kontrolní vzorek	-	100 µl	-	-	-
Pozitivní kontrolní vzorek	-		100 µl	-	
Cut-off kontrola	-		-	100 µl	
Vzorek (ředěný 1+100)	-	-	-	-	100 µl
Přikrytí krycí folií dodávanou v soupravě Inkubace 1 hodinu při teplotě 37°C Promytí 3 x 300 µl promývacího roztoku					
Konjugát	-	100 µl	100 µl	100 µl	100 µl
Přikrytí krycí folií dodávanou v soupravě Inkubace 30 min při pokojové teplotě Promytí 3 x 300 µl promývacího roztoku					
Substrát TMB	100 µl	100 µl	100 µl	100 µl	100 µl
Inkubace 15 min při pokojové teplotě v temnu					
Stop roztok	100 µl	100 µl	100 µl	100 µl	100 µl
Měření při 450 nm (referenční vlnová délka: 620 nm)					