

# Candida albicans

## IgG – ELISA

ELISA test pro kvalitativní stanovení obsahu IgG protilátek proti Candida albicans v lidském krevním séru nebo plasmě

Pouze pro diagnostické použití *in vitro*.



---

Katalogové číslo výrobku: CANG0060 (96 Testů)

---

## OBSAH

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

## 1. ÚVOD

Druhy Candida jsou kvasinky, které nevytvářejí podhoubí ani askopory a které vypadají jako malé (4 – 6 µm), oválné, tenkostěnné grampozitivní pučící buňky. Nejdůležitější reprezentant rodu Candida albicans je fakultativní patogen člověka. Candida albicans je všudypřítomný organismus, který se často nalézá jako přechodná flora na normálních sliznicích. Přestože pro zdravé jedince není patogenní, může představovat nebezpečí pro pacienty trpící řadou různých onemocnění, a také pro pacienty, kteří byli intenzivně léčeni širokospetrálními antibiotiky, nebo kterým byly podávány preparáty na potlačení imunity. Kandidóza je v 90 % případů způsobena Candidou albicans. Kandidóza je akutní nebo subakutní infekce, při níž se vytváří léze v ústech (orální kandidóza), ve vagině (vulvo-vaginální kandidóza), na pokožce a nechtech, v průduškách nebo v plicích (broncho-pulmonální kandidóza). Přežitostně může způsobovat otravu krve, zánět endokardia nebo zánět mozkových blan. U pacientů s oslabeným imunitním systémem s celulární imunodeficiencí (např. AIDS), může Candida albicans způsobovat vážné nekrózy infikovaných tkání. Rychlá metoda identifikace tohoto organismu je důležitá hlavně z důvodu jeho patogenity.

Druh	Onemocnění	Symptomy	Mechanismus infekce
Candida albicans	Kandidóza	Léze se liší v závislosti na infikovaném místě. Například orální infekce vykazuje typické krémově bílé skvrny, zatímco u bronchiální kandidózy je nejtypičtějším příznakem kašel.	Endogenní: Obvykle je kandidóza způsobena zvýšenou citlivostí na některý prvek normální lidské flory. Exogenní: Přenos mezi jedinci: Infekce novorozenců Candidou albicans cestou plodu při porodu. Přenos nesterilními nemocničními nástroji.

Přítomnost tohoto patogenu resp. infekci lze zjistit následujícími metodami:

- Mikroskopicky: barvení Gramovou metodou, izolace organismu v kulturách
- Sérologicky: detekcí tvorby protilátek metodou ELISA

## 2. POUŽITÍ

Souprava firmy NovaTec Imundiagnostica Candida albicans IgG-ELISA je určena pro kvalitativní stanovení IgG protilátek proti bakterii Candida albicans v lidském krevním séru nebo plasmě (citrát).

## 3. PRINCIP TESTU

Stanovení IgG protilátek proti Candida albicans je založeno na principu ELISA. Stěny jamek stripů mikrotitrační destičky jsou potaženy antigeny Candida albicans, které na sebe navazují odpovídající protilátky ze vzorku pacienta. Po promytí jamek, kterým se odstraní nenavázaný materiál vzorků, se do jamek přidá konjugát anti-lidského IgG značený křenovou peroxidázou (HRP). Tento konjugát se váže na zachycené specifické protilátky proti Candida albicans. Takto vytvořený imunokomplex je zviditelněn přidáním substrátu tetrametylbenzidinu (TMB) za vzniku modrého zábarvení. Intenzita zábarvení je přímo úměrná množství IgG protilátek proti Candida albicans přítomných ve vzorku pacientova séra. Reakce se zastaví změnou pH, přidáním kyseliny sírové. Tím se dojde ke konečnému žlutému zábarvení. Intenzita zábarvení se měří pomocí ELISA readeru při vlnové délce 450 nm.

## 4. MATERIÁLY

### 4.1. Reagenty dodávané v soupravě

- **Mikrotitrační destička**, 12 lomivých stripů po 8 jamkách potažených antigeny Candida albicans; vakuově zabaleno v uzavírací alumíniové fólii.
- **IgG ředící roztok vzorků** \*\*\*: 1 lahvička, 100 ml pufu na ředění vzorků, připraveno k okamžitému použití, pH  $7,2 \pm 0,2$ , barva žlutá, bílý uzávěr.
- **Stop roztok**: 1 lahvička, 15 ml kyseliny sírové, připraveno k okamžitému použití, 0,2 mol/l, červený uzávěr.
- **Promývací roztok (20x konc.)**\*: 1 lahvička, 50 ml 20x koncentrovaného pufu (pH  $7,2 \pm 0,2$ ) určeného k promývání jamek mikrotitrační destičky, bílý uzávěr.
- **Konjugát Anti-IgG**\*\*: 1 lahvička, 20 ml, králičí anti-lidské IgG značené HRP, 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 Candida albicans IgG**\*\*\*: 1 lahvička, 2 ml pozitivního kontrolního séra, barva žlutá, připraveno k okamžitému použití, červený uzávěr.
- **Cut-off kontrola Candida albicans IgG**\*\*\*: 1 lahvička, 3 ml cut-off, barva žlutá, připraveno k přímému použití; zelený uzávěr.

- Negativní kontrola **Candida albicans IgG\*\*\*:** 1 lahvička, 2 ml negativního kontrolního séra, barva žlutá, připraveno k okamžitému použití, **modrý** uzávěr.
  - \* obsahuje 0,01 % Kathon – 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, vybavený pro měření absorbance při 450 nm s referenčním fitrem 620 nm
- Inkubátor pro 37 °C
- Ruční nebo automatická promývačka mikrotitračních destiček
- Pipety pro dávkování objemů od 10 - 1000 µl
- Vortex
- Deionizovaná voda
- Jednorázové zkumavky
- Stopky

### 5. STABILITA A SKLADOVÁNÍ

---

Reagenty v soupravě jsou při teplotě 2 - 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. Stripy mikrotitrační destičky

Stěny jamek mikrotitračních stripů jsou potaženy antigeny *Candida albicans*. Jsou připraveny k okamžitému použití. Skladujte při teplotě 2 °C – 8 °C. Stripy jsou vakuově zabaleny. *Ihned po otevření sáčku musí být nepoužité stripy opět vzduchotěsně uzavřeny do aluminiového obalu s vysoušecím prostředkem dodávaným v soupravě, a musí být skladovány při teplotě 2 – 8 °C. Jsou stabilní až do exspirace.*

#### 6.2. Konjugát anti-IgG *Candida albicans*

Lahvička obsahuje 20 ml králičí protilaterky 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 exspirace pokud je uložen při teplotě 2 – 8 °C.

#### 6.3. Kontrolní vzorky

Lahvičky označené jako Pozitivní kontrola, Cut-off kontrola a Negativní kontrola obsahují kontrolní séra 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 exspirace pokud je uložen při teplotě 2 – 8 °C.

#### 6.4. Ředící roztok vzorků

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

#### 6.5. Promývací roztok

Lahvička obsahuje 50 ml 20x koncentrovaného roztoku pufru, detergentů a konzervantů. Rozdělte v poměru 1+19; např. 10 ml koncentrátu promývacího roztoku + 190 ml čerstvé a zárodků prosté redestilované vody. Naředěný roztok je stabilní 5 dní při laboratorní teplotě. Krystaly v roztoku zmizí po zahřátí na teplotu 37°C ve vodní lázni.

#### 6.6. TMB Substrát

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 je modrý, došlo k jeho kontaminaci a měl by být zlikvidován. Po prvním otevření je obsah stabilní až do exspirace 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 až do exspirace.

## 7. ODBĚR A PŘÍPRAVA VZORKŮ

Jako vzorek může být pro vyšetření použito lidské krevní sérum nebo plazma (citrát). Pokud test provádíte 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 zmrazeném stavu, před použitím je nutno je rozmrazit a dobře promíchat. *Nezmrazujete a nerozmrazujete vzorky opakováně.*

### 7.1. Ředění vzorků

Pro provedení testu musí být všechny vzorky předředěny v poměru 1+100 ředícím roztokem vzorků. Pipetujte 10 µl vzorku a 1 ml ředícího roztoku a zkumavky pečlivě protřepejte na Vortexu. *Pozitivní a negativní kontrolní vzorky dodávané v soupravě jsou připraveny k okamžitému použití a nesmí se dále redit.*

## 8. POSTUP PROVEDENÍ TESTU

### 8.1. Příprava testu

Dříve než začnete rozbor provádět, přečtěte si pečlivě pracovní protokol. Spolehlivost výsledků závisí na přesném dodržení popsaného postupu testu. 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. Stanovte si plán rozložení a identifikace všech vzorků a kontrol na mikrotitrační destičce na příslušném formuláři dodávaném v soupravě. Vyberte požadovaný počet jamek a vložte je do rámečku.

*Je velmi důležité, aby před začátkem testu byly všechny reagenty i vzorky vytemperovány na pokojovou teplotou!*

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

Doporučujeme v případě potřeby provádět test vzorku 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.

1. Pipetujte 100 µl kontrol a předředěných vzorků do příslušných jamek. Jamku A1 ponechejte pro BLANK.
2. Jamky přikryjte fólií dodávanou jako součást soupravy.
3. **Inkubujte 1 hodinu ± 5 minut při teplotě 37 ± 1°C.**  
*Poznámka: Promývání je velmi důležité! Nedostatečné promýtí může vést k nepřesnosti testu nebo k falešným hodnotám.*
4. Po skončení inkubace odstraňte krycí fólii, odsajte obsah jamek a promyjte je 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 zbývající kapalinu v jamkách oklepnutím mikrotitrační destičky na savý papír!  
*Poznámka: Promývání je velmi důležité! Nedostatečné promýtí může vést k nepřesnosti testu nebo k falešným hodnotám.*
5. Pipetujte 100 µl konjugátu Candida albicans anti-IgG do všech jamek s výjimkou 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 substrátu TMB do všech jamek.
9. **Inkubujte 15 minut přesně při pokojové teplotě, v temnu.**
10. Pipetujte 100 µl Stop roztoku do všech jamek ve stejném pořadí a stejnou rychlosí, jakou jste aplikovali substrát.  
Modré zabarvení, které se objevilo během inkubace, se změní na žluté. Barva je stabilní po 30 minut.  
*Poznámka: Vzorky od velmi pozitivních pacientů mohou vytvořit tmavé sraženiny chromogenu! Tyto sraženiny mají vliv na snímání optické hustoty. U této vzorku doporučujeme provést první ředění fyziologickým roztokem chloridu sodného, např. 1+1. Dále postupujte stejně jako ostatních vzorků předředěním 1+100 ředícím roztokem vzorků ze soupravy. Dosažené hodnoty vyjádřené v jednotkách NTU v tomto případě musíte násobit 2x.*
11. Změřte absorbanci vzorků při 450/620 nm do 30ti minut po přidání stop činidla.

### 8.2. Měření

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

Změřte absorbanci všech jamek při 450 nm a zaznamenejte naměřené hodnoty absorbance vzorků do identifikačního plánu rozložení jamek.

Doporučujeme provést duální měření při hustotě 620 nm.

Tam, kde je to nutné, vypočítejte průměrné hodnoty absorbance.

## 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:  $\frac{1,786 \times 10}{0,48} = 37 \text{ NTU (NovaTec Units)}$

<i>Cut-off:</i>	10	NTU
Šedá zóna:	9-11	NTU
Negativní:	<9	NTU
Pozitivní:	>11	NTU

## 10. SPECIFICKÉ CHARAKTERISTIKY TESTU

### 10.1. Přesnost

<u>Interassay</u>	<u>počet</u>	<u>průměr</u>	<u>CV (%)</u>
Poz. sérum	20	18	5,1

<u>Intraassay</u>	<u>počet</u>	<u>průměr</u>	<u>CV (%)</u>
Poz. sérum	8	1,0	4,3

### 10.2. Diagnostická přesnost

Pravděpodobnost, že test vykáže negativní výsledky při absenci specifického analytu. Přesnost tohoto testu je > 91,7 %.

### 10.3. Diagnostická citlivost

Pravděpodobnost, že test vykáže pozitivní výsledky za přítomnosti specifického analytu. Citlivost tohoto testu je > 95 %.

### 10.4. Interference

Nebyly pozorovány žádné interference hemolytickým, lipemickým nebo ikterickým 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. Stejně výsledky nelze v praxi zaručit.

## 11. LIMITY POSTUPU

Naměřené hodnoty absorbance mohou být ovlivněny opakováním zmrzováním a rozmrazováním vzorků nebo bakteriální kontaminací. Diagnóza infekční choroby by neměla být založena na výsledku jediného testu. 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. Jakákoli 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 žádne výsledky získané vizuální analýzou pacientova vzorku.
- Pouze pro diagnostické použití in vitro.
- Všechny komponenty lidského původu použité pro výrobu reagentů tohoto testu byly otestovány 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 šarží.
- 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 špičky, vícekanálové pipety a laboratorní zařízení.
- Nezaměňujte šroubovací víčka z lahviček mezi sebou, zabráníte tím křížové kontaminaci.
- Lahvičky s reagenty dobře a těsně zavírejte okamžitě po použití, abyste zabránili odpárování a mikrobiální kontaminaci.
- Po prvním otevření a po následnému 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, pipetujte reagencie vždy na dno jamek bez pokapání okolí.

POZOR	Bronidox L v použité koncentraci nepředstavuje při kontaktu s pokožkou a sliznicí téměř žádne toxikologické riziko!
POZOR:	Kyselina sírová dráždí 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 firmami zabývajícími se likvidací nebezpečného a toxického odpadu, které vám poradí jak máte s tímto nebezpečným odpadem naložit.

## 13. LITERATURA

- Stone, H.H., Geheber, C.E., Kolb, L.D., Kitchens, W.R.: Alimentary tract colonization by Candida albicans. J. Surg. Res. 14: 273-276, 1973.
- Wingard, J.R., Dick, J.D., Mers, W.G., Sanford, G.R., Saral, A., Burns, W.H.: Pathogenicity of Candida tropicalis and Candida albicans after gastrointestinal inoculation in mice. Infect. Immunol. 29: 808-813, 1980.
- Haupt, H.M., Mers, W.G., Bochnerer, W.E., Vaughan, W.P., Saral, R.: Colonization and infection with Trichosporon species in the immunosuppressed host. J. Infect. Dis. 147: 199-203, 1983.
- Araj, G.F., Hopfer, R.L., Chestnut, S., Fainstein, V., Boday, G.P.: Diagnostic value of ELISA for detection of Candida albicans cytoplasmic antigens in sera of cancer patients. J. Clin. Microbiol. 16: 46-59, 1982.
- Robinet, R.W.: Asthma due to Candida albicans. Univ. Mich. Med. Ctr. Bull. 12-15
- Krause, W., Mathesis, H., Wulf, K.: Fungaemia and Funguria after oral administration of Candida albicans. Lancet i: 598-599, 1969.

## 14. INFORMACE PRO OBJEDNÁVKU

Katalogové číslo výrobku: CANG0060 Candida albicans IgG-ELISA (96 testů)

## 15. KONTAKTY

Výrobce: NovaTec Immundiagnostica GmbH  
Technologie & Waldpark

Waldstr. 23 A6 D-63128 Dietzenbach, Germany  
T: +49 6074-48760, F: +49 6074-487629, E: info@NovaTec-ID.com  
http: [www.NovaTec-ID.com](http://www.NovaTec-ID.com)

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

## 16. SCHÉMA TESTU

# SCHÉMA TESTU

Candida albicans 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	-	-	-
	-	-	100 µl	-	-
	-	-	-	100 µl	-
Vzorek (ředěný 1+100)	-	-	-	-	100 µl
<p>Přikrytí krycí folií dodávanou v soupravě <b>Inkubace 1 hodinu při teplotě 37°C</b> Promytí 3 x 300 µl promývacího roztoku</p>					
Konjugát	-	100 µl	100 µl	100 µl	100 µl
<p>Přikrytí krycí folií dodávanou v soupravě <b>Inkubace 30 min při pokojové teplotě</b> Promytí 3 x 300 µl promývacího roztoku</p>					
Substrát TMB	100 µl	100 µl	100 µl	100 µl	100 µl
<p><b>Inkubace 15 min při pokojové teplotě v temnu</b></p>					
Stop roztok	100 µl	100 µl	100 µl	100 µl	100 µl
<p>Měření při 450 nm (referenční vlnová délka: 620 nm)</p>					