«УТВЕРЖДЕНА» Приказ Росздравнадзора № 3205-Пр/12 от 21 декабря 2012 г. КРД № 35584 от 11.10.2012 г.

## ИНСТРУКЦИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ НАБОРА РЕАГЕНТОВ ДЛЯ ИММУНОФЕРМЕНТНОГО ВЫЯВЛЕНИЯ IGA АНТИТЕЛ К АНТИГЕНАМ Helicobacter pylori В СЫВОРОТКЕ (ПЛАЗМЕ) КРОВИ «Helicobacter pylori IgA-ИФА»

#### 1. НАЗНАЧЕНИЕ

- **1.1.** Набор реагентов «*Helicobacter pylori* IgA-ИФА» предназначен для качественного выявления концентрации IgA антител к антигенам *Helicobacter pylori* в сыворотке (плазме) крови методом твердофазного иммуноферментного анализа.
- **1.2.** *H.pylori* широко распространенный микроорганизм, которым инфицирована половина населения земного шара. Его распространенность чрезвычайно высока в развивающихся странах и достаточно низка в развитых странах мира. По данным Всемирной организации гастроэнтерологов, в странах Восточной Европы и Азии инфицированность взрослого населения составляет 70–80 %.
- Исследования последних десятилетий показали ведущую роль бактерии Н. pylori в патогенезе поражений желудка и двенадцатиперстной кишки. *H.pylori* обнаруживают почти у 100 % взрослых пациентов с язвенной болезнью двенадцатиперстной кишки, примерно у 80 % больных язвенной болезнью желудка, у 92 % больных раком желудка и у 92 % больных с активным хроническим гастритом. Исследованиями доказано, что элиминация хеликобактера приводит к исчезновению гастрита и значительно уменьшает частоту рецедивов язвы двенадцатиперстной кишки.
- **1.3.** Хеликобактериоз хроническая инфекция с длительным, часто бессимптомным течением. В случае возникновения симптомы не отличаются от клинических проявлений гастродуоденита (обычно постоянные боли в области эпигастрия). *H.pylori* очень часто присутствует у пациентов, не имеющих клинических проявлений заболевания.
- **1.4.** Штаммы *H.pylori* чрезвычайно гетерогенны и разделяются на две большие группы штаммы, экспрессирующие антигены VacA и CagA (тип I), и штаммы, которые не экспрессируют эти антигены (тип II). Штаммы первой группы доминируют у пациентов с язвенной болезнью и раком желудка. Белок CagA проникает в клетки эпителия слизистой оболочки, приводит к нарушению митоза и индуцирует хромосомную нестабильность. Если инфекция вызвана штаммами H. pylori, экспрессирующими белок CagA, в организме человека вырабатываются антитела специфичные к этому антигену. Антитела к белкам CagA выявляются у 80–100 % пациентов с язвенной болезнью двенадцатиперстной кишки и у 94 % больных раком желудка. Поэтому выявление антител, специфичных к белку CagA, является информативным маркером в диагностике язвенной болезни двенадцатиперстной кишки и рака желудка.

- **1.5.** Штаммы *H.pylori* II типа, которые не экспрессируют антигены CagA и VacA, не ассоциируются с тяжелыми поражениями желудка и двенадцатиперстной кишки, в частности, язвенной болезнью и раком.
- **1.6.** Инфекция *H.pylori* может быть обнаружена как инвазивными, так и неинвазивными диагностическими методами. Инвазивные методы включают исследование биоптатов слизистой оболочки желудочно-кишечного тракта гистологическими, культуральными методами или быстрым уреазным тестом, однако, неоднородное распространение *H.pylori* по слизистой часто приводит к ложноотрицательным результатам. К неинвазивным методам диагностики относятся серологические исследования сыворотки пациента на наличие специфических к *H.pylori* антител и дыхательный уреазный тест с применением радиоактивно меченой мочевины. Иммуноферментный анализ на выявление специфических антител классов IgG/IgA/IgM является минимально инвазивным, быстрым, высокочувствительным и информативным методом диагностики инфекции *H.pylori*.

#### 2. ПРИНЦИП РАБОТЫ НАБОРА

Выявление IgA антител к антигенам *Helicobacter pylori* основано на использовании непрямого варианта твердофазного иммуноферментного анализа. На внутренней поверхности лунок планшета иммобилизован рекомбинантый белок CagA *H.pylori*. Антитела из образца связываются с антигеном на поверхности лунки. Образовавшийся комплекс выявляют с помощью конъюгата – мышиных моноклональных антител к IgA человека с пероксидазой хрена. В результате образуется связанный с пластиком «сэндвич», содержащий пероксидазу. Во время инкубации с раствором субстрата тетраметилбензидина (ТМБ) происходит окрашивание растворов в лунках. Интенсивность окраски прямо пропорциональна содержанию IgA антител к антигенам *Helicobacter pylori*. Индекс позитивности (ИП, %) IgA антител к антигенам *Helicobacter pylori* в исследуемых образцах рассчитывается по формуле, приведенной в инструкции.

#### 3. АНАЛИТИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ

#### 3.1. Специфичность.

Чувствительность Набора реагентов «Helicobacter pylori IgA-ИФА» оценивали с помощью панели охарактеризованных сывороток, которая состоит из 42 образцов сывороток крови человека, содержащих антитела к H.pylori. В Наборе реагентов «Helicobacter pylori IgA-ИФА» все сыворотки были определены как положительные. При исследовании 158 отрицательных на антитела к H.pylori сывороток показатель специфичности составил более 98%.

#### 3.2. Воспроизводимость.

Коэффициент вариации результатов выявления содержания IgA антител к антигенам *Helicobacter pylori* в одном и том же образце сыворотки (плазмы) крови с использованием Haбopa «*Helicobacter pylori* IgA-ИФА» не превышает 8.0%.

Коэффициент вариации (CV) для образцов, измеренных на двух сериях Набора реагентов «Helicobacter pylori IgA-ИФА» (Intra-assay).

| образец, № | кол-во<br>повторов | значение,<br>ИП средний | CV1, % | CV2, % |
|------------|--------------------|-------------------------|--------|--------|
| 1          | 32                 | 3.7                     | 2.6    | 2.7    |
| 2          | 32                 | 8.9                     | 4.3    | 5.1    |

Коэффициент вариации (CV) для образцов, измеренных на одной серии Набора реагентов «Helicobacter pylori IgA-ИФА» в течение трех дней (Inter-assay)

| образец, № | кол-во повторов | значение,<br>ИП средний | CV1, % |
|------------|-----------------|-------------------------|--------|
| 1          | 8               | 3.2                     | 3.9    |
| 2          | 8               | 8.7                     | 6.1    |

# 4. СОСТАВ НАБОРА

| Компонента компонента         Символ стрипту |  |        | Ī  |   |
|--|--|--------|----|---|
| SORB MTP CONTROL - CONTROL + CONJ HRP DIL SUBS TMB BUF WASH 26X STOP   | Наименование   | Кол-во | ЕД | Описание  |
| CONTROL+ CONJ HRP DIL DIL SUBS TMB BUF WASH 26X STOP   | <b>Планшет</b> 96-луночный полистироловый, стрипированный, готов к использованию   | 1      | Ħ  | 1   |
| CONJ HRP DIL SUBS TMB BUF WASH 26X STOP  | СОNTROL – <b>Контрольные сыворотки</b> (отрицательный СОNTROL+ и положительный контроли) на основе сыворотки крови человека с известным содержанием IgA антител к антигенам <i>Helicobacter pylori</i> , готовы к использованию (0.5 мл и 0.3 мл соответственно) | 2      | Ħ  | шт прозрачная бесцветная<br>жидкость и прозрач-<br>ная жидкость красного<br>цвета |
| DIL<br>SUBS TMB<br>BUF WASH<br>26X<br>STOP   | Конъюгат, готов к использованию (14 мл)  | 1      | шт | прозрачная жидкость<br>синего цвета   |
| S008Z SUBS TMB S008Z BUF WASH 26X STOP STOP STOP   | <b>иФА-Буфер</b> ,<br>готов к использованию (14 мл)  | 1      | шт | прозрачная жидкость<br>пурпурного цвета   |
| S008Z BUF WASH 26X R050Z STOP  | Раствор субстрата тетраметилбензидина (ТМБ), готов к использованию (14 мл)   | 1      | ш  | прозрачная бесцветная<br>жидкость   |
| R050Z STOP   | ВUF WASH <b>Концентрат отмывочного раствора</b> 26X (солевой раствор с твин-20 и бензойной кислотой), 26х-кратный (22 мл)  | 1      | Ħ  | шт прозрачная бесцветная<br>жидкость  |
|  | <b>Стоп-реагент,</b><br>готов к использованию (14 мл)  | 1      | шт | прозрачная бесцветная<br>жидкость   |
| 8 N003 - Бумага  | Бумага для заклеивания планшета  | 2      | ш  | ı   |
| 9 K119AI - Инстру<br>реаген  | Инструкция по применениюНабора<br>реагентов « <i>Helicobacter pylori</i> IgA-ИФА»  | н      | Ħ  | ı   |
| 10 K119AQ - Паспо<br>реаген  | Паспорт контроля качества Набора<br>peareнтов « <i>Helicobacter pylori</i> IgA-ИФА»  | 1      | Ħ  | 1   |

#### 5. МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

- **5.1.** Потенциальный риск применения Набора класс 26 (ГОСТ Р 51609-2000).
- **5.2.** Все компоненты Набора, за исключением стоп-реагента (5.0% раствор серной кислоты), в используемых концентрациях являются нетоксичными.

Раствор серной кислоты обладает раздражающим действием. Избегать разбрызгивания и попадания на кожу и слизистые. При попадании на кожу и слизистые пораженный участок следует промыть большим количеством проточной воды.

- **5.3.** При работе с Набором следует соблюдать «Правила устройства, техники безопасности, производственной санитарии, противоэпидемического режима и личной гигиены при работе в лабораториях (отделениях, отделах) санитарноэпидемиологических учреждений системы Министерства здравоохранения СССР» (Москва, 1981 г.).
- **5.4.** При работе с Набором следует надевать одноразовые резиновые или пластиковые перчатки, так как образцы крови человека следует рассматривать как потенциально инфицированный материал, способный длительное время сохранять и передавать ВИЧ, вирус гепатита или любой другой возбудитель вирусной инфекции.

#### 6. ОБОРУДОВАНИЕ И МАТЕРИАЛЫ, НЕОБХОДИМЫЕ ПРИ РАБОТЕ С НАБОРОМ

- фотометр вертикального сканирования, позволяющий измерять оптическую плотность содержимого лунок планшета при длине волны 450 нм;
- термостат, поддерживающий температуру +37 °C ±0.1 °C;
- дозаторы со сменными наконечниками, позволяющие отбирать объемы в диапазоне 10-250 мкл;
- цилиндр мерный вместимостью 1000 мл;
- вода дистиллированная;
- перчатки резиновые или пластиковые;
- бумага фильтровальная.

#### 7. ПОДГОТОВКА РЕАГЕНТОВ ДЛЯ АНАЛИЗА

**7.1.** Перед проведением анализа компоненты Набора и исследуемые образцы сыворотки (плазмы) крови следует выдержать при комнатной температуре (+18...+25 °C) не менее 30 мин.

#### 7.2. Приготовление планшета.

Вскрыть пакет с планшетом и установить на рамку необходимое количество стрипов. Оставшиеся неиспользованными стрипы, чтобы предотвратить воздействие на них влаги, тщательно заклеить бумагой для заклеивания планшета и хранить при температуре +2...+8 °C в течение всего срока годности Набора.

#### 7.3. Приготовление отмывочного раствора.

Содержимое флакона с концентратом отмывочного раствора (22 мл), перенести в мерный цилиндр вместимостью 1000 мл, добавить 550 мл дистиллированной воды и тщательно перемешать. В случае дробного использования Набора следует отобрать необходимое количество концентрата отмывочного раствора и развести дистиллированной водой в 26 раз (1 мл концентрата отмывочного раствора + 25 мл дистиллированной воды).

#### 8. УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ И ЭКСПЛУАТАЦИИ НАБОРА

**8.1.** Набор реагентов «*Helicobacter pylori* IgA-ИФА» должен храниться в упаковке предприятия-изготовителя при температуре +2...+8 °C в течение всего срока годности, указанного на упаковке Набора.

Допускается хранение (транспортировка) Набора при температуре до +25 °C не более 15 суток. Не допускается замораживание целого набора.

- **8.2.** Набор рассчитан на проведение анализа в дубликатах 46 исследуемых образцов и 2 проб контрольной сыворотки (всего 96 определений).
- **8.3.** В случае дробного использования Набора компоненты следует хранить следующим образом:
  - оставшиеся неиспользованными стрипы необходимо тщательно заклеить бумагой для заклеивания планшета и хранить при температуре +2...+8 °С в течение всего срока годности Набора;
  - Буфер для разведения образцов, конъюгат, стоп-реагент после вскрытия флаконов следует хранить при температуре +2...+8 °С в течение всего срока годности Набора;
  - контрольные сыворотки после вскрытия флаконов следует хранить при температуре +2...+8 °C не более 2 месяцев;
  - оставшийся неиспользованным концентрат отмывочного раствора следует хранить при температуре +2...+8 °C в течение всего срока годности Набора. Приготовленный отмывочный раствор следует хранить при комнатной температуре (+18...+25 °C) не более 15 суток или при температуре +2...+8 °C не более 45 суток.

Примечание. После использования реагента немедленно закрывайте крышку флакона. Закрывайте каждый флакон своей крышкой.

- **8.4.** Для проведения анализа не следует использовать гемолизированную, мутную сыворотку (плазму) крови, а также сыворотку (плазму) крови, содержащую азид натрия. Если анализ производится не в день взятия крови, сыворотку (плазму) следует хранить при температуре -20 °C. Повторное замораживание-оттаивание образцов сыворотки (плазмы) крови не допускается. Допускается исследование сывороток, хранение которых с момента забора крови осуществлялось при температуре от +2 °C до +8 °C не более 7 суток.
- **8.5.** Исключается использование для анализа образцов сыворотки (плазмы) крови людей, получавших в целях диагностики или терапии препараты, в состав которых входят мышиные антитела.
- **8.6.** Для получения надежных результатов необходимо строгое соблюдение Инструкции по применению Набора.
- **8.7.** Не используйте компоненты из других наборов или из аналогичных наборов других серий.

#### 9. ПРОВЕДЕНИЕ АНАЛИЗА

- 1 Поместите в рамку необходимое количество стрипов исследуемые образцы в 2 повторах и 4 лунки для контрольных сывороток (Отрицательный контроль 3 лунки, Положительный контроль 1 лунка).
- 2 Внесите во все лунки планшета по 90 мкл ИФА-Буфера.
- 3 Внесите в соответствующие лунки в дубликатах по 10 мкл контрольных сывороток. В остальные лунки внесите в дубликатах по 10 мкл исследуемых образцов сыворотки (плазмы) крови. Внесение контрольных сывороток и исследуемых образцов необходимо произвести в течение 15 минут.
- 4 **ВНИМАНИЕ!** При внесении образцов сыворотки (плазмы) крови происходит изменение цвета раствора.
- 5 Аккуратно перемешайте содержимое планшета круговыми движениями по горизонтальной поверхности, заклейте планшет бумагой для заклеивания планшета. Инкубируйте планшет в течение 30 минут при температуре +37 °C.
- 6 По окончании инкубации удалите содержимое лунок аспирацией (например, с помощью водоструйного насоса) или декантированием и **отмойте лунки 3 раза**. При каждой отмывке добавьте во все лунки по 250 мкл отмывочного раствора (см. п.7.3), встряхните планшет круговыми движениями по горизонтальной поверхности с последующей аспирацией или декантированием. Задержка при отмывке (замачивание лунок) не требуется. При каждом декантировании необходимо тщательно удалять остатки жидкости из лунок.
- 7 Внесите во все лунки по 100 мкл конъюгата.
- 8 Заклейте планшет бумагой для заклеивания планшета и **инкубируйте** его в течение **30 минут при температуре +37 °C.**
- 9 По окончании инкубации удалите содержимое лунок и отмойте лунки 5 раз.
- 10 Внесите во все лунки по 100 мкл раствора субстрата тетраметил бензидина. Внесение раствора субстрата тетраметилбензидина в лунки необходимо произвести в течение 2-3 мин. Инкубируйте планшет в темноте при комнатной температуре (+18...+25 °C) в течение 10-20 минут в зависимости от степени развития синего окрашивания.
- 11 Внесите во все лунки с той же скоростью и в той же последовательности, как и раствор субстрата тетраметилбензидина, по 100 мкл стоп-реагента, при этом содержимое лунок окрашивается в ярко-желтый цвет.
- 12 Измерьте величину оптической плотности (ОП) содержимого лунок планшета на фотометре вертикального сканирования при длине волны 450 нм. Измерение ОП содержимого лунок планшета необходимо произвести в течение 15 мин после внесения стоп-реагента. Бланк фотометра выставляйте по воздуху.

- 13 Рассчитайте содержание антител к антигенам в исследуемых образцах. Для этого:
  - 1. Рассчитайте среднее значение ОП Отрицательного контроля:

O
$$\Pi$$
 (CN119A)Cp = (O $\Pi$ 1 (CN119A)+O $\Pi$ 2 (CN119A)+O $\Pi$ 3 (CN119A)) / 3;

Результаты анализа считать достоверными, если:

- ОП Положительного контроля не ниже **0.6 оптических единиц** (OE);
- ОП Отрицательного контроля не выше 0.15 ОЕ во всех лунках.
- 2. Рассчитайте уровень граничного значения Cut off, для этого к среднему значению ОП Отрицательного контроля прибавьте 0.25

Cut off = 
$$O\Pi$$
 (CN119A)Cp + 0.25

3. Рассчитайте Индекс Позитивности (ИП, %) для каждого исследуемого образца, для этого ОП образца разделите на значение Cut off

 $И\Pi = O\Pi o fpas \mu a / Cut off$ 

#### 10. ОЖИДАЕМЫЕ ЗНАЧЕНИЯ И НОРМЫ

**10.1.** Основываясь на результатах исследований, проведенных ООО «ХЕМА», рекомендуем пользоваться нормами, приведенными ниже. Вместе с тем, в соответствии с правилами *GLP* (Хорошей лабораторной практики), каждая лаборатория должна сама определить параметры нормы, характерные для обследуемой популяции.

Интерпретация результатов:

При ИП>1.1 образец положительный, при ИП<0.9 – отрицательный.

При значении ИП, лежащем в промежутке от 0.91 до 1.09 – результат в пограничной зоне (+/-). Такие сыворотки рекомендуется исследовать повторно. Если повторный полученный результат будет неопределенным, то следует провести тестирование сыворотки, полученной через 2–4 недели. В случае получения неопределенных результатов такие образцы считать отрицательными. При интерпретации результатов исследований детских сывороток уровень граничного значения должен быть пониженным на 10%.

| Результат исследования детских сывороток |                | Результат исследования сывороток взрослых |                |  |
|--|----------------|---|----------------|--|
| ИП образца>0.9                           | положительный  | ИП образца >1.1                           | положительный  |  |
| 0.8≤ИПобразца≤0.9                        | неопределенный | 0.9≤ ИП образца ≤1.1                      | неопределенный |  |
| ИП образца <0.8                          | отрицательный  | ИП образца <0.9                           | отрицательный  |  |

#### K119AIR

Использование индекса позитивности позволяет проводить полуколичественный сравнительный анализ уровня специфических антител в парных сыворотках крови. ИП в пределах 1.1-7.0 пропорционален содержанию специфических антител класса IgA. Это позволяет проводить исследование парных сывороток полученных от пациентов с интервалом в 2-4 недели.

Если ИП образца составляет выше 7.0 для корректной оценки относительно содержания специфических антител, рекомендуется провести повторный анализ образца предварительно разведенного раствором для разведения сывороток в 10 раз, при определении индекса позитивности в таком случае следует умножить полученное значение ИП на 10.

Такой способ интерпретации результатов анализа позволяет сравнивать уровень специфических антител к H. pylori в динамике.

### Интерпретация результатов выявления антител классов IgG, IgA и IgM специфичных к белку CagA *H.pylori*

| Результат выявл | пения антител к бе | елку CagA <i>H.pylori</i>             | Интерпретация   |  |
|-----------------|--------------------|---------------------------------------|---|--|
| IgG*            | IgA**              | IgM                                   | результата  |  |
| Отрицательный   | Отрицательный      | Отрицательный                         | Образец не содержит специфических антител к CagA <i>H.pylori</i> , либо их концентрация ниже предела чувствительности анализа   |  |
| Отрицательный   | Положительный      | Положительный                         | Вероятная ранняя стадия   |  |
| Отрицательный   | Положительный      | Отрицательный                         | инфекции, рекомендует-  |  |
| Отрицательный   | Отрицательный      | Положительный                         | исследования через три недели   |  |
| Положительный   | Отрицательный      | Отрицательный                         | Образец содержит специфические антитела к белку СадА <i>H.pylori</i> , рекомендуется провести комплекс дополнительных обследований: эндоскопия, уреазный тест, бактериология. |  |
| Положительный   | Положительный      | Положительный<br>или<br>Отрицательный |   |  |

<sup>\* –</sup> Исследованиями доказано, что снижение титров специфических антител класса IgG является достоверным показателем эффективности терапии и эрадикации *H.pylori*.

<sup>\*\* -</sup> Специфические антитела класса IgA при инфицировании *H.pylori* значительно чаще обнаруживаются у больных раком и язвой желудка, чем у пациентов с хроническими гастритами.