

AESKULISA[®]
THE DIAGNOSTIC TOOL THAT WORKS

GEBRAUCHSANWEISUNG

AESKULISA[®] Parvovirus B19 IgG / IgM
Ref 6062 / 6063



Aktualisierungen	
Aktuelle Version	V.004 vom 07.04.2021
Vorversion	V.003 vom 20.01.2020
Änderungen in Kapitel	1; 10; 11.1
Grund für Änderungen	Aktualisierung gemäß IVDR



AESKU.DIAGNOSTICS GmbH & Co. KG
Mikroforum Ring 2
55234 Wendelsheim, Germany
Tel: +49-6734-9622-0
Fax: +49-6734-9622-2222
Info@aesku.com
www.aesku.com

Inhalt

1	Zweckbestimmung.....	3
2	Diagnostische Bedeutung.....	3
3	Testprinzip Aeskulisa®.....	3
4	Antigen.....	4
5	Komponenten des Aeskulisa®.....	4
6	Zusätzlich benötigte Materialien.....	5
7	Lagerung und Haltbarkeit.....	5
8	Durchführung Aeskulisa®.....	5
8.1	Allgemeine Hinweise.....	5
8.2	Reagenzienvorbereitung.....	6
8.2.1	Mikrotiterstreifen (gebrauchsfertig).....	6
8.2.2	Kalibratoren (gebrauchsfertig).....	6
8.2.3	Kontrollen (gebrauchsfertig).....	6
8.2.4	Probenverdünnungspuffer (5x konz.).....	6
8.2.5	Waschpuffer (50x konz.).....	6
8.2.6	Anti-Human IgA, IgG oder IgM POD-Konjugat (gebrauchsfertig).....	6
8.2.7	Substrat (gebrauchsfertig).....	6
8.2.8	Stopplösung (gebrauchsfertig).....	6
8.3	Probenvorbereitung.....	7
8.3.1	Probenmaterial.....	7
8.3.2	Probenverdünnung.....	7
8.3.3	Rheumafaktor-Absorption mit Aeskulisa® IgM.....	7
8.3.4	Probenlagerung.....	7
8.4	Durchführung.....	8
8.4.1	Pipettierschema.....	8
8.4.2	Testablauf.....	8
8.5	Durchführung bei automatisierter Anwendung.....	10
9	Auswertung Aeskulisa®.....	10
9.1	Standardisierung.....	10
9.2	Quantitative Auswertung.....	10
9.3	Grenzwertbereich.....	10
9.4	Messbereiche.....	10
9.5	Qualitative Auswertung.....	11
9.6	Gültigkeitskriterien.....	11
9.7	Interpretation der Ergebnisse.....	11
10	Leistungsmerkmale Aeskulisa®.....	12
10.1	Analytische Sensitivität und Spezifität.....	12
10.2	Diagnostische Sensitivität und Spezifität.....	12
10.3	Erwartungswerte.....	13
10.4	Präzision.....	13
11	Sicherheitshinweise.....	14
11.1	Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen.....	14
11.2	Entsorgung.....	14
12	Referenzen.....	15

1 Zweckbestimmung

Die AESKULISA® Parvovirus B19 IgG und IgM sind qualitative und quantitative Immunoassays für den Nachweis von humanen IgG und IgM Antikörpern in Serum oder Plasma gegen Parvovirus B19. Der AESKULISA® Parvovirus B19 IgM unterstützt die Erfassung akuter Infektionen. Der AESKULISA® Parvovirus B19 IgG erlaubt die Bestätigung eines Erregerkontakts und unterstützt die Bestimmung des Immunstatus.

Die Interpretation der Ergebnisse kann nur im Zusammenhang mit dem klinischen Bild erfolgen. Eine Diagnose sollte nicht allein auf den Ergebnissen des durchgeführten Tests erfolgen, sondern immer unter Berücksichtigung aller klinischen und laboratoriumsmedizinischen Befunde erstellt werden. Zur Bestätigung sollten weitere Untersuchungen durchgeführt werden. AESKULISA® Immunoassays sind geeignet für die Anwendung durch Fachangestellte mit entsprechender, professioneller Ausbildung zur Anwendung von *in vitro* Diagnostika.

2 Diagnostische Bedeutung

Das Parvovirus B19 gehört zur Familie der *Parvoviridae*. Mit einem Durchmesser von 18 bis 26 nm zählt das ssDNA Virus zu den kleinsten humanpathogenen Krankheitserregern. Die Übertragung erfolgt hauptsächlich durch Tröpfcheninfektion. In Folge einer Primärinfektion während der Schwangerschaft kann das Virus transplazentar auf den Fötus übertragen werden.

Die Mehrzahl der Parvovirus B19 Infektionen verläuft klinisch asymptomatisch. In den übrigen Fällen sind die Symptome einer Erkrankung außerordentlich vielfältig und manifestieren sich nach einer Inkubationszeit von vier bis 14 Tagen bei Kindern häufig in Form von Ringelröteln (*Erythema infectiosum*). Das klinische Bild wird als fleckiger, makulopapulöser Hautausschlag beschrieben, der an den Wangen beginnt, sich dann auf die exponierten Teile der Extremitäten ausbreitet und oft von grippeähnlichen Symptomen mit leichtem Fieber und Unwohlsein begleitet wird. Bei Erwachsenen können vorübergehende rheumatische Komplikationen, bevorzugt an Händen oder Füßen, in Erscheinung treten. Der Verlauf einer Infektion wird bei Immunkompetenten in der Regel durch die Bildung neutralisierender Antikörper begrenzt. Bei Patienten mit hämolytischen Anämien oder Beeinträchtigungen des Immunsystems können sich jedoch auch schwere Verläufe mit aplastischen Krisen und chronischen Anämien manifestieren. Seltener treten Myokarditis, Vaskulitis oder Glomerulonephritis in Erscheinung. Primärinfektionen während der Schwangerschaft stellen ein besonderes Risiko dar, da eine transplazentare Übertragung des Virus auf den Fötus zu schweren Fruchtschädigungen mit Anämien und *Hydrops fetalis* bis hin zu Fehl- und Totgeburten führen kann.

Aufgrund der unterschiedlichen Manifestationen einer Parvovirus B19 Infektion wird der klinische Verdacht in der Regel durch den labordiagnostischen Nachweis spezifischer IgG und IgM Antikörper untermauert.

3 Testprinzip AESKULISA®

Der AESKULISA® (AESKU *Enzyme Linked Immunosorbent Assay*) ist ein immunologisches Verfahren, das sich insbesondere zur Erfassung von Antikörpern bewährt hat. Die Nachweisreaktion basiert auf der spezifischen Interaktion von Antikörpern und Antigenen. Zu diesem Zweck wurden die Teststreifen der Mikrotiterplatten der AESKULISA® mit spezifischen Antigenen von Infektionserregern zur Bindung der in der Patientenprobe vorhandenen Antikörper beschichtet. Weitere, mit Peroxidase markierte Sekundärantikörper detektieren die so gebildeten Immunkomplexe. Das Enzym katalysiert eine Reaktion, in deren Verlauf ein farbloses Substrat in ein farbiges Produkt umgewandelt wird. Die Signalstärke des Reaktionsprodukts ist proportional zur Antikörperaktivität in der Probe und wird photometrisch erfasst.

4 Antigen

Der Antikörpernachweis mit AESKULISA® Parvovirus B19 IgG und IgM basiert auf der Verwendung von Virus-ähnlichen Partikeln (*Virus-like Particles*, VLPs) bestehend aus rekombinantem VP2.

5 Komponenten des AESKULISA®

Testkomponente	Farbe der Lösung	Deckel-farbe	Anzahl / Volumen
Brechbare Mikrotiterstreifen [MP] mit je acht beschichteten Einzelkavitäten (insg. 96), 1 Testrahmen. Das testspezifische Beschichtungsmaterial ist inaktiviert.	-	-	12 Stück
Kalibratoren A – D [CAL] (gebrauchsfertig) Humanserum oder chimärer Antikörper in proteinhaltiger Lösung (BSA); gefärbt; Konservierungsstoff ProClin. Die Antikörperaktivitäten der Kalibratoren sind auf deren Etiketten und auf dem Qualitätskontrollzertifikat des AESKULISA® angegeben.	gelb*	weiß	4 x 1,5 ml
Positivkontrolle [CON +] (gebrauchsfertig) Humanserum oder chimärer Antikörper in proteinhaltiger Lösung (BSA); gefärbt; Konservierungsstoff ProClin.	gelb*	rot	1 x 1,5 ml
Negativkontrolle [CON –] (gebrauchsfertig) Humanserum oder chimärer Antikörper in proteinhaltiger Lösung (BSA); gefärbt; Konservierungsstoff ProClin.	gelb*	grün	1 x 1,5 ml
Probenverdünnungspuffer [SB 5x], 5x konz. Proteinhaltige Lösung (BSA); gefärbt; Konservierungsstoff < 0,1 % Natriumazid. Der Probenpuffer für AESKULISA® IgM Immunoassays enthält Rf-Absorbent.	IgG, IgA: gelb IgM: grün	weiß	1 x 20 ml
Waschpuffer [WASHB 50x], 50x konz. Lösung mit Tween 20; gefärbt; Konservierungsstoff ProClin.	grün	weiß	1 x 20 ml
Anti-Human IgA, IgG oder IgM Konjugat [CONJ] (gebrauchsfertig) Gegen humanes IgA, IgG oder IgM gerichteter, polyklonaler Antikörper, konjugiert mit Meerrettich-Peroxidase, stabilisiert in proteinhaltiger Lösung (BSA); gefärbt; Konservierungsstoff ProClin.	IgA: rot IgG: blau IgM: grün	IgA: rot IgG: blau IgM: grün	1 x 15 ml
Substrat [SUB] (gebrauchsfertig) Stabilisiertes TMB/H ₂ O ₂ .	farblos	schwarz	1 x 15 ml
Stopplösung [STOP] (gebrauchsfertig) 1 M Salzsäure (HCl).	farblos	weiß	1 x 15 ml
Qualitätskontrollzertifikat	-	-	1 Stück
Gebrauchsanweisung	-	-	1 Stück

*Die Farbintensität steigt mit der Antikörperaktivität.

6 Zusätzlich benötigte Materialien

- Übliche Laborausrüstung mit Glaswaren (Zylinder 100 – 1000 ml), Röhrchen für Verdünnungen, Vortexer, Mikropipetten (10, 100, 200, 500, 1000 µl) oder einstellbare Multipipette (100 – 1000 µl).
- Spektralphotometer für Mikrotiterplatten mit Filter, Wellenlänge 450 nm, empfohlene Referenzwellenlänge im Bereich von 600 – 690 nm (z. B. 620 nm)
- Waschvorrichtung für Mikrotiterplatten (300 µl Multipipette, Mehrkanalpipette oder automatisches Waschsysteem)
- Filterpapier
- *Aqua dest.*
AESKULISA® Immunoassays wurden mit gereinigtem Wasser (*purified water*) nach der Definition der U.S. Pharmakopöe (USP 26 - NF 21) und der Europäischen Pharmakopöe entwickelt (Eur. Ph. 4te Ed.).

7 Lagerung und Haltbarkeit

Die Mikrotiterstreifen sollen stets in der Verpackungsfolie mit Trockenbeutel verschlossen aufbewahrt werden. Bei sachgemäßer Lagerung in der Originalverpackungen und bei 2 – 8 °C / 35 – 46 °F sind die Reagenzien und die Mikrotiterplatte auch nach Anbruch bis zum angegebenen Verfallsdatum haltbar. Verdünnte Lösungen sind vier Wochen bei 2 – 8 °C / 35 – 46 °F haltbar.

8 Durchführung AESKULISA®

8.1 Allgemeine Hinweise

Die präzise Einhaltung der Gebrauchsanweisung gewährleistet korrekte Testergebnisse. Für die sachgemäße Anwendung der AESKULISA® Immunoassays dürfen ausschließlich AESKULISA® Reagenzien verwendet werden. Letztere können nicht gegen Reagenzien anderer Hersteller ausgetauscht werden.

Die Mikrotiterplatten, Kalibratoren, Kontrollen und Konjugate der AESKULISA® Immunoassays werden test- und chargenspezifisch eingestellt und können nicht in anderen Chargen eingesetzt werden. Die Bewertungen der Kalibratoren und Kontrollen sind auf dem Qualitätskontrollzertifikat des AESKULISA® Immunoassays angegeben. Waschlösung, Substratlösung und Stopplösung können mit allen AESKULISA® Immunoassays test- und chargenunabhängig kombiniert werden.

Der Probenverdünnungspuffer der AESKULISA® IgA und IgG Immunoassays kann mit allen AESKULISA® IgA und IgG Immunoassays (REF 6xxx) test- und chargenunabhängig eingesetzt werden. Der Probenverdünnungspuffer der AESKULISA® IgM Immunoassays enthält Rf-Absorbent und kann mit allen AESKULISA® IgM Immunoassays für die Infektionsserologie (REF 6xxx) test- und chargen-unabhängig angewendet werden.

Um Kontamination zu vermeiden, sollten immer aseptische Techniken zur Entnahme von Reagenzien angewendet werden. Die Konjugat- und Substratlösung sollte niemals mit Spitzen pipettiert werden, die mit anderen Reagenzien verunreinigt sind. Die Reproduzierbarkeit der Ergebnisse ist u. a. von der sorgfältigen Homogenisierung der Reagenzien abhängig. Aus diesem Grund sollten Reagenzien- und Probenverdünnungen vor Anwendung gut durchmischt werden. Eine unsachgemäße Verdünnung kann zum Verlust der Nachweisempfindlichkeit führen.

Weiterhin ist auf eine sorgfältige Pipettiertechnik und die Einhaltung der vorgegebenen Inkubationszeiten und -temperaturen zu achten. Korrektes Waschen verhindert Testunspezifitäten.

Die Reagenzien sollen während der Lagerung und Inkubation vor hellem Licht geschützt werden. Sie dürfen niemals Temperaturen über 37 °C / 99 °F ausgesetzt werden. Nach Gebrauch sollen die Reagenzien wieder gut verschlossen werden, um Austrocknung und Kontamination zu verhindern. Beim Verschließen der Fläschchen ist eine Verwechslung der Deckel zu vermeiden.

AESKULISA® Immunoassays können nur ausgewertet werden, wenn die Validitätskriterien erfüllt wurden.

8.2 Reagenzienvorbereitung

Alle Komponenten und die Mikrotiterplatte müssen vor dem Testansatz auf Raumtemperatur (20 – 25 °C / 68 – 77 °F) gebracht werden. Flüssige Reagenzien müssen gut durchmischt werden. Für die Verdünnung der Pufferkonzentrate dürfen nur saubere Glasflaschen verwendet werden.

8.2.1 Mikrotiterstreifen (gebrauchsfertig)

Die Mikrotiterstreifen sind mit Kürzeln für das beschichtete Antigen versehen.

8.2.2 Kalibratoren (gebrauchsfertig)

Die Kalibratoren CAL A – CAL D sind gebrauchsfertig und dürfen nicht verdünnt werden. Bei jedem Testlauf müssen unabhängig von der Anzahl der eingesetzten Teststreifen Kalibratoren mitgeführt werden.

8.2.3 Kontrollen (gebrauchsfertig)

Die Positivkontrolle CON+ und die Negativkontrolle CON– sind gebrauchsfertig und dürfen nicht verdünnt werden. Bei jedem Testlauf müssen unabhängig von der Anzahl der eingesetzten Teststreifen Kontrollen mitgeführt werden.

Abhängig von nationalen Richtlinien können Laboratorien auch eigene Kontrollen validieren und alternativ verwenden.

8.2.4 Probenverdünnungspuffer (5x konz.)

Der konzentrierte Probenpuffer muss vor Anwendung 1:5 mit destilliertem Wasser verdünnt werden (z. B. 20 ml + 80 ml). Der Probenpuffer der AESKULISA® IgM Immunoassays enthält Rf-Absorbent.

8.2.5 Waschpuffer (50x konz.)

Der konzentrierte Waschpuffer muss vor Anwendung 1:50 mit destilliertem Wasser verdünnt werden (z. B. 20 ml + 980 ml).

8.2.6 Anti-Human IgA, IgG oder IgM POD-Konjugat (gebrauchsfertig)

Das Konjugat ist gebrauchsfertig.

8.2.7 Substrat (gebrauchsfertig)

Das TMB Substrat muss stets mit verkaufsneuen Spitzen pipettiert werden, um Kontaminationen zu vermeiden. Eine starke Lichteinwirkung auf die Substratlösung ist zu vermeiden.

8.2.8 Stopplösung (gebrauchsfertig)

Die Stopplösung ist gebrauchsfertig.

8.3 Probenvorbereitung

8.3.1 Probenmaterial

Die Verwendung frischer Serum- oder EDTA-Plasmaproben wird empfohlen. Ikterische, lipämische, hämolytische oder bakteriell kontaminierte Proben sollten nicht verwendet werden. Partikuläre Proben sollten zentrifugiert (< 1000 x g) und der Überstand zur weiteren Verwendung abgenommen werden. Die Proben dürfen nicht thermisch inaktiviert werden.

8.3.2 Probenverdünnung

Die Patientenproben müssen 1:101 (z. B. 10 µl + 1000 µl) mit 1x Probenpuffer verdünnt und gut durchmischt werden.

8.3.3 Rheumafaktor-Absorption mit AESKULISA® IgM

Rheumafaktoren (Rf) sind vorwiegend Autoantikörper der IgM Klasse, die bevorzugt an IgG Immunkomplexe binden. Der erregerspezifische Nachweis von IgM Antikörpern kann durch diese Rheumafaktoren zu falsch-positiven Ergebnissen führen. Ferner könnten bindungsschwächere, erregerspezifische IgM Antikörper durch bindungsstärkere IgG Antikörper verdrängt werden. Ein IgM Nachweis kann dann falsch-negativ ausfallen. Aus diesem Grund enthält der Probenpuffer der AESKULISA® IgM Immunoassays ein spezielles Rf-Absorbent. Die Rf-Absorption erfolgt durch Verdünnen der Patientenprobe im 1x Probenpuffer der AESKULISA® IgM Immunoassays und nachfolgender Inkubation für mindestens 15 Minuten bei Raumtemperatur.

8.3.4 Probenlagerung

Die Patientenproben sollten innerhalb von 8 Stunden verwendet und nicht länger als 48 Stunden bei 2 – 8 °C / 35 – 46 °F aufbewahrt werden. Eine längere Lagerung der Proben ist bei ≤ -20 °C / -4 °F möglich. Mehrmaliges Auftauen und Einfrieren sollte vermieden werden.

8.4 Durchführung

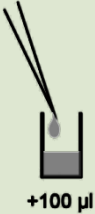

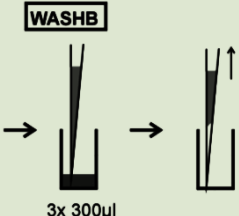
8.4.1 Pipettierschema



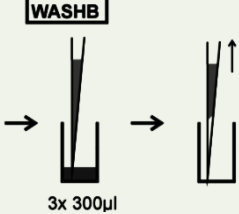


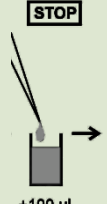

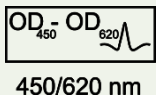
Entsprechend der beabsichtigten quantitativen oder qualitativen Anwendung des AESKULISA® Immunoassays wird das nachfolgende Pipettierschema empfohlen:

	Quantitative Anwendung					Qualitative Anwendung			
	1	2	3	4		1	2	3	4
A	CAL A	P3			A	CON-	P5		
B	CAL B	P4			B	CAL B	P6		
C	CAL C	P5			C	CAL B	...		
D	CAL D	P6			D	CON+			
E	CON-	...			E	P1			
F	CON+				F	P2			
G	P1				G	P3			
H	P2				H	P4			
	CAL A	Kalibrator A				CON-	Negativkontrolle		
	CAL B	Kalibrator B				CAL B	cut off Kontrolle		
	CAL C	Kalibrator C				CON+	Positivkontrolle		
	CAL D	Kalibrator D							
	CON-	Negativkontrolle							
	CON+	Positivkontrolle							

8.4.2 Testablauf

Erforderliche Anzahl Kavitäten in den Testrahmen einsetzen und Protokollblatt anlegen.
Für die manuelle Prozessierung wird die Anwendung bei Raumtemperatur empfohlen.

Arbeitsschritt	Symbol	Beschreibung
1. Zugabe Kalibratoren, Kontrollen und verdünnte Proben		Zugabe von je 100 µl gebrauchsfertige Kalibratoren, Kontrollen und verdünnte Proben pro Kavität.
2. Probeninkubation		Inkubation für 30 +/- 3 Minuten bei 20 – 32 °C / 68 – 89 °F.
3. 3 x Waschen		Flüssigkeit aus den Kavitäten absaugen; pro Kavität 300 µl 1x Waschlösung einfüllen, Waschlösung absaugen und Vorgang noch 2x wiederholen; Platte ausklopfen.

<p>4. Zugabe Konjugat</p>		<p>Zugabe von je 100 µl gebrauchsfertige Konjugatlösung pro Kavität.</p>
<p>5. Konjugatinkubation</p>		<p>Inkubation für 30 +/- 3 Minuten bei 20 – 32 °C / 68 – 89 °F.</p>
<p>6. 3 x Waschen</p>		<p>Flüssigkeit aus den Kavitäten absaugen; pro Kavität 300 µl 1x Waschlösung einfüllen, Waschlösung absaugen und Vorgang noch 2x wiederholen; Platte ausklopfen.</p>
<p>7. Zugabe Substrat</p>		<p>Zugabe von je 100 µl gebrauchsfertige Substratlösung pro Kavität.</p>
<p>8. Substratinkubation</p>		<p>Inkubation für 30 +/- 3 Minuten bei 20 – 32 °C / 68 – 89 °F, vor intensiver Lichteinstrahlung schützen.</p>
<p>9. Zugabe Stopplösung</p>		<p>Zugabe von je 100 µl gebrauchsfertige Stopplösung pro Kavität in der Reihenfolge der Substratzugabe.</p>
<p>10. Inkubation</p>		<p>Optional: 5 Minuten inkubieren.</p>
<p>11. Mischen</p>		<p>Platte vorsichtig 5 Sekunden schütteln.</p>
<p>12. Analyse</p>		<p>Optische Dichte innerhalb von 30 Minuten bei 450 nm gegen eine empfohlene Referenzwellenlänge von 620 nm messen.</p>

8.5 Durchführung bei automatisierter Anwendung

Die automatische Prozessierung der AESKULISA® immunoassays erfolgt analog zur manuellen Anwendung. Der angegebene Testablauf ist einzuhalten. Die AESKULISA® Immunoassays sind evaluiert für die Anwendung mit verschiedenen Instrumenten; entsprechende Assayfiles werden auf Anfrage zur Verfügung gestellt. Für die automatische Prozessierung von AESKULISA® Immunoassays auf anderen Automaten wird die Evaluierung von Assayfiles durch den Lieferanten des Testkits in Zusammenarbeit mit dem Anbieter des Instruments empfohlen. Die korrekte automatische Prozessierung von AESKULISA® Immunoassays muss anschließend durch den Anwender validiert werden.

9 Auswertung AESKULISA®

9.1 Standardisierung

Der AESKULISA® Parvovirus B19 IgG wurde am Internationalen Standard 01/602 der Weltgesundheitsorganisation (WHO) standardisiert. Die quantitativen Ergebnisse werden in IU/ml angegeben. Die Kalibrierung des AESKULISA® Parvovirus B19 IgM erfolgte an einem internen Referenzserum. Die quantitativen Ergebnisse werden in U/ml angegeben.

9.2 Quantitative Auswertung

Grundsätzlich wird die quantitative Auswertung für AESKULISA® Immunoassays empfohlen. Zur Generierung der Standardkurve werden die optischen Messsignale (Optische Dichte, OD) der Kalibratoren gegen deren Antikörperaktivität (in IU/ml oder U/ml) aufgetragen. Die Antikörperaktivitäten der Kalibratoren sind auf dem chargenspezifischen Qualitätskontrollzertifikat des AESKULISA® angegeben. Eine log/lin Auftragung und ein 4-Parameter Logistik (4 PL) Fit werden zur Auswertung empfohlen. Anhand der generierten Kurve wird aus den optischen Messsignalen der Proben deren korrespondierende Antikörperaktivität abgeleitet.

9.3 Grenzwertbereich

Der Grenzwertbereich des AESKULISA® Immunoassays ist auf dem Qualitätskontrollzertifikat angegeben und kennzeichnet den Bereich grenzwertiger Messergebnisse. Die Bewertung einer Patientenprobe unterhalb des Grenzwertbereichs charakterisiert ein negatives Testergebnis; die Bewertung einer Patientenprobe oberhalb des Grenzwertbereichs wird als positives Testergebnis interpretiert. Aufgrund der unterschiedlichen Seroprävalenzen und Impfprogramme in einzelnen Ländern empfehlen wir, den Grenzwertbereich durch eigene Analysen zu verifizieren und ggf. anzupassen.

9.4 Messbereiche

Der Messbereich des AESKULISA® Immunoassays ist auf dem Qualitätskontrollzertifikat angegeben. Im Rahmen der Leistungsbewertungsstudie wurden die Verdünnungslinearität der Proben sowie eine hohe Präzision und Reproduzierbarkeit der Messergebnisse in diesem Bereich nachgewiesen. Proben, die Ergebnisse oberhalb des Messbereichs liefern, sollten mit >max bewertet werden. Proben, die Ergebnisse unterhalb des Messbereichs liefern, sollten mit <min bewertet werden. Sollten Patientenproben Messwerte oberhalb des Messbereichs erzielen,

können sie in einer höheren Verdünnung erneut analysiert werden. Zur Quantifizierung sind die erhaltenen Antikörperaktivitäten dann mit dem zusätzlichen Verdünnungsfaktor zu multiplizieren.

9.5 Qualitative Auswertung

Die qualitative Auswertung mit AESKULISA® Immunoassays erfolgt anhand des Vergleichs der optischen Dichte (OD) der Patientenprobe mit der mittleren optischen Dichte des doppelt aufgetragenen Kalibrators B (*cut off* Kalibrator CAL B). Liegt die optische Dichte der Patientenprobe im Bereich von +/- 20 % des Mittelwerts der optische Dichte des *cut off* Kalibrators CAL B, so ist diese als grenzwertig zu bewerten. Bei einer höheren OD ist die Patientenprobe als positiv, bei einer niedrigeren OD als negativ einzustufen.

9.6 Gültigkeitskriterien

Für einen validen Testlauf müssen die nachfolgenden Gültigkeitskriterien erfüllt sein:

- OD CAL A < 0,3
- OD CAL A < OD CAL B < OD CAL C < OD CAL D
- OD CAL D > 1,3
- Die Negativkontrolle muss negativ bewertet werden.
- Die Positivkontrolle darf nicht negativ bewertet werden.
- Bei quantitativer Anwendung des AESKULISA® Immunoassays muss die Positivkontrolle im Gültigkeitsbereich liegen, der auf dem chargenspezifischen Qualitätskontrollzertifikat des AESKULISA® angegeben ist.
- Bei qualitativer Anwendung der AESKULISA® Immunoassays dürfen die OD Werte des doppelt mitgeführten *cut off* Kalibrators B (CAL B) nicht mehr als 20 % voneinander abweichen.

Sind diese Kriterien nicht erfüllt, ist der Testlauf ungültig und muss wiederholt werden.

Im Falle eines invaliden Testlaufs sollten die Haltbarkeiten der (gebrauchsfertigen) Reagenzien, die Lagerungsbedingungen, die Inkubationszeiten und –temperaturen, die Pipetten, der Washer inkl. Waschzyklen, das Photometer sowie andere verwendete Geräte überprüft werden. Sollte sich kein Grund für den invaliden Testlauf oder sonstige, abweichende Ergebnisse finden lassen, kontaktieren Sie bitte den Anbieter oder Hersteller des Testkits.

9.7 Interpretation der Ergebnisse

Ein positives Ergebnis im AESKULISA® Immunoassay bestätigt das Vorhandensein von spezifischen Antikörpern. Ein negatives Ergebnis zeigt, dass in der Patientenprobe keine klinisch relevante Antikörperaktivität gegen den Erreger vorhanden ist, schließt jedoch eine frische Infektion nicht aus. Im Falle eines grenzwertigen Ergebnisses ist keine sichere Bewertung der Patientenprobe möglich. In einem solchen Fall sollte der Test parallel mit einer, im Abstand von ein bis zwei Wochen entnommenen, neuen Serumprobe (Serumpaar) wiederholt werden.

Spezifische IgG Antikörper bestätigen einen Erregerkontakt. Der Nachweis von spezifischen IgM Antikörpern spricht für eine bestehende oder erst kürzlich abgelaufene Infektion.

Grundinterpretationsschema serologischer Ergebnisse

IgM Aktivität	IgG Aktivität	Bewertung
negativ	negativ	Keine spezifischen Antikörper nachweisbar. Bei begründetem Verdacht wird ein weiterer Test nach ein bis zwei Wochen empfohlen.
positiv	negativ / positiv	Hinweis auf eine akute Infektion. Zur Bestätigung werden weitere Untersuchungen empfohlen.
negativ	positiv	Hinweis auf eine zurückliegende Infektion.

Die Interpretation der Ergebnisse kann nur im Zusammenhang mit dem klinischen Bild erfolgen. Eine Diagnose sollte nicht allein auf den Ergebnissen des durchgeführten Tests erfolgen, sondern immer unter Berücksichtigung aller klinischen und laboratoriumsmedizinischen Befunde erstellt werden. Zur Bestätigung sollten weitere Untersuchungen durchgeführt werden.

10 Leistungsmerkmale **AESKULISA®**

10.1 Analytische Sensitivität und Spezifität

Das Limit of Blank (LoB) wurde durch mehrmalige Analyse von Probenpuffer ermittelt. Das Limit of Detection (LoD) wurde durch mehrmalige Analyse von negativen Proben ermittelt.

	Limit of Blank (LoB)	Limit of Detection (LoD)
AESKULISA® Parvovirus B19 IgG	0,27 IU/ml	0,58 IU/ml
AESKULISA® Parvovirus B19 IgM	0,77 U/ml	1,23 U/ml

Die analytische Spezifität der **AESKULISA®** Immunoassays wurde durch Zugabe potenziell interferierender Substanzen zu Proben und Bestimmung deren Einflusses auf die Messergebnisse untersucht. Ein signifikanter Einfluss von Hämoglobin (bis 800 mg/dl), von Bilirubin (bis 20 mg/dl), von Bilirubin-Konjugat (bis 20 mg/dl) und von Triglyceriden (bis 3000 mg/dl) auf Messergebnisse konnte nicht festgestellt werden.

10.2 Diagnostische Sensitivität und Spezifität

Zur Berechnung der Sensitivität und Spezifität der **AESKULISA®** Parvovirus B19 IgG und IgM Immunoassays wurden jeweils 180 Seren von Blutspendern und Personen mit Verdacht auf eine Parvovirus B19 Infektion untersucht und die Ergebnisse mit den Resultaten der Parvovirus B19 IgG und IgM Immunoassays eines führenden europäischen Mitbewerbers verglichen.

	Sensitivität	Spezifität
AESKULISA® Parvovirus B19 IgG	> 99 %	> 99 %
AESKULISA® Parvovirus B19 IgM	> 99 %	> 99 %

Zur Berechnung der Sensitivität und Spezifität wurden die grenzwertig eingestuft Ergebnisse nicht berücksichtigt.

10.3 Erwartungswerte

Die Untersuchung von Seren unselektierter Blutspender mit AESKULISA® Parvovirus B19 IgG und IgM ergab folgende Verteilung:

AESKULISA®	Anzahl Proben	negativ	grenzwertig	positiv
Parvovirus B19 IgG	100	35 (35,0 %)	2 (2,0 %)	63 (63,0 %)
Parvovirus B19 IgM	100	96 (96,0 %)	4 (4,0 %)	0 (0,0 %)

10.4 Präzision

Zur Ermittlung der Präzision und der Reproduzierbarkeit der Messergebnisse mit AESKULISA® Parvovirus B19 IgG und IgM wurden die Intra- und Interassay sowie die Lot-to-Lot Varianz mit mehreren Proben unterschiedlicher Antikörperaktivität bestimmt.

AESKULISA® Parvovirus B19 IgG

Probe	Extinktion (OD)	IgG Aktivität	Intraassay VK (IU/ml)	Interassay VK (IU/ml)	Lot-to-Lot VK (IU/ml)
Serum 1	0,314	2,3 IU/ml	4,2 %	9,6 %	9,7 %
Serum 2	0,481	4,3 IU/ml	5,2 %	8,7 %	8,6 %
Serum 3	1,018	15,4 IU/ml	4,3 %	6,4 %	4,4 %
Serum 4	1,236	25,2 IU/ml	3,4 %	4,3 %	5,6 %
Serum 5	1,769	53,7 IU/ml	3,6 %	5,3 %	4,8 %

AESKULISA® Parvovirus B19 IgM

Probe	Extinktion (OD)	IgM Aktivität	Intraassay VK (U/ml)	Interassay VK (U/ml)	Lot-to-Lot VK (U/ml)
Serum 1	0,283	3,7 U/ml	3,3 %	5,9 %	2,9 %
Serum 2	0,430	5,7 U/ml	4,8 %	6,2 %	7,9 %
Serum 3	0,901	14,3 U/ml	3,7 %	4,2 %	3,9 %
Serum 4	1,453	34,1 U/ml	4,5 %	11,8 %	8,8 %
Serum 5	1,892	79,6 U/ml	9,9 %	11,1 %	7,7 %

Umfangreichere Studienberichte zu weiteren Leistungsparametern wie analytische Sensitivität, analytische Spezifität, Richtigkeit, Präzision, Genauigkeit, Wiederfindung, Linearität, Nachweisgrenzen und zum Messbereich sind auf Anfrage erhältlich.

11 Sicherheitshinweise

11.1 Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Die AESKULISA® Immunoassays sind ausschließlich zur *in vitro* Diagnostik und nur für die Anwendung durch Fachpersonal vorgesehen, welches die Arbeitstechniken einwandfrei beherrscht. Für die Handhabung der Testreagenzien und der Patientenproben gelten die anerkannten Regeln der guten Laborpraxis. Sollte das Produkt beschädigt sein oder die Produktinformationen - einschließlich der Etikettierung - falsch oder fehlerhaft sein, kontaktieren Sie bitte den Hersteller oder den Lieferanten des Testkits.

Nicht mit dem Mund pipettieren. In Bereichen, in denen mit Testreagenzien oder mit Patientenproben gearbeitet wird, nicht essen, trinken oder rauchen. Beim Umgang mit Testreagenzien und Patientenproben direkten Kontakt durch das Tragen von Laborkittel, Einweghandschuhen und Schutzbrille vermeiden. Hände anschließend gründlich reinigen.

Das Produkt enthält Verdünnungen humaner Seren. Obwohl alle eingesetzten Seren negativ auf anti-HIV 1- und 2-Ak, HBsAg (Hepatitis B-Virus-surface Antigen) und anti-HCV-Ak getestet wurden, müssen sie als potentiell infektiös betrachtet werden. Das Produkt enthält weiterhin Bestandteile tierischen Ursprungs. Beim Umgang sind entsprechende nationale Richtlinien zu beachten.

Da einzelne Komponenten des Kits potentiell gefährdende Reagenzien enthalten, können diese eine Reizung der Augen und der Haut hervorrufen.

Einzelne Komponenten enthalten Natriumazid (NaN_3) als Konservierungsstoff. Natriumazid kann toxisch wirken, sofern es eingenommen oder über die Haut oder Augen adsorbiert wird. Natriumazid kann mit Blei oder Kupferrohren hochexplosive Metallazide bilden. Zur Vermeidung von Azid-Anreicherungen sollte bei der Entsorgung dieser Lösungen mit einer großen Menge Wasser nachgespült werden.

Die Kalibratoren und Kontrollen sowie die Patientenproben sind als potentiell infektiös einzustufen und entsprechend der nationalen Richtlinien zu behandeln. Die Patientenproben und alle potentiell infektiösen Materialien sind nach der Testdurchführung zu dekontaminieren.

Die Reagenzien sind unzugänglich für Kinder aufzubewahren.

Jeder schwerwiegende Vorfall im Zusammenhang mit dem Produkt ist dem Hersteller und der zuständigen Behörde des Mitgliedstaats zu melden, in dem der Benutzer und / oder der Patient ansässig sind.

Eine Zusammenfassung der Sicherheit und Leistung ist sowohl über Eudamed als auch auf Anfrage erhältlich.

11.2 Entsorgung

Zur Dekontamination und Entsorgung beachten Sie bitte die Empfehlungen der CDC sowie die jeweils geltenden lokalen und nationalen gesetzlichen Vorschriften!

12 Referenzen

Arbeitskreis Blut des Bundesministeriums für Gesundheit (2010) Parvovirus B19. Bundesgesundheitsbl. 53, 944 – 56.

Enders, M., Weidner, A., Enders, G. (2007) Current epidemiological aspects of human parvo-virus B19 infection during pregnancy and childhood in the western part of Germany. Epi-demiol. Infect. 135, 563 – 69.

Heegaard, E.D. and Brown, K.E. (2002) Human parvovirus B19. Clin. Microbiol. Rev. 15, 485 – 505.

Modrow, S. (2014) Ringelröteln. AWMF-Leitlinie zur Labordiagnostik schwangerschafts-relevanter Virusinfektionen.

Simboli sulle etichette / Symbols on labels / Symboles sur étiquettes / Símbolos sobre las etiquetas / Symbole auf den Etiketten / Σύμβολα στις ετικέτες / Símbolos nos rótulos



Diagnosi in vitro, For in vitro diagnostic use, Pour diagnostic in vitro, Para uso diagnóstico in vitro, In Vitro Diagnostikum, In Vitro Διαγνωστικό μέσο, Para uso Diagnóstico in vitro



Numero d'ordine, Catalogue number, Référence Catalogue, Numéro de catálogo, Bestellnummer, Αριθμός παραγγελίας, Número de catálogo



Descrizione lotto, Lot, Lot, Lote, Chargen Bezeichnung, Χαρακτηρισμός παρτίδας, Lote



Conformità europea, EC Declaration of Conformity, Déclaration CE de Conformité, Declaración CE de Conformidad, Europäische Konformität, Ευρωπαϊκή συμφωνία, Declaração CE de Conformidade



96 determinazioni, 96 tests, 96 tests, 96 pruebas, 96 Bestimmungen, 96 προσδιορισμοί, 96 Testes



Rispettare le istruzioni per l'uso, See instructions for use, Voir les instructions d'utilisation, Ver las instrucciones de uso, Gebrauchsanweisung beachten, Λάβετε υπόψη τις οδηγίες χρήσης, Ver as instruções de uso



Da utilizzarsi entro, Use by, Utilise avant le, Utilizar antes de, Verwendbar bis, Χρήση μέχρι, Utilizar antes de



Conservare a 2-8°C, Store at 2-8°C (35-46°F), Conserver à 2-8°C, Conservar a 2-8°C, Lagerung bei 2-8°C, Φυλάσσεται στους 2-8°C, Conservar entre 2-8°C



Prodotto da, Manufactured by, Fabriqué par, Fabricado por, Hergestellt von, Κατασκευάζεται από, Fabricado por



Calibratore cut-off, Cut off Calibrator, Etalon Seuil, Calibrador de cut-off, Grenzwert Kalibrator, Οριακός ορός Αντιδραστήριο αθμονόμησης, Calibrador de cut-off



Controllo positivo, Positive Control, Contrôle Positif, Control Positivo, Positiv Kontroll, Θετικός ορός ελέγχου, Controllo positivo



Controllo negativo, Negative Control, Contrôle Négatif, Control Negativo, Negativ Kontrolle, Αρνητικός ορός ελέγχου, Controllo negativo



Calibratore, Calibrator, Etalon, Calibrador, Kalibrator, Αντιδραστήριο βαθμονόμησης, Calibrador



Recupero, Recovery, Corrélation, Recuperado, Wiederfindung, Ανάκτηση, Recuperação



Coniugato, Conjugate, Conjugé, Conjugado, Konjugat, Σύζευγμα, Conjugado,

MP

Micropiastra rivestita, Coated microtiter plate, Microplaque sensibilisée, Microplaca sensibilizada, Beschichtete Mikrotiterplatte, Επικαλυμμένη μικροπλάκα, Microplaca revestida

WASHB

Tampone di lavaggio, Wash buffer, Tampon de Lavage, Solución de lavado, Waschruffer, Ρυθμιστικό διάλυμα πλύσης, Solução de lavagem

SUB

Tampone substrato, Substrate buffer, Substrat, Tampón sustrato, Substratpuffer, Ρυθμιστικό διάλυμα υποστρώματος, Substrato

STOP

Reagente bloccante, Stop solution, Solution d'Arrêt, Solución de parada, Stopreagenz, Αντιδραστήριο διακοπής αντίδρασης, Solução de paragem

SB

Tampone campione, Sample buffer, Tampon Echantillons, Tampón Muestras, Probenpuffer, Ρυθμιστικό διάλυμα δειγμάτων, Diluente de amostra