

## کاربرد

## توجه و احتیاط

- این کیت تشخیصی به صورت *in vitro* قابل استفاده می‌باشد.
- کلیه محلول‌های کیت آماده مصرف هستند، فقط محلول شستشوی غلیظ (20x) قبل از استفاده نیاز به رقیق‌سازی دارد.
- اجزای اختصاصی این کیت برای مصرف با اجزای هم سری ساخت کیت ارائه شده‌اند.
- اجزای عمومی کیت شامل محلول‌های شستشو، رنگ زا و متوقف کننده می‌باشد که برای سایر محصولات دیازیست نیز قابل استفاده هستند.
- بهمنظور رقیق‌سازی نمونه‌ها می‌باشد از " محلول رقیق کننده نمونه Sample (diluent)" کیت مربوطه، استفاده گردد. استانداردها و کنترل های نیاز به رقیق سازی نداشته و آماده مصرف می‌باشد.**
- جهت کاهش پدیده تأخیری، ضرورت دارد مرحله اول تست در کمتر از ۱۰ دقیقه انجام شود.
- توصیه می‌شود در هر تست استانداردها جهت رسم منحنی استفاده شوند، همچنین در صورتی که همزنان بیش از یک پلیت تست گذاشته شود، رسم منحنی برای هر پلیت ضروری است.
- کالیبره بودن ابزارها و دستگاه‌ها در صحت نتایج اثربار است.
- جهت ساخت اجزای این کیت از مواد شیمیایی و زیستی استفاده شده است. لذا توصیه می‌شود هنگام کار از تماس مستقیم با مواد پرهیز شود.

## مقدمه

## محطیات کیت

اجزای تشکیل دهنده کیت ۹۶ تستی SARS-CoV-2 IgG به شرح زیر می‌باشد:

مقدار/تعداد	نام اجزاء	ردیف
1/96 wells	پلیت پوشانده با آنتی ژن‌های نوتروکیپ نوکلئوکسید و اسپایک ویروس-2 (Recombinant SARS-CoV-2 Antigen Coated Microtiter Plate)	۱
5/0.5 ml	(Standards A-E) A-E استانداردهای	۲
3/0.5 ml	کنترل منفی، مشکوک، مثبت (Negative, Borderline, Positive Controls)	۳
1/25 ml	(Assay Buffer) بافر و اکتشن	۴
2/25 ml	(Sample Diluent) محلول رقیق کننده نمونه	۵
1/25 ml	(Concentrated Wash Buffer) محلول شستشوی غلیظ	۶
1/6 ml	محلول آنژیم (HRP) کونزروگ شده به آنتی بادی ضد IgG انسانی (Anti-Human IgG- HRP Conjugate)	۷
1/12 ml	(TMB Substrate) محلول رنگ زا	۸
1/12 ml	(Stop Solution) محلول متوقف کننده	۹

## شرایط نگهداری و پایداری

- کیت را در دمای ۲-۸ درجه سانتیگراد نگهداری کنید.
- پایداری کیت در دمای ۲-۸ درجه سانتیگراد، قبل از شروع استفاده (In Shelf) و حین استفاده (In use) (بر مبنای استاندارد CLSI (EP25-A) (۶) بررسی گردید که نتایج به شرح زیر می‌باشد:

تا پایان تاریخ انقضا	قبل از شروع استفاده (In Shelf)
تاریخ	حین استفاده (In use)
تاریخ ۶ ماه	

## اساس روش سنجش

مدت زمان انجام تست: ۳۰ دقیقه + ۳۰ دقیقه = ۶۰ دقیقه

طرایحی کیت اندازه گیری سطح آنتی بادی IgG ضد SARS-CoV-2 بر اساس روش ایمونوآنژیماتیک با استفاده از آنتی ژن‌های نوتروکیپ SARS-CoV-2 می‌باشد. در این روش آنتی بادی مورد سنجش طی دو مرحله بین آنتی ژن نوتروکیپ SARS-CoV-2 تشییت شده در ته چاهک‌های پلی‌استایرنی و آنتی بادی ضد IgG انسانی متصل به آنژیم پراکسیداز (HRP) قرار می‌گیرد. پس از شستشو و خارج کردن آنالیت‌های غیرمتصل با افزودن سوبسترانتر امتیبل بنزیدین (TMB)، آنژیم رنگ آبی ایجاد می‌کند. با اضافه نمودن محلول متوقف کننده، رنگ آبی به زرد تبدیل می‌شود. شدت رنگ ایجاد شده که با غالختن IgG نمونه ها ارتباط مستقیم دارد، در طول موج ۴۵۰ نانومتر (بادی فرانسیل ۶۰ نانومتر) اندازه گیری می‌گردد.

## خلاصه روش کار

افزودن ۱۰۰ μl از استاندارد، کنترل، سرم رقیق شده  
افزودن ۱۰۰ μl محلول بافر و اکتشن

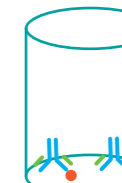
۳ دقیقه انکوباسیون در دمای اتاق



۵ بار شستشو چاهک‌ها با ۱۰۰ μl محلول شستشو رقیق شده

افزودن ۱۰۰ μl محلول آنژیم کونزروگ

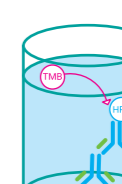
۳ دقیقه انکوباسیون در دمای اتاق



۵ بار شستشو چاهک‌ها با ۱۰۰ μl محلول شستشو رقیق شده

افزودن ۱۰۰ μl محلول رنگ زا

۱۵ دقیقه انکوباسیون در دمای اتاق



افزودن ۱۰۰ μl محلول متوقف کننده

خواشش میزان جذب نوری در طول موج  
نانومتر با دیفارانسیل ۶۰۰ نانومتر = ۴۵۰



Key: TMB HRP SARS-CoV-2 Ag Antibody

# SARS-CoV-2 IgG کیت سنجش

# SARS-CoV-2 IgG کیت سنجش

## منابع

- Yan Y, Chang L, Wang L., Laboratory testing of SARS-CoV, MERS-CoV, and SARS-CoV-2 (2019-nCoV): Current status, challenges, and countermeasures. Rev Med Virol. 2020 Apr 17:e2106. doi: 10.1002/rmv.2106
- Wang D, Hu B, Hu C, Zhu F, Liu X, Zhang J, et al., Clinical Characteristics of 138 Hospitalized Patients With 2019 Novel Coronavirus-Infected Pneumonia in Wuhan, China. JAMA. 2020 Feb 7. doi: 10.1001/jama.2020.1585.
- Tay MZ, Poh CM, Rénia L, MacAry PA, Ng LFP. The trinity of COVID-19: immunity, inflammation and intervention. Nat Rev Immunol. 2020 Apr 28 doi: 10.1038/s41577-020-0311-8.
- Long QX, Liu BZ, Deng HJ, Wu GC, Deng K, Chen YK et al., Antibody responses to SARS-CoV-2 in patients with COVID-19. Nat Med. 2020 Apr 29 doi:10.1038/s41591-020-0897-1.
- Shibo Jiang, Christopher Hillyer, Lanying Du. Neutralizing Antibodies against SARS-CoV-2 and Other Human Coronaviruses. Trends in Immunology, 2020 https://doi.org/10.1016/j.it.2020.03.007
- National Committee for Clinical Laboratory Standards. Evaluation of Stability of In Vitro Diagnostic Reagents; Approved Guideline – First Edition. NCCLS Document EP25-A. 2009.
- National Committee for Clinical Laboratory Standards. Evaluation of Precision Performance of Quantitative Measurement Methods; Approved Guideline – Second Edition. NCCLS Document EP5-A2. 2004.

پیرو بررسی های به عمل آمده بروی سرم افراد مبتلا و سالم، با در نظر گرفتن حساسیت (sensitivity) و ویژگی (specificity) کیت اندازه گیری نیمه IgG ضد SARS-CoV-2 مرز تشخیصی (Cut off point) ۱۰ AU/ml است. این تست برای غربالگری و بیماریابی و یا استفاده در سرویس های انتقال خون طراحی نشده است. تعیین گردید. بر این اساس نمونه های سرمی در سه گروه به شرح ذیل دسته بندی شدند.

نمونه	تفسیر نتایج
کمتر از ۸ AU/ml	منفی
۸-۱۲ AU/ml	مشکوک
۱۲ AU/ml	مثبت

افرادی که نمونه های سرمی آنها منفی ارزیابی شوند، یا فاقد آنتی بادی های IgG ضد SARS-CoV-2 هستند و یا مقدار این آنتی بادی ها کمتر از سطحی است که مثبت ارزیابی گردد. در صورت اخذ نتیجه منفی تست سرولوژی توصیه می گردد نتایج بدست آمده از دیگر تست های زمانی بین شروع علایم بالینی تا نمونه گیری خون و نتیج تایپ با لحاظ فاصله مرتبط از جمله روش های تشخیص مولکولی تفسیر گردد. همچنین با توجه به تاخیر پاسخ اینستی نسبت به زمان ابتلای بیماری توصیه می گردد آزمایش به فاصله یک تا دو هفته تکرار گردد. در افرادی با علایم بالینی و یا در تماس با بیماران مبتلا به COVID-19 نتیجه منفی تواند به طور قطعی وجود بیماری را رد نماید. در خصوص افرادی که نتیجه سرولوژیکی آنها مشکوک باشد، اندازه گیری مجدد آنتی بادی این افراد به فاصله چند روز توصیه می گردد و در صورت تایید جواب مشکوک بررسی ابتلا به COVID-19 باید با روش های دیگر انجام شود. نتیجه سرولوژیکی مثبت نشان دهنده ابتلا به بیماری-19 است. هر چند نتیجه مثبت تمايزی بین عفونت حاد حاضر و موارد بیهوده یافته قائل نیست و نتیجه مثبت ضرورتا به معنای وجود بیماری COVID-19 فعال نمی باشد. با توجه به نتایج حاصل از بررسی اختصاصیت کیت با تعداد بالای نمونه های سرمی قبل از پاندمی (۹۸/۴٪)، احتمال تداخل با دیگر باتکروناویروس ها از جمله 229E, OC43, HKU1 و NL63 بسیار اندک است. با این حال ضروری است تفسیر نتایج سرولوژیکی مثبت با یافته های بالینی اطباق داده شود.

## ویژگی های اختصاصی کیت

**۱. حساسیت:** جهت ارزیابی حساسیت کیت IgG ضد SARS-CoV-2 سرم ۱۷۲ فرد مبتلا به COVID-19 با علایم بالینی مرتبط، تست مثبت مولکولی به روش Real Time PCR و سی تی اسکن ریه تایید کننده بیماری با این کیت اندازه گیری شد. بر اساس نتایج بدست آمده حساسیت کیت ۹۸/۶٪ می باشد.

**۲. اختصاصیت:** جهت ارزیابی اختصاصیت کیت، IgG ضد SARS-CoV-2 سرم ۳۸۴ فرد سالم که سرم آنها حداقل سه ماه قبل از همه گیری COVID-19 جمع آوری شده بود اندازه گیری گردید. بر اساس نتایج بدست آمده اختصاصیت کیت ۹۸/۴٪ می باشد.

**۳. تداخل کلاس ایمونو گلوبولین (Class specificity):** نتایج بدست آمده از نمونه سرم های بیماران مبتلا به COVID-19 که حاوی ایمونو گلوبولین کلاس M و فاقد ایمونو گلوبولین کلاس G هستند، نشان دهنده عدم تداخل این کیت با IgM ضد SARS-CoV-2 است.

**۴. دقیق:** ساختن دقیق این کیت بر مبنای استاندارد (EP5-A2) CLSI (۴) ارزیابی گردیده است. بدین منظور میزان IgG ضد SARS-CoV-2 ۳ نمونه سرمی با غلظت های مختلف (منفی، مشکوک و مثبت) ۶۰ بار اندازه گیری و انحراف معیار و ضریب تغییرات محاسبه گردید که در جدول زیر آمده است:

نمونه	تعداد سنجش	میانگین غلظت (AU/ml)	Within Run		Total	
			SD	%CV	SD	%CV
منفی	۶۰	۵/۹۵	۰/۳۳	۵/۵۵	۰/۴۲	۷/۱۹
مشکوک	۶۰	۱۱/۵۵	۰/۶۵	۵/۶۱	۰/۷۱	۶/۲
مثبت	۶۰	۲۰/۷۴	۰/۸	۳/۹۴	۰/۶۴	۳/۰۹

محصول مشترک شرکت زیست فناوران سینا-گارنی ریز پرداز  
تهران، خیابان شهروردي شمالی، خیابان افشار جوان، بلاک ۲، واحد ۱۰  
تلفن ویژه: ۰۲۱-۷۷۴۵۷

- از آنجا که افراد حامل ویروس، در سیر عفونت و بیماری، میتوانند هم با ساخت آنتی بادی منفی عفونت با SARS-CoV-2 و یا تعیین اعلام وضعیت عفونت (infection status) مورد استفاده قرار گیرد.

- این تست برای غربالگری و بیماریابی و یا استفاده در سرویس های انتقال خون طراحی نشده است.

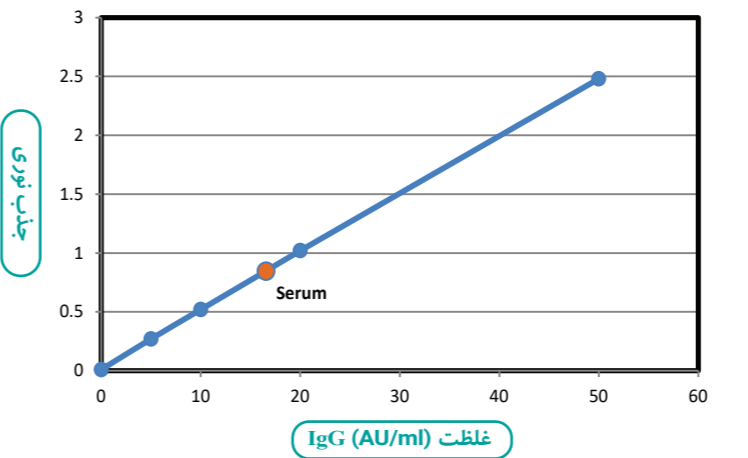
- اشر تداخلی بیلی رویین (۲۰ mg/dl)، هموگلوبین (۵۰۰ mg/dl)، تری گلیسیرید (۳۰۰ mg/dl) و فاکتورهای روماتوئید (۳۲۵ IU/ml) به لحاظ تفسیر نتایج مشاهده نگردید.

- نمونه سرم یا پلاسمای افرادی که سایه درمان یا تشخیص بیماری با مواد حاوی آنتی بادی مونوکلولار موش داشته اند، می تواند حاوی آنتی بادی های انسانی ضد موش (HAMA) باشد. با توجه به غلط آنتی بادی و مواد بازدارنده مورد استفاده در این کیت، واکنش های تداخلی غیر اختصاصی به حداقل رسیده و تا کنون واکنش مثبت کاذب مشاهده نشده است.

## محاسبه نتایج

غلظت IgG نمونه ها با استفاده از منحنی استاندارد (رسم به صورت دستی یا دستگاه الایزا ریدر) تعیین می گردد. در این منحنی جذب نوری استانداردها را در طول موج ۴۵۰ نانومتر بر روی محور عمودی (Y) و غلظت آنها را بر حسب AU/ml بر روی محور افقی (X) مشخص کنید و بر اساس آن منحنی را رسم نمایید. با استفاده از منحنی ترسیم شده و جذب نوری بدست آمده از نمونه، غلظت IgG آن قابل محاسبه می باشد. جدول و نمودار زیر به عنوان مثال ارائه شده است.

نمونه	جذب نوری	میانگین جذب نوری	IgG (AU/ml)
استاندارد A	۰/۰۲	۰/۰۱	-
	۰/۰۱		
استاندارد B	۰/۲۷	۰/۲۷	۵
	۰/۲۸		
استاندارد C	۰/۵۲	۰/۵۲	۱۰
	۰/۵۲		
استاندارد D	۱/۰۱	۱/۰۲	۲۰
	۱/۰۳		
استاندارد E	۲/۴۵	۲/۴۸	۵۰
	۲/۵۱		
کنترل منفی	۰/۲۵	-	۴/۷۸
کنترل مشکوک	۰/۵۳	-	۱۰/۰۹
کنترل مثبت	۰/۹۷۵	-	۱۹/۴۸
سرم	۰/۸۳۷	-	۱۶/۵۶



## جمع آوری و آماده سازی نمونه ها

نمونه مورد نیاز جهت اندازه گیری IgG، سرم یا پلاسمای به دست آمده با مواد ضد انعقاد هپارین، سیترات سدیم و EDTA می باشد. جهت پایداری نمونه ها از سدیم ایزید (Sodium Azide) استفاده نموده ها در دمای ۲-۸ درجه سانتیگراد تا ۷ روز و در دمای ۲۰-۲۵ درجه سانتیگراد تا ۱۵ ماه قابل نگهداری هستند. از ذوب شدن و یخ زدن و میکرو لیتر کالیبر شده نمایند. IgG نمونه های پر هیز نمایند. جهت اندازه گیری IgG نمونه های منجمد شده، ابتدا نمونه را در دمای اتفاق ذوب و بعد با حرارت دست یکنواخت نمایید.

- مواد و سایر لازم که همراه کیت عرضه نمی شوند
  - دستگاه الایزا ریدر دارای فیلتر ۴۵۰ و ۶۳۰ میکرومتر کالیبر شده
  - سمپلرهای ۵۰، ۱۰۰، ۲۰۰، ۵۰۰، ۱۰۰۰، ۲۵۰ میکرولیتر کالیبر شده
  - سرسپلرهای یکبار مصرف
  - آب مقطر برای رقیق سازی محلول شیستشوی غلیظ

## روش انجام تست

- قبل از انجام تست:
  - تمام مواد و نمونه ها را به دمای اتفاق (۲۰-۲۵ درجه سانتیگراد) برسانید.
  - نمونه های سرم را به کمک محلول رقیق میکرو لیتر نمایند. به نسبت ۱ به ۵۰ ریچ کنند.
  - برای تهیه محلول شیستشوی قابل مصرف، یک حجم محلول شیستشوی غلیظ (20x) را با ۱۹ حجم آب مقطر رقیق نمایید.

## مراحل انجام تست:

۱. ۲۵ میکرولیتر از هر استاندارد، کنترل و نمونه سرم رقیق شده به چاهک مربوطه بریزید.
۲. ۲۰۰ میکرولیتر محلول بافر واکنش به هر چاهک اضافه نمایید و پلیت را به دمای ۱۵ ثانیه تکان دهید.
۳. روی چاهک ها را با برچسب مخصوص پوشانده و مدت ۳۰ دقیقه در دمای اتفاق قرار دهید.
۴. چاهک ها را ۵ بار با ۳۵۰ میکرولیتر محلول آنزیم کونزروگه اضافه نمایید.
۵. به هر چاهک ۵۰ میکرولیتر محلول شیستشو بشویید.
۶. روی چاهک ها را با برچسب مخصوص پوشانده و مدت ۳۰ دقیقه در دمای اتفاق قرار دهید.
۷. چاهک ها را ۵ بار با ۳۵۰ میکرولیتر محلول رنگ زا اضافه نمایید و پلیت را به مدت ۱۵ دقیقه در دمای اتفاق قرار دهید.
۸. به هر چاهک ۱۰۰ میکرولیتر محلول رنگ زا اضافه نمایید و پلیت را به مدت ۱۵ دقیقه در دمای اتفاق قرار دهید.
۹. به مدت ۱۵ ثانیه، میزان جذب نوری را در طول موج ۴۵۰ نانومتر با دیفرانسیل ۶۳۰ میکرومتر کنند، تا ۱۵ دقیقه بعد از افزودن محلول متوقف کنند، بخوانید.

## کنترل کیفی

- تست در صورتی تأیید می گردد که:
  - جذب نوری استاندارد صفر کمتر از ۰/۰۹ باشد.
  - جذب نوری استاندارد آخر بیش از ۱/۴ باشد.
  - خواش کنترل های منفی، مشکوک و مثبت کیت در محدوده مورد قبول باشد.
- لازم به ذکر است که تیتر IgG ضد SARS-CoV-2 حداقل ۲ الی ۳ هفتگه بعد از مواجهه با ویروس در سرم قابل رعایت است. بنا بر این چنانچه