ASO FL

AS 0050 CH 1 x 50 ml AS 0100 CH 2 x 50 ml

UTILISATION

Réactif pour la détermination quantitative in vitro de l'antistreptolysine O dans les fluides biologiques.

SOMMAIRE

L'antistreptolysine O (ASO) est un anticorps dirigé contre la streptolysine O (SLO), une enzyme toxique produite par les streptocoques du groupe A. Ces bactéries provoquent mal à la gorge et d'autres infections, parmi lesquelles les infections de la peau (pyodermie, impétigo, cellulite). Au cours d'une infection à streptocoque, SLO stimule la production d'anticorps antistreptolisiniques spécifiques, qui agissent pour neutraliser les propriétés hémolytiques de l'antigène. Le test de l'ASO est important dans l'enquête des maladies post-streptocoque en particulier glomérulonéphrite post-streptococcique et fièvre rhumatoïde.

PRINCIPE

Les anticorps de l'échantillon réagissent sélectivement avec la streptolysine O liée au latex, ainsi de manière à produire l'agglutination des particules. La turbidité produite est proportionnelle à la concentration d'ASO dans l'échantillon et est mesurée à la longueur d'onde de 600 nm.

COMPOSANTS FOURNIS

Uniquement à usage diagnostique in vitro.

Les composants du kit sont stables jusqu'à la date d'échéance indiquée sur l'emballage.

Conserver à l'abri de la lumière directe.

ASO R1 0050: 1 x 45 ml (liquide) capsule blanche 0100: 2 x 45 ml (liquide) capsule blanche

Composition: Tampon pH 7.4, stabilisants et conservateurs.

ASO R2 0050: 1 x 7.5 ml (liquide) capsule rouge 0100: 2 x 7.5 ml (liquide) capsule rouge

Composition : suspension de particules de latex revêtues de streptolysine O, stabilisants et conservateurs.

Standard: Solution ASO - 2 ml

Conserver les composants du kit à 2-8°C.

PRÉPARATION DU RÉACTIF

Utiliser des réactifs séparés.

Agiter délicatement le flacon R2 avant utilisation.

Stabilité: jusqu'à l'échéance figurant sur l'étiquette à 2-8°C. Stabilité après première ouverture: utiliser de préférence dans les 60 jours à 2-8°C.

PRÉCAUTIONS

Le réactif peut contenir des composants non réactifs et des conservateurs de diverse nature. Par mesure de précaution il est opportun d'éviter le contact avec la peau et l'ingestion. Utiliser les précautions normales prévues pour le comportement en laboratoire.

MATÉRIEL NÉCESSAIRE NON FOURNI

Equipement normal de laboratoire. Spectrophotomètre UV/VIS doté de thermostatation. Micropipettes automatiques. Cuvettes en verre optique ou à usage unique en polystyrène optique. Solution physiologique.

ÉCHANTILLON

Sérum, plasma.

Les échantillons doivent être protégés de la lumière directe. Les échantillons sont stables 2 jours à 2-8°C et 1 mois à -20°C

PROCÉDURE

Pas optique:	1 cm		
Température:	37°C		
pipeter:	blanc	calibrateur	échantillon
réactif R1	900 μl	900 μl	900 μΙ
eau	10 µl	-	-
calibrateur	-	10 μΙ	-
échantillon	-	-	10 µl

Mélanger, incuber à 37°C pendant 5 minutes.

Lire l'absorbance contre le blanc de réactif du calibrateur (Ac,) et de l'échantillon (Ax,).

pipeter:	blanc	calibrateur	échantillon
réactif R2	150 μΙ	150 µl	150 µl

Mélanger, incuber à 37°C pendant 5 minutes.

Lire l'absorbance contre le blanc de réactif du calibrateur (Ac_n) et de l'échantillon (Ax_n).

CALCUL DES RÉSULTATS

Échantillon sérum/plasma:

Longueur d'onde:

ASO (IU/ml) = $\frac{Ax_2 - Ax_1}{Ac_2 - Ac_1}$ x valeur du standard

INTERVALLES DE RÉFÉRENCE

Adultes < 200 IU/ml

Chaque laboratoire devrait établir ses propres intervalles de référence relativement à sa propre population.

CONTRÔLE DE QUALITÉ - CALIBRATION

Il est conseillé d'effectuer un contrôle de qualité interne. À cette fin, sont disponibles, sur demande, les sérums de contrôle à base humaine suivante:

MULTINORM CHEMA

avec des valeurs normales ou proches de la normale,

MULTIPATH CHEMA

avec des valeurs pathologiques ou proches du pathologique,

Contacter le Service clients pour plus de renseignements.

PERFORMANCES DU TEST

Intervalle de dosage

L'intervalle de dosage dépend de la concentration du standard plus élevé utilisé dans la calibration.

Si la valeur est supérieure à cette concentration, il est conseillé de diluer l'échantillon 1+4 avec de l'eau distillée et de répéter le test, en multipliant le résultat par 5.

Effet hook

Avec des concentrations inférieures à 4100 IU/ml l'effet Hook n'est pas observé.

Sensibilité/limite décelable

La méthode est en mesure de discriminer jusqu'à 10 IU/ml.

Interférences

Aucune interférence n'est décelable en présence de:

hémoglobine ≤ 1000 mg/dlbilirubine ≤ 60 mg/dllipides ≤ 2500 mg/dlfacteur rhumatoïde ≤ 250 IU/ml

Précision

 dans la série (n=10)
 moyenne (IU/ml) SD (IU/ml) CV%

 échantillon 1
 74.7
 1.56
 2.09

 échantillon 2
 173.1
 2.84
 1.64

entre les séries (n=20) moyenne (IU/ml) SD (IU/ml) CV% échantillon 1 75.7 3.44 4.54 échantillon 2 172.7 4.58 2.65

Comparaison entre les méthodes

Une comparaison avec une méthode disponible dans le commerce a donné les résultats suivants:

ASO concurrent = x ASO FL CHEMA = y n = 43

y = 0.93x + 2.88 IU/ml $r^2 = 0.97$

REMARQUES RELATIVES A L'ÉLIMINATION

Ce produit est destiné à une utilisation au sein de laboratoires d'analyses professionnels.

P501: Éliminer le contenu conformément à la règlementation nationale/internationale.

BIBLIOGRAPHIE

Johnson G.D. J. Clin. Path. 1955, 8, 296

Tietz Textbook of Clinical Chemistry, Fourth Edition, Burtis-Ashwood-Bruns (2006), 366.

FABRICANT

Chema Diagnostica Via Campania 2/4

60030 Monsano (AN) tél. 0731 605064 télécopie 0731 605672 e-mail: mail@chema.com Site web: http://www.chema.com

LÉGENDE DES SYMBOLES

IVD dispositif médical de diagnostic in vitro

LOT numéro de lot

utiliser avant la date

attentionconsulter les instructions d'utilisation