



REF 10508
ASCA IgG

Manual de Instrucciones

Contenido

| | | |
|----|---|----|
| 1 | Utilización | 1 |
| 2 | Aplicación clínica y principio del ensayo | 1 |
| 3 | Contenido del equipo | 2 |
| 4 | Almacenamiento y Caducidad | 2 |
| 5 | Precauciones | 3 |
| 6 | Toma, manipulación y almacenamiento de las muestras | 4 |
| 7 | Procedimiento del ensayo | 5 |
| 8 | Interpretación Cuantitativa | 8 |
| 9 | Datos Técnicos | 9 |
| 10 | Datos de funcionamiento | 9 |
| 11 | Eliminación del dispositivo | 10 |
| 12 | Bibliografía..... | 10 |



AIDA GmbH
Dr.-Karl-Aschoff-Straße 9
55543 Bad Kreuznach
Germany
Phone: +49 671 92065090
Fax: +49 671 92065091
Website: www.aida-diagnostics.com
Mail: info@aida-diagnostics.com

| | | |
|---|-----------------|-----------------|
|  | Product Ref. | 10508 |
| | Product Desc. | ASCA IgG |
| | Manual Rev. No. | 006: 2024-02-21 |

1 Utilización

ASCA IgG es un enzimoimmunoensayo en fase sólida (ELISA) que emplea manano elevadamente purificado para la detección cuantitativa de anticuerpos anti-Saccharomyces cerevisiae (ASCA) en suero humano. Los ASCA reconocen específicamente manano, un componente de la pared celular externa de la levadura. El ensayo es elevadamente específico y sensible para la enfermedad de Crohn.

2 Aplicación clínica y principio del ensayo

La enfermedad de Crohn es una de las dos principales Enfermedades Inflamatorias del Intestino (EII). EII es un término paraguas, que recoge ambas dolencias primarias que causan inflamación o ulceración en el intestino delgado y grueso : la enfermedad de Crohn y la colitis ulcerosa. La enfermedad de Crohn afecta a ambos intestino delgado y colon mientras que la colitis ulcerosa se restringe solo al colon. La etiología no ha sido aún revelada aunque se habla acerca de un fondo genético e infeccioso de la enfermedad. La colonoscopia e ileoscopia son las herramientas establecidas para el diagnóstico, no había una serología disponible. Aunque la enfermedad de Crohn y la colitis ulcerosa comparten varios síntomas, el curso de las enfermedades, sus complicaciones y sus manejos son diferentes, especialmente cuando se trata de cirugía. En consecuencia el diagnóstico diferencial de ambas enfermedades es crucial antes del tratamiento. Mas grave es que, sobre el 5-10% de los pacientes, no pueden ser diferenciados claramente a través de los existentes métodos diagnósticos disponibles y son referidos como colitis indeterminada.

Se ha descubierto que los ASCA son marcadores específicos para la enfermedad de Crohn. Se han reportado para esos pacientes con una frecuencia del 68%. La identificación del antígeno diana mannan, un antígeno carbohidrato rico en manosa de la pared celular externa de la levadura, posibilitó la detección de los ASCA a través de enzimoimmunoensayo.

Siendo el primer marcador serológico elevadamente específico disponible, los ASCA pueden convertirse en una herramienta importante para la difícil tarea en el diagnóstico de las EII. Además, su elevado valor predictivo positivo ofrece la posibilidad de un screening y monitorización fiables y prácticos de los grupos de riesgo.

Principio del test

Las muestras de suero diluidas 1:101 se incuban en la microplaca revestida con el antígeno específico. Los anticuerpos de los pacientes, si están presentes en la muestra, se unen al antígeno. La fracción no unida es eliminada por el lavado en el paso siguiente. Después, las inmunoglobulinas anti-humanas conjugadas con peroxidasa (conjugado) se incuban y reaccionan con el complejo antígeno-anticuerpo de las muestras dentro de la microplaca. El conjugado no unido es retirado a través del lavado en el paso siguiente. La adición del substrato-TMB genera una reacción colorimétrica (azul) enzimática que se detiene a través de ácido diluido (el color cambia a amarillo). La intensidad de formación de color a partir del cromógeno depende de la cantidad de conjugado unida al complejo antígeno-anticuerpo y es proporcional a la concentración inicial de los respectivos anticuerpos en la muestra del paciente.

| | | |
|--|-----------------|-----------------|
|  | Product Ref. | 10508 |
| | Product Desc. | ASCA IgG |
| | Manual Rev. No. | 006: 2024-02-21 |

3 Contenido del equipo

| PARA SER RECONSTITUIDO | | | | |
|--|--------------------------|-----------------|----------------------|---|
| Artículo | Cantidad | Color del tapón | Color de la solución | Descripción/Contenido |
| Tampón de muestra (5x) | 1 x 20 ml | Blanco | Amarillo | Concentrado 5 x Tris, Cloruro de sodio (NaCl), albúmina de suero bovino (BSA, por sus siglas en inglés), azida sódica < 0,1 % (conservante) |
| Tampón de lavado (50x) | 1 x 20 ml | Blanco | Verde | Concentrado 50 x Tris, Cloruro de sodio (NaCl), Tween 20, azida sódica < 0,1 % (conservante) |
| LISTO PARA EL USO | | | | |
| Artículo | Cantidad | Color del tapón | Color de la solución | Descripción/Contenido |
| Control negativo | 1 x 1,5 ml | Verde | Incoloro | Suero humano (diluido), albúmina de suero bovino (BSA), azida sódica < 0,1 % (conservante) |
| Control positivo | 1 x 1,5 ml | Rojo | Amarillo | Suero humano (diluido), albúmina de suero bovino (BSA), azida sódica < 0,1 % (conservante) |
| Calibradores | 6 x 1,5 ml | Blanco | Amarillo * | Concentración de cada calibrador: 0, 3, 10, 30, 100, 300 U/ml. Suero humano (diluido), albúmina de suero bovino (BSA), azida sódica < 0,1 % (conservante) |
| Conjugado, IgG | 1 x 15 ml | Azul | Azul | Contiene: Inmunoglobulinas anti-humanas conjugadas con peroxidasa de rábano picante, albúmina de suero bovino (BSA) |
| Substrato TMB | 1 x 15 ml | Negro | Incoloro | Terametilbenzidina estabilizada y peróxido de hidrógeno (TMB/H ₂ O ₂) |
| Solución de paro | 1 x 15 ml | Blanco | Incoloro | Ácido clorhídrico 1M |
| Placa Microtiter | 12 x 8 tiras de pocillos | N/D | N/D | Con tiras rompibles de pocillos. Consulte el párrafo 1 para obtener información sobre revestimiento. |
| * La intensidad del color aumenta con la concentración | | | | |
| MATERIAL NECESARIO PERO NO SUMINISTRADO | | | | |
| Filtro de lectura de 450 nm para lector de tiras Microtiter y filtro de referencia recomendado de 620 nm (600-690 nm). Equipo de cristal (cilindro 100-1000 ml), tubos de ensayo para disoluciones. Mezclador espiral, pipetas de precisión (10, 100, 200, 500, 1000 µl) o pipeta múltiple ajustable (100-1000 µl). Dispositivo de lavado de la microplaca (pipeta de repetición o microcanal de 300 µl o sistema automatizado), papel absorbente. Nuestras pruebas se han diseñado para uso con agua destilada, de acuerdo con la definición de las farmacopeas de Estados Unidos (USP 26 - NF 21) y Europa (Eur.Ph. 4ª ed.). | | | | |

4 Almacenamiento y Caducidad

Guarde todos los reactivos y la microplaca a 2-8°C/35,6-46,4°F, en sus envases originales. Una vez preparadas, las soluciones reconstituidas son estables durante 1 mes a 2-8°C/35,6-46,4°F, por lo menos. Los reactivos y la microplaca deben ser utilizados solamente dentro del margen de caducidad indicado en cada componente. Evite la exposición de la solución TMB a la luz intensa. Guarde las microplacas en su sobre correspondiente, incluyendo el desecante, y séllelo bien.

| | | |
|--|-----------------|-----------------|
|  | Product Ref. | 10508 |
| | Product Desc. | ASCA IgG |
| | Manual Rev. No. | 006: 2024-02-21 |

5 Precauciones

5.1 Datos de riesgo para la salud

ESTE PRODUCTO ES SOLO PARA EL USO EN DIAGNÓSTICO IN VITRO . Por lo tanto, solamente el personal formado y especialmente asesorado en los métodos de diagnóstico in vitro puede realizar el ensayo. Aunque este producto no se considera especialmente tóxico ni peligroso en las condiciones de uso previsto, siga estas recomendaciones para garantizar un nivel de seguridad óptimo:

Recomendaciones y precauciones

Este equipo contiene componentes potencialmente peligrosos. Aunque los reactivos del equipo no están clasificados como irritantes de los ojos y la piel, recomendamos evitar el contacto de los mismos con los ojos y con la piel y utilizar guantes desechables.

¡AVISO! Los calibradores, controles y agentes contienen ázida de sodio (NaN_3) como conservante. El NaN_3 puede ser tóxico si se ingiere o se absorbe por medio de la piel o de los ojos. El NaN_3 puede reaccionar con la fontanería de plomo y de cobre y formar ázida metálica muy explosiva. Al tirar tirarla, deje correr una gran cantidad de agua para evitar que la ázida tome consistencia. Por favor, consulte los procesos de descontaminación del CDC u otras directrices locales o nacionales.

No fume, coma o beba mientras manipule el equipo. No pipetee con la boca.

Todo el material de fuente humana utilizado en algunos reactivos de este equipo (por ejemplo controles, standards) ha sido analizado a través de métodos aprobados y ha resultado ser negativo para HbsAg, Hepatitis C y HIV 1. No obstante, ningún test puede completamente garantizar la ausencia de agentes virales en ese tipo de material. Por lo tanto, manipule los controles, standards y muestras de los pacientes como si se trataran de auténticos transmisores de enfermedades infecciosas y según los requerimientos de manipulación de su país.

Como se indica en la sección Contenido del equipo, el equipo contiene material de origen animal que debe manipularse de acuerdo con la normativa nacional.

| | | |
|---|-----------------|-----------------|
|  autoimmune diagnostic assays | Product Ref. | 10508 |
| | Product Desc. | ASCA IgG |
| | Manual Rev. No. | 006: 2024-02-21 |

5.2 Instrucciones generales para la utilización

En caso de que observe defectos o datos incorrectos en la información del producto, incluidas las etiquetas, póngase en contacto con el fabricante o proveedor del producto.

No mezcle o sustituya Control, Calibradores, Conjugado o microplacas de números de lote diferentes. Esto podría llevar a una variación de los resultados.

Deje que todos los componentes alcancen la temperatura (20-32°C/68-89,6°F) antes de utilizarlos. Agítelos bien y siga el esquema de incubación recomendado para una óptima realización del ensayo.

Incubación: Se recomienda realizar las pruebas a 30°C/86°F para sistemas automatizados.

No exponga nunca los componentes a temperaturas más altas de 37°C/ 98,6 °F.

Pipetee siempre la solución de sustrato con puntas nuevas. Protega este reactivo de la luz. Nunca pipetee el conjugado con puntas previamente utilizadas con otros reactivos.

Un diagnóstico clínico definitivo no debe estar basado solamente en los resultados del ensayo realizado. Debe ser elaborado por el médico después de haber evaluado todos los hallazgos clínicos y de laboratorio. Es necesario verificar el diagnóstico por medio de distintos métodos.

6 Toma, manipulación y almacenamiento de las muestras

Utilice preferentemente muestras de suero recién extraídas. La extracción de sangre debe seguir los requerimientos de protocolo de su país.

No utilice muestras ictericas, lipémicas, hemolizadas o contaminadas por bacterias. Los sueros con partículas deben ser purificados por centrifugación a baja velocidad (<1000 x g). Las muestras de sangre deben ser recogidas en tubos limpios, secos y vacíos.

Tras la separación, las muestras de plasma han de utilizarse durante las primeras 8 horas y conservarse herméticamente cerradas a 2-8°C/35,6-46,4°F hasta 48 horas o congeladas a -20°C/-4°F durante periodos más prolongados.

| | | |
|---|-----------------|-----------------|
|  autoimmune diagnostic assays | Product Ref. | 10508 |
| | Product Desc. | ASCA IgG |
| | Manual Rev. No. | 006: 2024-02-21 |

7 Procedimiento del ensayo

7.1 Preparativos antes de dispensar

Diluya los reactivos concentrados:

Diluya el tampón de muestra concentrado a 1:5 con agua destilada (p.e. 20 ml en 80 ml)

Diluya el tampón de lavado concentrado a 1:50 con agua destilada (p.e. 20 ml en 980 ml).

A fin de evitar errores, es aconsejable marcar las tapas de los distintos calibradores.

Muestras:

Diluya las muestras de suero a 1:101 con tampón de muestra (1x)

p.e. 1000 µl tampón de muestra (1x) + 10 µl suero. Mezcle bien la dilución.

Lavado:

Prepare 20 ml de tampón de lavado diluido (1x) para 8 pocillos o 200 ml para 96 pocillos p.e. 4 ml de concentrado en 196 ml de agua destilada.

Lavado automático:

Tenga en cuenta los volúmenes de exceso requeridos para purgar el instrumento y el volumen muerto en el dispensador del aparato.

Lavado manual:

Descarte el líquido de los pocillos invirtiendo la placa. Golpee vigorosamente el marco con los micropocillos sobre papel absorbente limpio manteniendo la placa invertida. Dispense 300 µl de tampón de lavado diluido dentro de cada pocillo y espere 20 segundos. Repita el procedimiento entero dos veces más.

Microplacas:

Calcule el número de pocillos necesarios para el ensayo. Saque los pocillos no utilizados del marco, póngalos de nuevo en la bolsa de plástico suministrada junto con el desecante y séllela bien (2-8°C/35,6-46,4°F).

7.2 Esquema de dispensación

Se sugiere dispensar los calibradores, controles y muestras como sigue:

Para una interpretación cuantitativa

| | 1 | 2 | 3 | 4... |
|---|-------|-------|-----|------|
| A | Cal A | Cal E | P1 | |
| B | Cal A | Cal E | P1 | |
| C | Cal B | Cal F | P2 | |
| D | Cal B | Cal F | P2 | |
| E | Cal C | PC | P3 | |
| F | Cal C | PC | P3 | |
| G | Cal D | NC | ... | |
| H | Cal D | NC | ... | |

CalA: calibrator A

CalB: calibrator B

CalC: calibrator C

CalD: calibrator D

CalE: calibrator E

CalF: calibrator F

PC: positive control



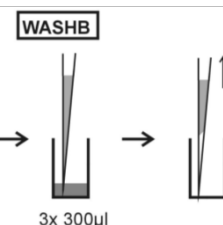
NC: negative control


P1: patient 1


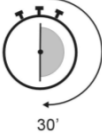
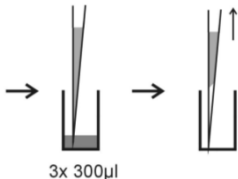
P2: patient 2



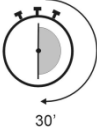
P3: patient 3

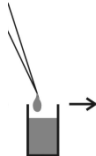


7.3 Esquema de trabajo

| Paso | Descripción |
|-----------------------------|--|
| 1. | Asegúrese de que los preparativos del paso 7.1 (arriba) se han llevado a cabo antes del pipeteado. |
| 2. | Siga los pasos descritos a continuación de acuerdo con los resultados de interpretación cuantitativa que se deseen obtener: |
| CONTROLES y MUESTRAS | |
| 3. |  <p>Pipetee en los pocillos designados (tal como se describe en el capítulo 7.2) 100 µl de:</p> <p>Calibradores (CAL.A a CAL.F)</p> <p>y 100 µl de cada uno de los siguientes:</p> <ul style="list-style-type: none"> Control negativo (CN) y control positivo (CP), y Suero diluido de los pacientes (P1, P2...) |
| 4. |  <p>Incube durante 30 minutos a 20-32°C/68-89,6°F.</p> |
| 5. |  <p>Lave tres veces con 300 µl de tampón de lavado (diluido al 1:50).</p> |

| | | | |
|--|--|-----------------|-----------------|
| <div> autoimmune diagnostic assays</div> | | Product Ref. | 10508 |
| | | Product Desc. | ASCA IgG |
| | | Manual Rev. No. | 006: 2024-02-21 |

| CONJUGADO | |
|-----------|---|
| 6. | <div><div>CONJ</div><div> +100 µl</div></div> <div>Pipetee 100 µl de conjugado en cada pocillo.</div> |
| 7. | <div><div> 30'</div><div>Incube durante 30 minutos a 20-32°C/68-89,6°F.</div></div> |
| 8. | <div><div>WASHB</div><div> 3x 300µl</div></div> <div>Lave tres veces con 300 µl de tampón de lavado (diluido al 1:50).</div> |

| SUBSTRATO | |
|-----------|---|
| 9. | <div><div>SUB</div><div> +100 µl</div></div> <div>Pipetee 100 µl de substrato TMB en cada pocillo.</div> |
| 10. | <div><div>  30'</div><div>Incube durante 30 minutos a 20-32°C/68-89,6°F y evite que reciba luz intensa.</div></div> |

| PARO | |
|------|---|
| 11. | <div><div>STOP</div><div> +100 µl</div></div> <div>Pipetee 100 µl de solución de paro en cada pocillo siguiendo el mismo orden que al pipetear el substrato.</div> |
| 12. | <div><div> 5'</div><div>Incube durante 5 minutos como mínimo.</div></div> |
| 13. | Agite la placa suavemente durante 5 seg. |
| 14. | <div><div> 450/620 nm</div><div>Lea la absorbancia a 450 nm (se recomienda 450/620 nm) durante los 30 minutos siguientes.</div></div> |

8 Interpretación Cuantitativa

Para una interpretación cuantitativa establezca la curva standard trazando la densidad óptica(DO) de cada calibrador (eje y) con respecto a los correspondientes valores de concentración en U/ml (eje x). Para unos mejores resultados recomendamos coordenadas log/lin y un ajuste a 4-PL. Partiendo de la DO de cada muestra, lea la correspondiente concentración de anticuerpo expresada en U/ml .

| Rango Normal | Indeterminado | Resultados Positivos |
|--------------|---------------|----------------------|
| < 12 U/ml | 12 - 18 U/ml | >18 U/ml |

Ejemplo de curva standard

NO utilice este ejemplo para interpretar el resultado del paciente

| Calibradores IgG | DO 450/620 nm | CV % (Variación) |
|------------------|---------------|------------------|
| 0 U/ml | 0,032 | 2,8 |
| 3 U/ml | 0,152 | 2,6 |
| 10 U/ml | 0,281 | 1,2 |
| 30 U/ml | 0,646 | 2,4 |
| 100 U/ml | 1,214 | 1,7 |
| 300 U/ml | 2,104 | 1,6 |

Ejemplo de cálculo

| Paciente | Replicado (DO) | Media (DO) | Resultado (U/ml) |
|----------|----------------|------------|------------------|
| P 01 | 0,904/0,937 | 0,921 | 58,3 |
| P 02 | 0,564/0,551 | 0,558 | 25,9 |

Las muestras que se encuentren por encima del rango máximo de calibrador se deberán especificar como >Máx. Será necesario diluirlas según se considere apropiado y repetir el ensayo. Las muestras que se encuentren por debajo del rango del calibrador deberán especificarse como < Mín.

Para conocer los datos específicos de lote, consulte el documento adjunto de control de calidad. Los laboratorios deberían realizar un Control de Calidad interno utilizando controles propios y/o un „pool“ de sueros interno tal y como contemplan las regulaciones nacionales.

Cada laboratorio debería establecer su rango normal propio basado en sus propias técnicas, controles, equipamiento y población según sus propios procedimientos establecidos.

En caso de que los valores de los controles no se ajusten a los criterios, el ensayo se considerará inválido y deberá repetirse.

Será necesario realizar las siguientes comprobaciones de problemas técnicos: Fechas de caducidad de los reactivos (preparados), condiciones de almacenamiento, pipetas, dispositivos, fotómetro, condiciones de incubación y métodos de lavado.

Si al analizar los elementos se obtuvieron valores exagerados, se produjo algún tipo de desviación o los criterios de validación no se cumplieron por motivos inexplicables, póngase en contacto con el fabricante o el proveedor del producto.

| | | |
|---|-----------------|-----------------|
|  | Product Ref. | 10508 |
| | Product Desc. | ASCA IgG |
| | Manual Rev. No. | 006: 2024-02-21 |

9 Datos Técnicos

| | |
|-----------------------------|---|
| Muestra: | suero |
| Volumen de muestra: | 10 µl de muestra diluida a 1:101 con tampón de muestra 1x |
| Tiempo total de incubación: | 90 minutos a temperatura 20-32°C/68-89,6°F |
| Rango de calibración: | 0-300 U/ml |
| Sensibilidad analítica: | 4,13 U/ml |
| Almacenamiento: | a 2-8°C/35,6-46,4°F utilice solo los viales originales |
| Número de determinaciones: | 96 tests |

10 Datos de funcionamiento

10.1 Intervalo normal

Se analizó el suero de donantes sanos mediante ASCA IgG, con la siguiente distribución:

| Número de muestras: | negativo | límite | positivo |
|---------------------|--------------|------------|-------------|
| 298 | 195 (65,4 %) | 24 (8,1 %) | 69 (23,2 %) |

También recomendamos que cada laboratorio establezca un intervalo normal propio.

10.2 Precisión

La precisión de los resultados de prueba obtenidos con ASCA IgG, REF 10508 se evaluó mediante la determinación de la precisión intra e interensayo y de las variaciones de lote a lote. Para ello, se realizó un análisis en múltiples muestras con diversas actividades de los anticuerpos.

| ID de la muestra | Precisión intraensayo | | Precisión interensayo | | Precisión de lote a lote | |
|------------------|-----------------------|-------|-----------------------|-------|--------------------------|------|
| | Media (U/ml) | CV | Media (U/ml) | CV | Media (U/ml) | CV |
| Muestra 1 | 11,0 | 17,4% | 9,7 | 15,0% | 9,7 | 6,6% |
| Muestra 2 | 36,8 | 8,9% | 35,0 | 11,8% | 35,0 | 5,7% |
| Muestra 3 | 57,7 | 5,0% | 57,4 | 9,9% | 57,4 | 4,2% |
| Muestra 4 | 93,3 | 9,3% | 92,1 | 9,1% | 92,1 | 5,1% |
| Muestra 5 | 168,8 | 9,7% | 168,4 | 9,6% | 168,4 | 4,1% |
| Muestra 6 | 180,6 | 9,2% | 179,3 | 9,6% | 179,3 | 4,0% |

| | | |
|---|-----------------|-----------------|
|  | Product Ref. | 10508 |
| | Product Desc. | ASCA IgG |
| | Manual Rev. No. | 006: 2024-02-21 |

10.3 Sensibilidad y especificidad

Sensibilidad analítica

Para evaluar la sensibilidad analítica se han realizado varios análisis en el tampón de muestra y en muestras positivas bajas y se ha calculado el límite de detección.

En ASCA IgG, REF 10508, se ha determinado un **límite de detección de 4,13 U/ml**.

10.4 Linealidad

Tres sueros que abarcaban la totalidad del intervalo de prueba se diluyeron en serie con una muestra de suero negativa. Los valores medidos y previstos de las distintas diluciones se utilizaron para calcular una regresión lineal. De acuerdo con los resultados del análisis de linealidad, se determinó un intervalo mensurable de 3 - 300 U/ml para ASCA IgG.

10.5 Calibración

Debido a la falta de una referencia internacional, este ensayo fue calibrado en unidades arbitrarias (U/ml).

11 Eliminación del dispositivo

Cumpla los requisitos de la normativa correspondiente.

12 Bibliografía

1.Seibold F, Stich O, Hufnagel R, Kamil S, Scheurlen M (2001).

Anti-Saccharomyces cerevisiae antibodies in inflammatory bowel disease: a family study.

Scand J Gastroenterol 36: 196-201.

2.Sendid B, Colombel JF, Jacquinot PM et al. (1996).

Specific antibody response to pligomannosidic epitopes in Crohn's disease.

Clin Diagn Lab Immunol 3: 219-226.

3.Giaffer MH, Clark A, Holdsworth CD (1992).

Antibodies to Saccharomyces cerevisiae in patients with Crohn's disease and their possible pathogenic importance.

Gut 33: 1071-1075.

4.Bernstein CN, Blanchard JC, Rawsthorne P and Wadja A (1999).

Epidemiology of Crohn's disease in a central canadian province: a population-based study.

Am. J. Epidemiol. 149(10): 916-924.

5.Glas J, Torok HP, Vilsmaier F, Herlinger KH, Hoelscher M, Folwaczny C (2002)

Anti-saccharomyces cerevisiae antibodies in patients with inflammatory bowel disease and their first-degree relatives: potential clinical value.

Digestion. 66(3):173-177.

6.Peters M, Joossens S, Vermeire S, Vlietinck R, Bossuyt X, Rutgeerts P (2001)

Diagnostic value of Anti-Saccharomyces Cervisiae and antineutrophil cytoplasmatic autoanti bodies in inflamatory bowel disease.

Am. J. Gastroenterol. 96: 730-734

7.Sandborn WJ. (2004)

Serologic markers in inflammatory bowel disease: state of the art.

Rev. Gastroenterol. Disord. 4(4):167-74

8.Rutgeerts P and Vermeire S (1998)

| | | |
|---|-----------------|-----------------|
|  autoimmune diagnostic assays | Product Ref. | 10508 |
| | Product Desc. | ASCA IgG |
| | Manual Rev. No. | 006: 2024-02-21 |

Clinical value of the detection of antibodies in the serum for diagnosis and treatment of inflammatory bowel disease.

Gastroenterol. 115: 1006-1022

9. Klebl FH, Bataille F, Hofstädter F, Herfarth H, Schölmerich J, Rogler G (2004)

Optimising the diagnostic value of Anti-Saccharomyces Cerevisiae-antibodies (ASCA) in Crohn's disease.

Int. J. Colorectal Dis. 19: 319-24

10. Lawrance IC, Murray K, Hall A, Sung JJ, Leong R. (2004)

A prospective comparative study of ASCA and pANCA in Chinese and Caucasian IBD patients.

Am. J. Gastroenterol. 99: 2186-94

11. Damoiseaux JG, Bouten B, Linders AM, Austen J, Roozendaal C, Russel MG, Forget PP, Tervaert JW. (2002)

Diagnostic value of anti-Saccharomyces cerevisiae and antineutrophil cytoplasmic antibodies for inflammatory bowel disease: high prevalence in patients with celiac disease.

J. Clin. Immunol. 22: 281-87

12. Muratori P, Muratori L, Guidi M, Maccariello S, Pappas G, Ferrari R, Gionchetti P, Campieri M, Bianchi FB. (2003)

Anti-Saccharomyces cerevisiae antibodies (ASCA) and autoimmune liver diseases.

Clin. Exp. Immunol. 132: 473 – 476




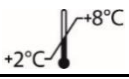

13. Sutton CL, Yang H, Li Z, Rotter JJ, Targan SR, and Braun J. (2003)

Familial expression of anti-Saccharomyces cerevisiae mannan antibodies in affected and un-affected relatives of patients with Crohn's disease.

Gut 46: 58 - 63.

14. Lothar Thomas: Labor und Diagnose. Indikation und Bewertung von Laborbefunden für die medizinische Diagnostik., 8. Auflage, TH Books

15. CLSI Guideline GP44-A4: Procedures for the Handling and Processing of Blood Specimens for Common Laboratory Tests

| | | |
|---|---|--|
| IVD | - Diagnosi in vitro - Pour diagnostic in vitro - In Vitro Diagnostikum - Para uso Diagnóstico in vitro | - For in vitro diagnostic use - Para uso diagnóstico in vitro - In Vitro Διαγνωστικό μέσο |
| REF | * Numero d'ordine * Référence Catalogue * Bestellnummer * Número de catálogo | * Catalogue number * Numéro de catálogo * Αριθμός παραγγελίας |
| LOT | * Descrizione lotto * Lot * Chargen Bezeichnung * Lote | * Lot * Lote * Χαρακτηρισμός παρτίδας |
| UDI | * Identificatore univoco del dispositivo * Identifiant unique de l'appareil * eindeutige Produktidentifizierung * Identificador único do dispositivo | * Unique Device Identifier * Identificador único del dispositivo * Μοναδικό αναγνωριστικό συσκευής |
| CE | * Conformità europea * Déclaration CE de Conformité * Europäische Konformität * Declaração CE de Conformidade | * EC Declaration of Conformity * Declaración CE de Conformidad * Ευρωπαϊκή συμφωνία |
|  | * 96 determinazioni * 96 tests * 96 Bestimmungen * 96 Testes | * 96 tests * 96 pruebas * 96 προσδιορισμοί |
|  | * Rispettare le istruzioni per l'uso * Voir les instructions d'utilisation * Gebrauchsanweisung beachten * Ver as instruções de uso | * See instructions for use * Ver las instrucciones de uso * Λάβετε υπόψη τις οδηγίες χρήσης |
|  | * Da utilizzarsi entro * Utilise avant le * Verwendbar bis * Utilizar antes de | * Use by * Utilizar antes de * Χρήση μέχρι |
|  | * Conservare a 2-8°C * Conserver à 2-8°C * Lagerung bei 2-8°C * Conservar entre 2-8°C | * Store at 2-8°C (35.6-46.4°F) * Conservar a 2-8°C * Φυλάσσεται στους 2-8°C |
|  | * Prodotto da * Fabriqué par * Hergestellt von * Fabricado por | * Manufactured by * Fabricado por * Κατασκευάζεται από |
| CON + | * Controllo positivo * Contrôle Positif * Positiv Kontrolle * Controllo positivo | * Positive Control * Control Positivo * Θετικός ορός ελέγχου |
| CON - | * Controllo negativo * Contrôle Négatif * Negativ Kontrolle * Controllo negativo | * Negative Control * Control Negativo * Αρνητικός ορός ελέγχου |
| CAL | * Calibratore * Etalon * Kalibrator * Calibrador | * Calibrator * Calibrador * Αντιδραστήριο βαθμονόμησης |
| CONJ | * Coniugato * Conjugé * Konjugat * Conjugado | * Conjugate * Conjugado * Σύζευγμα |
| MP | * Micropiastro rivestita * Microplaque sensibilisée * Beschichtete Mikrotiterplatte * Microplaca revestida | * Coated microtiter plate * Microplaca sensibilizada * Επικαλυμμένη μικροτράκα |
| WASHB 50x | * Tampone di lavaggio * Tampon de Lavage * Waschpuffer * Solução de lavagem | * Wash buffer * Solución de lavado * Ρυθμιστικό διάλυμα πλύσης |
| SUB | * Tampone substrato * Substrat * Substratpuffer * Substrato | * Substrate buffer * Tampón sustrato * Ρυθμιστικό διάλυμα υποστρώματος |
| STOP | * Reagente bloccante * Solution d'Arrêt * Stopreagenz * Solução de paragem | * Stop solution * Solución de parada * Αντιδραστήριο διακοπής αντίδρασης |
| SB 5x | * Tampone campione * Tampon Echantillons * Probenpuffer * Diluente de amostra | * Sample buffer * Tampón Muestras * Ρυθμιστικό διάλυμα δειγμάτων |