

**BIOLISA TOXOPLASMOSE IgM****REF K126****INSTRUÇÕES DE USO****FINALIDADE**

Teste para determinação qualitativa de anticorpos IgM para *Toxoplasma gondii* em soro, plasma ou sangue total em papel de filtro por enzimaimunoensaio em micropela. Somente para uso diagnóstico *in vitro*.

**PRINCÍPIO DE AÇÃO**

**Metodologia:** Enzimaimunoensaio ou imunoenzimático

O kit BIOLISA TOXOPLASMOSE IgM é um ensaio imunoenzimático em fase sólida baseado no princípio de detecção qualitativa por captura de Anticorpos IgM para *Toxoplasma gondii* em amostras humanas de soro, plasma e sangue total em papel de filtro. Anticorpos IgM presentes na amostra se ligam aos Anticorpos anti IgM revestidos na micropela formando imunocomplexos. Após a incubação inicial, a micropela é lavada para remover os materiais não ligados. Antígenos de *Toxoplasma gondii* conjugados à Peroxidase são adicionados à micropela que é então incubada. Os Antígenos conjugados a enzima ligam-se aos Anticorpos IgM Anti-*Toxoplasma gondii* presentes, ligados à placa revestida com anticorpos anti IgM. Nova lavagem é realizada para remover os excedentes. Após esta etapa, o Substrato é adicionado e incubado, produzindo uma cor azul que indica a quantidade de Anticorpos IgM Anti-*Toxoplasma gondii* presentes na amostra. A Solução de Parada é adicionada para interromper a reação havendo uma mudança de cor de azul para amarelo, medida em um leitor de micropela.

**REAGENTES**

1- Placa Sensibilizada - Conservar entre 2 e 8°C.

2- Conjulado - Conservar entre 2 e 8°C. Contém: Solução Tampão, Antígenos de *Toxoplasma gondii* conjugados à Peroxidase, surfactante, estabilizantes, corante e conservante.

3- Lavagem Concentrada - Conservar entre 2 e 8°C. Contém: Solução Tampão, surfactante e conservante.

4- Diluente de Amostra - Conservar entre 2 e 8°C. Contém: Solução Tampão, estabilizantes, surfactante e conservante.

5- Substrato - Conservar entre 2 e 8°C. Contém: Solução Tampão contendo Peróxido de Uréia, Tetrametilbenzidina (TMB) e conservante.

6- Solução de Parada - Conservar entre 2 e 8°C. Contém: Ácido Clorídrico 1 M.

7- Controle Negativo - Conservar entre 2 e 8°C. Contém: Solução Tampão, estabilizante, surfactante e conservante. **Potencialmente Infectante.**

8- Controle Positivo - Conservar entre 2 e 8°C. Contém: Anticorpos IgM Anti-*Toxoplasma gondii*, Solução Tampão, corante, estabilizantes, surfactante e conservante. **Potencialmente Infectante.**

9- Seladores de Placa

10- Tampão de Eluição em Papel de Filtro - Conservar entre 2 e 8°C. Contém: Solução Tampão, surfactante, estabilizante e conservante.

11- Controle Negativo de Extração - Conservar entre 2 e 8°C. Contém: Amostra não reativa para anticorpos IgM anti-*Toxoplasma gondii* impregnada em papel de filtro. **Potencialmente Infectante.**

12- Controle Positivo de Extração - Conservar entre 2 e 8°C. Contém: Amostra reativa para anticorpos IgM anti-*Toxoplasma gondii* impregnada em papel de filtro. **Potencialmente Infectante.**

**APRESENTAÇÃO**

Reagentes	1	2	3
	96 Cavidades	192 Cavidades	480 Cavidades
1 – Placa Sensibilizada	1 Unidade (96 cavidades)	2 Unidades (192 cavidades)	5 Unidades (480 cavidades)
2 - Conjulado	1 Frasco x 12mL	2 Frascos x 12mL	5 Frascos x 12mL
3 - Lavagem Concentrada	1 Frasco x 50mL	2 Frascos x 50mL	5 Frascos x 50mL
4 - Diluente de Amostra	1 Frasco x 42mL	2 Frascos x 42mL	5 Frascos x 42mL
5 - Substrato	1 Frasco x 12mL	2 Frascos x 12mL	5 Frascos x 12mL
6 - Solução de Parada	1 Frasco x 12mL	2 Frascos x 12mL	5 Frascos x 12mL
7 - Controle Negativo	1 Frasco x 300 µL	2 Frascos x 300 µL	5 Frascos x 300 µL
8 - Controle Positivo	1 Frasco x 300 µL	2 Frascos x 300 µL	5 Frascos x 300 µL
9 - Seladores de Placa	3 Unidades	6 Unidades	15 Unidades
10 - Tampão de Eluição em Papel de Filtro	1 Frasco x 20 mL	2 Frascos x 20 mL	5 Frascos x 20 mL
11 - Controle Negativo de Extração	1 Unidade	2 Unidades	5 Unidades
12 - Controle Positivo de Extração	1 Unidade	2 Unidades	5 Unidades

**EQUIPAMENTOS E INSUMOS OPERACIONAIS**

**Materiais contidos no kit:**

- Reagentes descritos no quadro anterior.
- Instruções de uso (manual).

**Materiais necessários, não contidos nos Kit:**

- 1- Pipetas capazes de dispensar volumes de 5 a 300 µL com coeficiente de variação menor 1,5%.
- 2- Repipetador para pipetagens repetitivas de volumes de 300 µL com coeficiente de variação menor que 1,5% ou pipeta multicanal (opcional).
- 3- Lavadora de micropela (opcional).
- 4- Leitora de ELISA com capacidade de absorbância em 450 e 630 nm de comprimento de onda.
- 5- Papel absorvente para secar as microcavidades.
- 6- Cronômetro ou relógio.
- 7- Frasco para estocar a Solução de Lavagem após diluída.
- 8- Água destilada ou deionizada.
- 9- Ferramentas de Controle de Qualidade.
- 10- Incubadora capacidade de 37°C ± 2°C.
- 11- Picotador de papel (diâmetro de 3 mm) para técnica de papel de filtro.

**CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO E TRANSPORTE**

A temperatura de armazenamento deverá ser de 2 a 8°C. O transporte em temperatura até 30°C não deverá exceder 5 dias. Manter ao abrigo da luz e evitar umidade. **Não congelar.**

**CUIDADOS ESPECIAIS**

- 1- Somente para uso diagnóstico *in vitro* profissional.
- 2- Seguir com rigor a metodologia proposta para a obtenção de resultados exatos.
- 3- O sachê contendo a micropela deve ser aberto somente após atingir a temperatura ambiente. Recolocar as tiras de microcavidades não utilizadas no sachê, vedar e estocar de 2 a 8°C.
- 4- A água utilizada na limpeza do material deve ser recente e isenta de contaminantes.
- 5- Colunas deionizadoras saturadas liberam água alcalina, íons diversos e agentes oxidantes e redutores que podem alterar de forma significativa os resultados.
- 6- A Solução de Parada contém Ácido Clorídrico que é um ácido forte. Portanto, manuseá-lo com devido cuidado.

7- Toda matéria-prima do produto é testada e deve ser não reagente para HBsAg, Anti-HIV 1&2 e Anti HCV. Entretanto, esses testes não oferecem total segurança da ausência de agentes infeciosos. A manipulação de todo produto que contém soro é potencialmente capaz de transmitir doenças. Portanto, é preciso tomar os devidos cuidados de biossegurança na manipulação desses produtos.

8- Pipetar os reagentes sempre na mesma ordem para minimizar a diferença de tempo de reação entre as microcavidades.

9- Por medida de proteção, deve-se cobrir a placa durante a reação.

10- Deve-se assegurar que o fundo da cavidade esteja limpo e seco e que não haja bolhas na superfície do líquido antes de ler a placa. Não permitir que as cavidades sequem durante o ensaio.

11- Não exponha os reagentes, especialmente o Substrato, à luz forte ou vapores de Hipoclorito durante armazenamento ou etapas de incubação.

12- Recomendamos aplicar as normas locais, estaduais e federais de proteção ambiental para que o descarte dos reagentes e do material biológico seja feito de acordo com a legislação vigente.

13- Para obtenção de informações relacionadas à biossegurança ou em caso de acidentes com o produto, consultar as FISPQ (Ficha de Informações de Segurança de Produtos Químicos) disponibilizadas no site [www.bioclin.com.br](http://www.bioclin.com.br) ou através de solicitação pelo SAC (Serviço de Assessoria ao Cliente) da Quibasa.

14- Não utilizar o produto em caso de danos na embalagem.

15- É imprescindível que os instrumentos e equipamentos utilizados estejam devidamente calibrados e submetidos às manutenções periódicas.

**AMOSTRAS**

**Soro ou Plasma (EDTA ou Heparina).**

Amostras hemolisadas ou altamente lipêmicas não devem ser usadas. As amostras podem ser conservadas sob refrigeração, entre 2 e 8°C, pelo período máximo de 5 dias. Se as amostras não puderem ser analisadas dentro de 5 dias, podem ser estocadas por até 30 dias a temperatura de -20°C.

**Sangue Total em Papel de Filtro**

**Sangue Total (Punção ou EDTA).**

As amostras secas em papel de filtro podem ser armazenadas a temperatura ambiente desde que, fiquem protegidas de fonte de luz solar direta e baixa umidade. Para armazenamento de até 2 anos, as amostras devem permanecer sob refrigeração, entre 2 e 8°C.

Para armazenamento superior a 2 anos, as amostras devem permanecer entre 2 e 8°C.

**DESCRIÇÃO DO PROCESSO**

Os resultados do teste de estabilidade comprovam que o kit Biolisa Toxoplasmosse IgM é estável após aberto durante, pelo menos, 30 dias. Esta estabilidade pode variar de acordo com as condições do teste e do ambiente. Portanto, sugere-se acompanhar o desempenho do produto utilizando controles internos do kit e os critérios de validação da técnica.

**PREPARE DOS REAGENTES DE TRABALHO****Solução de Lavagem**

Diluir o conteúdo do Reagente N°3 (Lavagem Concentrada) em 1000mL de água destilada ou deionizada. Após o preparo a solução pode ser estocada entre 2 a 30°C até a data de validade impressa no frasco original. Caso ocorra cristalização, aquecer a 37°C até dissolução.

**Substrato**

O Substrato é pronto para o uso.

**TÉCNICA****Amostras de Soro e Plasma**

Antes de iniciar o ensaio, colocar todos os reagentes, Controles e Amostras para estabilizarem em temperatura ambiente (15 - 30°C) por no mínimo 40 minutos.

1- Separar as cavidades a serem utilizadas considerando: Controles e Amostras (recomenda-se testar em duplata). Retornar as tiras não utilizadas da micropela para a embalagem original selada.

2- Separar a primeira cavidade para o Branco (OPCIONAL).

3- Adicionar um disco de 3mm do Controle Positivo de Extração, Controle Negativo de Extração e Amostras de Sangue Total em Papel de Filtro, previamente picotados, nas cavidades determinadas.

4- Pipetar 100 µL do Tampão em Eluição de Papel de Filtro, inclusive na cavidade para o Branco.

5- Pipetar 5 µL dos Controles nas cavidades previamente determinadas.

6- Homogeneizar gentilmente durante ± 30 segundos, cobrir as cavidades com o selador de placas.

7- Incubar por 30 minutos ± 2 minutos em uma incubadora a 37°C ± 2°C.

8- Retirar o selador das cavidades.

9- Descartar o conteúdo das cavidades por decantação (Manual).

Usar 300 µL aproximadamente de Solução de Lavagem, **previamente preparada**, e efetuar um total de cinco (5) ciclos de lavagem. Para a garantia da secagem da placa, ao final da lavagem, bater a placa por alguns segundos em papel absorvente.

**Nota:** Lavagem/secagem deficiente pode causar resultados inadequados.

10- Pipetar 100 µL de Conjulado em todas as cavidades, inclusive na cavidade do Branco.

11- Homogeneizar gentilmente durante ± 30 segundos. Cobrir as cavidades com o selador de placas.

12- Incubar por 30 minutos ± 2 minutos em uma incubadora a 37°C ± 2°C.

13- Retirar o selador das cavidades.

14- Repetir o item 9.

15- Pipetar 100 µL de Substrato em todas as cavidades, inclusive na cavidade do Branco.

16- Homogeneizar gentilmente durante ± 30 segundos. Cobrir as cavidades com o selador de placas.

17- Incubar por 10 minutos ± 2 minutos em uma incubadora a 37°C ± 2°C.

18- Retirar o selador de placa das cavidades.

19- Pipetar 100 µL de Solução de Parada em todas as cavidades, inclusive na cavidade do Branco.

20- Ler utilizando filtro duplo: 450 nm / 630 nm em até 15 minutos (no máximo).

21- Ler utilizando filtro duplo: 450 nm / 630 nm em até 15 minutos (no máximo).

**Amostra de Sangue Total em Papel de Filtro**

Antes de iniciar o ensaio, colocar todos os reagentes Controles e Amostras para estabilizarem em temperatura ambiente (15 - 30°C) por no mínimo 40 minutos.

1- Separar as cavidades a serem utilizadas considerando: Controles e Amostras (recomenda-se testar em duplata). Retornar as tiras não utilizadas da micropela para a embalagem original selada.

2- Separar a primeira cavidade para o Branco (OPCIONAL).

3- Adicionar um disco de 3mm do Controle Positivo de Extração, Controle Negativo de Extração e Amostras de Sangue Total em Papel de Filtro, previamente picotados, nas cavidades determinadas.

4- Pipetar 100 µL do Tampão em Eluição de Papel de Filtro, inclusive na cavidade para o Branco.

5- Pipetar 5 µL dos Controles e Amostras nas cavidades previamente determinadas.

6- Homogeneizar gentilmente durante ± 30 segundos, cobrir as cavidades com o selador de placas.

7- Incubar por 30 minutos ± 2 minutos em uma incubadora a 37°C ± 2°C.

8- Retirar o selador das cavidades.

9- Descartar o conteúdo das cavidades por decantação (Manual).

10- Usar 300 µL aproximadamente de Solução de Lavagem, **previamente preparada**, e efetuar um total de cinco (5) ciclos de lavagem. Para a garantia da secagem da placa, ao final da lavagem, bater a placa por alguns segundos em papel absorvente.

**Nota:** Lavagem/secagem deficiente pode causar resultados inadequados.

11- Pipetar 100 µL de Conjulado em todas as cavidades, inclusive na cavidade do Branco.

12- Homogeneizar gentilmente durante ± 30 segundos. Cobrir as cavidades com o selador de placas.

13- Incubar por 30 minutos ± 2 minutos em uma incubadora a 37°C ± 2°C.

14- Retirar o selador das cavidades.

15- Pipetar 100 µL de Substrato em todas as cavidades, inclusive na cavidade do Branco.

16- Homogeneizar gentilmente durante ± 30 segundos. Cobrir as cavidades com o selador de placas.

17- Incubar por 10 minutos ± 2 minutos em uma incubadora a 37°C ± 2°C.

18- Retirar o selador de placa das cavidades.

19- Pipetar 100 µL de Solução de Parada em todas as cavidades, inclusive na cavidade do Branco.

20- Homogeneizar gentilmente durante ± 30 segundos.

21- Ler utilizando filtro duplo: 450 nm / 630 nm em até 15 minutos (no máximo).

**VERIFICAÇÃO DA TÉCNICA**

**Para amostras de Soro, Plasma e Sangue Total em Papel de Filtro**  
Verifique se os resultados obtidos para leitura do Branco e dos Controles estão compatíveis com os valores apresentados abaixo:

ITEM	ABSORBÂNCIA
Branco	< 0,150
Controle Negativo	< 0,150
Controle Positivo	> 1,000
Controle Negativo de Extração	< 0,300
Controle Positivo de Extração	> 1,000

Caso os valores se encontrem fora dos valores esperados, deve-se repetir a técnica.

**CÁLCULOS****QUALITATIVO****Amostra de Soro e Plasma**

Calcular Cut Off de acordo com a seguinte fórmula:

$$\text{Cut Off} = (\text{Abs. Média do Controle Positivo} \times 0,1) + 0,100^*$$

Exemplo:

ITEM	ABSORBÂNCIAS
Controle Positivo (Reagente N°8)	A1 = 1,780
	A2= 1,700
Cut Off = (Absorbância Média do Controle Positivo x 0,1) + 0,100*	Cut Off = ((1,780 + 1,700/2) x 0,1 + 0,100* Cut Off = 0,274

\*Este fator pode variar a cada lote.

Calcular o Índice dividindo a absorbância da amostra pelo valor de Cut Off.

Exemplo:

ITEM	ABSORBÂNCIAS
Amostra	1,245
Valor de Cut Off	0,274
Índice= Amostra/ Valor de Cut Off	Índice = 1,245 / 0,274 Índice= 4,544

**Amostra de Sangue Total em Papel de Filtro**

Calcular Cut Off de acordo com a seguinte fórmula:

$$\text{Cut Off} = (\text{Absorbância Média do Controle Positivo} \times 0,1) + 0,200^*$$

Exemplo:

ITEM	ABSORBÂNCIAS
Controle Positivo (Reagente N°8)	A1 = 1,542
	A2 = 1,529
Cut Off = (Absorbância Média do Controle Positivo x 0,1) + 0,200*	Cut Off = ((1,542 + 1,529/2) x 0,1 + 0,200* Cut Off = 0,353

\*Este fator pode variar a cada lote.

Calcular o Índice dividindo a absorbância da amostra pelo valor de Cut Off.

Exemplo:

ITEM	ABSORBÂNCIAS
Amostra	1,457
Valor de Cut Off	0,353
Índice= Amostra/ Valor de Cut Off	Índice = 1,457 / 0,353 Índice= 4,127

**INTERPRETAÇÃO DOS RESULTADOS**

**Para amostras de Soro, Plasma e Sangue Total em Papel de Filtro**  
Após o cálculo do índice das amostras, considerar os índices abaixo para determinação dos resultados.

RESULTADOS	QUALITATIVO
	ÍNDICE
Negativo (Não reagente)	≤ 0,8
Indeterminado	Entre 0,8 e 1,2
Positivo (Reagente)	≥ 1,2

Os resultados fornecidos por este kit devem ser interpretados pelo profissional médico responsável, não sendo o único critério para a determinação do diagnóstico e/ou tratamento do paciente.

**LIMITAÇÕES DO PROCESSO**

Os anticorpos IgM ficam presentes no soro, plasma e sangue total por período curto de tempo, desaparecendo até seis meses após a infecção, enquanto os anticorpos IgG permanecem presentes por longo período de tempo. Entretanto, a alta sensibilidade das novas metodologias de diagnóstico, em alguns casos, permite encontrar níveis muito baixos de anticorpos IgM, denominados IgM residuais, por um maior período de tempo. A detecção destes anticorpos IgM residuais dificulta a interpretação clínica sobre o período de infecção. Nestes casos, para confirmação do resultado, é recomendado a realização de teste de avidade de IgG. A interpretação de um teste diagnóstico, não deve ser estabelecida com base em um único ensaio. Devem-se incluir outros testes de confirmação, antes que uma amostra seja considerada positiva. Um resultado negativo não exclui a possibilidade de exposição. Todos os resultados devem ser interpretados em conjunto com outras informações clínicas disponíveis antes do diagnóstico definitivo da doença.

**CONTROLE INTERNO DE QUALIDADE**

O Laboratório Clínico deve possuir um programa interno de controle da qualidade, onde procedimentos, normas, limites e tolerância para variações sejam claramente estabelecidos. É importante ressaltar que todos os sistemas de medição apresentam uma variabilidade analítica característica, que deve ser monitorada pelos próprios laboratórios. Para tanto, é recomendável a utilização de controles, que permitem avaliar a precisão e a exatidão das dosagens.

**DESEMPENHO DO PRODUTO****CONTROLE DE QUALIDADE****Precisão****REPETIBILIDADE**

A repetibilidade foi calculada a partir de 10 determinações sucessivas, utilizando 3 amostras com valores diferentes, obtendo-se os seguintes resultados de absorbância:

REPETIBILIDADE	AMOSTRA		
	1	2	3
Média	1,893	1,658	0,076
Desvio padrão	0,096	0,027	0,008
Coeficiente de variação (%)	5,105	1,642	11,058

**REPRODUTIBILIDADE**

A reproduzibilidade foi calculada a partir de 10 determinações sucessivas durante 3 dias consecutivos, utilizando 3 amostras com valores diferentes, obtendo-se os seguintes resultados de absorbância:

REPRODUTIBILIDADE	AMOSTRA		
	1	2	3
Média	1,827	1,663	0,079
Desvio padrão	0,016	0,020	0,011
Coeficiente de variação (%)	0,893	1,236	13,947

**Sensibilidade e Especificidade Clínica****Amostra de Soro e Plasma**

O kit BIOLISA Toxoplasmose IgM analisou amostras clínicas em comparação com outro kit de EIA. Os resultados mostram que a sensibilidade clínica do kit BIOLISA Toxoplasmose IgM é de 98,27% e a especificidade clínica é de > 99,9%.

SENSIBILIDADE E ESPECIFICIDADE CLÍNICA	Resultado Esperado	BIOLISA Toxoplasmose IgM
Amostra Positiva	58	57
Amostra Negativa	57	57
Total de Amostras Testadas		115

Sensibilidade Clínica: 98,27% (57/58)

Especificidade Clínica: > 99,9% (57/57)

**Amostras de Sangue Total em Papel de Filtro**

O kit BIOLISA Toxoplasmose IgM analisou amostras clínicas em comparação com outro kit de EIA. Os resultados mostram que a sensibilidade clínica do kit BIOLISA Toxoplasmose IgM é de 98,11% e a especificidade clínica é de 96,42%.

SENSIBILIDADE E ESPECIFICIDADE CLÍNICA	Resultado Esperado	BIOLISA Toxoplasmose IgM
Amostra Positiva	53	52
Amostra Negativa	56	54
Total de Amostras Testadas		109

Sensibilidade Clínica: 98,11% (52/53)

Especificidade Clínica: 96,42% (54/56)

**SIGNIFICADO DIAGNÓSTICO**

*Toxoplasma gondii* é o agente causador da toxoplasmose. É um protozoário intracelular obrigatório que tem sido encontrado em muitas espécies de aves, répteis e mamíferos. O agente pode ser transmitido através de transplante de órgãos, transfusão de sangue e de leucócitos, contato com fezes de gatos contaminados e ingestão de carnes crus contaminadas. Nos adultos, a infecção é geralmente benigna ou assintomática. No entanto, os casos sintomáticos, incluindo casos fatais ocorrem em pacientes imunossuprimidos que tem evidência clínica ou laboratorial de danos ao sistema nervoso central. Após a infecção, os anticorpos IgM aparecem em 5 dias e apresentam níveis reduzidos dentro de algumas semanas ou meses. Os anticorpos IgG aparecem geralmente de 1 - 2 semanas após a infecção, alcançando níveis de pico em 6 - 10 semanas persistindo para toda a vida. Nas crianças, o risco de infecção fetal varia de acordo com o tempo de gravidez, quando a mãe é infectada. Em infecções maternas que ocorrem durante o primeiro trimestre, a probabilidade de infecção passar para o feto é menor. No entanto, se a transmissão ocorre, desfechos graves, como aborto espontâneo e hidrocefalia, são mais prováveis. Infecções adquiridas mais tarde na gravidez, onde as transmissões fetais ocorrem com mais frequência, tendem ser menos graves, mas mesmo assim podem gerar manifestações congênitas, incluindo calcificações cerebrais e aprendizagem deficiente.

**NÚMERO DE TESTES**

Apresentação 1 – 96 testes

Apresentação 2 – 192 testes

Apresentação 3 – 480 testes

**REFERÊNCIAS BIBLIOGRÁFICAS**

1. Feldman, HA. Toxoplasmosis: An Overview. Acad. Med. (1974) 50:110-127.
2. Remington, JS. Toxoplasmosis in the Adult. Acad. Med. (1974) 50:211-227.
3. McLeod, R, and Remington JS. In Harrison's Principles of Internal Medicine. (1980) 879-885.
4. Frenkel, JK. Toxoplasma in and Around Us. Bioscience. (1973) 23:343-352.
5. Feldman, HA. Epidemiology of Toxoplasma Infections, Epid. Rev. (1982) 4:204-213.
6. Krick, JA, and Remington, JS. Toxoplasmosis in the Adult – An Overview. N. Engl. J. Med. (1978) 298(10):550-553.
7. Bryan, RT, and Wilson, M. Toxoplasmosis. Lab Management (1988) 26:40-43.
8. TELELAB. Manual de Coleta de Sangue - Diagnóstico e Monitoramento das DST, Aids e Hepatites Virais.
9. QUIBASA: Dados do Departamento de Pesquisa e Desenvolvimento.

**GARANTIA DE QUALIDADE**

Antes de serem liberados para consumo, todos os reagentes Bioclin são testados pelo Departamento de Controle de Qualidade. A qualidade dos reagentes é assegurada até a data de validade mencionada na embalagem de apresentação, desde que armazenados e transportados nas condições adequadas.

**QUIBASA QUÍMICA BÁSICA Ltda**

Rua Teles de Menezes, 92 – Santa Branca

CEP 31565-130 – Belo Horizonte – MG – Brasil

Tel.: (31) 3439.5454

E-mail: bioclin@bioclin.com.br

CNPJ: 19.400.787/0001-07 – Indústria Brasileira

**ATENDIMENTO AO CONSUMIDOR**

Serviço de Assessoria ao Cliente

Tel.: 0800 0315454

E-mail: sac@bioclin.com.br

Número de Registro do kit BIOLISA Toxoplasmose IgM na ANVISA: 10269360194

Revisão: Junho/2022



**BIOLISA TOXOPLASMOSIS IgM****REF K126****INSTRUCCIONES DE USO****FINALIDAD**

Test para determinación cualitativa de anticuerpos IgM para *Toxoplasma gondii* en suero, plasma o sangre total en papel de peroxidasa enmunoensayo en microplaca. Solamente para uso diagnóstico *in vitro*.

**PRINCIPIO DE ACCIÓN**

**Metodología:** Enzimainmunoensayo o inmunoenzimático

El kit BIOLISA TOXOPLASMOSIS IgM es un ensayo inmunoenzimático en fase sólida basado en el principio de detección cualitativa por captura de anticuerpos IgM para *Toxoplasma gondii* en suero humano, plasma y muestras de sangre total en papel de filtro. Los anticuerpos IgM presentes en la muestra se unen a los anticuerpos anti IgM recubiertos en la microplaca formando inmunocomplejos. Después de la incubación inicial, la microplaca se lava para quitar los materiales no conectados. Los抗igenos de *Toxoplasma gondii* conjugados a la peroxidasa se añaden a la microplaca que se incuba. Los抗igenos conjugados a la enzima se unen a los anticuerpos IgM anti-*Toxoplasma gondii* presentes, unidos a la placa recubierta con anticuerpos anti IgM. El nuevo lavado se realiza para eliminar los excedentes. Después de este paso, el Sustrato se agrega e incubado, produciendo un color azul que indica la cantidad de anticuerpos IgM anti-*Toxoplasma gondii* presentes en la muestra. La Solución de Parada se agrega para interrumpir la reacción con un cambio de color de azul a amarillo, medido en un lector de microplaca.

**REACTIVOS**

**1- Placa sensibilizada** - Almacenar entre 2 y 8°C.

**2- Conjulado** - Almacenar entre 2 y 8°C. Contiene: Solución Támpón,抗igenos de *Toxoplasma gondii* conjugado con peroxidasa, tensioactivo, estabilizadores, colorante y conservante.

**3- Lavado Concentrado** - Almacenar entre 2 y 8°C. Contiene: Solución Támpón, tensioactivo y conservante.

**4- Diluyente de Muestra** - Almacenar de 2 a 8°C. Contiene: Solución Támpón, estabilizantes, tensioactivos y conservantes.

**5- Sustrato** - Almacenar entre 2 y 8°C. Contiene: Solución Támpón que contiene Peróxido de Urea, Tetrametilbencidina (TMB) y conservante.

**6- Solución de Parada** - Almacenar entre 2 y 8°C. Contiene: Ácido Clorhídrico 1 M.

**7- Control Negativo**: Almacenar a una temperatura de 2 y 8°C. Contiene: Solución Támpón, estabilizante, tensioactivo y conservante. **Potencialmente infeccioso.**

**8- Control Positivo** - Almacenar entre 2 y 8°C. Contiene: Anticuerpos IgM *Toxoplasma gondii*, Solución Támpón, colorante, estabilizadores, tensioactivo y conservante. **Potencialmente infeccioso.**

**9- Selladores de placas.**

**10- Támpón de Elución en Papel de Filtro**: Almacenar entre 2 y 8°C. Contiene: Solución Támpón, tensioactivo, estabilizante y conservante.

**11- Control de Extracción Negativa** - Almacenar a una temperatura de 2 y 8°C. Contiene: Muestra no reactiva para anticuerpos IgM impregnados anti-*Toxoplasma gondii* en papel de filtro. **Potencialmente infeccioso.**

**12- Control de Extracción Positiva** - Almacenar de 2 y 8°C. Contiene: Muestra reactiva para anticuerpos IgM anti-*Toxoplasma gondii* impregnados en papel de filtro. **Potencialmente infeccioso.**

**PRESENTACIÓN**

REACTIVOS	1	2	3
	96 Cavidades	192 Cavidades	480 Cavidades
<b>1 - Placa Sensibilizada</b>	1 Unidad (96 cavidades)	2 Unidades (192 cavidades)	5 Unidades (480 cavidades)
<b>2 - Conjulado</b>	1 Frasco x 12mL	2 Frascos x 12mL	5 Frascos x 12mL
<b>3 - Lavado Concentrado</b>	1 Frasco x 50mL	2 Frascos x 50mL	5 Frascos x 50mL
<b>4 - Diluyente de Muestra</b>	1 Frasco x 42mL	2 Frascos x 42mL	5 Frascos x 42mL
<b>5 - Substrato</b>	1 Frasco x 12mL	2 Frascos x 12mL	5 Frascos x 12mL
<b>6 - Solución de Parada</b>	1 Frasco x 12mL	2 Frascos x 12mL	5 Frascos x 12mL
<b>7 - Control Negativo</b>	1 Frasco x 300 µL	2 Frascos x 300 µL	5 Frascos x 300 µL
<b>8 - Control Positivo</b>	1 Frasco x 300 µL	2 Frascos x 300 µL	5 Frascos x 300 µL
<b>9 - Selladores de Placa</b>	3 Unidades	6 Unidades	15 Unidades
<b>10 - Támpón de Elución en Papel de Filtro</b>	1 Frasco x 20 mL	2 Frascos x 20 mL	5 Frascos x 20 mL
<b>11 - Control de Extracción Negativo</b>	1 Unidad	2 Unidades	5 Unidades
<b>12 - Control de Extracción Positivo</b>	1 Unidad	2 Unidades	5 Unidades

**EQUIPOS E INSUMOS OPERACIONALES**

**Materiales contenidos en el kit:**

- Reactivos descritos en el cuadro anterior.
- Instrucciones de uso (manual).

**Materiales necesarios, no contenidos en los Kit:**

- 1- Pipetas capaces de dispensar volúmenes de 5 a 300 µL con coeficiente de variación menor que 1,5%.
- 2- Repipetidores para pipetajes repetitivos de volúmenes de 300 µL con coeficiente de variación menor que 1,5% o pipeta multicanal (opcional).
- 3- Lavadora de microplaca (opcional).
- 4- Lectora de ELISA con capacidad de absorbancia en 450 y 630 nm de longitud de onda.
- 5- Papel absorbente para secar las microcavidades.
- 6- Cronómetro o reloj.
- 7- Frasco para almacenar la Solución de Lavado luego de diluida.
- 8- Agua destilada o desionizada.
- 9- Herramientas de Control de Calidad.
- 10- Incubadora de 37°C ± 2°C.
- 11- Picotador de papel (diámetro de 3 mm) para la técnica de papel de filtro.

**CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO Y TRANSPORTE**

La temperatura de almacenamiento debe ser de 2 a 8°C. El transporte a temperaturas de hasta 30°C no debe exceder los 5 días. Mantener alejado de la luz y evitar la humedad. **No congelar.**

**CUIDADOS ESPECIALES**

- 1- Solamente para el uso diagnóstico *in vitro* profesional.**
- 2- Seguir con rigor la metodología propuesta para la obtención de resultados exactos.
- 3- El sobre de aluminio contenido la microplaca debe ser abierto solamente después de alcanzar la temperatura ambiente. Recolocar las tiras de microcavidades no utilizadas en el sobre de aluminio, sellar y almacenar de 2 a 8°C.
- 4- El agua utilizada en la limpieza del material debe ser reciente e exenta de contaminantes.
- 5- Columnas deionizadoras saturadas liberan agua alcalina, iones diversos y agentes oxidantes y reducidores que pueden alterar de forma significativa los resultados.
- 6- La Solución de Parada contiene Ácido Clorhídrico que es un ácido fuerte. Por lo tanto, manosearlo con el debido cuidado.

7- Toda materia prima del producto es probada y debe ser no reactiva para HBsAg, Anti-HIV 1&2 y Anti-HCV. Sin embargo esos tests no ofrecen total seguridad de la ausencia de agentes infecciosos. La manipulación de todo producto que contiene suero es potencialmente capaz de transmitir dolencias. Por lo tanto, es necesario tomar los debidos cuidados de bioseguridad en la manipulación de esos productos.

8- Pipetear los reactivos siempre en el mismo orden para minimizar la diferencia de tiempo de reacción entre las microcavidades.

9- Por medida de protección, debe cubrir la placa durante la reacción.

10- Asegurar que el fondo de la cavidad este limpio y seco y que no haya burbujas en la superficie del líquido antes de leer la placa. No permitir que las cavidades sequen durante el ensayo.

11- No exponga los reactivos, especialmente el Sustrato, a la luz fuerte o vapores de Hipoclorito durante almacenamiento o etapas de incubación.

12- Se recomienda la aplicación de la ley local, estatal y federal de protección ambiental para la eliminación de reactivos y material biológico se hace de acuerdo con la legislación vigente.

13- Para obtener información relacionada con la seguridad biológica en caso de accidentes con el producto, consultar la FISPQ (Ficha de Informaciones de la Seguridad de Productos Químicos) disponibles en el sitio [www.bioclin.com.br](http://www.bioclin.com.br) o solicitando a través del SAC (Servicio de Asesoría al Cliente) de Quibás.

14- No utilizar el producto en caso de daños en su embalaje.

15- Es esencial que los instrumentos y equipos utilizados estén adecuadamente calibrados y sometidos a mantenimientos periódicos.

**MUESTRAS****Suero o Plasma (EDTA o Heparina).**

No se deben utilizar muestras hemolizadas o altamente lipémicas. Las muestras pueden mantenerse refrigeradas, entre 2 y 8°C, durante un período máximo de 5 días. Si las muestras no se pueden analizar en 5 días, se pueden almacenar hasta 30 días a -20°C.

**Sangre Total en Papel de Filtro****Sangre Total (Punción o EDTA).**

Las muestras secadas en papel de filtro se pueden almacenar a temperatura ambiente siempre que estén protegidas de la luz solar directa y de baja humedad. Para el almacenamiento de hasta 2 años, las muestras deben permanecer refrigeradas, entre 2 y 8°C. Para almacenamiento de más de 2 años, las muestras deben permanecer entre 2 y 8°C.

**DESCRIPCIÓN DEL PROCESO**

Los resultados de la prueba de estabilidad muestran que el kit Biolisa Toxoplasmosis IgM es estable después de abrir durante al menos 30 días. Esta estabilidad puede variar según las condiciones de la prueba y el medio ambiente. Por lo tanto, se sugiere controlar el rendimiento del producto, utilizando controles internos del kit y criterios de validación técnica.

**PREPARO DE LOS REACTIVOS DE TRABAJO****Solución de Lavado**

Diluir el contenido del Reactivo N°3 (Solución de Lavado Concentrado) en 1000 mL de agua destilada o desionizada. Después de la preparación de la solución puede almacenar a 2 a 30°C hasta la fecha de validad impresa en el frasco original. Caso ocurra cristalización, calentar a 37°C hasta su disolución.

**Sustrato**

El Sustrato está listo para su uso.

**TÉCNICA****Muestras de Suero o Plasma**

Antes de comenzar el ensayo, colocar todos los reactivos, Controles y Muestras para estabilizarse a temperatura ambiente (15 - 30°C) durante al menos 40 minutos.

1- Separar las cavidades a ser utilizadas considerando: Controles y Muestras (recomiendo testar en duplicado). Retornar las tiras de la microplaca que no serán utilizadas para el embalaje original sellado.

2- Separar la primera cavidad para el Blanco (OPCIONAL).

3- Agregar un círculo de 3mm de Control de Extracción Positiva, Control de Extracción Negativa y Muestras de Sangre Total en Papel Filtro previamente pictados, en las cavidades determinadas.

4- Pipetear 100 µL de Támpón de Elución en Papel de Filtro, incluso en la cavidad para el Blanco.

5- Pipetear 5 µL de los Controles en las cavidades previamente determinadas.

6- Homogeneizar suavemente durante ± 30 segundos y cubrir los pozos con placas de sellador.

7- Incubar por 30 minutos ± 2 minutos en una incubadora a 37°C ± 2°C.

8- Retirar el sellador de placa de las cavidades.

9- Desechar el contenido de las cavidades por decantación (manual). Retire los discos de papel, si es necesario, con la ayuda de una aguja o punta.

Usar 300 µL aproximadamente de Solución de Lavado, **previamente preparada**, para un total de cinco (5) ciclos de lavado. Para la garantía del secado de la placa, al final del lavado, batir la placa por algunos segundos en papel absorbente.

**Nota:** Lavado/secado deficiente puede causar resultados inadecuados.

10- Pipetear 100 µL de Conjulado en cada cavidad, incluso en la cavidad para el Blanco.

11- Homogenizar gentilmente durante ± 30 segundos. Cobrir las cavidades con el sellador de placa.

12- Incubar por 30 minutos ± 2 minutos en una incubadora a 37°C ± 2°C.

13- Retirar el sellador de placa de las cavidades.

14- Repetir el item 9.

15- Adicionar 100 µL Sustrato en todas las cavidades, incluso en la cavidad para el Blanco.

16- Homogenizar gentilmente durante ± 30 segundos. Cubrir las cavidades con el sellador de placa.

17- Incubar durante 10 minutos ± 2 minutos en una incubadora a 37°C ± 2°C.

18- Retirar el sellador de placa de las cavidades.

19- Adicionar 100 µL de Solución de Parada a todos los pocillos, incluso en la cavidad para el Blanco.

20- Homogenizar gentilmente durante ± 30 segundos.

21- Leer utilizando filtro doble: 450nm/630nm en hasta 15 minutos (máximo).

**VERIFICACIÓN DE LA TÉCNICA**

**Para muestras de Suero, Plasma y Sangre Total en Papel de Filtro**  
 Verifique si los resultados obtenidos para lectura del Blanco y dos Controles son compatibles con los valores presentados abajo:

ITEM	ABSORBANCIA
Blanco	< 0,150
Control Negativo	< 0,150
Control Positivo	> 1,000
Control Negativo de Extracción	< 0,300
Control Positivo de Extracción	> 1,000

Caso los valores se encuentren fuera de los valores esperados, se debe repetir la técnica.

**CÁLCULOS****CUALITATIVO****Muestra de Suero y Plasma**

Calcular Cut Off de acuerdo con la fórmula siguiente:

$$\text{Cut Off} = (\text{Absorbancia Promedio del Control Positivo} \times 0,1) + 0,100^*$$

Ejemplo:

ITEM	ABSORBANCIA
Control Positivo (Reactivos N°8)	A1 = 1,780
	A2= 1,700
Cut Off = (Absorbancia Promedio del Control Positivo x 0,1) + 0,100*	Cut Off = ((1,780 + 1,700/2) x 0,1) + 0,100* Cut Off = 0,274

\*Este factor puede variar con cada lote.

Calcular el Índice dividiendo la absorbancia de la muestra por el valor de Cut Off.

Ejemplo:

ITEM	ABSORBANCIA
Muestra	1,245
Valor del Cut Off	0,274
Indice = Muestra/ Valor del Cut Off	Indice = 1,245 / 0,274 Indice = 4,544

**Muestra de Sangre Total en Papel de Filtro**

Calcular Cut Off de acuerdo con a siguiente fórmula:

$$\text{Cut Off} = (\text{Abs. Média do Controle Positivo} \times 0,1) + 0,200^*$$

Ejemplo:

ITEM	ABSORBANCIA
Control Positivo (Reactivos N°8)	A1 = 1,542
	A2 = 1,529
Cut Off = (Absorbancia Promedio del Control Positivo x 0,1) + 0,200*	Cut Off = ((1,542 + 1,529/2) x 0,1 + 0,200* Cut Off = 0,353

\* Este factor puede variar con cada lote.

Calcular el Índice dividiendo la absorbancia de la muestra por el valor de Cut Off.

Ejemplo:

ITEM	ABSORBANCIA
Muestra	1,457
Valor del Cut Off	0,353
Indice = Muestra / Valor del Cut Off	Indice = 1,457 / 0,353 Indice = 4,127

**INTERPRETACIÓN DE RESULTADOS****Para muestras de Suero, Plasma y Sangre Total en Papel de Filtro**

Después del cálculo del índice de las muestras, considerar los índices abajo para la determinación de los resultados.

RESULTADOS	CUALITATIVO
	ÍNDICE
Negativo (No reactivo)	≤ 0,8
Indeterminado	Entre 0,8 y 1,2
Positivo (Reactivo)	≥ 1,2

Los resultados proporcionados por este kit deben ser interpretados por el profesional médico responsable, no siendo el único criterio para la determinación del diagnóstico y/o tratamiento del paciente.

**LIMITACIONES DEL PROCESO**

Los anticuerpos IgM quedan presentes en el suero, plasma y sangre total por un período corto de tiempo, desapareciendo hasta seis meses después de la infección, mientras que los anticuerpos IgG permanecen presentes durante un largo período de tiempo. Sin embargo, la alta sensibilidad de las nuevas metodologías de diagnóstico, en algunos casos, permite encontrar niveles muy bajos de anticuerpos IgM, denominados IgM residuales, por un mayor período de tiempo. La detección de estos anticuerpos IgM residuales dificulta la interpretación clínica sobre el período de infección.

En estos casos, para confirmación del resultado, se recomienda la realización de prueba de avidez de IgG.

La interpretación de un test diagnóstico, no debe ser establecida con base en un sólo ensayo. Se deben incluir otros tests de confirmación, antes que una muestra sea considerada positiva. Un resultado negativo no excluye la posibilidad de exposición. Todos los resultados deben ser interpretados en conjunto con otras informaciones clínicas disponibles antes del diagnóstico descriptivo de la enfermedad.

**CONTROL INTERNO DE CALIDAD**

El Laboratorio Clínico debe poseer un programa interno de control de calidad, donde procedimientos, normas, límites y tolerancia para variaciones sean claramente establecidos. Es importante resaltar que todos los sistemas de medición presentan una variabilidad analítica característica, que debe ser vigilada por los propios laboratorios. Por lo tanto, es recomendable la utilización de controles, que permiten la evaluación, la precisión y la exactitud de las dosificaciones.

**DESEMPEÑO DEL PRODUCTO****CONTROL DE CALIDAD****Precisión****REPETIBILIDAD**

La repetibilidad fue calculada a partir de 10 determinaciones sucesivas, utilizando 3 muestras con valores diferentes, obteniéndose los siguientes resultados de absorbancia:

REPETIBILIDAD	MUESTRA		
	1	2	3
Promedio	1,893	1,658	0,076
Desvío Patrón	0,096	0,027	0,008
Coeficiente de variación (%)	5,105	1,642	11,058

**REPRODUCIBILIDAD**

La reproducibilidad fue calculada a partir de 10 determinaciones sucesivas durante 3 días consecutivos, utilizando 3 muestras con valores diferentes, obteniéndose los siguientes resultados de absorbancia:

REPRODUCIBILIDAD	MUESTRA		
	1	2	3
Promedio	1,827	1,663	0,079
Desvío Patrón	0,016	0,020	0,011
Coeficiente de variación (%)	0,893	1,236	13,947

**Sensibilidad e Especificidad Clínica****Muestras de Suero y Plasma**

El kit BIOLISA Toxoplasmosis IgM analizó muestras clínicas en comparación con otro kit de EIA. Los resultados muestran que la sensibilidad clínica del kit BIOLISA Toxoplasmosis IgM es 98,27% y la especificidad clínica > 99,9%.

SENSIBILIDAD E ESPECIFICIDAD CLÍNICA	Resultado Esperado	BIOLISA Toxoplasmosis IgM
Muestra Positiva	58	57
Muestra Negativa	57	57
Total de Muestras Testadas	115	

Sensibilidad Clínica: 98,27% (57/58)

Especificidad Clínica: > 99,9% (57/57)

**Muestras de Sangre Total en Papel de Filtro**

El kit BIOLISA Toxoplasmosis IgM analizó muestras clínicas en comparación con otro kit de EIA. Los resultados muestran que la sensibilidad clínica del kit BIOLISA Toxoplasmosis IgM es 98,11% y la especificidad clínica de 96,42%.

SENSIBILIDAD E ESPECIFICIDAD CLÍNICA	Resultado Esperado	BIOLISA Toxoplasmosis IgM
Muestra Positiva	53	52
Muestra Negativa	56	54
Total de Muestras Testadas	109	

Sensibilidad Clínica: 98,11% (52/53)

Especificidad Clínica: 96,42% (54/56)

**SIGNIFICADO DIAGNÓSTICO**

*Toxoplasma gondii* es el agente causante de la toxoplasmosis. Es un protozoario intracelular obligatorio que se ha encontrado en muchas especies de aves, reptiles y mamíferos. El agente puede ser transmitido a través de trasplante de órganos, transfusión de sangre y de leucocitos, contacto con heces de gatos contaminados e ingestión de carnes crudas contaminadas. En los adultos, la infección es generalmente benigna o asintomática. Sin embargo, los casos sintomáticos, incluyendo casos fatales, ocurren en pacientes inmunosuprimidos que tienen evidencia clínica o de laboratorio de daños al sistema nervioso central. Después de la infección, los anticuerpos IgM aparecen en 5 días y presentan niveles reducidos dentro de algunas semanas o meses. Los anticuerpos IgG aparecen generalmente de 1 - 2 semanas después de la infección, alcanzando niveles de pico en 6 - 10 semanas persistentes para toda la vida. En los niños, el riesgo de infección fetal varía de acuerdo con el tiempo de embarazo cuando la madre está infectada. En infecciones maternas que ocurren durante el primer trimestre, la probabilidad de que la infección pase al feto es menor. Sin embargo, si la transmisión ocurre, los resultados graves, como el aborto espontáneo y la hidrocefalia, son más probables. Infecciones adquiridas más adelante en el embarazo, donde las transmisiones fetales ocurren con más frecuencia, tienden a ser menos graves, pero aún así pueden generar manifestaciones congénitas, incluyendo calcificaciones cerebrales y aprendizaje deficiente.

**NÚMERO DE PRUEBAS**

Presentación 1 – 96 pruebas

Presentación 2 – 192 pruebas

Presentación 3 – 480 pruebas

**REFERENCIAS BIBLIOGRÁFICAS**

1. Feldman, HA. Toxoplasmosis: An Overview. Acad. Med. (1974) 50:110-127.
2. Remington, JS. Toxoplasmosis in the Adult. Acad. Med. (1974) 50:211-227.
3. McLeod, R, and Remington JS. In Harrison's Principles of Internal Medicine. (1980) 879-885.
4. Frenkel, JK. Toxoplasma in and Around Us. Bioscience. (1973) 23:343-352.
5. Feldman, HA. Epidemiology of Toxoplasma Infections, Epid. Rev. (1982) 4:204-213.
6. Krick, JA, and Remington, JS. Toxoplasmosis in the Adult – An Overview. N. Engl. J. Med.(1978) 298(10):550-553.
7. Bryan, RT, and Wilson, M. Toxoplasmosis. Lab Management (1988) 26:40-43.
8. TELELAB. Manual de Coleta de Sangre - Diagnóstico e Monitoramento das DST, Aids e Hepatitis Virais.
9. QUIBASA: Dados do Departamento de Pesquisa e Desenvolvimento.

**GARANTÍA DE CALIDAD**

Antes de ser liberado para el consumo, todos los reactivos Bioclin son testados por el Departamento de Control de Calidad. La calidad de los reactivos es asegurada hasta la fecha de validad mencionada en el embalaje de presentación, desde que sean almacenados y transportados en las condiciones adecuadas.

**QUIBASA QUÍMICA BÁSICA Ltda**

Rua Teles de Menezes, 92 – Santa Branca

CEP 31565-130 – Belo Horizonte – MG – Brasil

Tel.: +55 (31) 3439-5454

E-mail: bioclin@bioclin.com.br

CNPJ: 19.400.787/0001-07 - Industria Brasileña

**ATENDIMIENTO AL CONSUMIDOR**

Servicio de Asesoría al Cliente

Tel. : 0800 0315454

E-mail: sac@bioclin.com.br

Número de Registro do kit BIOLISA Toxoplasmosis IgM en la ANVISA: 10269360194

Revisión: Junio/2022



**BIOLISA TOXOPLASMOSIS IgM****REF K126****USAGE INSTRUCTIONS****FUNCTION**

Test for qualitative determination of IgM antibodies to *Toxoplasma gondii* in serum, plasma or whole blood on filter paper by enzyme immunoassay in microplate. For *in vitro* diagnostic use only.

**PRINCIPLE OF ACTION****Methodology:** Enzyme immunoassay or immunoenzymatic

The BIOLISA TOXOPLASMOSIS IgM kit is a solid phase immunoenzymatic assay based on the principle of qualitative detection by capture of IgM Antibodies for *Toxoplasma gondii* in human serum, plasma and whole blood samples on filter paper. IgM antibodies present in the sample bind to the anti-IgM Antibody coated on the microplate forming immunocomplexes. After the initial incubation, the microplate is washed to remove unbound materials. *Toxoplasma gondii* antigens conjugated to Peroxidase are added to the microplate which is then incubated. Enzyme-conjugated antigens bind to the Anti-*Toxoplasma gondii* IgM Antibodies present, attached to the plate coated with anti-IgM antibodies. New washing is performed to remove surplus. After this step, the Substrate is added and incubated, producing a blue color indicating the amount of Anti-*Toxoplasma gondii* IgM Antibodies present in the sample. The Stop Solution is added to stop the reaction with a color change from blue to yellow, measured on a microplate reader.

**REAGENTS****1- Sensitized Plate** - Store at 2 to 8°C.**2- Conjugate** - Store between 2 and 8°C. Contains: Buffer Solution, Antigens of *Toxoplasma gondii* conjugated to Peroxidase, surfactant, stabilizers, dye and preservative.**3- Concentrated Washing** - Store at 2 to 8°C. Contains: Buffer Solution, surfactant and preservative.**4- Sample Diluent** - Store at 2 to 8°C. Contains: Buffer Solution, stabilizers, surfactant and preservative.**5- Substrate** - Store at 2 to 8°C. Contains: Buffer Solution containing Urea Peroxide, Tetramethylbenzidine (TMB) and preservative.**6- Stop Solution** - Store at 2 to 8°C. Contains: Hydrochloric Acid 1 M.**7- Negative Control** - Store at 2 to 8°C. Contains: Buffer Solution, stabilizer, surfactant and preservative. **Potentially infective.****8- Positive Control** - Store between 2 and 8°C. Contains: IgM Antibodies *Toxoplasma gondii*, Buffer Solution, dye, stabilizers, surfactant and preservative. **Potentially infective.****9- Plate Sealers**.**10- Elution Buffer on Filter Paper** - Store at 2 to 8°C. Contains: Buffer Solution, surfactant, stabilizer and preservative.**11- Negative Extraction Control** - Store at 2 to 8°C. Contains: Non-reactive sample for impregnated IgM anti-*Toxoplasma gondii* antibodies on filter paper. **Potentially infective.****12- Positive Extraction Control** - Store at 2 to 8°C. Contains: Reactive sample for IgM anti-*Toxoplasma gondii* antibodies impregnated in filter paper. **Potentially infective****PRESENTATION**

REAGENTS	1	2	3
	96 Cavities	192 Cavities	480 Cavities
1 – Sensitized Plate	1 Unit (96 cavities)	2 Units (192 cavities)	5 Units (480 cavities)
2 - Conjugate	1 Flask x 12mL	2 Flasks x 12mL	5 Flasks x 12mL
3 –Concentrate Washing	1 Flask x 50mL	2 Flasks x 50mL	5 Flasks x 50mL
4 – Sample Diluent	1 Flask x 42mL	2 Flasks x 42mL	5 Flasks x 42mL
5 - Substrate	1 Flask x 12mL	2 Flasks x 12mL	5 Flasks x 12mL
6 – Stop Solution	1 Flask x 12mL	2 Flasks x 12mL	5 Flasks x 12mL
7-Negative Control	1 Flask x 300 µL	2 Flasks x 300 µL	5 Flasks x 300 µL
8 –Positive Control	1 Flask x 300 µL	2 Flasks x 300 µL	5 Flasks x 300 µL
9 – Plate Sealers	3 Units	6 Units	15 Units
10 – Filter Paper Elution Buffer	1 Flask x 20 mL	2 Flasks x 20 mL	5 Flasks x 20 mL
11 – Negative Extraction Control	1 unit	2 units	5 units
12 – Positive Extraction Control	1 unit	2 units	5 units

**EQUIPMENTS AND OPERATIONAL INPUTS****Materials in the kit:**

- Reagents described in the above table
- Operating instructions (manual)

**Required materials not contained in the Kit:**

- 1- Pipette capable of dispensing volumes from 5 to 300 µL with lower coefficient of variation than 1,5%.
- 2- Re-pipettor for repetitive pipetting volumes of 300 µL with lower coefficient of variation than 1,5% or multicontrol pipette (Optional).
- 3- Microplate washer (optional).
- 4- ELISA reader capable of absorbance at 450 and 630 nm wavelength.
- 5- Paper towel to dry cavities
- 6- Stopwatch or watch.
- 7- Flask to store the Washing Solution after diluted.
- 8- Distilled or deionized water.
- 9- Tools of Quality Control.
- 10- Incubator 37°C ± 2°C.
- 11- Paper shredder (3 mm diameter) for filter paper technique.

**TRANSPORTATION AND STORAGE CONDITIONS**

The storage temperature should be 2 to 8°C. Transport at temperatures up to 30°C should not exceed 5 days. Keep away from light and avoid humidity. **Do not freeze.**

**SPECIAL CARE**

- 1- For professional *in vitro* diagnostic use only.
- 2- Strictly follow the methodology proposed to obtain accurate results.
- 3- The sachet containing the microplate should be opened only after it reaches room temperature. Place the strip with unused cavities in the sachet, seal and store at 2 to 8°C.
- 4- The water used in material cleaning must to be recent and free of contaminants.
- 5- Deionized and saturated columns release alkaline water, several ions and oxidizing and reducing agents that can significantly alter the results.
- 6- Stop Solution contains Chloridric Acid, which is a strong acid. Handle it with care.

7- All the raw material of product is tested and should be nonreactive for HBsAg, HIV 1 & 2 and Anti HCV. However, these tests do not provide total assurance of the absence of infectious agents. The manipulation of any product containing human serum is potentially capable of transmitting diseases. Therefore, we must take due care in handling the biosafety of these products.

8- Always add reagents in the same order to minimize the difference in reaction time between the cavities.

9- As a safety measure, you should cover the plate during the reaction.

10- You must ensure that the bottom of the cavity is clean and dry and there are no bubbles on the surface fluid before reading the plate. Do not let the cavities run dry during the test.

11- Do not expose reagents, especially the Substrate, to strong light or Hypochlorite fumes during storage or incubation steps.

12- We recommend applying the local, state and federal rules for environmental protection, so that disposal of reagents and biological material can be made in accordance with current legislation.

13- To obtain information related to biosafety or in case of accidents with the product, consult the MSDS (Material Safety Data Sheet) available on the website [www.bioclin.com.br](http://www.bioclin.com.br) or upon request by the SAC (Customer Advisory Service) of Quibasa.

14- Do not use the product in case of damaged packaging.

15- It is essential that the instruments and equipments used are properly calibrated and subjected to periodic maintenance.

**SAMPLES****Serum or Plasma (EDTA or Heparin).**

Hemolyzed or highly lipemic samples should not be used. The samples can be kept refrigerated, between 2 and 8°C, for a maximum period of 5 days. If samples cannot be analyzed within 5 days, they can be stored for up to 30 days at -20°C.

**Whole Blood on Filter Paper****Whole Blood (Puncture or EDTA).**

Samples dried on filter paper can be stored at room temperature as long as they are protected from direct sunlight and low humidity. For storage of up to 2 years, the samples must remain refrigerated, between 2 and 8°C. Storage for more than 2 years must be carried out the temperature of -20°C.

**DESCRIPTION OF PROCESS**

The results of the stability test show that the kit Biolisa Toxoplasmosis IgM is stable after opening for at least 30 days. This stability may vary according to the conditions of the test and the environment. Therefore, it is suggested to monitor the product's performance using internal kit controls and technique validation criteria.

**PREPARATION OF WORKING REAGENTS****Washing Solution**

Dilute the contents of the Reagent N°3 (Concentrated Washing Solution) in 1000 mL of distilled water or deionized water. After preparation the solution may be stored at 2 to 30°C until expiration date printed on the original bottle. In case of crystallization, heat it at 37°C until dissolution.

**Substrate**

The Substrate is ready for use.

**TECHNIQUE****Samples of Serum or Plasma**

Before starting the assay, place all reagents, Controls and Samples to stabilize at room temperature (15 – 30°C) for at least 40 minutes.

1- Select the wells to be used considering: Controls and Samples (it is recommended to test in duplicate). Return the strips of the microplate will not be used, for the original sealed packaging.

2- Select the first cavity for Blank (OPTIONAL).

3- Pipette 100 µL of Sample Diluent, included in the Blank cavity.

4- Pipette 5 µL of Controls and Samples into previously determined wells.

Observe the color change of the diluent at the time of sample addition. The color change indicates that the sample was added to the well correctly.

5- Homogenize gently for ± 30 seconds, cover the wells with plate sealer.

6- Incubate for 30 minutes ± 2 minutes in an incubator at 37°C ± 2°C.

7- Remove the sealing of wells.

8- Discard the contents of the wells by aspiration (Washer) or by decanting (manual).

Use approximately 300 µL of Washing Solution, **previously prepared** to perform a total of five (5) washing cycles. To ensure drying of the plate, at the end of the wash, hit the board for a few seconds on absorbent paper.

**Note:** Poor washing and drying can cause inadequate results.

9- Pipette 100 µL of Conjugate into each well except in the Blank cavity (if you made this option).

10- Mix gently for ± 30 seconds. Cover cavities with plate sealer.

11- Incubate for 30 minutes ± 2 minutes in an incubator at 37°C ± 2°C.

12- Remove the sealer from plate cavities.

13- Repeat item 8.

14- Pipette 100 µL of Substrate into all wells, included in the Blank cavity.

15- Shake gently for ± 30 seconds. Cover wells with plate sealer.

16- Incubate for 10 minutes ± 2 minutes in an incubator at 37°C ± 2°C.

17- Remove the sealer from plate cavities.

18- Pipette 100 µL of Stop Solution into all wells, included in the Blank cavity.

19- Mix gently for ± 30 seconds.

20- Read using double filter: 450nm/630nm within up to 15 minutes (maximum).

**Whole Blood Sample on Filter Paper**

Before starting the assay, place all reagents, Controls and Samples to stabilize at room temperature (15 – 30°C) for at least 40 minutes.

1- Select the wells to be used considering: Controls and Samples (it is recommended to test in duplicate). Return the strips of the microplate will not be used for the original sealed packaging.

2- Select the first cavity for Blank (OPTIONAL).

3- Add a 3 mm disk of Positive Extraction Control, Negative Extraction Control and Whole Blood Sample on Filter Paper, previously perforated, in the determined wells.

4- Pipette 100 µL of Elution Buffer in Filter Paper, included in the Blank cavity.

5- Pipette 5 µL of Controls into previously determined wells.

6- Homogenize gently for ± 30 seconds, cover the wells with plate sealer.

7- Incubate for 30 minutes ± 2 minutes in an incubator at 37°C ± 2°C.

8- Remove the sealing of wells.

9- Discard the contents of the wells by decanting (manual). Remove the paper discs, if necessary, with the aid of a needle or tip.

Use approximately 300 µL of Washing Solution, **previously prepared** to perform a total of five (5) washing cycles. To ensure drying of the plate, at the end of the wash, hit the board for a few seconds on absorbent paper.

**Note:** Poor washing and drying can cause inadequate results.

10- Pipette 100 µL of Conjugate into each well, included in the Blank cavity.

11- Mix gently for ± 30 seconds. Cover cavities with plate sealer.

12- Incubate for 30 minutes ± 2 minutes in an incubator at 37°C ± 2°C.

13- Remove the sealer from plate cavities.

14- Repeat item 9.

15- Pipette 100 µL of Substrate into all wells, included in the Blank cavity.

16- Shake gently for ± 30 seconds. Cover wells with plate sealer.

17- Incubate for 10 minutes ± 2 minutes in an incubator at 37°C ± 2°C.

18- Remove the sealer from plate cavities.

19- Pipette 100 µL of Stop Solution into all wells, included in the Blank cavity.

20- Mix gently for ± 30 seconds.

21- Read using double filter: 450nm/630nm within up to 15 minutes (maximum).

**TECHNIQUE VERIFICATION**

**Samples of Serum, Plasma and Whole Blood Sample on Filter Paper**  
Verify if the results obtained by the reading of the Blank and Controls are compatible to the values below:

ITEM	ABSORBANCE
Blank	< 0,150
Negative Control	< 0,150
Positive Control	> 1,000
Negative Extraction Control	< 0,300
Positive Extraction Control	> 1,000

If the values are out of the expected values, you must repeat the technique.

**CALCULATIONS****QUALITATIVE****Sample of Serum or Plasma**

Calculate Cut Off according to the formula below:  
Cut Off = (Positive Control Mean Abs. \* 0,1) + 0,100\*

Example:

ITEM	ABSORBANCE
Positive Control (Reagent N°8)	A1 = 1,780
	A2= 1,700
Cut Off = (Positive Control Mean Abs. x 0,1) + 0,100*	Cut Off = ((1,780 + 1,700/2) x 0,1) + 0,100* Cut Off = 0,274

\* This factor may vary with each batch.

Calculate the Index by dividing the absorbance of the sample by the Cut Off value.

Example:

ITEM	ABSORBANCE
Sample	1,245
Cut Off Value	0,274
Index = Sample/ Cut Off Value	Index = 1,245 / 0,274 Index = 4,544

**Whole Blood Sample on Filter Paper**

Calculate Cut Off according to the formula below:  
Cut Off = (Positive Control Mean Absorbance x 0,1) + 0,200\*

Example:

ITEM	ABSORBANCE
Positive Control (Reagent N°8)	A1 = 1,542
	A2 = 1,529
Cut Off = (Positive Control Mean Abs. x 0,1) + 0,200*	Cut Off = ((1,542 + 1,529/2) x 0,1) + 0,200* Cut Off = 0,353

\* This factor may vary with each batch.

Calculate the Index by dividing the absorbance of the sample by the Cut Off value.

Example:

ITEM	ABSORBANCE
Sample	1,457
Cut Off Value	0,353
Index = Sample/ Cut Off Value	Index = 1,457 / 0,353 Index = 4,127

**INTERPRETATION OF RESULTS****Samples of Serum, Plasma and Filter Paper Whole Blood**

After calculating the index of the samples, consider the indices below to determine the results.

RESULTS	QUALITATIVE
	INDEX
Negative (No Reagent)	≤ 0,8
Undetermined	Between 0,8 and 1,2
Positive (Reagent)	≥ 1,2

The results provided by this kit should be interpreted by the responsible medical professional and not the only criterion for determining the diagnosis and/or treatment of the patient.

**PROCEDURE LIMITATIONS**

IgM antibodies are present in the serum, plasma and whole blood for a short period of time, disappearing up to six months after infection, while IgG antibodies remain present for a long period of time. However, the high sensitivity of the new diagnostic methodologies, in some cases, allows to find very low levels of IgM antibodies, called residual IgM, for a longer period of time. Detection of these residual IgM antibodies hinders clinical interpretation over the period of infection.

In these cases, to confirm the result, an IgG avidity test is recommended. The interpretation of a diagnostic test, should not be based on a single run. This should include confirmation of other tests before that a sample is considered positive. A negative result does not exclude the possibility of exposure. All results should be interpreted in conjunction with other clinical information available before the descriptive diagnosis of the disease.

**INTERNAL QUALITY CONTROL**

The Clinical Laboratory must have an internal quality control, where all procedures, rules, limits and tolerance to variations be clearly established. It is important to mention that all measurement systems present a analytical variety, and it must be monitor by the laboratory. Therefore, it is recommendable the use of controls, allowing the precision and accuracy of the dosages.

**PRODUCT PERFORMANCE****QUALITY CONTROL****Accuracy****REPEATABILITY**

The repeatability was calculated from 10 successive determinations, using 3 samples with different values, obtaining the following absorbance results:

REPEATABILITY	SAMPLE		
	1	2	3
Average	1,893	1,658	0,076
Standard Deviation	0,096	0,027	0,008
Coefficient of Variation (%)	5,105	1,642	11,058

**REPRODUCIBILITY**

The reproducibility was calculated from 10 successive determinations for 3 consecutive days, using 3 samples with different values, obtaining the following absorbance results:

REPRODUCIBILITY	SAMPLE		
	1	2	3
Average	1,827	1,663	0,079
Standard Deviation	0,016	0,020	0,011
Coefficient of Variation (%)	0,893	1,236	13,947

**Clinical Sensitivity and Specificity****Sample of Serum or Plasma**

BOLISLA Toxoplasmosis IgM Kit analyzed clinical samples in comparison with other methods of EIA. The results show that the clinical sensitivity of the BOLISLA Toxoplasmosis IgM kit is 98,27% and clinical specificity is > 99,9%.

CLINICAL SENSITIVITY AND SPECIFICITY	Expected Result	BOLISLA Toxoplasmosis IgM
Positive Sample	58	57
Negative Sample	57	57
Total Tested Sample	115	

Clinical Sensitivity: 98,27% (57/58)

Clinical Specificity: > 99,9% (57/57)

**Whole Blood Samples on Filter Paper**

BOLISLA Toxoplasmosis IgM Kit analyzed clinical samples in comparison with other methods of EIA. The results show that the clinical sensitivity of the BOLISLA Toxoplasmosis IgM kit is 98,11% and clinical specificity is 96,42%.

CLINICAL SENSITIVITY AND SPECIFICITY	Expected Result	BOLISLA Toxoplasmosis IgM
Positive Sample	53	52
Negative Sample	56	54
Total Tested Sample	109	

Clinical Sensitivity: 98,11% (52/53)

Clinical Specificity: 96,42% (54/56)

**DIAGNOSTIC SIGNIFICANCE**

*Toxoplasma gondii* is the causative agent of toxoplasmosis. It is an obligate intracellular protozoan that has been found in many species of birds, reptiles and mammals. The agent can be transmitted through organ transplantation, transfusion of blood and leukocytes, contact with feces of contaminated cats and ingestion of contaminated raw meats. In adults, the infection is usually benign or asymptomatic. However, symptomatic cases, including fatal cases, occur in immunosuppressed patients who have clinical or laboratory evidence of damage to the central nervous system. Following infection, IgM antibodies appear within 5 days and have reduced levels within a few weeks or months. IgG antibodies usually appear 1 - 2 weeks post infection, reaching peak levels in 6-10 weeks persisting for life. In children, the risk of fetal infection varies according to the time of pregnancy when the mother is infected. In maternal infections that occur during the first trimester, the probability of infection passing to the fetus is lower. However, if transmission occurs, serious outcomes such as miscarriage and hydrocephalus are more likely. Infections acquired later in pregnancy, where fetal transmissions occur more frequently, tend to be less severe but can still generate congenital manifestations, including cerebral calcifications and poor learning.

**NUMBER OF TESTS**

Presentation 1 - 96 tests

Presentation 2 - 192 tests

Presentation 3 - 480 tests

**BIBLIOGRAPHIC REFERENCES**

- Feldman, HA. Toxoplasmosis: An Overview. Acad. Med. (1974) 50:110-127.
- Remington, JS. Toxoplasmosis in the Adult. Acad. Med. (1974) 50:211-227.
- McLeod, R, and Remington JS. In Harrison's Principles of Internal Medicine. (1980) 879-885.
- Frenkel, JK. Toxoplasma in and Around Us. Bioscience. (1973) 23:343-352.
- Feldman, HA. Epidemiology of Toxoplasma Infections, Epid. Rev. (1982) 4:204-213.
- Krick, JA, and Remington, JS. Toxoplasmosis in the Adult – An Overview. N. Engl. J. Med. (1978) 298(10):550-553.
- Bryan, RT, and Wilson, M. Toxoplasmosis. Lab Management (1988) 26:40-43.
- TELELAB. Manual de Coleta de Sangue - Diagnóstico e Monitoramento das DST, Aids e Hepatites Virais.
- QUIBASA: Dados do Departamento de Pesquisa e Desenvolvimento.

**QUALITY ASSURANCE**

Before being released for consumption, all Bioclin reagents are tested by the Department of Quality Control. The quality of reagents is assured until expiration date stated on the presentation packaging, when stored and transported under appropriate conditions.

**QUIBASA QUÍMICA BÁSICA Ltda**

Rua Teles de Menezes, 92 - Santa Branca

CEP 31565-130 - Belo Horizonte - MG - Brasil

Phone: +55 (31) 3439.5454

E-mail: bioclin@bioclin.com.br

CNPJ: 19.400.787/0001-07 - Made in Brazil

**CUSTOMER SERVICE**

Customer Advisory Service

Phone.: 0800 0315454

E-mail: sac@bioclin.com.br

ANVISA registration for BOLISLA Toxoplasmosis IgM kit: 10269360194

Review: June/2022

**UNIVERSAL SYMBOLOGY**

CATALOG NUMBER



MADE BY



LOT NUMBER



CONTROL



MANUFACTURING DATE

(last day of the month)



POSITIVE CONTROL



VALIDITY DATE

(last day of the month)



NEGATIVE CONTROL



TEMPERATURE LIMIT

(store)



BIOLOGICAL RISK



SEE INSTRUCTIONS

FOR USE



IN VITRO DIAGNOSTIC



KEEP AWAY

FROM SUNLIGHT



DO NOT REUSE



STERILE

R



PRODUCT



DANGER

DANGER