



## Instructions for Use

# Salivary IgA ELISA

IVD

CE

REF SLV-4636

Σ 96



**DRG**

DRG Instruments GmbH, Germany  
Frauenbergstraße. 18, 35039 Marburg  
Phone: +49 (0)6421-1700 0, Fax: +49 (0)6421-1700 50  
Website: [www.drg-diagnostics.de](http://www.drg-diagnostics.de)  
E-mail: [drg@drg-diagnostics.de](mailto:drg@drg-diagnostics.de)



**DRG**

DRG International, Inc., USA  
841 Mountain Ave., Springfield, NJ 07081  
Phone: (973) 564-7555, Fax: (973) 564-7556  
Website: [www.drg-international.com](http://www.drg-international.com)  
E-mail: [corp@drg-international.com](mailto:corp@drg-international.com)

**Please use only the valid version of the Instructions for Use provided with the kit.**  
**Verwenden Sie nur die jeweils gültige, im Testkit enthaltene, Gebrauchsanweisung.**  
**Si prega di usare la versione valida delle istruzioni per l'uso a disposizione con il kit.**  
**Por favor, se usa solo la versión válida de la metodico técnico incluido aquí en el kit.**  
**Utilisez seulement la version valide des Instructions d'utilisation fournies avec le kit.**

### Table of Contents / Tabella die Contenuti / Tabla de Contenidos

1	INTENDED USE.....	2
2	PRINCIPLE .....	2
3	REAGENTS, MATERIALS AND INSTRUMENTATION .....	2
4	WARNINGS .....	3
5	PRECAUTIONS .....	3
6	PROCEDURE .....	3
7	QUALITY CONTROL .....	5
8	RESULTS.....	5
9	REFERENCE VALUES .....	6
10	PERFORMANCE AND CHARACTERISTICS .....	6
11	WASTE MANAGEMENT .....	6
12	BIBLIOGRAPHY.....	7
13	TROUBLESHOOTING .....	7
1	DESTINAZIONE D'USO.....	8
2	PRINCIPIO DEL METODO .....	8
3	REATTIVI, MATERIALI E STRUMENTAZIONE.....	8
4	AVVERTENZE .....	9
5	PRECAUZIONI.....	9
6	PROCEDIMENTO .....	9
7	CONTROLLO QUALITÀ.....	11
8	RISULTATI.....	11
9	VALORI DI RIFERIMENTO .....	12
10	PARAMETRI CARATTERISTICI .....	12
11	DISPOSIZIONI PER LO SMALTIMENTO .....	13
12	BIBLIOGRAFIA .....	13
13	SUGGERIMENTI PER LA RISOLUZIONE DEI PROBLEMI .....	13
1	USO PREVISTO .....	14
2	PRINCIPIO DEL MÉTODO .....	14
3	REACTIVOS, MATERIALES E INSTRUMENTACIÓN.....	14
4	ADVERTENCIAS .....	15
5	PRECAUCIONES.....	15
6	PROCEDIMIENTO .....	15
7	CONTROL DE CALIDAD .....	17
8	RESULTADOS .....	17
9	VALORES DE REFERENCIA .....	18
10	PARÁMETROS CARACTERÍSTICOS .....	18
11	DISPOSICIONES PARA LA ELIMINACIÓN.....	19
12	BIBLIOGRAFÍA .....	19
13	SUGERENCIAS PARA LA SOLUCIÓN DE PROBLEMAS/TROUBLESHOOTING .....	19
SYMBOLS USED.....		20

## 1 INTENDED USE

Immunoenzymatic colorimetric method for quantitative determination of IgA in saliva.

Salivary IgA ELISA is intended for laboratory use only.

### 1.1 CLINICAL SIGNIFICANCE

IgA represents about 15% to 20% of immunoglobulins in the blood, they are also found in the mucus secreted in the stomach, lungs and intestines. This prevents the microbes to bind to epithelial cells of the respiratory and digestive tract. This immunoglobulin helps to fight against pathogens that contact the body surface, are ingested, or are inhaled. It exists in two forms, IgA1 (90%) and IgA2 (10%) that differ in the structure. IgA1 is found in serum and made by bone marrow B cells, however IgA2 is made by B cells located in the mucosae and has been found to secrete into, colostrum, maternal milk, tears and saliva.

The IgA found in secretions have a special form. They are dimeric molecules, linked by two additional chains. One of these is the J chain (from join), which is a polypeptide of molecular mass 1.5 kD, rich with cysteine and structurally completely different from other immunoglobulin chains. The dimeric form of IgA in the outer secretions also has a polypeptide of the same molecular mass (1.5 kD) called the secretory chain and is produced by epithelial cells.

Decreased or absent IgA, termed selective IgA deficiency, can be a clinically significant immunodeficiency.

## 2 PRINCIPLE

Salivary IgA ELISA is based on the simultaneous binding of human IgA to two antibodies, one monoclonal immobilized on microwell plates and the other, polyclonal conjugated with horseradish peroxidase (HRP). After incubation the bound/free separation is performed by a simple solid-phase washing.

Then the enzyme in the bound-fraction reacts with the Substrate ( $H_2O_2$ ) and the TMB Substrate and develops a blue color that changes into yellow when the Stop Solution ( $H_2SO_4$ ) is added.

The color intensity is proportional to the IgA concentration in the sample.

The IgA concentration in the sample is calculated through a standard curve.

## 3 REAGENTS, MATERIALS AND INSTRUMENTATION

### 3.1 Reagents and materials supplied in the kit

1. IgA **Standards** CAL0 – CAL4 (5 vials, 1 mL each)
2. IgA saliva **Control** (1 vial, 1 mL)  
Concentration of Control is Lot-specific and is indicated on the Certificate of Analysis.
3. 5X Conc. **IgA Assay Buffer** (1 vial, 40 mL)  
Hepes buffer 25 mM pH 7.4; BSA 0.5 g/L
4. 20X Conc. **Enzyme Conjugate** (1 vial, 1 mL)  
Antibody anti-IgA conjugated with horseradish peroxidase (HRP)
5. Coated **Microtiterwells** (1 breakable microplate)  
Antibody anti-IgA adsorbed on microplate
6. **Substrate Solution** (1 vial, 15 mL)  
 $H_2O_2$ -TMB 0.26 g/L (avoid any skin contact)
7. **Stop Solution** (1 vial, 15 mL)  
Sulphuric acid 0.15 mol/L (avoid any skin contact)
8. 50X Conc. **Wash Solution** (1 vial, 20 mL)  
NaCl 45 g/L; Tween-20 55 g/L

### 3.2 Reagents necessary not supplied

Distilled water

### 3.3 Auxiliary materials and instrumentation

Automatic dispenser

Microplates reader (450 nm, 620-630 nm)

### 3.4 Note

Store all reagents between 2 °C - 8 °C in the dark.

Open the bag of reagent 5 (Coated Microplate) only when it is at room temperature and close it immediately after use; once opened, it is stable until the expiry date of the kit. Do not remove the adhesive sheets on the strips unutilized.

## 4 WARNINGS

- This kit is intended for in vitro use by professional persons only. Not for internal or external use in Humans or Animals.
- Use appropriate personal protective equipment while working with the reagents provided.
- Follow Good Laboratory Practice (GLP) for handling blood products.
- Some reagents contain small amounts of Proclin 300® as preservatives. Avoid the contact with skin or mucosa.
- The TMB Substrate contains an irritant, which may be harmful if inhaled, ingested or absorbed through the skin. To prevent injury, avoid inhalation, ingestion or contact with skin and eyes.
- The Stop Solution consists of a diluted sulphuric acid solution. Sulphuric acid is poisonous and corrosive and can be toxic if ingested. To prevent chemical burns, avoid contact with skin and eyes.
- Avoid the exposure of reagent TMB/H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> to directed sunlight, metals or oxidants. Do not freeze the solution.
- This method allows the determination of IgA from 0.13 µg/mL to 400 µg/mL.

## 5 PRECAUTIONS

- Please adhere strictly to the sequence of pipetting steps provided in this protocol. The performance data represented here were obtained using specific reagents listed in this Instruction for Use.
- All reagents should be stored refrigerated at 2 °C - 8 °C in their original container. Any exceptions are clearly indicated. The reagents are stable until the expiry date when stored and handled as indicated.
- Allow all kit components and specimens to reach room temperature (22 °C - 28 °C) and mix well prior to use.
- Do not interchange kit components from different lots. The expiry date printed on box and vial labels must be observed. Do not use any kit component beyond their expiry date.
- If you use automated equipment the user has the responsibility to make sure that the kit has been appropriately tested.
- The incomplete or inaccurate liquid removal from the wells could influence the assay precision and/or increase the background.  
To improve the performance of the kit on automatic systems is recommended to increase the number of washes.
- It is important that the time of reaction in each well is held constant for reproducible results. Pipetting of samples should not extend beyond ten minutes to avoid assay drift. If more than 10 minutes are needed, follow the same order of dispensation. If more than one plate is used, it is recommended to repeat the dose response curve in each plate.
- Addition of the TMB Substrate solution initiates a kinetic reaction, which is terminated by the addition of the Stop Solution. Therefore, the TMB Substrate and the Stop Solution should be added in the same sequence to eliminate any time deviation during the reaction.
- Observe the guidelines for performing quality control in medical laboratories by assaying controls and/or pooled sera.
- Maximum precision is required for reconstitution and dispensation of the reagents.
- Samples microbiologically contaminated, highly lipemic or haemolysed should not be used in the assay.
- Plate readers measure vertically. Do not touch the bottom of the wells.

## 6 PROCEDURE

### 6.1 Preparation of the Standards (CAL0 - CAL4)

Standards and Control are ready for use.

The standards have the following concentration:

0 - 6.9 - 62 - 132 - 400 ng/mL.

The standard concentrations are 1000 times lower than the values reported in the reference range because the samples are diluted 1:1000 while the standards are not diluted.

**The Standard concentrations to be entered in the instruments for calculation are:**

	CAL0	CAL1	CAL2	CAL3	CAL4
µg/mL	0	6,9	62	132	400

Once opened, the standards are stable 6 months at 2 °C - 8 °C.

## 6.2 Preparation of IgA Assay Buffer

Dilute the content of *5X Conc. IgA Assay Buffer* with 160 mL of distilled or deionized water in a suitable storage container. To prepare different volumes respect the dilution ratio 1:5. Store at 2 °C - 8 °C until the expiry date printed on the label.

## 6.3 Preparation of Diluted Conjugate

Prepare immediately before use.

Add 50 µL of conjugate (reagent 4) to 950 µL of diluted IgA Assay Buffer (reagent 3).

The quantity of diluted conjugate is proportional at the number of tests.

Mix gently for 5 minutes, with rotating mixer.

Stable for 3 hours at room temperature (22 °C - 28 °C).

## 6.4 Preparation of Wash solution

Dilute the content of each vial of the *50X Conc. Wash Solution* with distilled water to a final volume of 1000 mL prior to use.

For smaller volumes respect the 1:50 dilution ratio.

The diluted wash solution is stable for 30 days at 2 °C - 8 °C.

## 6.5 Preparation of the Sample

For sample collection is advised to use a centrifuge glass tube and a plastic straw.

Let the saliva flow down through the straw into the centrifuge glass tube; then centrifuge at 3000 rpm per 15 minutes.

Do not use plastic tube or commercially available devices for the saliva collection to avoid false results.

**Prepare the *dilution A* for each sample by diluting supernatant liquid 1:20 with diluted Assay Buffer (e.g.: 50 µL + 950 µL); then mix gently every dilution A by leaving it for at least 5 minutes on a rotating shaker and dilute this *dilution A* 1:50 with diluted Assay Buffer (e.g.: 20 µL + 980 µL).**

**Final dilution obtained: 1:1000.**

Mix gently by leaving it for at least 5 minutes on a rotating shaker.

If the assay is not carried out in the same day of collection store the saliva at -20 °C.

## 6.6 Procedure

**Allow all reagents to reach room temperature (22 °C - 28 °C) for at least 30 minutes.** At the end of the assay, store immediately the reagents at 2 °C - 8 °C: avoid long exposure to room temperature.

Unused coated microwell strips should be released securely in the foil pouch containing desiccant and stored at 2 °C - 8 °C.

To avoid potential microbial and/or chemical contamination, unused reagents should never be transferred into the original vials.

As it is necessary to perform the determination in duplicate in order to improve accuracy of the test results, prepare two wells for each point of the calibration curve (CAL0 - CAL4), two for each Control, two for each sample, one for Blank.

Reagent	Standard	Sample / Control	Blank
Standard CAL0 - CAL4	25 µL		
Diluted Samples / Control		25 µL	
Diluted Conjugate	100 µL	100 µL	
Incubate 1 hour at room temperature (22 °C - 28 °C). Remove the contents from each well; wash the wells three times with 300 µL of diluted wash solution. <b>Important note:</b> during each washing step, gently shake the plate for 5 seconds and remove excess solution by tapping the inverted plate on an absorbent paper towel. <b>Automatic washer:</b> if you use automated equipment, wash the wells at least 5 times.			
TMB Substrate Solution	100 µL	100 µL	100 µL
Incubate 15 minutes in the dark at room temperature (22 °C - 28 °C).			
Stop Solution	100 µL	100 µL	100 µL
Shake the microplate gently. Read the absorbance (E) at 450 nm against a reference wavelength of 620-630 nm or against Blank within 5 minutes.			

## 7 QUALITY CONTROL

Each laboratory should assay controls at normal, high and low levels range of IgA for monitoring assay performance. These controls should be treated as unknowns and values determined in every test procedure performed. Quality control charts should be maintained to follow the performance of the supplied reagents. Pertinent statistical methods should be employed to ascertain trends. The individual laboratory should set acceptable assay performance limits. Other parameters that should be monitored include the 80, 50 and 20% intercepts of the standard curve for run-to-run reproducibility. In addition, maximum absorbance should be consistent with past experience. Significant deviation from established performance can indicate unnoticed change in experimental conditions or degradation of kit reagents. Fresh reagents should be used to determine the reason for the variations.

## 8 RESULTS

### 8.1 Mean Absorbance

Calculate the mean of the absorbance (Em) for each point of the standard curve and of each sample.

### 8.2 Calculation of Results – Automatic method

Use the method: 4 parameter logistic, sigmoid logistic or smoothed cubic spline like calculation algorithm.

### 8.3 Calculation of Results – Manual method

A dose response curve is used to ascertain the concentration of IgA in unknown specimens.

1. Record the absorbance obtained from the printout of the microplate reader.
2. Plot the absorbance for each duplicate serum reference versus the corresponding IgA concentration in µg/mL on linear graph paper.
3. Connect the point with a best-fit curve.

4. To determine the concentration of IgA for unknown samples, locate the average absorbance of the duplicates for each unknown sample on the vertical axis of the graph, find the intersecting point on the curve, and read the concentration (in µg/mL) from the horizontal axis of the graph (the duplicates of the unknown may be averaged as indicated).

## 9 REFERENCE VALUES

Based on the literature data and on the results obtained with the Salivary IgA ELISA (SLV-4636), the range of normality is:

	IgA saliva
Range of normality	40 - 170 µg/mL

Please pay attention to the fact that the determination of a range of expected values for a "normal" population in a given method is dependent on many factors, such as specificity and sensitivity of the method used and type of population under investigation. Therefore each laboratory should consider the range given by the manufacturer as a general indication and produce their own range of expected values based on the indigenous population where the laboratory works

## 10 PERFORMANCE AND CHARACTERISTICS

### 10.1 Sensitivity

The lowest detectable concentration of IgA that can be distinguished from the Calibrator 0 is 0.13 µg/mL at the 95 % confidence limit.

### 10.2 Precision and reproducibility

#### 10.2.1. Intra-Assay

Within run variation was determined by replicate 16 times two different sera with values in the range of calibration curve. The within assay variability is ≤ 7.4%.

#### 10.2.2. Inter-Assay

Between run variation was determined by replicate the measurements of two different control sera with different lots of kits and/or different mix of lots of reagents. The between assay variability is ≤ 12.5%.

### 10.3 Specificity

The cross reaction of the antibody calculated at 50% according to Abraham are shown in the table:

h IgA	100.0 %
h IgA1	124.5 %
h IgA2	145.5 %
h IgG	< 0.3 %
h IgM	< 0.3 %

### 10.4 Correlation

The Salivary IgA ELISA (SLV-4636) was compared to another commercially available IgA assay. 22 serum samples were analysed according in both test systems.

The linear regression curve was calculated

$$y = 1.59x - 7.614$$

$$r^2 = 0.8984$$

### 10.5 Hook Effect

The Salivary IgA ELISA shows no Hook Effect up to 10000 µg/mL

## 11 WASTE MANAGEMENT

Reagents must be disposed off in accordance with local regulations.

## 12 BIBLIOGRAPHY

1. Tomasi, T.B. Jr. Englewood Cliffs, NJ: Prentice-Hall. (1976)
2. Ben-Aryeh H., et al Archive of Oral Biol. 35, 929-931 (1990)
3. Smith D.J., et al J. Dental Research 66, 451-456 (1987)
4. Ventura M.T. et al Allergol Immunopath (madr) 19, 183-185 (1991)
5. Kugler J., et al J. Clin. Immunol. 12, 45-49 (1992)
6. Jemmott III J.B. et al Behavioral Medicine, 15, 63-71 (1989)
7. Gregory R.I., et al J. Period. Research, 27, 176-183 (1992)
8. Ruan M.S., Chung-Hua-Kou-Chiang-Hsueh-Tsa-Chin, 25, 158-160 (1990)
9. Jemmott III J.B., et al J. Personality and Social Psychology 55, 803-810 (1988)
10. Kugler J.A review. Psychotherapy, Psychosomatic Medicine and Psychology, 41, 232-242 (1991)
11. Shirtcliff E.A., et al Psychoneuroendocrinology, 26, 165-173 (2001)
12. Chard T. An introduction to radioimmunoassay and related techniques

## 13 TROUBLESHOOTING

### POSSIBLE ERROR CAUSES / SUGGESTIONS

#### No colorimetric reaction

- no conjugate pipetted reaction after addition
- contamination of conjugates and/or of substrate
- errors in performing the assay procedure (e.g. accidental pipetting of reagents in a wrong sequence or from the wrong vial, etc.)

#### Too low reaction (too low ODs)

- incorrect conjugate (e.g. not from original kit)
- incubation time too short, incubation temperature too low

#### Too high reaction (too high ODs)

- incorrect conjugate (e.g. not from original kit)
- incubation time too long, incubation temperature too high
- water quality for wash buffer insufficient (low grade of deionization)
- insufficient washing (conjugates not properly removed)

#### Unexplainable outliers

- contamination of pipettes, tips or containers
- insufficient washing (conjugates not properly removed)

#### Too high within run (CV%)

- reagents and/or strips not pre-warmed to room temperature prior to use
- plate washer is not washing correctly (suggestion: clean washer head)

#### Too high between-run (CV%)

- incubation conditions not constant (time, temperature)
- controls and samples not dispensed at the same time (with the same intervals) (check pipetting order)
- person-related variation

## 1 DESTINAZIONE D'USO

Metodo immunoenzimatico colorimetrico per la determinazione quantitativa della concentrazione di IgA nella saliva.  
Il kit Salivary IgA ELISA è destinato al solo uso di laboratorio.

### 1.1 SIGNIFICATO CLINICO

Le IgA rappresentano circa 15%-20% delle immunoglobuline nel sangue, si trovano anche nel muco secreto nello stomaco, nei polmoni e nell'intestino. Ciò impedisce ai microbi di legarsi alle cellule epiteliali delle vie respiratorie e del tratto digestivo. Questa immunoglobulina interviene nei processi immunitari verso gli agenti patogeni della pelle, delle vie respiratorie o del tratto gastro-intestinale. Esiste in due forme, IgA1 (90%) e IgA2 (10%) che differiscono nella struttura. IgA1 è presente nel siero ed è secreto dalle cellule B del midollo osseo, IgA2 è secreto dalle cellule B situate nelle mucose ed è stato trovato nel colostro, il latte materno, nelle lacrime e nella saliva.

L'IgA secreta presenta una struttura dimerica, collegata da due catene supplementari. Una di queste è la catena J (da join), che è un polipeptide di 1.5 kD, ricco in cisteine e strutturalmente completamente differente dalle altre catene delle immunoglobuline. La forma dimerica di IgA secreta esternamente presenta un polipeptide della stessa massa molecolare (kD 1.5) denominata catena secretiva ed è sintetizzata dalle cellule epiteliali.

La diminuzione o assenza di IgA, definita *IgA selective deficiency*, può essere un'immunodeficienza clinicamente significativa.

## 2 PRINCIPIO DEL METODO

Il test IgA saliva ELISA è basato sulla cattura simultanea dell'IgA umana da parte di due anticorpi: uno monoclonale immobilizzato nella micropiastra ed uno policlonale coniugato con la perossidasi di rafano (HRP). Dopo un determinato periodo di incubazione, la separazione libero-legato si ottiene mediante semplice lavaggio della fase solida.

Successivamente l'enzima presente nella frazione legata, reagendo con il Substrato ( $H_2O_2$ ) ed il TMB-Substrate, sviluppa una colorazione blu che vira al giallo dopo aggiunta dello Stop Solution ( $H_2SO_4$ ).

L'intensità del colore sviluppato è proporzionale alla concentrazione di IgA presente nel campione.

La concentrazione delle IgA nel campione è calcolata in base ad una curva di calibrazione..

## 3 REATTIVI, MATERIALI E STRUMENTAZIONE

### 3.1 Reattivi e materiali forniti nel kit

1. IgA **Standard** CAL0 – CAL4 (5 flaconi, 1 mL ciascuno)
2. IgA saliva **Control** (1 flacone, 1 mL)  
La concentrazione del Controllo è indicata sul Certificato di Analisi
3. 5X Conc. **IgA Assay Buffer** (1 flacone, 40 mL)  
Hepes buffer 25 mM pH 7.4; BSA 0,5 g/L
4. 20X Conc. **Enzyme Conjugate** (1 flacone, 1 mL)  
Anticorpo anti IgA coniugato con perossidasi di rafano (HRP)
5. Coated **Microtiterwells** (1 micropiastra breakable)  
Anticorpo anti IgA adsorbito nella micropiastra
6. **Substrate Solution** (1 flacone, 15 mL)  
 $H_2O_2$ -TMB (0,26 g/L)  
(evitare il contatto con la pelle)
7. **Stop Solution** (1 flacone, 15 mL)  
Acido Solforico 0,15 mol/L  
(evitare il contatto con la pelle)
8. 50X Conc. **Wash Solution** (1 flacone, 20 mL)  
NaCl 45 g/L; Tween-20 55 g/L

### 3.2 Reattivi necessari non forniti nel kit

Acqua distillata.

### 3.3 Materiale e strumentazione ausiliare

Dispensatori automatici.

Lettore per micropiastre (450 nm, 620-630 nm)

### 3.4 Note

Conservare tutti i reattivi a 2 °C - 8 °C, al riparo dalla luce.

Aprire la busta del Reattivo 5 (Coated Microplate) solo dopo averla riportata a temperatura ambiente e chiuderla subito dopo il prelievo delle strip da utilizzare; una volta aperta è stabile fino alla data di scadenza del kit.

Evitare di staccare la sheet adesiva dalle strip che non vengono utilizzate nella seduta analitica.

## 4 AVVERTENZE

- Questo test kit è per uso in vitro, da eseguire da parte di personale esperto. Non per uso interno o esterno su esseri Umani o Animali.
- Usare i previsti dispositivi di protezione individuale mentre si lavora con i reagenti forniti.
- Seguire le Buone Pratiche di Laboratorio (GLP) per la manipolazione di prodotti derivati da sangue.
- Alcuni reagenti contengono piccole quantità di Proclin 300® come conservante. Evitare il contatto con la pelle e le mucose.
- Il TMB Substrato contiene un irritante, che può essere dannoso se inalato, ingerito o assorbito attraverso la cute. Per prevenire lesioni, evitare l'inalazione, l'ingestione o il contatto con la cute e con gli occhi.
- La Stop Solution è costituita da una soluzione di acido solforico diluito. L'acido solforico è velenoso e corrosivo e può essere tossico se ingerito. Per prevenire possibili ustioni chimiche, evitare il contatto con la cute e con gli occhi.
- Evitare l'esposizione del reagente TMB/H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> a luce solare diretta, metalli o ossidanti. Non congelare la soluzione.
- Questo metodo consente di determinare concentrazioni di IgA da 0.13 µg/mL a 400 µg/mL.

## 5 PRECAUZIONI

- Si prega di attenersi rigorosamente alla sequenza dei passaggi indicata in questo protocollo. I risultati presentati qui sono stati ottenuti usando specifici reagenti elencati in queste Istruzioni per l'Uso.
- Tutti i reattivi devono essere conservati a temperatura controllata di 2 °C - 8 °C nei loro contenitori originali. Eventuali eccezioni sono chiaramente indicate. I reagenti sono stabili fino alla data di scadenza se conservati e trattati seguendo le istruzioni fornite
- Prima dell'uso lasciare tutti i componenti del kit e i campioni a temperatura ambiente (22 °C - 28 °C) e mescolare accuratamente.
- Non scambiare componenti dei kit di lotti diversi. Devono essere osservate le date di scadenza riportate sulle etichette della scatola e di tutte le fiale. Non utilizzare componenti oltre la data di scadenza.
- Qualora si utilizzi strumentazione automatica, è responsabilità dell'utilizzatore assicurarsi che il kit sia stato opportunamente validato.
- Un lavaggio incompleto o non accurato dei pozzetti può causare una scarsa precisione e/o un'elevata background. Per migliorare le prestazioni del kit su strumentazione automatica, si consiglia di aumentare il numero di lavaggi.
- Per la riproducibilità dei risultati, è importante che il tempo di reazione di ogni pozzetto sia lo stesso. Per evitare il time shifting durante la dispensazione degli reagenti, il tempo di dispensazione dei pozzetti non dovrebbe estendersi oltre i 10 minuti. Se si protrae oltre, si raccomanda di seguire lo stesso ordine di dispensazione. Se si utilizza più di una piastra, si raccomanda di ripetere la curva di calibrazione in ogni piastra.
- L'aggiunta del TMB Substrato dà inizio ad una reazione cinetica, la quale termina con l'aggiunta della Stop Solution. L'aggiunta del TMB Substrato e della Stop Solution deve avvenire nella stessa sequenza per evitare tempi di reazione differenti.
- Osservare le linee guida per l'esecuzione del controllo di qualità nei laboratori clinici testando controlli e/o pool di sieri.
- Osservare la massima precisione nella ricostituzione e dispensazione dei reagenti.
- Non usare campioni microbiologicamente contaminati, altamente lipemici o emolizzati.
- I lettori di micropiastre leggono l'assorbanza verticalmente. Non toccare il fondo dei pozzetti.

## 6 PROCEDIMENTO

### 6.1 Preparazione dei Calibratori (CAL0, - CAL4)

I Calibratori ed il Controllo sono pronti all'uso.

I Calibratori hanno le seguenti concentrazioni:

0 - 6.9 - 62 - 132 - 400 ng/mL.

Le concentrazioni dei Calibratori sono 1000 volte inferiori rispetto a quelle del range di riferimento poiché essi vengono dispensati tal quale mentre i campioni subiscono di una diluizione 1:1000.

**Per il calcolo, le concentrazioni dei Calibratori da impostare sullo strumento sono:**

	CAL0	CAL1	CAL2	CAL3	CAL4
µg/mL	0	6,9	62	132	400

Una volta aperti i Calibratori sono stabili per 6 mesi a 2 °C - 8 °C.

### **6.2 Preparazione di IgA Assay Buffer**

Diluire il "5X Conc. IgA Assay Buffer" con 160 mL di acqua distillata o deionizzata.

Per volumi inferiori rispettare il rapporto di diluizione 1:5.

Mantenere a 2 °C - 8 °C fino alla data di scadenza riportata sull'etichetta del flacone.

### **6.3 Preparazione del Coniugato diluito**

Preparare immediatamente prima dell'uso.

Diluire 50 µL di 20X Conc. Conjugate (reattivo 4) con 950 µL di Assay Buffer (reattivo 3) diluito.

La quantità di coniugato da preparare è proporzionale al numero dei test.

Agitare delicatamente per 5 minuti con un oscillatore rotante. Stabile per 3 ore a temperatura ambiente (22 °C - 28 °C).

### **6.4 Preparazione della Wash Solution**

Diluire la 50X Conc. Wash Solution fino a 1000 mL con acqua distillata o deionizzata.

Per preparare volumi minori rispettare il rapporto di diluizione di 1:50.

La soluzione di lavaggio diluita è stabile a 2 °C - 8 °C per almeno 30 giorni

### **6.5 Preparazione del campione**

Per la raccolta del campione si consiglia l'utilizzo di tubi in vetro da centrifuga e di una cannuccia di plastica.

Far defluire la saliva attraverso la cannuccia nel tubo di vetro e centrifugare il campione per 15 minuti a 3000 rpm.

Non usare tubi di plastica o dispositivi disponibili in commercio poiché alterano il risultato analitico.

**Preparare la soluzione A per ciascun campione diluendo 1:20 il liquido sopranatante della saliva in Assay Buffer diluito (es: 50 µL a 1 mL); successivamente agitare delicatamente ogni soluzione A lasciando almeno 5 minuti su agitatore rotante, e diluirla 1:50 con Assay Buffer diluito (es: 20 µL a 1 mL). Diluizione finale del campione ottenuta: 1:1000.**

Mescolare delicatamente lasciando almeno 5 minuti su agitatore rotante.

Se il dosaggio non viene effettuato lo stesso giorno del prelievo conservare il campione a -20 °C.

## 6.6 Procedimento

**Portare tutti i reagenti a temperatura ambiente (22 °C - 28 °C) per almeno 30 minuti.** Al termine del dosaggio riporre immediatamente tutti i reagenti a 2 °C - 8 °C: evitare lunghi periodi a temperatura ambiente.

Le strisce di pozzetti non utilizzate devono essere rimesse immediatamente nella busta richiudibile contenente il materiale essicante e conservate a 2 °C - 8 °C.

Per evitare potenziali contaminazioni microbiche e/o chimiche non rimettere i reagenti inutilizzati nei flaconi originali.

Al fine di aumentare l'accuratezza dei risultati del test è necessario operare in doppio, allestendo due pozzetti per ogni punto della curva di calibrazione (CAL0 - CAL4), due per ogni Controllo, due per ogni Campione ed uno per il Bianco.

Reagente	Standard	Campione / Controllo	Bianco
Standard CAL0 - CAL4	25 µL		
Campione diluito / Controllo		25 µL	
Coniugato diluito	100 µL	100 µL	

Incubare 1 ora a temperatura ambiente (22 °C - 28 °C).

Allontanare la miscela di reazione; lavare i pozzetti 3 volte con 0,3 mL di wash solution diluita.

**Nota importante:** ad ogni step di lavaggio, agitare delicatamente la piastra per 5 secondi e successivamente rimuovere l'eccesso di soluzione di lavaggio sbattendo delicatamente la micropiastra capovolta su fogli di carta assorbente.

**Lavaggi automatici:** se si utilizza strumentazione automatica effettuare almeno 5 lavaggi.

Substrate Solution	100 µL	100 µL	100 µL
--------------------	--------	--------	--------

Incubare 15 minuti al buio a temperatura ambiente (22 °C - 28 °C).

Stop Solution	100 µL	100 µL	100 µL
---------------	--------	--------	--------

Agitare delicatamente la micropiastra.

Leggere l'assorbanza (E) a 450 nm azzerando contro una lunghezza d'onda di riferimento di 620-630 nm oppure contro il Bianco entro 5 minuti.

## 7 CONTROLLO QUALITÀ

Ogni laboratorio dovrebbe analizzare i campioni nella gamma dei livelli elevati, normali e bassi di IgA per il controllo delle prestazioni dell'analisi. Questi campioni dovrebbero essere trattati come ignoti ed i valori determinati in ogni test effettuato. Le tabelle di controllo qualità dovrebbero essere effettuate per seguire le prestazioni dei reagenti forniti. Metodi statistici adeguati dovrebbero essere impiegati per accettare il trend. Ogni laboratorio dovrebbe fissare i limiti di accettabilità di prestazioni dell'analisi. Altri parametri che dovrebbero essere controllati includono le intercette di 80, 50 e 20% della curva standard per valutare la riproducibilità. In più, la capacità di assorbimento massima dovrebbe essere costante con l'esperienza precedente. La deviazione significativa dalle prestazioni stabilite può indicare il cambiamento inosservato negli stati o nella degradazione sperimentale dei reagenti del kit. Reagenti freschi dovrebbero essere usati per determinare il motivo delle variazioni.

## 8 RISULTATI

### 8.1 Estinzione Media

Calcolare l'estinzione media (Em) di ciascun punto della curva di calibrazione (CAL0 - CAL4) e di ogni campione.

### 8.2 Calcolo dei risultati – metodo automatico

Utilizzare i metodi: 4 parametri logistici (di preferenza) o smoothed cubic spline come algoritmo di calcolo.

### 8.3 Calcolo dei risultati – metodo manuale

Una curva dose-risposta viene utilizzata per determinare le concentrazioni delle IgA in campioni incogniti.

1. Registrare le OD ottenute dalla stampa del lettore di micropiastre.
2. Tracciare su carta millimetrata una curva dose risposta (DRC) utilizzando la OD media per ciascun calibratore in duplice contro le corrispondenti concentrazioni di IgA in µg/mL.
3. Tracciare la curva che passa per i punti.
4. Per determinare la concentrazione di IgA per un campione incognito (diluito), localizzare la OD media dei duplicati dei campioni incogniti corrispondenti sull'asse verticale del grafico, trovare il punto di intersezione sulla curva e leggere la concentrazione (in µg/mL) sull'asse orizzontale del grafico (è possibile ricavare la media dei duplicati del campione incognito come indicato).

## 9 VALORI DI RIFERIMENTO

In base ai dati di letteratura e ai risultati ottenuti con il kit Salivary IgA ELISA (SLV-4636), il range di normalità è:

	IgA saliva
Range normalità	40-170 µg/mL

È importante tenere presente che la determinazione di un range di valori attesi in un dato metodo per una popolazione "normale" è dipendente da molteplici fattori, quali la specificità e sensibilità del metodo in uso, e la popolazione in esame. Perciò ogni laboratorio dovrebbe considerare i range indicati dal Fabricante come un'indicazione generale e produrre range di valori attesi propri basati sulla popolazione indigena dove il laboratorio risiede.

## 10 PARAMETRI CARATTERISTICI

### 10.1 Sensibilità

La concentrazione minima di Salivary IgA ELISA misurabile che può essere distinta dal Calibratore 0 è 0,13 µg/mL con un limite di confidenza del 95%.

### 10.2 Precisione e riproducibilità

#### 10.2.1. Intra-Assay

La variabilità all'interno dello stesso kit è stata determinata replicando 16 volte due diversi sieri con valori situati dentro il range di lavoro della curva di calibrazione. La variabilità intra-assay è ≤ 7,4%.

#### 10.2.2. Inter-Assay

La variabilità tra kit differenti è stata determinata replicando la misura di due differenti sieri di controllo con kit appartenenti a lotti diversi e/o con diverse combinazioni di lotti di reagenti. La variabilità inter-Assay è ≤ 12,5%.

### 10.3 Specificità

L'anticorpo impiegato presenta le seguenti reazioni crociate, calcolate al 50% secondo Abraham:

h IgA	100,0 %
h IgA1	124,5 %
h IgA2	145,5 %
h IgG	< 0,3 %
h IgM	< 0,3 %

### 10.4 Correlazione

Il kit IgA Saliva (SLV-4636) è stato comparato con un kit disponibile in commercio.

Sono stati testati 22 campioni.

La curva di regressione è:

$$y = 1,59x - 7,614$$

$$r^2 = 0,8984$$

### 10.5 Effetto "Hook"

In questo metodo non è stato osservato effetto Hook fino a 10000 µg/mL di IgA.

## 11 DISPOSIZIONI PER LO SMALTIMENTO

I reagenti devono essere smaltiti in accordo con le leggi locali.

## 12 BIBLIOGRAFIA

1. Tomasi, T.B. Jr. Englewood Cliffs, NJ: Prentice-Hall. (1976)
2. Ben-Aryeh H., et al Archive of Oral Biol. 35, 929-931 (1990)
3. Smith D.J., et al J. Dental Research 66, 451-456 (1987)
4. Ventura M.T. et al Allergol Immunopath (madr) 19, 183-185 (1991)
5. Kugler J., et al J. Clin. Immunol. 12, 45-49 (1992)
6. Jemmott III J.B. et al Behavioral Medicine, 15, 63-71 (1989)
7. Gregory R.I., et al J. Period. Research, 27, 176-183 (1992)
8. Ruan M.S., Chung-Hua-Kou-Chiang-Hsueh-Tsa-Chin, 25, 158-160 (1990)
9. Jemmott III J.B., et al J. Personality and Social Psychology 55, 803-810 (1988)
10. Kugler J.A review. Psychotherapy, Psychosomatic Medicine and Psychology, 41, 232-242 (1991)
11. Shirtcliff E.A., et al Psychoneuroendocrinology, 26, 165-173 (2001)
12. Chard T. An introduction to radioimmunoassay and related techniques

## 13 SUGGERIMENTI PER LA RISOLUZIONE DEI PROBLEMI

### ERRORE CAUSE POSSIBILI/ SUGGERIMENTI

#### Nessuna reazione colorimetrica del saggio

- mancata dispensazione del coniugato
- contaminazione del coniugato e/o del Substrato
- errori nell'esecuzione del saggio (es. Dispensazione accidentale dei reagenti in sequenza errata o provenienti da flaconi sbagliati, etc.)

#### Reazione troppo blanda (OD troppo basse)

- coniugato non idoneo (es. non proveniente dal kit originale)
- tempo di incubazione troppo breve, temperatura di incubazione troppa bassa

#### Reazione troppo intensa (OD troppo alte)

- coniugato non idoneo (es. non proveniente dal kit originale)
- tempo di incubazione troppo lungo, temperatura di incubazione troppa alta
- qualità scadente dell'acqua usata per la soluzione di lavaggio (basso grado di deionizzazione)
- lavaggi insufficienti (coniugato non completamente rimosso)

#### Valori inspiegabilmente fuori scala

- contaminazione di pipette, puntali o contenitori
- lavaggi insufficienti (coniugato non completamente rimosso)

#### CV% intra-assy elevato

- reagenti e/o strip non portate a temperature ambiente prima dell'uso
- il lavatore per micropiastre non lava correttamente (suggerimento: pulire la testa del lavatore)

#### CV% intersaggio elevato

- condizioni di incubazione non costanti (tempo o temperatura)
- controlli e campioni non dispensati allo stesso tempo (con gli stessi intervalli) (controllare la sequenza di dispensazione)
- variabilità intrinseca degli operatori

## 1 USO PREVISTO

Método inmunoenzimático colorimétrico para la determinación cuantitativa de la concentración de IgA en la saliva. El kit Salivary IgA ELISA está destinado al uso en laboratorio exclusivamente.

### 1.1 Significado clínico

Las IgA representan aproximadamente el 15% - 20% de las inmunoglobulinas en la sangre. También se encuentran en el moco secretado en el estómago, en los pulmones y en el intestino. Impiden que los microbios se unan a las células epiteliales de las vías respiratorias y del tracto digestivo. Esta inmunoglobulina interviene en los procesos inmunitarios contra los agentes patógenos de la piel, de las vías respiratorias o del tracto gastrointestinal. Existe en dos formas, IgA1 (90%) e IgA2 (10%), que se diferencian por la estructura. La IgA1 se encuentra en el suero y es secretada por las células B en la médula ósea. La IgA2 es secretada por las células B situadas en las mucosas y se ha encontrado en el calostro, en la leche materna, en las lágrimas y en la saliva.

La IgA secretada presenta una estructura dimérica, unida por dos cadenas suplementarias. Una de estas es la cadena J (de "join", unión), que es un polipéptido de 1,5 kDa, rico en cisteína y con una estructura completamente diferente de las demás cadenas de inmunoglobulinas. La forma dimérica de IgA secretada externamente presenta un polipéptido de la misma masa molecular (kDa 1,5), se denomina cadena secretora y es sintetizada por las células epiteliales.

La disminución o ausencia de IgA, definida como deficiencia selectiva de IgA, puede ser una inmunodeficiencia clínicamente significativa.

## 2 PRINCIPIO DEL MÉTODO

El ensayo IgA Saliva ELISA se basa en la captura simultánea de la IgA humana por parte de dos anticuerpos: uno monoclonal inmovilizado en la microplaca y otro policlonal conjugado con peroxidasa de rabano (HRP).

Tras un determinado período de incubación, la separación libre-unido se obtiene mediante un simple lavado de la fase sólida.

La enzima presente en la fracción unida, que reacciona con el substrato ( $H_2O_2$ ) y el substrato TMB (TMB), desarrolla una coloración azul que cambia a amarillo tras la adición de la solución de interrupción ( $H_2SO_4$ ).

La intensidad del color desarrollado es proporcional a la concentración de IgA presente en la muestra.

La concentración de IgA en la muestra se calcula tomando como base una serie de Calibradores.

## 3 REACTIVOS, MATERIALES E INSTRUMENTACIÓN

### 3.1 Reactivos y materiales suministrados en el kit

1. Calibradores CAL0 - CAL4 (5 frascos, 1 mL cada uno)
2. IgA saliva Control (1 frasco, 1 mL)  
La concentración del Control se indica en el certificado de calidad (Certificate of Analysis)
3. Tampón de ensayo de IgA conc. 5X (1 frasco, 40 mL)  
Tampón Hepes 25 mM pH 7,4; BSA 0,5 g/L
4. Conjugado conc. 20X (1 frasco, 1 mL)  
Anticuerpo anti IgA conjugado con peroxidasa de rabano (HRP)
5. Microplaca recubierta (1 microplaca rompible)  
Anticuerpo anti IgA absorbido en la microplaca
6. Substrato TMB (1 frasco, 15 mL)  
 $H_2O_2$ -TMB (0,26 g/L) (*evitar el contacto con la piel*)
7. Solución de parada (1 frasco, 15 mL)  
Ácido sulfúrico 0,15 mol/L (*evitar el contacto con la piel*)
8. Solución de lavado conc. 50X (1 frasco, 20 mL)  
NaCl 45 g/L; Tween-20 55 g/L

### 3.2 Reactivos necesarios no suministrados en el kit

Aqua destilada.

### 3.3 Material e instrumentación auxiliares

Dispensadores automáticos.

Lector de microplacas (450 nm, 620-630 nm )

### 3.4 Nota

Conservar todos los reactivos a 2 °C - 8 °C, protegidos de la luz.

Abrir la bolsa del reactivo 5 (Microplaca Recubierta) solo cuando se encuentre a temperatura ambiente y cerrarla inmediatamente después de extraer las tiras que se vayan a utilizar; una vez abierta, permanece estable hasta la fecha de caducidad del kit. No retirar las hojas adhesivas de las tiras que no se vayan a usar en la sesión de análisis.

## 4 ADVERTENCIAS

- Este kit de ensayo está previsto para usarse in vitro y por personal experto. No es para uso interno o externo en humanos o animales.
- Usar los equipos de protección individual previstos al trabajar con los reactivos suministrados.
- Siga las Buenas Prácticas de Laboratorio (GLP) en el manejo de las muestras sanguíneas y sus derivados.
- Algunos reactivos contienen pequeñas cantidades Proclin 300® como conservante. Evite el contacto con la piel y las mucosas.
- El cromógeno TMB contiene un irritante que puede ser dañino si se inhala, se ingiere o se absorbe a través de la piel. Para prevenir lesiones, evitar la inhalación, la ingestión o el contacto con la piel y con los ojos.
- La solución de parada está formada por una solución de ácido sulfúrico diluido. El ácido sulfúrico es venenoso y corrosivo, y puede ser tóxico si se ingiere. Para prevenir posibles quemaduras químicas, evitar el contacto con la piel y con los ojos.
- Evite la exposición de los reactivos TMB/H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> a la luz solar directa, metales u oxidantes. No congelar la solución.
- Este método permite determinar concentraciones de IgA de 0,13 µg/mL a 400 µg/mL.

## 5 PRECAUCIONES

- Respetar rigurosamente la secuencia de los pasos indicados en este protocolo. Los resultados aquí presentados se han obtenido utilizando los reactivos específicos que figuran en estas instrucciones de uso.
- Todos los reactivos deben conservarse a una temperatura controlada de 2 °C - 8 °C en sus recipientes originales. Todas las excepciones están claramente marcadas. Los reactivos son estables hasta la fecha de caducidad cuando se almacenan y manipulan de acuerdo con las instrucciones proporcionadas.
- Antes del uso, esperar hasta que todos los componentes del kit y las muestras se encuentren a temperatura ambiente (22 °C - 28 °C) y mezclar cuidadosamente.
- No mezclar componentes de kits de lotes distintos. Se debe observar la fecha de caducidad indicada en la etiqueta de la caja y de todas las ampollas. No usar componentes después de la fecha de caducidad.
- Si utiliza un equipo automático, es responsabilidad del usuario asegurar que el equipo ha sido debidamente validada.
- Un lavado incompleto o impreciso y la aspiración insuficiente del líquido de los pocillos ELISA pueden causar una precisión pobre y/o un elevado fondo. Para mejorar el rendimiento del kit en los sistemas automatizados, se recomienda aumentar el número de lavados.
- Para la reproducibilidad de los resultados, es importante que el tiempo de reacción sea igual para cada pocillo. El tiempo de dispensación de los pocillos no debe superar los 10 minutos; si se prolongara más allá de los 10 minutos, respétese el orden de dispensación. Si utiliza más de una placa, se recomienda repetir la curva de calibración en cada plato.
- Al añadir el sustrato TMB inicia una reacción cinética que termina al agregar la solución de interrupción. Tanto el sustrato como la solución de interrupción deben agregarse en la misma secuencia para evitar diferentes tiempos de reacción.
- Observar las directrices para la ejecución del control de calidad en los laboratorios clínicos al comprobar controles y/o pool de sueros.
- Observar la máxima precisión en la reconstitución y dispensación de los reactivos.
- No use muestras con contaminación microbiana, altamente lipémicas o hemolizadas.
- Los lectores de microplacas leen las DO verticalmente, por tanto no debe tocarse el fondo de los pocillos.

## 6 PROCEDIMIENTO

### 6.1 Preparación de los Calibradores (CAL0 - CAL4)

Calibradores y Control son listos para usar.

Los Calibradores calibrados tienen las siguientes concentraciones: 0 - 6.9 - 62 - 132 - 400 ng/mL.

Una vez abiertos, los Calibradores permanecen estables al menos 6 meses a 2 °C - 8 °C.

Las concentraciones de los Calibradores son 1000 veces inferiores con respecto a las del rango de referencia, puesto que en el método estas se dispensan tal cual mientras que las muestras experimentan una dilución 1:1000.

**Para el cálculo, las concentraciones de los Calibradores que se deben configurar en el instrumento son:**

	CAL0	CAL1	CAL2	CAL3	CAL4
µg/mL	0	6,9	62	132	400

Una vez abiertos, los Calibradores permanecen estables al menos 6 meses a 2 °C - 8 °C.

## 6.2 Preparación del tampón de ensayo de IgA

Diluir el tampón de ensayo de IgA conc. 5x en 160 mL de agua destilada o desionizada.

Para volúmenes más pequeños, respetar la relación de dilución 1:5.

Mantener a 2 °C - 8 °C hasta la fecha de caducidad indicada en la etiqueta del frasco.

## 6.3 Preparación del conjugado diluido

Preparar inmediatamente antes del uso.

Diluir 50 µL de conjugado conc. 20X (reactivo 4) con 950 µL de tampón de ensayo (reactivo 3) diluido.

La cantidad de conjugado que se debe preparar es proporcional al número de ensayos.

Agitar con cuidado durante 5 minutos con un agitador giratorio.

Estable durante 3 horas a temperatura ambiente (22 °C - 28 °C).

## 6.4 Preparación de la solución de lavado

Diluir la solución de lavado concentrada 50X a 1000 mL con agua destilada o desionizada.

Para preparar volúmenes menores, respetar la relación de dilución de 1:50.

La solución de lavado diluida se mantiene estable a 2 °C – 8 °C durante al menos 30 días.

## 6.5 Preparación de la muestra

Para la obtención de la muestra se recomienda usar tubos de vidrio de centrífuga y una cánula de plástico.

Hacer fluir la saliva a través de la cánula hasta el tubo de vidrio y centrifugar la muestra durante 15 minutos a 3000 rpm.

No usar tubos de plástico o dispositivos disponibles en el mercado, ya que podrían alterar el resultado analítico.

**Preparar la solución A para cada muestra diluyendo 1:20 el líquido sobrenadante de la muestra de saliva en tampón de ensayo diluido (50 µL + 950 µL); a continuación, agitar con cuidado cada solución A dejando al menos 5 minutos en el agitador giratorio**

**y diluirla 1:50 con tampón de ensayo diluido (ej: 20 µL a 1 mL).**

**Dilución final de la muestra obtenida: 1:1000.**

Mezclar con cuidado dejando al menos 5 minutos en el agitador giratorio.

Si la dosificación no se realiza el mismo día de la extracción, conservar la muestra a -20 °C.

## 6.6 Procedimiento

**Esperar hasta que todos los reactivos se encuentren a temperatura ambiente (22 °C - 28 °C) durante al menos 30 minutos.** Al final del ensayo inmediatamente poner todos los reactivos a 2 °C - 8 °C para evitar largos periodos a temperatura ambiente.

Las tiras de pocillos no utilizados se deben guardar de inmediato en la bolsa desechable que contiene desecantes y almacenarse a 2 °C - 8 °C.

Para evitar la contaminación microbiana y/o química no regrese porciones de reactivos no usados en los viales originales.

Para aumentar la precisión de los resultados de la prueba es necesario trabajar en duplicado: preparar dos pocillos para cada punto de la curva de calibración (CAL0 - CAL4), dos para cada control, dos para cada muestra, uno para el blanco.

Reactivos	Calibrad.	Muestra/Control	Blanco
Calibrador CAL0 - CAL4	25 µL		
Muestra diluido / Control		25 µL	
Conjugado diluido	100 µL	100 µL	
Incubar 1 hora a temperatura ambiente (22 °C - 28 °C).			
Retirar la mezcla de reacción, lavar 3 veces cada pocillo con 0,3 mL de solución de lavado diluida.			
<b>Nota importante:</b> agite suavemente la placa durante 5 segundos en cada paso del lavado. Después del último lavado asegúrese haber eliminado completamente la solución de lavado de los pozos, invierta la placa y golpéela repetidas veces contra una servilleta de papel absorbente.			
<b>Lavados automático:</b> si está utilizando una lavadora automática, lavar los pocillos al menos 5 veces.			
Substrato TMB	100 µL	100 µL	100 µL
Incubar 15 minutos en la oscuridad a temperatura ambiente (22 °C - 28 °C).			
Solución de parada	100 µL	100 µL	100 µL
Agitar la microplaca con cuidado.			
Leer la absorbancia (E) a 450 nm frente una segunda lectura de referencia a 620-630 nm o frente al blanco dentro de los 5 minutos.			

## 7 CONTROL DE CALIDAD

Cada laboratorio debe analizar las muestras a niveles de los rangos bajo, medio y alto de IgA para supervisar el rendimiento del análisis. Estas muestras deben tratarse como desconocidas y los valores deben determinarse en cada ensayo realizado. Se deben mantener los gráficos de control de calidad para seguir el rendimiento de los reactivos suministrados. Se deben emplear métodos estadísticos adecuados para determinar las tendencias. Además, la capacidad de absorción máxima debe ser constante con la experiencia anterior. Una desviación significativa del rendimiento establecido puede indicar un cambio inadvertido en las condiciones experimentales o la degradación de los reactivos del kit. Se deben usar reactivos frescos para determinar la causa de las variaciones.

## 8 RESULTADOS

### 8.1 Absorbancia media

Calcular la absorbancia media (Em) de cada punto de la curva de calibración (CAL0 - CAL4) y de cada muestra.

### 8.2 Cálculo de los resultados – Método automático

Utilizar los métodos: modelo logístico de 4 parámetros (preferido) o modelo spline cúbico suavizado como algoritmo de cálculo.

### 8.3 Cálculo de los resultados – Método manual

Se usa una curva dosis-respuesta para determinar las concentraciones de las IgA en muestras desconocidas.

1. Registrar las DO obtenidas en el informe impreso del lector de microplacas.
2. Trazar en papel milimetrado una curva dosis-respuesta (DRC) usando la DO media para cada calibrador por duplicado frente a las concentraciones correspondientes de IgA en µg/mL.
3. Trazar la curva que pasa por los puntos.
4. Para determinar la concentración de IgA de una muestra desconocida (diluida), localizar la DO media de los duplicados de las muestras desconocidas correspondientes en el eje vertical del gráfico, localizar el punto de intersección de la curva y leer la concentración (en µg/mL) en el eje horizontal del gráfico (se puede calcular el promedio de los duplicados de la muestra desconocida como se indica).

## 9 VALORES DE REFERENCIA

Tomando como base los datos en la literatura y los resultados obtenidos con el kit Salivary IgA ELISA, se ha establecido el siguiente rango de normalidad:

	IgA saliva
Rango de normalidad	40-170 µg/mL

Es importante señalar que la determinación de un rango de valores esperados en un método dado para una población "normal" depende de muchos factores, tales como la especificidad y sensibilidad del método en uso, y la población en estudio. Por lo tanto, cada laboratorio debe considerar el intervalo especificado por el fabricante como una guía general y producir su propio rango de valores calculados en base al estadístico obtenido por el laboratorio, donde reside la población local.

## 10 PARÁMETROS CARACTERÍSTICOS

### 10.1 Sensibilidad

La concentración mínima de IgA saliva medible es 0,13 µg/mL con un límite de confianza del 95%.

### 10.2 Precision

#### 10.2.1 Intra-ensayo

La variabilidad dentro del mismo kit se ha determinado replicando 16 veces la medición de dos sueros de control distintos. La variabilidad intraensayo es ≤ 7.4%.

#### 10.2.2 Interensayo

La variabilidad entre distintos kits se ha determinado replicando la medición de dos sueros de control distintos con kits pertenecientes a lotes distintos. La variabilidad interensayo es ≤ 12.5%.

### 10.3 Especificidad

El anticuerpo empleado presenta las siguientes reacciones cruzadas, calculadas al 50% según Abraham:

h IgA	100,0 %
h IgA1	124,5 %
h IgA2	145,5 %
h IgG	<0,3 %
h IgM	<0,3 %

### 10.4 Correlación

El kit Salivary IgA ELISA se ha comparado con un kit disponible en el mercado. Se han comprobado 22 muestras. La curva de regresión es:

$$y = 1,59x - 7,614$$

$$r^2 = 0,8984$$

### 10.5 Efecto gancho

En este método no se ha observado efecto gancho hasta 10000 µg/mL de IgA.

## 11 DISPOSICIONES PARA LA ELIMINACIÓN

Los reactivos deben eliminarse de acuerdo con las leyes locales.

## 12 BIBLIOGRAFÍA

1. Tomasi, T.B. Jr. Englewood Cliffs, NJ: Prentice-Hall. (1976)
2. Ben-Aryeh H., et al Archive of Oral Biol. 35, 929-931 (1990)
3. Smith D.J., et al J. Dental Research 66, 451-456 (1987)
4. Ventura M.T. et al Allergol Immunopath (madr) 19, 183-185 (1991)
5. Kugler J., et al J. Clin. Immunol. 12, 45-49 (1992)
6. Jemmott III J.B. et al Behavioral Medicine, 15, 63-71 (1989)
7. Gregory R.I., et al J. Period. Research, 27, 176-183 (1992)
8. Ruan M.S., Chung-Hua-Kou-Chiang-Hsueh-Tsa-Chin, 25, 158-160 (1990)
9. Jemmott III J.B., et al J. Personality and Social Psychology 55, 803-810 (1988)
10. Kugler J.A review. Psychotherapy, Psychosomatic Medicine and Psychology, 41, 232-242 (1991)
11. Shirtcliff E.A., et al Psychoneuroendocrinology, 26, 165-173 (2001)
12. Chard T. An introduction to radioimmunoassay and related techniques

## 13 SUGERENCIAS PARA LA SOLUCIÓN DE PROBLEMAS/TROUBLESHOOTING

### ERROR / POSIBLES CAUSAS / SUGERENCIAS

#### No se produce ninguna reacción colorimétrica del ensayo

- no se ha dispensado el conjugado
- contaminación del conjugado y/o del substrato
- errores en la ejecución del ensayo (p. ej., dispensación accidental de los reactivos en orden incorrecto o procedentes de frascos equivocados, etc.)

#### Reacción escasa (DO demasiado bajas)

- conjugado no idóneo (p. ej., no procedente del kit original)
- tiempo de incubación demasiado corto, temperatura de incubación demasiado baja

#### Reacción demasiado intensa (DO demasiado altas)

- conjugado no idóneo (p. ej., no procedente del kit original)
- tiempo de incubación demasiado largo, temperatura de incubación demasiado alta
- calidad escasa del agua usada para la solución de lavado (bajo grado de desionización)
- lavados insuficientes (el conjugado no se ha retirado completamente)

#### Valores inexplicablemente fuera de escala

- contaminación de pipetas, puntas o contenedores- lavados insuficientes (el conjugado no se ha retirado completamente)

#### CV% intraensayo elevado

- los reactivos y/o tiras no se encontraban a temperatura ambiente antes del uso
- el lavador de microplacas no funciona correctamente (sugerencia: limpiar el cabezal del lavador)

#### CV% interensayo elevado

- condiciones de incubación no constantes (tiempo o temperatura)
- controles y muestras no dispensados al mismo tiempo (con los mismos intervalos) (controlar la secuencia de dispensación)
- variación en función de los operadores

**SYMBOLS USED**

Symbol	English	Deutsch	Italiano	Español	Français	Português
	European Conformity	CE-Konformitäts-kennzeichnung	Conformità europea	Conformidad europea	Conformité normes européennes	Conformidade Europeia
	Consult instructions for use *	Gebrauchsanweisung beachten *	Consultare le istruzioni per l'uso	Consulte las instrucciones de uso	Consulter les instructions d'utilisation	Consultar as instruções de uso
	In vitro diagnostic medical device *	In-vitro-Diagnostikum *	Diagnistica in vitro	Diagnóstico in vitro	Diagnostic in vitro	Dispositivo médico para diagnóstico in vitro
	Catalogue number *	Katalognummer *	No. di Cat.	No de catálogo	Référence	Número de catálogo
	Batch code *	Chargen-bezeichnung *	Lotto no	Número de lote	No. de lot	Código do lote
	Contains sufficient for <n> tests *	Ausreichend für <n> Prüfungen *	Contenuto sufficiente per "n" saggi	Contenido suficiente para <n> ensayos	Contenu suffisant pour "n" tests	Suficiente para <n> determinações
	Temperature limit *	Temperaturgrenzwerte *	Temperatura di conservazione	Temperatura de conservacion	Temperature de conservation	Limites de temperatura
	Use-by date *	Verwendbar bis *	Data di scadenza	Fecha de caducidad	Date limite d'utilisation	Prazo de validade
	Manufacturer *	Hersteller *	Fabricante	Fabricante	Fabricant	Fabricante
	Distributor *	Vertriebspartner *	Distributore	Distribuidor	Distributeur	Distribuidor
	Date of manufacture *	Herstellungsdatum *	Data di produzione	Fecha de fabricación	Date de production	Data de fabricação
	Biological risks *	Biologische Risiken *	Rischi biologici	Riesgos biológicos	Risques biologiques	Riscos biológicos
	Caution *	Achtung *	Attenzione	Precaución	Attention	Cuidado
	Unique device Identifier *	eindeutige Produktidentifizierung *	Identificativo unico del dispositivo*	Identificación exclusiva del dispositivo *	Identifiant de dispositif unique*	Identificador único do dispositivo *
	For research use only	Nur für Forschungszwecke	Solo a scopo di ricerca	Sólo para uso en investigación	Seulement dans le cadre de recherches	
<i>Content</i>	Content	Inhalt	Contenuto	Contenido	Conditionnement	Conteúdo
<i>Volume/No.</i>	Volume / No.	Volumen/Anzahl	Volume/Quantità	Volumen/Número	Volume/Quantité	Volume / Quantidade