



# HCG-ELISA

***KAPD1469***



DIAsource ImmunoAssays S.A. - Rue du Bosquet, 2 - B-1348 Louvain-la-Neuve – Belgium

---

Version : 230718

# History

---

## Summary of change :

<b>Previous Version :</b>	<b>Current Version :</b>
200224-1	230718
Old DiaSource logo	New DiaSource logo on the front page



# HCG ELISA

KAPD1469

IN VITRO DIAGNOSTIC USE

en

DIAsource ImmunoAssays SA - Rue du Bosquet 2 B-1348 Louvain-la-Neuve, Belgium -Tel: +32 10 84 99 11 - Fax : +32 10 84 99 90

## 1 INTRODUCTION

### 1.1 Intended Use

The DIAsource HCG ELISA is an enzyme immunoassay for the quantitative *in vitro diagnostic* measurement of intact human chorionic gonadotropin (hCG) in serum or plasma.

### 1.2 Summary and Explanation

Chorionic Gonadotropin (hCG) is a glycoprotein hormone which is normally produced by the placenta during pregnancy. After conception, the hCG concentration increases rapidly to reach a peak near the end of the first trimester. High concentrations are observed throughout pregnancy. After delivery, hCG levels fall rapidly and become undetectable after a few days.

Structurally intact hCG molecules are composed of an alpha and a beta subunit with a molecular weight of 38.4 kDa. The alpha subunit is nearly identical to the alpha subunits of other glycoprotein hormones, such as Thyroid Stimulating Hormone (TSH), Luteinizing Hormone (LH), and Follicle Stimulating Hormone (FSH). The differences in the beta subunit of the respective hormones account for their biological specificity and immunochemical distinctiveness.

Monoclonal antibodies recognizing unique sites on the beta chain of the hCG molecule are essential for differentiation between hCG and LH, FSH and TSH.

HCG Assays are used for the early detection of pregnancy.

1. In addition to the elevated hCG levels during pregnancy, high concentrations of hCG may be associated with neoplasms of trophoblastic and nontrophoblastic origin such as hydatidiform mole, chorionepithelioma, embryonal cell carcinoma, and many others.
2. HCG is commonly elevated in different testicular tumors and is thus used as a tumor marker for testicular tumors in combination with AFP. There is a good correlation between changes in hCG levels and response to therapy.
3. Extranodal germ-cell cancers in the absence of clinically or ultrasonographically detectable testicular abnormalities have been observed as well. Over 50% of patients with malignant insulinomas have elevated hCG levels: the hormone is not detected in association with benign adenomas. Ectopic secretion of hCG also have been found in a small percentage of patients with adenocarcinoma of the ovary, pancreas and stomach, hepatomas, and islet-cell carcinomas.

## 2 PRINCIPLE OF TEST

The DIAsource HCG ELISA Kit is a solid phase enzyme-linked immunosorbent assay (ELISA) based on the sandwich principle.

The microtiter wells are coated with a monoclonal [mouse] antibody directed towards a unique antigenic site on a hCG molecule. An aliquot of patient sample containing endogenous hCG is incubated in the coated well with enzyme conjugate, which is a monoclonal antibody directed against the alpha-chain of hCG conjugated with horseradish peroxidase. After incubation the unbound conjugate is washed off. The amount of bound peroxidase is proportional to the concentration of hCG in the sample. Having added the substrate solution, the intensity of colour developed is proportional to the concentration of hCG in the patient sample.

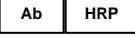
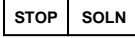
## 3 WARNINGS AND PRECAUTIONS

1. This kit is for *in vitro diagnostic* use only. For professional use only.
2. All reagents of this test kit which contain human serum or plasma have been tested and confirmed negative for HIV I/II, HBsAg and HCV by FDA approved procedures. All reagents, however, should be treated as potential biohazards in use and for disposal.
3. Before starting the assay, read the instructions completely and carefully. Use the valid version of the package insert provided with the kit. Be sure that everything is understood.
4. The microplate contains snap-off strips. Unused wells must be stored at 2 °C to 8 °C in the sealed foil pouch and used in the frame provided.
5. Pipetting of samples and reagents must be done as quickly as possible and in the same sequence for each step.
6. Use reservoirs only for single reagents. This especially applies to the substrate reservoirs. Using a reservoir for dispensing a substrate solution that had previously been used for the conjugate solution may turn solution colored. Do not pour reagents back into vials as reagent contamination may occur.
7. Mix the contents of the microplate wells thoroughly to ensure good test results. Do not reuse microwells.
8. Do not let wells dry during assay; add reagents immediately after completing the rinsing steps.
9. Allow the reagents to reach room temperature (21 °C to 26 °C) before starting the test. Temperature will affect the absorbance readings of the assay. However, values for the patient samples will not be affected.
10. Never pipet by mouth and avoid contact of reagents and specimens with skin and mucous membranes.
11. Do not smoke, eat, drink or apply cosmetics in areas where specimens or kit reagents are handled.
12. Wear disposable latex gloves when handling specimens and reagents. Microbial contamination of reagents or specimens may give false results.
13. Handling should be done in accordance with the procedures defined by an appropriate national biohazard safety guideline or regulation.
14. Do not use reagents beyond expiry date as shown on the kit labels.
15. All indicated volumes have to be performed according to the protocol. Optimal test results are only obtained when using calibrated pipettes and microtiterplate readers.

16. Do not mix or use components from kits with different lot numbers. It is advised not to exchange wells of different plates even of the same lot. The kits may have been shipped or stored under different conditions and the binding characteristics of the plates may result slightly different.
17. Avoid contact with *Stop Solution* containing 0.5 M H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. It may cause skin irritation and burns.
18. Some reagents contain Proclin 300, BND and/or MIT as preservatives. In case of contact with eyes or skin, flush immediately with water.
19. TMB substrate has an irritant effect on skin and mucosa. In case of possible contact, wash eyes with an abundant volume of water and skin with soap and abundant water. Wash contaminated objects before reusing them. If inhaled, take the person to open air.
20. Chemicals and prepared or used reagents have to be treated as hazardous waste according to the national biohazard safety guideline or regulation.
21. For information on hazardous substances included in the kit please refer to Material Safety Data Sheets. Material Safety Data Sheets for this product are available upon request directly from DIAsource.

## 4 REAGENTS

### 4.1 Reagents provided

1.  **Microplates**, 12 x 8 (break apart) strips, 96 wells.  
Wells coated with anti-β-HCG monoclonal antibody.
2.  **HCG Calibrators**. N= 1 to 5, 5 vials (lyophilized), 1 mL  
Concentrations : 5; 50; 200; 500; 1000 mIU/mL  
Conversion : 1 pg/mL = 0.00916 mIU/mL  
*The concentrations of the DIAsource HCG Kit calibrators match the International Reference material Chorionic Gonadotropin, Reference reagent 2001 (NIBSC Code number 99/688).*  
See "Preparation of Reagents"  
Contain 0.03% Proclin 300, 0.015% BND and 0.010% MIT as preservatives.
3.  **Specimen Diluent**, 1 vial, 10 mL, ready to use  
The specimen diluent is also used as calibrator point : 0 mIU/mL  
Contains 0.03 % Proclin 300, 0.015 % BND and 0.010 % MIT as preservatives.
4.  **Enzyme Conjugate**, 1 vial, 11 mL. Ready for use.  
Monoclonal antibody against the alpha-subunit conjugated to horseradish peroxidase.  
Contains 0.03 % Proclin 300, 0.015 % BND and 0.010 % Mit as preservatives.
5.  **Substrate Solution**, 1 vial, 14 mL. Ready for use.  
Tetramethylbenzidine (TMB)
6.  **Stop Solution**, 1 vial, 14 mL. Ready for use.  
Contains 0.5 M H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>.  
Avoid contact with the stop solution. It may cause skin irritations and burns.  
  
BND        = 5-bromo-5-nitro-1,3-dioxane  
MIT        = 2-methyl-2H-isothiazol-3-one

**Note:** Additional Specimen Diluent for sample dilution is available upon request.

### 4.2 Material required but not provided

- A microtiter plate calibrated reader (450±10 nm)
- Calibrated variable precision micropipettes.
- Absorbent paper.
- Distilled or deionized water
- Timer
- Semi logarithmic graph paper or software for data reduction

### 4.3 Storage Conditions

When stored at 2 °C - 8 °C unopened reagents will retain reactivity until expiration date. Do not use reagents beyond this date. Opened reagents must be stored at 2 °C - 8 °C. Microtiter wells must be stored at 2 °C - 8 °C. Once the foil bag has been opened, care should be taken to close it tightly again.

#### **4.4 Reagents Preparation**

Bring all reagents and required number of strips to room temperature prior to use.

##### **Calibrators**

Reconstitute the lyophilized contents of the calibrator vial with 1.0 mL Aqua dest.

**Note:** The reconstituted calibrators are stable for 2 months at 2 °C - 8 °C. For longer storage freeze at -20°C.

#### **4.5 Disposal of the Kit**

The disposal of the kit must be made according to the national regulations. Special information for this product is given in the Material Safety Data Sheets.

#### **4.6 Damaged Test Kits**

In case of any severe damage to the test kit or components, DIAsource has to be informed in writing, at the latest, one week after receiving the kit. Severely damaged single components should not be used for a test run. They have to be stored until a final solution has been found. After this, they should be disposed according to the official regulations.

### **5 SPECIMEN COLLECTION AND PREPARATION**

Serum or plasma (EDTA-, heparin- or citrate plasma) can be used in this assay.

Do not use haemolytic, icteric or lipaemic specimens.

Please note: Samples containing sodium azide should not be used in the assay.

#### **5.1 Specimen Collection**

##### **Serum:**

Collect blood by venipuncture (e.g. Sarstedt Monovette # 02.1388.001), allow to clot, and separate serum by centrifugation at room temperature. Do not centrifuge before complete clotting has occurred. Patients receiving anticoagulant therapy may require increased clotting time.

##### **Plasma:**

Whole blood should be collected into centrifuge tubes containing anti-coagulant and centrifuged immediately after collection.

#### **5.2 Specimen Storage and Preparation**

Specimens should be capped and may be stored for up to 5 days at 2 °C - 8 °C prior to assaying.

Specimens held for a longer time should be frozen only once at -20°C prior to assay. Thawed samples should be inverted several times prior to testing.

#### **5.3 Specimen Dilution**

If in an initial assay, a specimen is found to contain more than the highest calibrator, the specimens can be diluted with *Specimen Diluent* and reassayed as described in Assay Procedure.

For the calculation of the concentrations this dilution factor has to be taken into account.

##### Example:

- a) dilution 1:10: 10 µL Serum + 90 µL *Specimen Diluent* (mix thoroughly)
- b) dilution 1:100: 10 µL dilution a) 1:10 + 90 µL *Specimen Diluent* (mix thoroughly).

**NOTE:** Sera of pregnant women must be diluted 1/100 in *Specimen Diluent* before starting the assay.

### **6 ASSAY PROCEDURE**

#### **6.1 General Remarks**

- All reagents and specimens must be allowed to come to room temperature before use. All reagents must be mixed without foaming.
- Once the test has been started, all steps should be completed without interruption.
- Use new disposal plastic pipette tips for each calibrator, control or sample in order to avoid cross contamination
- Absorbance is a function of the incubation time and temperature. Before starting the assay, it is recommended that all reagents are ready, caps removed, all needed wells secured in holder, etc. This will ensure equal elapsed time for each pipetting step without interruption.
- As a general rule the enzymatic reaction is linearly proportional to time and temperature.

#### **6.2 Test Procedure (quantitative method)**

Each run must include a calibration curve.

**NOTE:** Sera of pregnant women must be diluted 1/100 in *Specimen Diluent* before starting the assay. (s. 5.3.)

- Secure the desired number of Microtiter wells in the holder.
- Dispense **25 µL** of each *Calibrator, Control and samples with new disposable tips* into appropriate wells.
- Dispense **100 µL Enzyme Conjugate** into each well.  
Thoroughly mix for 10 seconds. It is important to have a complete mixing in this step.
- Incubate for **30 minutes** at room temperature.
- Briskly shake out the contents of the wells.  
Rinse the wells 5 times with distilled water (400 µL per well). Strike the wells sharply on absorbent paper to remove residual droplets.
- Important note:**  
The sensitivity and precision of this assay is markedly influenced by the correct performance of the washing procedure!
- Add **100 µL of Substrate Solution** to each well.
- Incubate for **10 minutes** at room temperature.
- Stop the enzymatic reaction by adding **50 µL of Stop Solution** to each well.
- Determine the absorbance (OD) of each well at **450 ± 10 nm** with a microtiter plate reader.  
It is recommended that the wells be read **within 10 minutes** after adding the *Stop Solution*.

### 6.3 Test Procedure (Qualitative Method)

This procedure differentiates positive (pregnant) from negative samples by comparing the sample hCG levels with *Specimen Diluent* (0 mIU/mL) and *Calibrator 2* (50 mIU/mL). Patient samples are run in parallel with the *Specimen Diluent* (0 mIU/mL) and the 50 mIU/mL *Calibrator 2*. The assay procedure is identical with the Quantitative Method, but step 8 and 9 are omitted.

### 6.4 Calculation of Results (Quantitative)

- Calculate the average absorbance values for each set of calibrators, controls and patient samples.
- Using semi-logarithmic graph paper, construct a calibration curve by plotting the mean absorbance obtained from each calibrator against its concentration with absorbance value on the vertical(Y) axis and concentration on the horizontal (X) axis.
- Using the mean absorbance value for each sample determine the corresponding concentration from the calibration curve.
- Automated method: The results in the IFU have been calculated automatically using a 4 PL (4 Parameter Logistics) curve fit. 4 Parameter Logistics is the preferred method. Other data reduction functions may give slightly different results.
- The concentration of the samples can be read directly from this calibration curve. Samples with concentrations higher than that of the highest calibrator have to be further diluted or reported as > 1000 mIU/mL. For the calculation of the concentrations this dilution factor has to be taken into account.

#### 6.4.1 Example of Typical Calibration Curve

The following data is for demonstration only and **cannot** be used in place of data generations at the time of assay.

Calibrator	Optical Units (450 nm)
Calibrator 1 (5 mIU/mL)	0.05
Calibrator 2 (50 mIU/mL)	0.14
Calibrator 3 (200 mIU/mL)	0.43
Calibrator 4 (500 mIU/mL)	0.94
Calibrator 5 (1000 mIU/mL)	1.54

### 6.5 Qualitative Results

For a qualitative analysis of the hCG level the color development of the specimen is compared with the color of the *Specimen Diluent* (0 mIU/mL) and *Calibrator 2* (50 mIU/mL).

If the blue color is less intense than the color of the 50 mIU/mL *Calibrator*, the sample is considered as negative.

If the blue color is more intense than or equal to the color of the 50 mIU/mL *Calibrator* the sample is considered as positive.

## 7 EXPECTED NORMAL VALUES

It is strongly recommended that each laboratory should determine its own normal and abnormal values.

The results alone should not be the only reason for any therapeutic consequences. The results should be correlated to other clinical observations and diagnostic tests.

## 7.1 Normal healthy adults, non-pregnant

In a study conducted with apparently normal healthy adults, using the DIAsource HCG ELISA the following values are observed:

Population	Age (years)	Valid N	hCG [mIU/mL]
men	< 50	40	< 5
	> 50	10	< 5
women	< 50	42	< 5
	> 50	7	< 5

## 7.2 Normal serum hCG levels during pregnancy

pregnancy week	Concentration mIU/mL	pregnancy week	Concentration mIU/mL
2.-3.	10 - 50	13.	12500 - 95000
4.	40 - 1000	14.	10500 - 80000
5.	400 - 20700	15.	9000 - 70000
6.	2200 - 74200	16.	7000 - 64000
7.	6000 - 130000	17.	5500 - 56000
8.	2900 - 190000	18.	4500 - 50000
9.	18500 - 205000	19.	3300 - 40000
10.	18000 - 200000	20.	2500 - 32000
11.	16500 - 180000	21.	1800 - 25000
12.	14500 - 125000		

During the first six weeks of pregnancy, serum hCG concentrations have a doubling time of approximately two days. After delivery, hCG levels fall rapidly and disappear completely after a few days. Very low levels of hCG can be present in ectopic pregnancies (see Braunstein, G. a.o., First-trimester chorionic gonadotropin measurements as an aid in the diagnosis of early pregnancy disorders. In: American Journal of Obstetrics and Gynaecology, V. 131, No. 1., pp. 25-32. May 1978, St. Louis), while conditions like choriocarcinoma, trophoblastic or nontrophoblastic neoplasms or hydatidiform moles may result in very high hCG concentrations.

### CAUTION :

1. For the detection of pregnancy in serum, a qualitative assay is used with a cut-off point of 50 mIU/mL. Negative or borderline results should be repeated on a fresh specimen obtained at least 48 hours after the first specimen.
2. It has been shown that immunological pregnancy tests may yield false results in cases of several diseases (such as rheumatoid arthritis or myelomas). In such cases, the interpretation of the pregnancy test should be done carefully.

## 8 QUALITY CONTROL

Good laboratory practice requires that controls be run with each calibration curve. A statistically significant number of controls should be assayed to establish mean values and acceptable ranges to assure proper performance.

It is recommended to use control samples according to state and federal regulations. The use of control samples is advised to assure the day to day validity of results. Use controls at both normal and pathological levels.

The controls and the corresponding results of the QC-Laboratory are stated in the QC certificate added to the kit. The values and ranges stated on the QC sheet always refer to the current kit lot and should be used for direct comparison of the results.

It is also recommended to make use of national or international Quality Assessment programs in order to ensure the accuracy of the results.

Employ appropriate statistical methods for analysing control values and trends. If the results of the assay do not fit to the established acceptable ranges of control materials patient results should be considered invalid.

In this case, please check the following technical areas: Pipetting and timing devices; photometer, expiration dates of reagents, storage and incubation conditions, aspiration and washing methods.

After checking the above mentioned items without finding any error contact your distributor or DIAsource directly.

## 9 PERFORMANCE CHARACTERISTICS

### 9.1 Assay Dynamic Range

The range of the assay is between 5 – 1000 mIU/mL.

## 9.2 Specificity of Antibodies (Cross Reactivity)

The following substances were tested for cross reactivity of the assay:

Protein	Concentration	Produced Colour Intensity Equivalent to HCG in serum (mIU/ml)
hLH	300 mIU/mL	9
	200 mIU/mL	< 5
	80 mIU/mL	< 5
TSH	75 µIU/mL	10
	50 µIU/mL	6
	25 µIU/mL	< 5
FSH	200 mIU/mL	< 5
	50 mIU/mL	< 5

## 9.3 Sensitivity

The analytical sensitivity was calculated by adding 2 standard deviations to the mean of 20 replicate analyses of *Specimen Diluent* and was found to be < 5 mIU/mL.

## 9.4 Reproducibility

### 9.4.1 Intra Assay

The within assay variability is shown below:

Sample	n	Mean (mIU/mL)	CV (%)
1	20	250.4	4.7
2	20	176.9	2.2
3	20	86.6	3.5

### 9.4.2 Inter Assay

The between assay variability is shown below:

Sample	n	Mean (mIU/mL)	CV (%)
1	20	246	4.3
2	20	174	4.0
3	20	87	3.3

## 9.5 Recovery

Samples have been spiked by adding hCG solutions with known concentrations in a 1:1 ratio.

The expected values were calculated by addition of half of the values determined for the undiluted samples and half of the values of the known solutions. The % Recovery has been calculated by multiplication of the ratio of the measurements and the expected values with 100.

Sample	Added Conc. 1:1 (v/v) (mIU/mL)	Measured Conc. (mIU/mL)	Expected Conc. (mIU/mL)	Recovery (%)
1	-	14.1	14.1	100
	50	35.6	32.05	111
	30	21	22.05	95
	25	19	19.55	97
2	-	268	268	100
	50	149	159	94
	200	231	234	99
	500	408	384	106
3	-	79	79	100
	50	61	64.5	95
	100	83	89.5	93
	200	139	139.5	100

## 9.6 Linearity

Sample	Dilution	Mean Conc. (mIU/mL)	Recovery (%)
1	None	634	-
	1:2	278	88
	1:4	136.2	86
	1:8	71.4	90
	1:16	38.1	96
2	None	613	-
	1:2	276	90
	1:4	131.2	86
	1:8	71.6	93
	1:16	38.1	99
3	None	242	-
	1:2	123	102
	1:4	57	94
	1:8	31	102
	1:16	16.1	106

## 10 LIMITATIONS OF USE

Reliable and reproducible results will be obtained when the assay procedure is performed with a complete understanding of the package insert instruction and with adherence to good laboratory practice.

Any improper handling of samples or modification of this test might influence the results.

### 10.1 Interfering Substances

Haemoglobin (up to 4 mg/mL), Bilirubin (up to 0.5 mg/mL) and Triglyceride (up to 30 mg/mL) have no influence on the assay results.

### 10.2 Drug Interferences

Until today no substances (drugs) are known to us, which have an influence to the measurement of hCG in a sample.

### 10.3 High-Dose-Hook Effect

No hook effect was observed in this test up to 13,300 mIU/mL of hCG.

## 11 LEGAL ASPECTS

### 11.1 Reliability of Results

The test must be performed exactly as per the manufacturer's instructions for use. Moreover the user must strictly adhere to the rules of GLP (Good Laboratory Practice) or other applicable national calibrators and/or laws. This is especially relevant for the use of control reagents. It is important to always include, within the test procedure, a sufficient number of controls for validating the accuracy and precision of the test.

The test results are valid only if all controls are within the specified ranges and if all other test parameters are also within the given assay specifications. In case of any doubt or concern please contact DIAsource.

### 11.2 Therapeutic Consequences

Therapeutic consequences should never be based on laboratory results alone even if all test results are in agreement with the items as stated under point 11.1. Any laboratory result is only a part of the total clinical picture of a patient.

Only in cases where the laboratory results are in acceptable agreement with the overall clinical picture of the patient should therapeutic consequences be derived.

The test result itself should never be the sole determinant for deriving any therapeutic consequences.

### 11.3 Liability

Any modification of the test kit and/or exchange or mixture of any components of different lots from one test kit to another could negatively affect the intended results and validity of the overall test. Such modification and/or exchanges invalidate any claim for replacement.

Claims submitted due to customer misinterpretation of laboratory results subject to point 11.2. are also invalid. Regardless, in the event of any claim, the manufacturer's liability is not to exceed the value of the test kit. Any damage caused to the test kit during transportation is not subject to the liability of the manufacturer.

## **12 REFERENCES**

1. Thomas Labor und Diagnose. 5. Auflage, Mann K. Hörmann R. und pp 996, ff
2. Mann K, Saller B, Hoermann R. Related Articles, Clinical use of HCG and hCG beta determinations. Scand J Clin Lab Invest Suppl. 1993; 216:97-104.
3. Braunstein GD, Vaitukaitis JL, Carbone PP and Ross GT. Ectopic production of human chorionic gonadotropin by neoplasms. Ann Intern. Med. 1973, 78: 39-45.
4. Cacciatore B, Tiiainen A, Stenman UH, Ylostalo P. Related Articles, Normal early pregnancy: serum hCG levels and vaginal ultrasonography findings. Br J Obstet Gynaecol. 1990 Oct; 97(10):899-903.

**Other translations of this Instructions for Use can be downloaded from our website: <https://www.diasource-diagnostics.com/>**

Revision date : 2023-07-18



# HCG ELISA

fr

KAPD1469

POUR TEST DIAGNOSTIQUE IN VITRO

DIAsource ImmunoAssays SA - Rue du Bosquet 2 B-1348 Louvain-la-Neuve, Belgium - Tel: +32 10 84 99 11 - Fax : +32 10 84 99 90

## 1 INTRODUCTION

### 1.1 Utilisation prévue

Le kit de dosage immuno-enzymatique DIAsource HCG ELISA propose le matériel requis pour la mesure quantitative de gonadotrophine chorionique humaine (hCG) dans le sérum ou le plasma.  
Ce kit est à utiliser uniquement dans le cadre de tests diagnostiques in vitro

### 1.2 Résumé et explications

Voir détails dans la version anglaise

## 2 MÉTHODOLOGIE

Le kit DIAsource HCG ELISA est basé sur une réaction immuno-enzymatique en sandwich en phase solide. Les microplaques sont recouvertes avec un anticorps monoclonal dirigé contre un antigène spécifique de la molécule hCG. Un aliquote de l'échantillon contenant l'hCG endogène est incubé dans un puits avec l'enzyme conjuguée, c'est-à-dire un anticorps (anti- $\alpha$ -subunit) monoclonal conjugué avec la peroxydase de Raifort (horseradish peroxidase, HRP). Après l'incubation, le conjugué non-lié est éliminé durant le lavage des puits.

La quantité de conjugué-HRP liée est proportionnelle à la concentration d'HCG contenue dans l'échantillon.

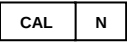
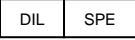
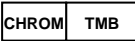
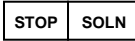
Suite à l'addition de solution substrat, l'intensité de la coloration obtenue est proportionnelle à la concentration de hCG contenue dans l'échantillon.

## 3 PRÉCAUTIONS D'UTILISATION

1. Ce kit est uniquement destiné aux tests diagnostiques in vitro.
2. Utilisez uniquement la version valide des instructions d'utilisation qui est incluse dans le kit.
3. Les informations concernant la toxicité des réactifs contenus dans ce kit sont présentées dans la fiche de sécurité (« Material Safety Data Sheets »).
4. Tous les réactifs de ce kit contenant du sérum ou du plasma humain ont été testés avec des résultats négatifs pour le VIH I/II, le HBsAg et le HCV selon les normes FDA en vigueur. Néanmoins, lors de leur utilisation, tous les réactifs de ce kit doivent être manipulés avec précaution.
5. Eviter les contacts avec la Stop Solution, celle-ci contient 0,5 M de H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. Cela pourrait engendrer irritations ou brûlures de la peau.
6. Ne jamais pipeter avec la bouche, et éviter tout contact de la peau ou des muqueuses avec les réactifs ou les échantillons.
7. Ne pas fumer, manger, boire ou utiliser des produits cosmétiques dans les zones où les échantillons ou le kit ont été maniés.
8. Porter des gants d'examen lors de l'utilisation des échantillons ou des réactifs. Une contamination microbienne des échantillons ou des réactifs pourrait fausser les résultats.
9. L'utilisation de ce kit devra être en accord avec les normes ou recommandations nationales de sécurité en vigueur concernant les produits à risque biologique.
10. Ne pas utiliser les réactifs au-delà de la date d'expiration inscrite sur l'emballage.
11. Tous les volumes indiqués doivent être scrupuleusement respectés, comme indiqué dans le protocole expérimental. Seule l'utilisation de pipettes calibrées ou d'un spectrophotomètre lecteur de micro-plaques calibré garantit l'obtention de résultats optimaux à ce test.
12. Ne pas mélanger ou utiliser des réactifs contenus dans des kits de lots différents. Il est conseillé de ne pas échanger les puits de différentes plaques, même si celles-ci proviennent du même lot. Les kits peuvent avoir été transportés ou stockés différemment, et les caractéristiques de liaison de chaque plaque pourraient ainsi être modifiées.
13. L'élimination des solutions chimiques et des réactifs contenus dans ce kit, utilisés ou non, doit être en accord avec la réglementation nationale en vigueur concernant l'élimination des déchets à risque biologique.
14. La fiche de sécurité concernant ce produit peut être obtenue en contactant directement DIAsource ImmunoAssays.

## 4 COMPOSITION DU KIT

### 4.1 Contenu du kit

1.  **Microplaques**, 12 x 8 (à détacher) barrettes, 96 puits.  
Les puits sont recouverts avec un anticorps anti- $\beta$  hCG (monoclonal).
2.  **HCG Calibrateurs**. N= 1 à 5, 5 flacons (lyophilisés), 1 mL  
Concentrations : 5; 50; 200; 500; 1000 mIU/mL  
Conversion : 1 pg/mL = 0.00916 mIU/mL  
*Les calibrateurs sont étalonnés contre le matériel de référence suivant : 5th WHO International Standard Chorionic Gonadotrophin NIBSC code: 07/364*  
*Voir « Préparation des réactifs » ;*  
Contient 0.03% Proclin 300, 0.015% BND and 0.010% MIT comme conservateur
3.  **Diluant d'échantillon**, 1 flacon, 10 mL, prêt à l'emploi.  
Le diluent d'échantillon est aussi utilisé comme calibrateur 0 : 0 mIU/mL  
Contient 0.03 % Proclin 300, 0.015 % BND and 0.010 % MIT comme conservateur
4.  **Conjugué enzymatique**, 1 flacon, 11 mL, prêt à l'emploi.  
Anticorps (anti  $\alpha$  subunit) conjugué à la HRP.  
Contient 0.03 % Proclin 300, 0.015 % BND and 0.010 % Mit comme conservateur
5.  **Solution substrat**, 1 flacon, 14 mL, prêt à l'emploi.  
Tetramethylbenzidine (TMB)
6.  **Solution stop**, 1 flacon, 14 mL, prêt à l'emploi.  
Contient 0.5 M  $H_2SO_4$ .  
Eviter les contacts avec la solution stop. Cela pourrait engendrer irritations ou brûlures de la peau.  

BND	= 5-bromo-5-nitro-1,3-dioxane
MIT	= 2-methyl-2H-isothiazol-3-one

**Remarque :** Un *Diluant d'échantillon* pour la dilution de l'échantillon peut être fourni sur demande.

### 4.2 Equipement et matériel requis, mais non fournis

- Un spectrophotomètre lecteur de microplaques calibré ( $450 \pm 10$  nm)
- Des micro-pipettes de précision variables et calibrées.
- Du papier absorbant.
- De l'eau distillée.
- Un minuteur
- Papier graphique semi-logarithmique ou logiciel pour la réduction des données

### 4.3 Stockage et stabilité du kit

Les réactifs contenus dans des flacons non-ouverts, stockés à  $2^{\circ}C - 8^{\circ}C$ , seront stables jusqu'à la date d'expiration inscrite sur l'étiquette. Ne pas utiliser les réactifs au-delà de cette date.

Les réactifs contenus dans des flacons ouverts doivent être stockés à  $2^{\circ}C - 8^{\circ}C$ . Les microplaques doivent être stockées à  $2^{\circ}C - 8^{\circ}C$ . Une fois le sachet en aluminium ouvert, attention à bien refermer le flacon.

### 4.4 Préparation des réactifs

Amener tous les réactifs et le nombre de barrettes nécessaires au test à température ambiante avant utilisation.

#### **Calibrateurs**

Reconstituer le contenu lyophilisé des flacons de calibrateurs avec 1,0 mL d'eau distillée et laisser incuber au minimum 10 minutes. Mélanger plusieurs fois avant utilisation.

**Remarque :** Les calibrateurs reconstitués sont stables deux mois à  $2^{\circ}C - 8^{\circ}C$ . Pour un stockage prolongé, congeler à  $-20^{\circ}C$ .

### 4.5 Élimination des déchets relatifs au kit

L'élimination des déchets relatifs au kit doit être réalisée selon les règles nationales en vigueur. Les informations spécifiques au kit sont présentées dans la fiche de sécurité (voir chapitre 13).

#### **4.6 Kits endommagés**

Dans le cas de dommages importants survenus au kit ou ses composants, informer DIAsource, au plus tard une semaine après réception du kit. Les composants endommagés ne doivent pas être utilisés pour le test. Ils doivent être stockés jusqu'à ce qu'une solution adaptée ait été trouvée. Après cela, ils doivent être éliminés selon les directives officielles en vigueur.

### **5 COLLECTE ET PREPARATION DES ÉCHANTILLONS**

Sérum ou plasma (EDTA-, Héparine- ou citrate plasma) peuvent être utilisés pour ce test.

Ne pas utiliser des échantillons hémolysés, ictériques ou lipémiques.

Remarque: Les échantillons contenant de l'azide de sodium ne doivent pas être utilisés pour ce test.

#### **5.1 Prélèvement des échantillons**

##### **Serum:**

Recueillir le sang par ponction veineuse (par exemple, Sarstedt Monovette # 02.1388.001), laisser coaguler et séparer le sérum par centrifugation à température ambiante. Ne pas centrifuger avant la coagulation complète. Les patients recevant un traitement anticoagulant peuvent nécessiter une augmentation du temps de coagulation

##### **Plasma:**

Le sang total doit être prélevé dans des tubes de centrifugation contenant un anti-coagulant (Sarstedt Monovette avec une préparation appropriée de plasma) et centrifugé immédiatement après le prélèvement.

#### **5.2 Conservation et préparation des échantillons**

Les tubes contenant des échantillons doivent être fermés et peuvent être stockés jusqu'à cinq jours à 2 °C - 8 °C avant d'être testés. Les échantillons stockés pour un temps prolongé doivent être congelés à -20°C avant d'être testés. Les échantillons décongelés doivent être retournés plusieurs fois avant le test.

#### **5.3 Dilution des échantillons**

Si, lors d'un test préliminaire, la concentration de l'échantillon se révèle être supérieure à celle du calibrateur le plus concentré, alors l'échantillon doit être dilué avec le Diluant d'échantillon et testé de nouveau, comme décrit dans "Réalisation du test".

Pour le calcul des concentrations, ce facteur de dilution doit être pris en considération.

Exemple:

- a) dilution 1:10: 10 µL de l'échantillon + 90 µL Diluant d'échantillon (bien mélanger).
- b) dilution 1:100: 10 µL dilution a) 1:10 + 90 µL Diluant d'échantillon (bien mélanger).

Remarque: les sera de femmes enceintes doivent être dilués au 1/100e dans le Diluant d'échantillon avant de commencer l'essai.

### **6 RÉALISATION DU TEST**

#### **6.1 Remarques générales**

- Tous les réactifs et échantillons doivent être amenés à température ambiante avant utilisation. Tous les réactifs doivent être mélangés, sans formation de mousse.
- Une fois la procédure engagée, toutes les étapes doivent être réalisées sans interruption.
- Utiliser un nouvel embout de pipette pour chaque calibrateur, contrôle ou échantillon, ceci afin d'éviter toute contamination.
- L'absorbance est fonction du temps d'incubation et de la température. Avant de commencer le test, il est recommandé de préparer tous les réactifs, bouchons ouverts, de préparer les puits des microplaques, etc. Cela garantira un intervalle de temps équivalent entre chaque étape, sans interruption.
- En règle générale, la réaction enzymatique est linéairement proportionnelle au temps et à la température.

#### **6.2 Réalisation du dosage (méthode quantitative)**

Chaque test doit inclure une courbe de calibration.

Remarque: les sera de femmes enceintes doivent être dilués au 1/100e dans le Diluant d'échantillon avant de commencer l'essai. (Voir 5.3.)

1. Disposer le nombre de puits de micro-titration désiré dans le support.
2. Déposer **25 µL** de chaque Calibrateur, Contrôle et les échantillons, avec de nouveaux embouts de pipette, dans les puits appropriés.
3. Déposer **100 µL** de Conjugué enzymatique dans chaque puits.  
Bien mélanger pendant 10 secondes. Il est important d'obtenir un mélange parfait lors de cette étape.
4. Incuber pendant **30 minutes** à température ambiante.
5. Décanter le contenu des puits et rincer les puits 5 fois avec de l'eau distillée (400 µL par puits). Tapoter les puits sur du papier absorbant afin d'éliminer les gouttelettes résiduelles.

- Remarque importante:**  
La sensibilité et la précision de ce test sont fortement dépendantes de la bonne réalisation des étapes de lavage !
6. Ajouter **100 µL** de Solution substrat à chaque puits.
  7. Incuber pendant **10 minutes** à température ambiante.
  8. Stopper la réaction enzymatique en ajoutant **50 µL** de Solution stop à chaque puits.
  9. Lire la densité optique à **450 ± 10 nm** à l'aide d'un spectrophotomètre lecteur de microplaques **dans les 10 minutes** après avoir ajouté la Solution stop.

### **6.3 Réalisation du dosage (méthode qualitative)**

Ce protocole différencie les sera positifs (enceinte) des échantillons négatifs, en comparant les taux d'hCG contenus dans les échantillons avec le Diluant d'échantillons (0 mIU/mL) et le calibrateur 2 (50 mIU/mL).

Les échantillons de patients sont traités en parallèle du Diluant d'échantillons (0 mIU/mL) et du calibrateur 2 (50 mIU/mL).

Le protocole d'essai est identique celui de la méthode quantitative, mais les étapes 8 et 9 sont omises.

### **6.4 Calcul des résultats (méthode quantitative)**

1. Calculer les valeurs moyennes des densités optiques pour chaque série de calibrateurs, contrôles et échantillons.
2. Etablir la courbe de calibration en reportant la densité optique moyenne de chaque valeur de calibrateur en fonction de sa concentration, en posant la densité optique en axe des ordonnées et la concentration en axe des abscisses.
3. L'utilisation de la densité optique moyenne pour chaque échantillon détermine la concentration correspondante à partir de la courbe de calibration.
4. Méthode automatique. Les résultats dans les instructions d'utilisation ont été calculés de façon automatique en utilisant une courbe de régression 4 Paramètres. (4 paramètres Rodbard ou 4 paramètres Marquardt sont les méthodes favorites.) D'autres fonctions logistiques peuvent donner des résultats légèrement différents.
5. La concentration des échantillons peut être lue directement à partir de cette courbe de calibration. Les échantillons avec une concentration supérieure à celle du calibrateur le plus concentré doivent être dilués de nouveau ou rapportés comme étant > 1000 mIU/ml. Pour le calcul des concentrations, ce facteur de dilution doit être pris en considération.

#### **6.4.1 Exemple d'une courbe de calibration typique**

Les résultats suivants sont ici présentés à titre d'exemple et ne peuvent être utilisés au moment de l'essai.

Calibrateur	Unités optiques (450 nm)
Calibrateur 1 (5 mIU/mL)	0.05
Calibrateur 2 (50 mIU/mL)	0.14
Calibrateur 3 (200 mIU/mL)	0.43
Calibrateur 4 (500 mIU/mL)	0.94
Calibrateur 5 (1000 mIU/mL)	1.54

### **6.5 Résultats qualitatifs**

Pour une analyse qualitative du taux d'hCG, le développement de la coloration de l'échantillon est comparé à la coloration du Diluant d'échantillon (0 mIU/mL) et du calibrateur 2 (50 mIU/mL).

Si la couleur bleue est moins intense que la couleur du calibrateur 2 (50 mIU/mL), l'échantillon est alors considéré comme négatif.

Si la couleur bleue est plus intense ou équivalente à celle du calibrateur 2 (50 mIU/mL), l'échantillon est alors considéré comme positif.

## **7 VALEURS ATTENDUES**

Il est fortement recommandé à chaque laboratoire de déterminer ses propres valeurs normales ou anormales.

Les résultats seuls ne devraient pas être l'unique raison de conséquences thérapeutiques. Les résultats doivent être corrélés à d'autres résultats cliniques observations et tests diagnostiques.

### **7.1 Adultes normaux sains, non enceintes**

Dans une étude réalisée avec des adultes normaux et sains, à l'aide du kit DIAsource HCG ELISA, les valeurs suivantes sont observées :

Population	Age (ans)	Nombre	hCG [mIU/mL]
Hommes	< 50	40	< 5
	> 50	10	< 5
Femmes	< 50	42	< 5
	> 50	7	< 5

### **7.2 Taux d'hCG sériques normaux au cours de la grossesse**

Semaine de grossesse	Concentration mIU/mL	Semaine de grossesse	Concentration mIU/mL
2.-3.	10 - 50	13.	12500 - 95000
4.	40 - 1000	14.	10500 - 80000
5.	400 - 20700	15.	9000 - 70000
6.	2200 - 74200	16.	7000 - 64000
7.	6000 - 130000	17.	5500 - 56000
8.	2900 - 190000	18.	4500 - 50000
9.	18500 - 205000	19.	3300 - 40000
10.	18000 - 200000	20.	2500 - 32000
11.	16500 - 180000	21.	1800 - 25000
12.	14500 - 125000		

Au cours des six premières semaines de grossesse, les concentrations d'hCG sériques présentent un temps de doublement d'environ 2 jours. Après l'accouchement, les taux d'hCG chutent rapidement, pour disparaître complètement après quelques jours. De faibles taux d'hCG peuvent être détectés lors de grossesses ectopiques (voir Braunstein, G. a.o., First-trimester chorionic gonadotropin

measurements as an aid in the diagnosis of early pregnancy disorders. In: American Journal of Obstetrics and Gynaecology, V. 131, No. 1, pp. 25-32. May 1978, St. Louis), alors que des conditions telles que des choriocarcinomes, des néoplasmes trophoblastiques ou non-trophoblastiques, ou encore des moles hydatiformes, peuvent engendrer de très fortes concentrations d'hCG.

#### **Précautions:**

1. Pour la détection d'une grossesse dans un sérum, un essai qualitatif est utilisé avec un point limite de 50 mIU/mL. Des résultats négatifs ou à la limite doivent être répétés à partir d'échantillons frais obtenus au moins 48 heures après le premier prélèvement.
2. Il a été montré que des tests immunologiques de grossesse peuvent amener à de faux résultats en cas de pathologies sévères (telles que l'arthrite rhumatoïde ou les myélomes).

## **8 CONTRÔLE DE QUALITÉ**

Les bonnes pratiques de laboratoire exigent que des contrôles soient testés avec chaque courbe de calibration.

Il est recommandé d'utiliser des échantillons contrôles selon les réglementations nationales en vigueur. L'utilisation des échantillons contrôles est recommandée afin de s'assurer jour après jour de la validité des résultats. Utiliser des contrôles de valeurs normales et pathologiques.

Les contrôles et les résultats correspondants issus du laboratoire QC sont mentionnés dans le certificat QC fourni avec le kit. Les valeurs et les limites mentionnées sur la fiche QC font toujours référence au lot de kit courant et doivent être utilisées pour une comparaison directe avec les résultats.

Il est également recommandé d'utiliser les programmes d'évaluation de qualité nationaux ou internationaux, afin de s'assurer de l'exactitude des résultats.

Utiliser les méthodes d'analyses statistiques appropriées pour l'analyse des valeurs contrôles et des tendances. Si les résultats ne correspondent pas aux limites établies des contrôles, les résultats concernant ces patients doivent être considérées comme non valides.

Dans ce cas, tester les pistes techniques suivantes : mécanisme de pipetage et temps; spectrophotomètre, dates d'expiration des réactifs, conditions de stockage et d'incubation, méthodes d'aspiration et de lavage.

Après avoir testé les points mentionnés ci-dessus, si aucune erreur n'est détectée, contacter votre distributeur ou directement DIAsource.

## **9 CARACTÉRISTIQUES DU TEST**

### **9.1 Zone de mesure**

Les limites du dosage sont comprises entre 5 – 1000 mIU/mL.

### **9.2 Spécificité des anticorps (réaction croisée)**

Voir le manuel d'utilisateur en version anglaise.

### **9.3 Sensibilité de l'analyse**

La sensibilité analytique a été calculée en ajoutant 2 Déviations Standard à la moyenne de 20 réplicats du Diluant d'échantillon et s'est avérée être <5 mUI / mL

### **9.4 Reproductibilité Intra et Inter-essais**

Voir le manuel d'utilisateur en version anglaise.

### **9.5 Récupération**

Voir le manuel d'utilisateur en version anglaise

### **9.6 Linéarité**

## **10 LIMITES D'UTILISATION**

Des résultats fiables et reproductibles seront obtenus lorsque la procédure de test est effectuée avec une compréhension complète de ces instructions et en respectant les bonnes pratiques de laboratoire. Toute utilisation impropre des échantillons ou toute modification du test peut influencer les résultats.

### **10.1 Substances parasites**

L'hémoglobine (jusqu'à 4 mg/mL), la bilirubine (jusqu'à 0.5 mg/mL) et les triglycérides (jusqu'à 30 mg/mL) n'ont aucune influence sur les résultats du dosage.

### **10.2 Drogues parasites**

Jusqu'à présent, nous ne connaissons aucune substance (drogues) capable d'influencer la mesure de hCG dans un échantillon.

### **10.3 Effet de surdosage**

Jusqu'à 13300 mIU/mL de hCG, aucun effet de surdosage n'a été détecté avec ce test.

## **11 ASPECTS LÉGAUX**

### **11.1 Fiabilité des résultats**

Ce test doit être exactement utilisé selon les instructions d'utilisation du fabricant. De plus, les utilisateurs doivent strictement respecter les règles de la bonne pratique de laboratoire, ou autres lois nationales. Cela est spécialement le cas pour l'utilisation des réactifs contrôles. Pour chaque test, il est important d'inclure un nombre suffisant de contrôles, afin de pouvoir valider l'exactitude et la précision du test.

Les résultats du test sont valides si et seulement si tous les contrôles sont compris dans les gammes de mesure mentionnées et si tous les autres paramètres du test sont également compris dans les instructions de ce test. En cas de doute ou d'inquiétude, contacter DIAsource.

### **11.2 Conséquences thérapeutiques**

Les suites thérapeutiques ne devront jamais être basées sur les résultats de laboratoire seuls, même si les tous les résultats du test sont en accord avec les points mentionnés dans le paragraphe 11.1. Tout résultat n'est qu'une partie du tableau clinique complet d'un patient.

Les suites thérapeutiques peuvent découler des résultats de laboratoire si et seulement si ceux-ci sont en accord avec l'ensemble du tableau clinique du patient.

Le résultat du test en lui-même ne doit en aucun cas être le seul déterminant des suites thérapeutiques à suivre.

### **11.3 Responsabilité**

Toute modification du kit et / ou échange ou mélange d'un des composants de différents lots, d'un kit à un autre, pourrait affecter de façon négative les résultats attendus et la validité du test dans son ensemble. De telles modifications ou échanges invalident toute réclamation pour remplacement.

Toutes les réclamations soumises, relatives au paragraphe 11.2, et dues à une mauvaise interprétation des résultats de laboratoire de la part du client sont également invalides. Néanmoins, en cas de réclamation, la responsabilité du fabricant n'est pas de dépasser les limites de la valeur du kit. Tout dommage causé au kit lors de son transport n'est pas de la responsabilité du fabricant.

## **12 RÉFÉRENCES**

1. Thomas Labor und Diagnose. 5. Auflage, Mann K.Hörmann R. und pp 996, ff
2. Mann K, Saller B, Hoermann R. Related Articles, Clinical use of HCG and hCG beta determinations. Scand J Clin Lab Invest Suppl. 1993; 216:97-104.
3. Braunstein GD, Vaitukaitis JL, Carbone PP and Ross GT. Ectopic production of human chorionic gonadotropin by neoplasms. Ann Intern. Med. 1973, 78: 39-45.
4. Cacciatore B, Tiiainen A, Stenman UH, Ylostalo P. Related Articles, Normal early pregnancy: serum hCG levels and vaginal ultrasonography findings. Br J Obstet Gynaecol. 1990 Oct; 97(10):899-903.

Revision date : 2023-07-18



# HCG ELISA

es

KAPD1469

IN VITRO DIAGNOSTIC USE

DIAsource ImmunoAssays SA - Rue du Bosquet 2 B-1348 Louvain-la-Neuve, Belgium -Tel: +32 10 84 99 11 - Fax : +32 10 84 99 90

## 1 INTRODUCCIÓN

El Kit de inmunoensayo enzimático DIAsource HCG ELISA proporciona los materiales necesarios para la determinación cuantitativa del Gonadotropina coriónica (HCG) en suero o plasma.

Este ensayo está diseñado solo para diagnóstico *in vitro*.

## 2 FUNDAMENTO DEL ENSAYO

El Kit DIAsource HCG ELISA es un ensayo en fase sólida de inmunoadsorción unido a enzimas (ELISA), basado en el principio del sándwich.

Los pocillos de las placas están recubiertos con un anticuerpo monoclonal dirigido contra un único foco antigenico en una molécula de HCG. Se incuba una alícuota de una muestra perteneciente a un paciente que contiene HCG endógena en los pocillos recubiertos con el enzima conjugado, que es un anticuerpo monoclonal (anti- $\alpha$ -subunit) conjugado con la peroxidasa endógena. Después de la incubación se lava el conjugado que no se ha unido.

La cantidad de peroxidasa unida es proporcional a la concentración de HCG en la muestra.

Cuando se añade la solución del sustrato de la peroxidasa, la intensidad del color desarrollado es proporcional a la concentración de HCG en la muestra del paciente.

## 3 PRECAUCIONES

- Este kit es solamente para diagnóstico *in vitro*.
- Para obtener información de las sustancias peligrosas incluidas en el kit por favor mirar las hojas de los datos de seguridad del material.
- Todos los reactivos en este kit de ensayo que contienen suero o plasma humano se han ensayado y confirmado ser negativos para HIV I/II, HBsAg y HCV mediante procedimientos aprobados por la FDA. Sin embargo, todos los reactivos deben ser tratados tanto en su uso como dispensación como potencialmente biopeligrosos.
- Evitar contacto con *Stop Solution* que contiene  $H_2SO_4$  0,5 M. Puede provocar irritación y quemaduras en la piel.
- Nunca pipetear con la boca y evitar el contacto de los reactivos y las muestras con la piel y con membranas mucosas.
- No fumar, comer, beber o usar cosméticos en áreas donde las muestras o los reactivos del kit están siendo usados.
- Usar guantes de látex cuando se utilicen las muestras y los reactivos. La contaminación microbiana de los reactivos o las muestras puede dar resultados erróneos.
- El manejo debe realizarse de acuerdo a los procedimientos definidos por las guías o regulación nacionales de seguridad de sustancias biopeligrosas.
- No utilizar los reactivos después de su fecha de caducidad que aparece en las etiquetas del kit.
- Todos los volúmenes indicados han de ser realizados de acuerdo con el protocolo. Los resultados óptimos del ensayo se obtienen solo cuando se utilizan pipetas y lectores de microplacas calibrados.
- No mezclar o usar componentes de kits con distinto número de lote. Se recomienda no intercambiar pocillos de distintas placas incluso si son del mismo lote. Los kits pueden haber sido enviados o almacenados bajo diferentes condiciones y las características de unión de las placas pueden resultar diferentes.
- Los compuestos químicos y los reactivos preparados o utilizados han de tratarse como residuos peligrosos de acuerdo con las guías o regulación nacionales de seguridad de sustancias biopeligrosas.
- Las hojas de los datos de seguridad de este producto están disponibles bajo pedido directamente a DIAsource ImmunoAssays S.A.

Las hojas de los datos de seguridad se ajustan a las demandas de la guía europea: EU-Guideline 91/155 EC.

## 4 COMPONENTES DEL KIT

### 4.1 Componentes del Kit

1. 

**Microtiterwells** (Placas multipocillo), 12x8 tiras separables, 96 pocillos; Pocillos recubiertos con anticuerpo anti-HCG (monoclonal).

2.  CAL N

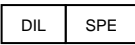
**Calibrador (Calibrador 1-5)**, 5 viales (liofilizados), 1,0 mL; Concentraciones: 5; 50; 200; 500; 1000 mIU/mL

Conversión: 1 pg/mL = 0,00916 mIU/mL

Los estándares están calibrados según el material de referencia "Chorionic Gonadotropin, Reference reagent 2001" (NIBSC código 99/688),

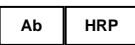
Ver "Preparación de los Reactivos";

\* Contiene 0,03% Proclin 300, 0,015% BND y 0,010% MIT como conservante.

3.  DIL SPE

**Specimen Diluent** (Solución para dilución de la muestra), 1 vial, 10 mL, listo para usar, 0 mIU/mL

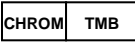
\* Contiene 0,03% Proclin 300, 0,015% BND y 0,010% MIT como conservante.

4.  Ab HRP

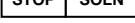
**Enzyme Conjugate** (Conjugado enzimático), 1 vial, 11 mL, listo para usar,

Anticuerpo (anti- $\alpha$ -subunit) conjugado con la Peroxidasa de rábano;

\* Contiene 0,03% Proclin 300, 0,015% BND y 0,010% MIT como conservante.

5.  CHROM TMB

**Substrate Solution** (Solución de sustrato), 1 vial, 14 mL, listo para usar, Tetrametilbencidina (TMB).

6.  STOP SOLN

**Stop Solution** (Solución de parada), 1 vial, 14 mL, listo para usar, contiene 0.5M H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>.

Evitar el contacto con la Solución de parada. Puede causar irritación y quemaduras en al piel.

\*

BND = 5-bromo-5-nitro-1,3-dioxane (Bromonitrodioxano)

MIT = 2-methyl-2H-isothiazol-3-one (Metilisotiazolona)

**Note:** Se puede solicitar el *Specimen Diluent* para la dilución de la muestra.

### 4.2 Equipamiento y material requerido pero no provisto

- Lector de microplacas calibrado (450 nm ± 10 nm) (ej. Microtiter Plate Reader).
- Micropipetas de precisión variable calibradas.
- Papel absorbente.
- Agua destilada.

### 4.3 Almacenamiento y estabilidad del kit

Cuando se almacena a 2 °C - 8 °C, los reactivos sin abrir mantienen su reactividad hasta la fecha de caducidad. No utilizar los reactivos más allá de esta fecha.

Los reactivos abiertos han de almacenarse a 2 °C - 8 °C. Las placas multipocillo han de almacenarse a 2 °C - 8 °C. Una vez se ha abierto la bolsa hay que tener cuidado y cerrarla de nuevo.

Los kits abiertos conservan su actividad durante si se almacenan como se ha descrito arriba.

### 4.4 Preparación de los Reactivos

Dejar que todos los reactivos y el número requerido de tiras alcancen la temperatura ambiente antes de usarse.

#### Calibradores

Reconstituir los contenidos liofilizados de los viales de los calibradores con 1,0 mL de agua destilada.

**Nota:** Los estándares reconstituidos son estables durante 2 meses a 2°C-8°C. Para períodos más largos congelar a -20°C.

### 4.5 Eliminación del Kit

La eliminación del kit debe realizarse de acuerdo con las leyes nacionales. En las hojas de datos de seguridad se proporciona información especial de este producto.

### 4.6 Kits de ensayo dañados

En caso de que exista cualquier daño severo del kit de ensayo o de sus componentes, ha de informarse por escrito a DiaSource ImmunoAssays S.A. no mas tarde de una semana después de recibir el kit. No deben utilizarse componentes dañados para llevar a cabo un ensayo. Han de almacenarse hasta que se encuentre una solución. Despues de esto, deben ser eliminados de acuerdo con las leyes oficiales.

## **5 MUESTRAS**

En este ensayo pueden usarse suero o plasma (EDTA-, heparin- o citrate plasma).

No usar muestras hemolíticas, ictericas o lipémicas.

Tener en cuenta: No deben usarse muestras que contengan acida sódica.

### **5.1 Toma de muestras**

#### **Suero:**

Recoger la sangre por punción en la vena (ej. Sarstedt Monovette # 02.1388.001), permitir coagulación, y separar el suero por centrifugación a temperatura ambiente. No centrifugar antes de la coagulación completa. Las muestras de pacientes que reciben terapia anticoagulante requieren más tiempo para coagular.

#### **Plasma:**

La sangre completa debe recogerse en tubos de centrífuga que contengan anticoagulantes y centrifugarse inmediatamente después de la recolección.

### **5.2 Almacenamiento de las muestras**

Las muestras deben ser tapadas y pueden ser almacenadas hasta 5 días a 2°C-8°C antes del ensayo.

Las muestras almacenadas por un período de tiempo mas largo han de congelarse sólo una vez a -20°C antes del ensayo. Las muestras descongeladas deben invertirse varias veces antes del ensayo.

### **5.3 Dilución de las muestras**

Si en un ensayo inicial, se encuentra una muestra que presenta valores mayores que el calibrador mas concentrado, ha de diluirse con *Specimen Diluent* y volver a ensayarse como se describe en el Procedimiento de Ensayo.

Para el cálculo de las concentraciones habrá que tener en cuenta el factor de dilución.

#### Ejemplo:

- a) dilución 1:10: 10 µL Suero + 90 µL *Specimen Diluent* (mezclar totalmente)
- b) dilución 1:100: 10 µL dilución a) 1:10 + 90 µL *Specimen Diluent* (mezclar totalmente).

**NOTA:** El suero de las mujeres embarazadas debe diluirse 1/100 en el diluyente de las muestras antes de comenzar el ensayo.

## **6 PROCEDIMIENTO DE ENSAYO**

### **6.1 Consideraciones generales**

- Todos los reactivos y muestras han de estar a temperatura ambiente antes de su uso. Todos los reactivos deben mezclarse sin formar espuma.
- Una vez se ha comenzado el ensayo deben completarse todos los pasos sin interrupción.
- Utilizar puntas de pipeta de plástico nuevas para cada estándar, control o muestra para evitar combinaciones cruzadas.
- La absorbancia es función del tiempo de incubación y la temperatura. Antes de comenzar el ensayo, se recomienda que todos los reactivos estén preparados, tapas removidas, todos los pocillos que se necesiten asegurados en recipiente, etc. Esto asegurará un tiempo similar para cada paso de pipeteo sin que haya interrupciones.
- Como regla general, la reacción enzimática es linealmente proporcional al tiempo y a la temperatura.

## **6.2 Procedimiento de ensayo (Método Cuantitativo)**

Cada uno debe incluir una curva de estándares.

**NOTA:** El suero de las mujeres embarazadas debe diluirse 1/100 en el diluyente de las muestras antes de comenzar el ensayo . (ver 5.3)

1. Asegurar el número deseado de pocillos en el recipiente.
2. Dispensar **25 µL** de cada *Calibrador, Control* y muestras con puntas nuevas en los pocillos adecuados.
3. Dispensar **100 µL** de *Enzyme Conjugate* a cada pocillo.  
Mezclar totalmente durante 10 segundos. Es importante mezclar completamente en este paso.
4. Incubar durante **30 minutes** a temperatura ambiente.
5. Sacudir energicamente el contenido de los pocillos.  
Lavar los pocillos 5 veces con agua destilada (400 µL por pocillo). Realizar un golpe seco de los pocillos contra el papel absorbente para eliminar las gotas residuales.  
**Nota importante:**  
La sensibilidad y la precisión de este ensayo se ve marcadamente influenciada por la realización correcta del proceso de lavado!
6. Adicionar **100 µL** de *Substrate Solution* a cada pocillo.
7. Incubar durante **10 minutes** a temperatura ambiente.
8. Parar la reacción enzimática mediante la adición de **50 µL** de *Stop Solution* a cada pocillo.
9. Leer la OD a **450±10 nm** con un lector de microplacas **dentro de los 10 minutos** después de la adición de la *Stop Solution*.

## **6.3 Procedimiento de ensayo (Método Cualitativo)**

Este procedimiento diferencia entre muestras positivas (embarazada) y negativas mediante la comparación de los niveles de hCG de la muestra con el diluyente de las muestras (0 mIU/mL) y el calibrador 2 (50 mIU/mL).

Las muestras de pacientes se corren en paralelo con el diluyente de las muestras (0 mIU/mL) y el calibrador 2 (50 mIU/mL).

El procedimiento de ensayo es idéntico con el Método cuantitativo, pero se omiten los pasos 8 y 9.

## **6.4 Cálculo de los Resultados (Cuantitativo)**

1. Calcular los valores de absorbancia media para cada conjunto de calibradores, controles y muestras de pacientes.
2. Construir una curva estándar mediante la representación de la absorbancia media obtenida para cada calibrador frente a su concentración con el valor de absorbancia en el eje vertical (Y) y la concentración en el eje horizontal (X).
3. Usando el valor de absorbancia media de cada muestra determinar la concentración correspondiente a partir de la curva estándar.
4. Método automatizado: Los resultados en la IFU se han calculado automáticamente usando una curva de regresión 4 PL (4 Parámetros Logísticos). Otras funciones de regresión darán lugar a resultados sensiblemente diferentes.
5. La concentración de las muestra puede leerse directamente de la curva de estándares. Las muestras con concentraciones superiores al mayor estándar han de diluirse. Para el cálculo de las concentraciones hay que tener en cuenta el factor de dilución.

#### **6.4.1 Ejemplo de una Curva Estándar Típica**

Los siguientes datos son solamente para la explicación y no pueden ser utilizados en lugar de los datos generados en el momento del ensayo.

Calibrador	Unidades Ópticas (450 nm)
Calibrador 1 (5 mIU/mL)	0.05
Calibrador 2 (50 mIU/mL)	0.14
Calibrador 3 (200 mIU/mL)	0.43
Calibrador 4 (500 mIU/mL)	0.94
Calibrador 5 (1000 mIU/mL)	1.54

#### **6.5 Resultados Cualitativos**

Para un análisis cualitativo de los niveles de hCG el desarrollo del color de la muestra se compara con el color del diluyente de las muestras (0 mIU/mL) y del calibrador 2 (50 mIU/mL).

Si el color azul es menos intenso que el color del calibrador 2 (50 mIU/mL) la muestra se considera negativa.

Si el color azul es mas intenso que el color del calibrador 2 (50 mIU/mL) la muestra se considera positiva.

### **7 VALORES ESPERADOS**

Se recomienda encarecidamente que cada laboratorio determine sus valores normales e inusuales.

#### **7.1 Adultos normales sanos, no embarazadas**

En un estudio con adultos aparentemente sanos utilizando el DIASOURCE IMMUNOASSAYS S.A. HCG ELISA se observaron los siguientes valores:

Población	Edad (años)	N válido	hCG [mIU/mL]
Hombres	< 50	40	< 5
	> 50	10	< 5
Hombres	< 50	42	< 5
	> 50	7	< 5

#### **7.2 Niveles normales de hCG en suero durante el embarazo**

semana de embarazo	Concentration mIU/mL	semana de embarazo	Concentration mIU/mL
2.-3.	10 - 50	13.	12500 - 95000
4.	40 - 1000	14.	10500 - 80000
5.	400 - 20700	15.	9000 - 70000
6.	2200 - 74200	16.	7000 - 64000
7.	6000 - 130000	17.	5500 - 56000
8.	2900 - 190000	18.	4500 - 50000
9.	18500 - 205000	19.	3300 - 40000
10.	18000 - 200000	20.	2500 - 32000
11.	16500 - 180000	21.	1800 - 25000
12.	14500 - 125000		

Durante las primeras seis semanas de embarazo, las concentraciones de hCG en suero se doblan aproximadamente de dos días.

Después del parto, los niveles de hCG caen rápidamente y desaparecen completamente a los pocos días.

Niveles muy bajos de hCG pueden presentarse en embarazos ectópicos (ver Braunstein, G. a.o., First-trimester chorionic gonadotropin measurements as an aid in the diagnosis of early pregnancy disorders. In: American Journal of Obstetrics and Gynaecology, V. 131, No. 1., pp. 25-32. May 1978, St. Louis), mientras que condiciones como coriocarcinoma, neoplasmas trofoblasticos o no trofoblasticos o mola hidatiforme pueden mostrar concentraciones muy elevadas de hCG.

#### **PRECAUCIÓN:**

1. Para la detección del embarazo en suero, se utiliza un ensayo cualitativo con un punto límite de 50 mIU/mL. Deben repetirse los resultados negativos o dudosos con una muestra fresca obtenida al menos 48 horas tras la primera muestra.
2. Se ha visto que los ensayos inmunológicos de embarazo pueden dar falsos resultados en casos de varias enfermedades (como artritis reumatoide y mielomas). En esos casos, la interpretación de los ensayos de embarazo han de realizarse cuidadosamente.

## **8 CONTROL DE CALIDAD**

Se recomienda usar muestras control de acuerdo con las leyes estatales y federales. El uso de muestras control se recomienda para asegurar la validez diaria de los resultados. Usar controles tanto a niveles normal como patológico.

Los controles y los correspondientes resultados del Laboratorio de control de calidad están fijados en el certificado de control de calidad que acompañan al kit. Los valores y los rangos fijados en la hoja del control de calidad se refieren siempre al kit actual y deben usarse para la comparación directa de los resultados.

Es recomendable también hacer uso de programas de Aseguramiento de la Calidad nacionales o internacionales para asegurar la exactitud de los resultados.

Utilizar métodos estadísticos apropiados para el análisis de los valores y tendencia de los controles. Si los resultados del ensayo no se ajustan a los rangos aceptables establecidos en los controles, los resultados obtenidos de los pacientes han de considerarse inválidos.

En este caso, por favor comprobar las siguientes áreas técnicas: Pipeteo y tiempo empleado, fotómetro, fecha de caducidad de los reactivos, condiciones de almacenamiento e incubación, métodos de aspiración y lavado.

Después de comprobar los asuntos mencionados arriba sin encontrar ningún error, contactar con su distribuidor o con DIAsource ImmunoAssays S.A. directamente.

## **9 CARACTERÍSTICAS DEL ENSAYO**

### **9.1 Rango dinámico del ensayo**

El rango del ensayo se encuentra entre 5 – 1000 mIU/mL.

### **9.2 Especificidad de los Anticuerpos (Reactividad Cruzada)**

Consultar el manual de usuario en inglés.

### **9.3 Sensibilidad Analítica**

La sensibilidad analítica se calculó a partir de la media mas dos desviaciones estándar de veinte (20) réplicas del *Specimen Diluent* y resultó ser < 5 mIU/mL.

### **9.4 Precisión**

Consultar el manual de usuario en inglés.

### **9.5 Recuperación**

Consultar el manual de usuario en inglés.

### **9.6 Linealidad**

Consultar el manual de usuario en inglés.

## **10 LIMITACIONES DE USO**

Cualquier manipulación inadecuada de las muestras o modificaciones del ensayo pueden influenciar los resultados.

### **10.1 Sustancias que pueden interferir**

Hemoglobina (hasta 4 mg/mL), Bilirrubina (hasta 0.5 mg/mL) y Triglicéridos (hasta 30 mg/mL) no influencian los resultados del ensayo.

### **10.2 Interferencias con drogas**

Hasta ahora no se han encontrado sustancias (drogas) conocidas por nosotros, que tengan influencia en la medida de HCG en una muestra.

### **10.3 Efecto Gancho-Dosis-Elevada**

No se ha observado efecto gancho en este ensayo hasta 13000 mIU/mL de HCG.

## **11 ASPECTOS LEGALES**

### **11.1 Fiabilidad de los Resultados**

El ensayo debe realizarse exactamente de acuerdo a las instrucciones del fabricante. Mas aún, el usuario debe ajustarse estrictamente a las reglas BPL (Buenas Prácticas de Laboratorio) o a otros estándares y/o leyes nacionales aplicables. Esto es especialmente relevante para el uso de reactivos control. Es importante incluir siempre, dentro del procedimiento de ensayo, un número suficiente de controles para validar la exactitud y la precisión del ensayo.

Los resultados del ensayo son válidos sólo si todos los controles se encuentran dentro de los rangos especificados y si todos los otros parámetros del ensayo se encuentran dentro de las especificaciones dadas para el ensayo. En caso de alguna duda o inquietud, por favor, contactar con DIAsource ImmunoAssays S.A.

### **11.2 Consecuencias Terapéuticas**

Las consecuencias terapéuticas nunca deben basarse sólo en los resultados de laboratorio incluso si todos los resultados del ensayo están de acuerdo con los asuntos fijados en el punto 11.1. Cualquier resultado de laboratorio es solamente una parte del cuadro clínico de un paciente.

Solamente en los casos donde los resultados de laboratorio están en acuerdo con todo el cuadro clínico de un paciente, se pueden derivar consecuencias terapéuticas.

Nunca deben derivarse consecuencias terapéuticas a partir de solamente el resultado obtenido en el ensayo

### **11.3 Responsabilidad**

Cualquier modificación del kit y/o cambio o mezcla de cualquier componente procedentes de kits de lotes diferentes puede afectar negativamente a los resultados esperados y en la validez de todo el test. Esas modificaciones y/o cambios invalidan cualquier reclamación de reposición.

Las reclamaciones emitidas debidas a una mala interpretación de los resultados de laboratorio por parte del comprador referidos al punto 11.2 son también inválidas. A pesar de todo, en el caso de cualquier reclamación, la responsabilidad del fabricante no excede el valor del kit. Cualquier daño provocado al kit durante su transporte no está sujeto a la responsabilidad del fabricante.

## **12 REFERENCIAS**

Consultar el manual de usuario en inglés.

Fecha de revisión: 2023-07-18