

## **ACCU-TELL®**

# Rotavirus/Adenovirus Kombi-Kassette (Stuhl)

## Nur für die in vitro Anwendung

## Für Stuhlproben

Die Packungsbeilage betrifft die folgenden Produkte: Katalognr. Produktname

ABT-IDT-B64 Rotavirus/Adenovirus Kombi-Kassette (Stuhl)

Ein schneller, einstufiger Test für den qualitativen Nachweis von Rotaviren und Adenoviren in menschlichen Stuhlproben.

Nur für den professionellen Einsatz in der In-vitro-Diagnostik.

### **VERWENDUNGSZWECK**

ACCU-TELL® Rotavirus/Adenovirus Kombi-Kassette (Stuhl) ist ein solarlitælteren clinta orbanterigs a probisch Recta vinnenn ununcalssångten füxirende in menschlichen nicht gegessen, getrunken oder geraucht werden. Stuhlproben zur Unterstützung der Diagnose einer Rotavirus-Adenovirus-Infektion.

#### ZUSAMMENFASSUNG

Akute Durchfallerkrankungen bei Kleinkindern sind weltweit eine der Hauptursachen für Morbidität und in Entwicklungsländern eine der Hauptursachen für Mortalität.1 Das Rotavirus ist der häufigste Erreger einer akuten Gastroenteritis, vor allem bei Kleinkindern.2 Seine Entdeckung im Jahr 1973 und seine Assoziation mit der kindlichen Gastroenteritis stellten einen sehr wichtigen Fortschritt in der Erforschung der nicht durch eine akute bakterielle Infektion verursachten Gastroenteritis dar. Das Rotavirus wird über den oralen und fäkalen Weg mit einer Inkubationszeit von 1-3 Tagen übertragen. Obwohl Proben, die zwischen dem zweiten und dem fünften Tag der Erkrankung entnommen werden, für den Antigennachweis ideal sind, kann das Rotavirus auch noch bei anhaltender Diarrhöe nachgewiesen werden. Rotavirale Gastroenteritis kann bei Risikogruppen wie Säuglingen, älteren Menschen und immungeschwächten Patienten zum Tode führen.3 In gemäßigten Klimazonen treten Rotavirus-Infektionen hauptsächlich in den Wintermonaten auf. Es wurden sowohl Endemien als auch Epidemien gemeldet, von denen einige Tausend Menschen betroffen waren.4 Bei hospitalisierten Kindern, die an einer akuten Darmerkrankung leiden, waren bis zu 50 % der untersuchten Proben positiv für Rotavirus.

Die Viren vermehren sich im Zellkern und sind in der Regel PROBENGEWINNUNG UND VORBEREITUNG wirtsspeziesspezifisch, was zu einem charakteristischen zytopathischen Effekt (CPE) führt. Da sich Rotaviren nur sehr schwer kultivieren lassen, ist ØDer Nachweis von Viren wird durch die Entnahme von Proben bei es unüblich, das Virus bei der Diagnose einer Infektion zu isolieren. Stattdessen wurden verschiedene Techniken zum Nachweis von Rotaviren in Fäkalien entwickelt. Untersuchungen haben gezeigt, dass enterische Adenoviren, vor allem Ad40 und Ad41, bei vielen dieser Kinder nach den

Rotaviren die Hauptursache für Durchfallerkrankungen sind.6,7,8,9 Diese viralen Erreger wurden in der ganzen Welt isoliert und können bei Kindern das ganze Jahr über Durchfallerkrankungen verursachen. Infektionen treten am häufigsten bei Kindern unter zwei Jahren auf, wurden aber auch bei Patienten aller Altersgruppen festgestellt. Weitere Studien MDie deuten darauf hin, dass Adenoviren für 4 bis 15 % aller Fälle von viraler Gastroenteritis im Krankenhaus verantwortlich sind 5,6,7,8,9 Die rasche und genaue Diagnose einer durch Adenoviren verursachten Gastroenteritis ist Monservierungsmittel oder Transportmedien enthält. hilfreich für die Feststellung der Ätiologie der Gastroenteritis und die damit Meringen Sie die benötigten Reagenzien vor der Verwendung auf verbundene Behandlung der Patienten. Andere Diagnoseverfahren wie die Elektronenmikroskopie (EM) und die Nukleinsäurehybridisierung sind Adenovirusinfektion MATERIALIEN

kostenintensiv und arbeitsaufwendig. Da die Adenovirusinfektion selbstlimitierend ist, sind solche teuren und arbeitsintensiven Tests möglicherweise nicht notwendig. ACCU-TELL® Rotavirus/Adenovirus

chromatographischer Kombi-Kassette (Stuhl) ist ein schneller chromatographischer Peinetten Immunoassay für den gualitativen Nachweis von Rotavirus und Adenovirus Pipetten in menschlichen Stuhlproben, der Ergebnisse innerhalb von 10 Minuten liefert. Der Test verwendet für Rotavirus und Adenovirus spezifische Packungsbeilage Antikörper zum selektiven Nachweis von Rotavirus und Adenovirus aus BENÖTIGTE, NICHT MITGELIEFERTE MATERIALIEN

## PRINZIP

ACCU-TELL® Rotavirus/Adenovirus Kombi-Kassette (Stuhl) ist ein qualitativer Lateral Flow Immunoassay für den Nachweis von Rotavirus und Adenovirus in menschlichen Stuhlproben.

Bei diesem Test wird die Membran mit Anti-Rotavirus-Antikörpern in der R-Testlinienregion und mit Anti-Adenovirus-Antikörpern in der A-

Testlinienregion vorbeschichtet. Während des Tests reagiert die Probe mit den Partikeln, die mit Anti-Rotavirus- und Anti-Adenovirus-Antikörpern beschichtet sind. Das Gemisch wandert auf der Membran chromatographisch durch Kapillarwirkung nach oben und reagiert mit Anti-Rotavirus-Antikörpern und Anti-Adenovirus-Antikörpern auf der Membran

und erzeugt eine rote Linie (s). Das Vorhandensein dieser roten Linien im Bereich der Testlinien deutet auf ein positives Ergebnis hin, während ihr Fehlen ein negatives Ergebnis anzeigt. Als Verfahrenskontrolle erscheint im Bereich der Kontrolllinie immer eine farbige Linie, die anzeigt, dass eine ausreichende Probenmenge zugegeben wurde und die Membran angemessen durchfeuchtet wurde.

### REAGENZIEN

Der Test enthält mit Anti-Rotavirus-Antikörpern und Anti-Adenovirus-Antikörpern beschichtete Partikel sowie Anti-Rotavirus-Antikörper und Anti-Adenovirus-Antikörper auf der Membran.

#### **VORSICHTSMAßNAHMEN**

Nur für den professionellen Einsatz in der In-vitro-Diagnostik. Nicht nach Ablauf des Verfallsdatums verwenden.

MDie Testkassette sollte bis zur Verwendung im versiegelten Beutel bleiben.

In dem Bereich, in dem die Proben oder Kits gehandhabt werden, darf oder

Verwenden Sie den Test nicht, wenn der Beutel beschädigt ist.

☐ Behandeln Sie alle Proben so, als ob sie Infektionserreger enthalten könnten. Beachten Sie bei allen Verfahren die festgelegten Vorsichtsmaßnahmen gegen mikrobiologische Gefahren und befolgen Sie die Standardverfahren zur ordnungsgemäßen Entsorgung der Proben.

MTragen Sie bei der Untersuchung der Proben Schutzkleidung wie Laborkittel, Einweghandschuhe und Augenschutz.

☑Die verwendeten Tests, Proben und potenziell kontaminierten

Materialien sollten gemäß den örtlichen Vorschriften entsorgt werden. ⊠Luftfeuchtigkeit und Temperatur können die Ergebnisse beeinträchtigen.

#### LAGERUNG UND HALTBARKEIT

Das Kit kann bei Raumtemperatur oder gekühlt (2-30°C) gelagert werden. Die Testkassette ist bis zu dem auf dem versiegelten Beutel aufgedruckten Verfallsdatum haltbar. Der Test muss bis zur Verwendung in dem versiegelten Beutel mit Trockenmittel bleiben. NICHT EINFRIEREN. Nicht nach Ablauf des Verfallsdatums verwenden.

Auftreten der Symptome verbessert. Es wurde berichtet, dass die maximale Ausscheidung von Rotaviren und Adenoviren in den Fäkalien von Patienten mit Gastroenteritis 3-5 Tage nach Auftreten der Symptome erfolgt. Werden die Proben lange nach dem Auftreten der Durchfallerscheinungen entnommen, reicht die Antigenmenge möglicherweise nicht aus, um eine positive Reaktion zu erzielen, oder die nachgewiesenen Antigene stehen nicht mit der Durchfallerkrankung in Verbindung.

Stuhlprobe muss in einem sauberen, trockenen, wasserdichten Behälter gesammelt werden, der keine Reinigungs- und Konservierungsmittel oder Transportmedien enthält. Raumtemperatur.

## **MITGELIEFERTE MATERIALIEN**

Testkassetten

Probenentnahmeröhrchen mit Extraktionspuffer

menschlichen Stuhlproben. Probensammelbehälter

Zentrifuge und Pipette zur Dosierung von 80µl, falls erforderlich

## **TESTDURCHFÜHRUNG**

Lassen Sie die Testkassette, Probe und Pufferlösung Zimmertemperatur (15-30°C) erreichen, bevor Sie den Test durchführen.

## 1. Zur Entnahme von Stuhlproben:

Sammeln Sie eine ausreichende Menge Stuhl (1-2 ml oder 1-2 g) in einem sauberen, trockenen Probensammelbehälter, um genügend Viruspartikel zu erhalten.

> Version #: HBT-5218505 Stand: 2020-09

Die besten Ergebnisse werden erzielt, wenn der Test innerhalb von 6 Stunden nach der Entnahme durchgeführt wird. Die entnommenen Proben können 3 Tage lang bei 2-8°C gelagert werden, wenn sie nicht innerhalb von 6 Stunden getestet werden. Für eine langfristige Lagerung sollten die Proben unter -20°C aufbewahrt werden.

## 2. Behandlung von Stuhlproben:

Für feste Proben:

Schrauben Sie die Kappe des Probenentnahmeröhrchens ab und stechen Sie dann den Probenentnahmeapplikator an mindestens 3 verschiedenen Stellen in die Stuhlprobe, um etwa 50 mg Stuhl (entspricht 1/4 einer Erbse) zu sammeln. Schaufeln Sie die Stuhlprobe nicht auf.

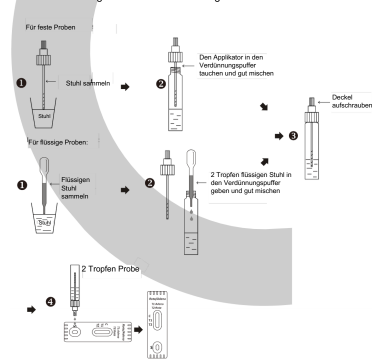
#### Für flüssige Proben:

Halten Sie die Pipette senkrecht, saugen Sie die Stuhlprobe auf und geben Sie dann **2 Tropfen** (ca. **50 \muI**) in das Probensammelröhrchen, das den Extraktionspuffer enthält.

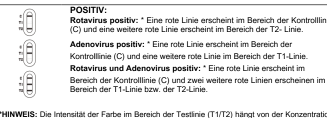
Schrauben Sie die Kappe fest auf das Probensammelröhrchen und schütteln Sie das Probensammelröhrchen kräftig, um die Probe und den Extraktionspuffer zu mischen.

- 3. Bringen Sie den Beutel auf Raumtemperatur, bevor Sie ihn öffnen. Nehmen Sie die Testkassette aus dem Folienbeutel und verwenden Sie sie innerhalb einer Stunde. Die besten Ergebnisse werden erzielt, wenn der Test unmittelbar nach dem Öffnen des Folienbeutels durchgeführt wird.
- 4. Halten Sie das Probenentnahmeröhrchen aufrecht und schrauben Sie den Deckel des Probenentnahmeröhrchens ab. Kippen Sie das Probenentnahmeröhrchen, geben Sie 2 volle Tropfen der extrahierten Probe (ca. 80 μl) in die Probenvertiefung (S) der Testkassette und starten Sie den Timer. Vermeiden Sie das Einschließen von Luftblasen in der Probenvertiefung (S). Siehe Abbildung unten.
- Lesen Sie die Ergebnisse 10 Minuten nach Einfüllen der Probe ab. Lesen Sie die Ergebnisse nicht nach mehr als 20 Minuten ab.

HINWEIS: Wenn die Probe nicht migriert (Vorhandensein von Partikeln), zentrifugieren Sie die in der Extraktionspufferflasche enthaltene extrahierte Probe. Fangen Sie 80 µl des Überstands auf und geben Sie ihn in die Probenvertiefung (S). Starten Sie den Timer und fahren Sie mit Schritt 5 in der obigen Gebrauchsanweisung fort.



## **TESTINTERPRETATION**



\*HINWEIS: Die Intensität der Farbe im Bereich der Testlinie (T1/T2) hängt von der Konzentration der in der Probe vorhandenen Rotavirus- oder Adenovirus-Antigene ab. Daher sollte jede Farbschattierung im Bereich der Testlinie (T1/T2) als positiv angesehen werden.



**NEGATIV:** Eine rote Linie erscheint im Bereich der Kontrolllinie (C). Im Bereich der Testlinien (T1/T2) wird keine Linie angezeigt.

## Präzise, zuverlässig, kostengünstig



UNGÜLTIG: Die Kontrolllinie (C) erscheint nicht. Unzureichendes Probenvolumen oder falsche Verfahrenstechniken sind die wahrscheinlichsten Gründe für das Ausbleiben der Kontrolllinie Überprüfen Sie das Verfahren und wiederholen Sie den Test mit eine neuen Testkassette. Wenn das Problem weiterhin besteht, verwenden Sie die Testkassette nicht weiter und wenden Sie sich an Ihren lokaler Händler.

## **QUALITÄTSKONTROLLE**

Eine Verfahrenskontrolle ist im Test enthalten. Eine farbige Linie im Kontrollbereich (C) wird als interne Verfahrenskontrolle betrachtet. Diese bestätigt ein ausreichendes Probenvolumen.

Externe Kontrolllösungen werden mit diesem Kit nicht mitgeliefert. Es wird jedoch empfohlen, positive und negative Kontrollen als gute Laborpraxis zu testen, um das Testverfahren zu bestätigen und die ordnungsgemäße Testleistung zu überprüfen.

## **TESTBESCHRÄNKUNGEN**

- 1. ACCU-TELL® Rotavirus/Adenovirus Kombi-Kassette (Stuhl) ist nur für die In-vitro-Diagnostik geeignet. Der Test sollte nur für den Nachweis von humanen Rotaviren und Adenoviren in Stuhlproben verwendet werden. Weder der quantitative Wert noch die Steigerungsrate der humanen Rotavirus- und Adenovirus-Konzentration kann mit diesem qualitativen Test bestimmt werden.
- ACCU-TELL® Rotavirus/Adenovirus Kombi-Kassette (Stuhl) zeigt nur das Vorhandensein von Rotavirus und Adenovirus in der Probe an und sollte nicht als alleiniges Kriterium für die Feststellung von Rotavirus und Adenovirus als ätiologischer Erreger der Diarrhöe verwendet werden.
- Wie bei allen diagnostischen Tests müssen alle Ergebnisse zusammen mit allen weiteren klinischen Informationen, die dem Arzt zur Verfügung stehen, interpretiert werden.
- 4. Ilst der Test negativ und die klinischen Symptome bleiben bestehen, empfiehlt sich das Heranziehen anderer Untersuchungsmethoden. Ein negatives Ergebnis schließt zu keiner Zeit die Möglichkeit einer Infektion mit Rotaviren oder Adenoviren bei geringer Konzentration von Viruspartikeln aus.

### **ERWARTETE WERTE**

ACCU-TELL® Rotavirus/Adenovirus Kombi-Kassette ( Stuhl) wurde mit der Latex-Agglutinationsmethode verglichen und zeigte eine Gesamtgenauigkeit von >99,0%.

## **LEISTUNGSMERKMALE**

Klinische Sensitivität, Spezifität und Genauigkeit
Die Leistung der ACCU-TELL® Rotavirus/Adenovirus KombiKassette (Stuhl) wurde mit 605 klinischen Proben von Kindern
und jungen Erwachsenen im Vergleich zur LatexAgglutinationsmethode bewertet. Die Ergebnisse zeigen, dass ACCUTELL® Rotavirus/Adenovirus Kombi-Kassette (Stuhl) eine hohe
Sensitivität und Spezifität für Rotaviren und Adenoviren aufweist.
Für Rotaviren:

Methode		Latov Ac	glutination	Gocami
ACCH TELL®	Ergebnisse	Positiv	Negativ	Ergebnisse
Rotavirus/Adenoviru		191	2	193
Kombi-K assette (Stuhl)	Negativ	0	168	168
Ergebnisse gesamt		191	170	361

Relative Sensitivität: >999% (98,4% - 100.0%)\* Relative Spezifität: 988% (95,8% - 99,9%)\* Relative Genauigkeit: 994% (98,0% - 99,9%)\*

\*95% Konfidenzintervalle

For Adenoviren:

Methode		Latex-Agglutination		Gesamt
ACCU-TELL ®	Ergebnisse	Positiv	Negativ	Ergebnisse
Rotavirus/Adenovirus	Positiv	60	1	61
Kombi-Kassette (Stuhl)	Negativ	0	183	183
Ergebnisse gesamt		60	184	244

Relative Sensitivität: >999% (95,1% - 100,0%)\* Relative Spezifität: 995% (97,0% - 100,0%)\* Relative Genauigkeit: 996% (97,7% - 100,0%)\*

\*95% Konfidenzintervalle

Präzision Intra-Assay

> Version #: HBT-5218505 Stand: 2020-09

Die Präzision innerhalb der Testreihe wurde anhand von 15 Wiederholungen von fünf Proben ermittelt: einer negativen, einer schwach positiven Rotavirus-, einer schwach positiven Adenovirus-, einer mittel positiven Rotavirus- und einer mittel positiven Adenovirus-Probe. Die Proben wurden in >99 % der Fälle korrekt identifiziert.

#### Inter-Assav

Die Präzision zwischen den Testläufen wurde anhand von 15 unabhängigen Tests mit denselben fünf Proben ermittelt: einer negativen, einer schwach positiven Rotavirusprobe, einer schwach positiven Adenovirusprobe, einer mittelpositiven Rotavirusprobe und einer mittelpositiven Adenovirusprobe. Die Proben wurden in >99 % der Fälle korrekt identifiziert.

#### Kreuzreaktivität

Die Kreuzreaktivität mit den folgenden Organismen wurde bei 1,0x109 Organismen/ml untersucht. Die folgenden Organismen wurden beim Test mit ACCU-TELL® Rotavirus/Adenovirus Kombi-Kassette (Stuhl) als negativ befunden.

Staphylococcus aureus

Pseudomonas aeruginosa Enterococcus faecalis Streptokokken der Gruppe C

Proteus mirabilis Acinetobacter spp Salmonella choleraesius Gardnerella vaginalis

Streptokokken der Gruppe B Proteus vulgaris Enterococcus faecium

Klebsiella pneumoniae Branhamella catarrhalis Candida albicans

Acinetobacter calcoaceticus Hemophilus influenzae Neisseria meningitidis E.coli Chlamydia trachomatis

#### **BIBLIOGRAPHIE**

- 1. Wadell, G. Laboratory Diagnosis of Infectious Diseases: Principles and Practices. New York: Springer-Verlag, Volume II, 1988: 284-300.
- 2. WILHELMI I, ROMAN E, SANCHEZ-FAUQUIER A. Viruses causing gastroenteritis. Clin Microbiol Infect. April. 2003, vol.9:247-262
- 3. Cubitt, WD (1982) Rotavirus Infection: An Unexpected Hazard in Units Caring for the Elderly. Geriatric Medicine Today 1: 33-38
- 4. Hung, T et al (1984) Waterborne outbreak of Rotavirus Diarrhoea in Adults in China caused by a Novel Rotavirus. Lancet, May 26;1(8387): 1139-1142
- 5. Cukor, G; Perron, DM; Hudson, R and Blacklow, NR (1984) Detection of Rotavirus in Human Stools by Using Monoclonal Antibody. J. Clin. Microl. 19: 888-892
- 6. Wood, D. J. and A. S. Bailey. "Detection of Adenovirus Types 40 and 41 in Stool Specimens by Immune Electron Microscopy. Journal of Medical Virology, 1987; 21: 191-199.
- 7. Nishio, Osamu, M. Ooseto, K. Takagi, Y. Yamasita, Y. Ishihara, and S. Isomura. "Enzyme-Linked Immunosorbent Assay Employing Monoclonal Antibodies for Direct Identification of Enteric Adenoviruses (Ad40, 41) in Feces." Microbiol. Immunol. 1990; 34(10): 871-877.
- 8. Wood, D. J., K. Bijlsma, J. C. de Jong, and C. Tonkin. "Evaluation of a Commercial Monoclonal Antibody-Based Enzyme Immunoassay for Detection of Adenovirus Types 40 and 41 in Stool Specimens." Journal of Clinical Microbiology, June 1989; 27(6): 1155-1158.
- 9. Thomas, Eva. E., D. Roscoe, L. Book, B. Bone, L. Browne, and V.Mah. "The Utility of Latex Agglutination Assays in the Diagnosis of Pediatric Viral Gastroenteritis." Am. J. Clin. Pathol. 1994; 101:742-746.

## **SYMBOLVERZEICHNIS**

REF	Katalognummer	1	Temperatur- begrenzung
[]i	Lesen Sie die Bedienungsanleitung	LOT	Chargennummer
IVD	In-vitro-diagnostisches medizinisches Gerät	$\subseteq$	Haltbarkeitsdatum
***	Hersteller	(2)	Nicht wiederverwenden



AccuBioTech Co., Ltd.

Building 10, No. 28 Yuhua Road, Beijing 101300, China.

Medical Device Safety Service GmbH Schiffgraben 41, 30175 Hannover, Germany



Version #: HBT-5218505

Stand: 2020-09