

## ANTI-ENDOMYSIAL IGA (EMA) TEST SYSTEM

For In Vitro Diagnostic Use

AD EMO48      48 Tests  
AD EMO96      96 Tests

### INTRODUCTION:

Indirect fluorescent assay (IFA) for anti-endomysial antibodies has proven to be a good method to screen for Celiac disease. Endomysial antibodies of the IgA subclass (IgA EmA) react with the reticulin component of the endomysium of the smooth muscle in primate esophagus tissue. These antibodies can be found in 60-70% of patients with Dermatitis herpetiformis (DH) on a non-restricted diet and in almost 100% of patients with Celiac disease (CD) and gluten-sensitivity enteropathy with partial or subtotal villous atrophy.<sup>1,2,5</sup> There is a small percentage of IgG EmA that will be negative IgA when screened.<sup>5</sup> A negative result exhibited by a patient with overt clinical symptoms may need to be considered for IgG testing. It is recommended to perform an anti-Gliadin test in order to reach the maximum specificity of the test. It has been demonstrated that serum IgA endomysial antibodies were found in the majority (87%) of patients with untreated Celiac disease and approximately 70% of anti-Gliadin (IgA AGA) positive patients. The R1 anti-Reticulin (R1-ARA) appears to be a less reliable marker with less than 50% being positive. These findings were based on the same patient population.<sup>5</sup> It should be noted that a strict adherence to a gluten-free diet will greatly effect the antibody results in most patients. IgA AGA and R1-ARA will normally disappear after one year while IgA EmA may persist at a lower titer. In this way the test may have prognostic value in monitoring strict adherence to diet.<sup>4</sup>

### Principles:

The primary test reaction involves circulating EmA antibodies present in the patient's serum which attach to their homologous EmA antigens. This occurs during the incubation period while the serum covers the antigen surface. A secondary reaction then follows a rinsing period which removes all unbound human antibody. The reagent used in the secondary reaction is a fluorescein labeled anti-human globulin conjugate. The antigen surface is then thoroughly rinsed free of unbound conjugate and viewed under the appropriate fluorescent microscope for various morphological patterns of EmA fluorescence which can be visually identified.

### Materials Provided:

Storage & Stability of Components:

1. FITC IgA Conjugate No. AD CAM2 (3.0 ml) is to be stored at 2-8 C upon receipt. The conjugate is stable at this temperature until expiration date on the vial label. This reagent will react with the human IgA Immunoglobulin classes.
2. The antigen slides of monkey esophagus (endomysial section) sections must be stored at 2-8 C upon receipt. Check label for specific expiration date.
3. EmA positive control No. AD PCEA (1.0 ml) should be stored at 2-8 C upon receipt. Check label for specific expiration date.
4. Universal negative control No. AD NC (1.0 ml) should be stored at 2-8 C upon receipt. Check label for specific expiration date.
5. Buffer Pack No. AD PBS1 - Phosphate Buffered Saline is stable at room temperature storage. Check label for specific expiration date. The reconstituted Buffer does not contain preservatives and should be stored at 2-8 C. Care should be taken to avoid contamination.
6. Mounting Medium No. AD TMM3 is stable when stored at 2-8 C. Check label for specific expiration date.

Note: All kit components are available separately. Please see the current ALPHADIA Catalog for more details.

### Additional Materials Required but not Provided:

Test tubes and rack or microtiter system  
Disposable pipettes  
Staining Dish and Slide Forceps  
Moisture Chamber  
Volumetric Flask (500 ml)  
Distilled H<sub>2</sub>O  
Fluorescence Microscope  
Paper Towels - lint free

### Reagent Preparation:

1. Buffer Pack No. AD PBS1. Rehydrate buffer with 1 liter of sterile distilled water.

### Specimen Collection:

Serological specimens should be collected under aseptic conditions. Hemolysis is avoided through prompt separation of the serum from the clot. Serum should be stored at 2-8 C if it is to be analyzed within a few days. Serum may be held for 3 to 6 months by storage at -20 C or lower. Lipemic and strongly hemolytic serum should be avoided. When specimens are shipped at ambient temperatures, addition of a preservative such as 0.01% thimerosal or 0.095% sodium azide is strongly recommended.

### Test Instruction:

- Screening:** dilute test serums 1:10 in PBS. **Titration:** set up doubling dilutions of serum starting at 1:10, 1:10, 1:20, 1:40, 1:80, etc.
1. Once slides reach room temperature tear slide envelope at notch. Carefully remove the slide and avoid touching the antigen areas. The slide is now ready to use.
  2. Place a drop of diluted serum (20 to 30 µl) and controls over the antigen wells.
  3. Place slide with patient's serum and controls in a moist chamber for 30 minutes at room temperature (approximately 24 C).
  4. Remove slide from moisture chamber and allow the serum to run off onto a piece of paper towel. Using a wash bottle, gently rinse remaining sera from slide being careful not to aim the rinse stream directly on to the well.
  5. Wash in PBS for five minutes. Repeat using fresh PBS.
  6. Place a blotter on the lab table with absorbent side up. Remove slide from PBS and invert so that tissue side faces absorbent side of blotter. Line up wells to blotter holes. Place slide on top of blotter. **Do not allow tissue to dry.** Wipe back of slide with dry lint free paper towel. Apply sufficient pressure to slide while wiping to absorb buffer.
  7. Deliver 1 drop (25-30 µl) of conjugate per antigen well. Repeat steps 3-6.

8. Place 4-5 drops of mounting medium on slide.
9. Apply a 22 x 70 mm coverslip. Examine the slide under a fluorescent microscope. Note: To maintain fluorescence, store mounted slide in a moisture chamber placed in a dark refrigerator.

### Quality Control:

1. Positive and negative serum controls must be included in each day's testing to confirm reproducibility, sensitivity and specificity of the test procedure.
2. The negative serum control should result in little (+) or no fluorescence. If this control shows bright fluorescence, either the control, antigen, conjugate or technique may be at fault.
3. The positive serum control should result in bright 3+ to 4+ fluorescence. If this control shows little or no fluorescence, either the control, antigen, conjugate or technique may be at fault.
4. In addition to positive and negative serum controls, a PBS control should be run to establish that the conjugate is free from nonspecific staining of the antigen substrate. If the antigen shows bright fluorescence in the PBS control repeat using fresh conjugate. If the antigen still fluoresces, either the conjugate or antigen may be at fault.

### Results:

Staining of the endomysium around the smooth muscle fibers in the monkey esophagus is considered positive. Patients reactions should be compared with the positive control contained in the kit. IgA SMA reactivity should be considered and eliminated before reporting a positive EmA. IgA SMA stains only the myofibril and not the network between them in which the endomysial antigen is found.

### Limitations of Procedure:

No diagnosis should be based on a single serologic test since various host factors must be taken into consideration.

### Precautions:

1. All human components have been tested by radioimmunoassay for (HB<sub>s</sub>A<sub>g</sub>) and HTLVIII/LAV by an FDA approved method and found to be negative. (Not repeatedly reactive). However, this does not assure the absence of HB<sub>s</sub>A<sub>g</sub> or HTLVIII/LAV. All human components should be handled with appropriate care.
2. The sodium azide (0.095%) included in the controls and conjugate is toxic if ingested.
3. Do not use components beyond their expiration date.
4. Follow the procedural instructions exactly as they appear in this insert to insure valid results.
5. For In Vitro Diagnostic Use.
6. Handle slides by the edges since direct pressure on the antigen wells may damage the antigen.
7. Once the procedure has started do not allow the antigen in the wells to dry out. This may result in false negative test results, or unnecessary artifacts.
8. Use separate pipette tips for each sample and reagent to avoid cross contamination.
9. Reagents should be inspected for evidence of bacterial or fungal contamination.
10. Do not reuse substrate slide.

### US

Component	AD PBS1 PBS Powder Packets AD TMM3 Mounting Medium	Precautionary Statement <b>Prevention:</b>
Pictogram		<b>Response:</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>• IF IN EYES: Rinse cautiously with water for several minutes. Remove contact lenses, if present and easy to do. Continue rinsing.</li> <li>• If eye irritation persists: Get medical advice/attention.</li> </ul> <b>Storage/Disposal:</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Dispose of content and/or container in accordance with local, regional, national, and/or international regulations.</li> </ul>
Signal Word	<b>WARNING</b>	
Hazard Statement	Causes serious eye irritation.	

Component	AD CGEM2, AD CGEM5 FITC (IFA) Conjugate with Evans Blue Counterstain AD CAM2 FITC IgA Conjugate	Precautionary Statement <b>Prevention:</b>
Pictogram		<b>Response:</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>• IF ON SKIN: Wash with plenty of soap and water. Take off contaminated clothing and wash before reuse.</li> <li>• Specific treatment, see supplemental first aid information.</li> <li>• If skin irritation occurs, get medical advice/attention.</li> <li>• IF IN EYES: Rinse cautiously with water for several minutes. Remove contact lenses, if present and easy to do. Continue rinsing.</li> <li>• If eye irritation persists: Get medical advice/attention.</li> </ul> <b>Storage/Disposal:</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Dispose of content and/or container in accordance with local, regional, national, and/or international regulations.</li> </ul>
Signal Word	<b>WARNING</b>	
Hazard Statement	Causes skin irritation. Causes serious eye irritation.	

### EU

Component	AD PBS1 PBS Powder Packets AD TMM3 Mounting Medium	Precautionary Statement <b>Prevention:</b>
Pictogram		<b>Response:</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>P264 Wash thoroughly after handling.</li> <li>P280 Wear protective gloves and clothing.</li> </ul> <b>Storage/Disposal:</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>P305+P351+P338 IF IN EYES: Rinse cautiously with water for several minutes. Remove contact lenses if easy to do. Continue rinsing.</li> <li>P337+P313 If irritation persists, get medical advice/attention.</li> </ul>
Signal Word	<b>WARNING</b>	
Hazard Statement	H319 Causes serious eye irritation	

**BIBLIOGRAPHY:**

1. Reunala, T., Chorzelski, T.P., Viander, M., et al. IgA anti-endomysial antibodies in dermatitis herpetiformis: correlation with jejunal morphology, gluten-free diet and anti-gliadin antibodies. Br J Dermatol 1987;117:185-91.
2. Volta, U., Lenzi, M., Lazzari, R., et al. Antibodies to gliadin detected by immunofluorescence and a micro-ELISA method; markers of active childhood and adult coeliac disease. Gut 1985;26:667-71.
3. Calabuig, M., Torregosa, R., Polo, P., et al. Serological markers and celiac disease; a new diagnostic approach? J Pediatr Gastroenterol Nutr 1990;10:435-42.
4. Scott, H., Ek, J., Brandtzaeg, P. Changes of serum antibody activities to various dietary antigens related to gluten withdrawal or challenge in children with coeliac disease. Int Archs Allergy Appl Immunol 1985;76:138-44.
5. Volta, U., Molinaro, N., Fusconi, M., et al. IgA Anti-Endomysial Antibody Test A Step Forward in Celiac Disease Screening. Dig. Diseases and Sci. Vol. 36, No 6, June 1991.
6. Kapuscinska, A., Zalewski, T., Chorzelski, T.P., et al. Disease Specificity and dynamics of Changes In IgA Class Anti-endomysial Antibodies in Celiac Disease. J Pediatr Gastroenterol Nutr 1987; 6:529-534.

**ALPHADIA sa/nv**  
DIAGNOSTIC PRODUCTS  
Avenue Vésale 26  
B1300 WAVRE  
BELGIUM  
TEL : 32 (0) 10 24 26 49  
FAX : 32 (0) 10 24 55 99  
contact@alphadia.be



**EC REP** Emergo Europe  
Prinsessegracht 20  
2514 AP The Hague  
The Netherlands



Français



## ANTI-ENDOMYSIAL IGA (EMA) TEST SYSTEM

Réserve au diagnostic *in vitro*.

AD EMO48 48 Tests  
AD EMO96 96 Tests

### Intitulé du test:

Analyse des anticorps anti-endomysium IgA (EmA) par IFI

### Application:

Test d'immunofluorescence indirecte pour la détection des anticorps anti endomysium IgA dans le sérum de patients.

### Principe:

La principale réaction du test implique des anticorps circulant dans le sérum du patient qui s'attachent à leurs antigènes homologues. Ceci se produit pendant la période d'incubation alors que le sérum recouvre la surface de l'antigène. Une réaction secondaire suit alors une période de rinçage qui élimine tous les anticorps humains libres. Le réactif utilisé lors de la réaction secondaire est un conjugué d'anti-globuline humaine marquée à la fluorescéine. La surface de l'antigène est ensuite soigneusement rincée pour éliminer l'excès de conjugué libre, et visualisée sous un microscope à fluorescence adapté.

### Matériel fourni:

Conservation et stabilité des composants

1. Lames d'antigènes d'endomysium de singe (conserver entre 2 et 8 °C).
2. AEMA : Contrôle IgA positif (conserver entre 2 et 8 °C).
3. Contrôle négatif universel (conserver entre 2 et 8 °C).
4. Conjugué ITCF anti-IgA (conserver entre 2 et 8 °C). No AD CAM2
5. Sachet de tampon No AD PBS1 - Tampon phosphate salin (le tampon reconstitué ne contient pas d'agents conservateurs et doit être conservé entre 2 et 8 °C).
6. Le liquide de montage ITCF No AD TMM3 est stable lorsqu'il est conservé entre 2 et 8 °C.

### Matériel supplémentaire requis mais non fourni:

Tubes à essai et portoir ou plaques de microtitration

Tips jetables

Bac de coloration et pinces pour lames

Chambre humide

Ballon volumétrique (500 ml)

H2O distillée

Microscope à fluorescence

Serviettes en papier (non peluchueuses)

### Préparation des réactifs:

1. Sachet de tampon No AD PBS1. Réhydrater le tampon avec 1 litre d'eau distillée stérile.

### Prélèvement des échantillons:

Les échantillons de sang doivent être prélevés dans des conditions aseptiques. Une hémolyse est évitée par une séparation rapide du sérum du caillot. Le sérum doit être conservé entre 2 et 8 °C en cas d'analyse prévue dans un délai de quelques jours. On peut garder le sérum pendant 3 à 6 mois en le conservant à une température maximale de -20 °C. Éviter les séums lipémiques et fortement hémolytiques. Lorsque les échantillons sont expédiés à température ambiante, l'ajout d'un agent conservateur tel que 0.01% thimerosal ou 0.095% azide de sodium est fortement recommandé.

### Instructions du test:

Test de screening: diluer les séums du test au 1:10 dans du PBS

Titrages: préparer des dilutions sérielles du sérum à partir de 1:10 (à savoir, 1:10 1:20, 1:40, 1:80, etc.)

1. Une fois les lames revenues à température ambiante, ouvrir le conditionnement des lames en le déchirant à l'encoche. Retirer la lame avec soin et éviter de toucher les puits où se situent les antigènes. La lame est maintenant prête à l'emploi.
2. Déposer une goutte de sérum dilué (20 à 30 µl) et des contrôles sur les puits contenant les antigènes.
3. Placer la lame comportant le sérum du patient et les contrôles dans une chambre humide à température ambiante pendant 30 minutes (environ 24 °C).
4. Enlever la lame de la chambre humide et permettre au sérum de s'écouler sur une serviette en papier. À l'aide d'une pissette, rincer délicatement le reste de sérum de la lame en prenant soin de détourner le jet de rinçage du puits.
5. Laver dans le PBS pendant cinq minutes. Répéter l'opération en utilisant le PBS frais.
6. Placer un buvard sur la table de laboratoire avec le côté absorbant tourné vers le haut. Retirer la lame du PBS et la retourner de manière à placer le côté frottis en face du côté absorbant du papier buvard. Absorber le tampon entre les puits à l'aide du buvard. Placer la lame sur le buvard. Ne pas laisser sécher les tissus. Essuyer le dos de la lame avec une serviette en papier sèche et non peluchueuse. Exercer suffisamment de pression sur la lame tout en l'essuyant pour absorber le tampon.
7. Déposer 1 goutte (20 à 30 µl) de conjugué dans chaque puits. Répéter les étapes 3 à 6.
8. Déposer 4 à 5 gouttes de liquide de montage sur la lame.
9. Déposer une lamelle couvre-objet de 22 x 70 mm. Examiner la lame sous un microscope à fluorescence.

Remarque: Pour maintenir la fluorescence, conserver la lame montée dans une chambre humide placée à l'obscurité dans un réfrigérateur.

### Contrôle de qualité:

1. Des contrôles de sérum positif et négatif doivent être inclus dans chaque série pour confirmer la reproductibilité, sensibilité et spécificité du mode opératoire du test.
2. Le contrôle de sérum négatif doit montrer peu (1+) ou pas de fluorescence. La

mise en évidence d'une fluorescence de ce contrôle peut être due au contrôle, à l'antigène, au conjugué ou à la technique.

3. Le contrôle de sérum positif doit montrer une fluorescence vive de 3+ à 4+. La mise en évidence d'une fluorescence faible ou inexiste par ce contrôle peut être due au contrôle, à l'antigène, au conjugué ou à la technique.
4. En plus des contrôles de sérum positif et négatif, effectuer un contrôle avec le PBS pour s'assurer que le conjugué ne provoque pas de coloration non spécifique du substrat antigénique. Si l'antigène montre une fluorescence vive avec le contrôle PBS, répéter l'opération à l'aide d'un nouveau conjugué. Une fluorescence de l'antigène peut résulter d'une dégradation du conjugué ou de l'antigène.

### Résultats:

Une coloration de l'endomysium autour des fibres du muscle lisse de l'oesophage du singe est considérée positive. L'intensité de la fluorescence obtenue avec le sérum des patients doit être comparée à la fluorescence du contrôle positif du kit. Prendre en compte et éliminer la réactivité de l'anticorps anti-muscle lisse de type IgA avant de signaler qu'un anticorps anti-endomysium est positif. L'anticorps anti-muscle lisse de type IgA ne fait prendre une coloration qu'à la myofibrille et non au réseau situé entre ces derniers, dans lequel se trouve l'antigène de l'endomysium.

### Précautions:

1. Les HBsAg et le HTLV-III/LAV ont été testés par dosage radioimmunologique pour tous les composants d'origine humaine, par une méthode approuvée par la FDA, et se sont avérés négatifs. Ceci ne garantit toutefois pas l'absence de HBsAg ou de HTLV-III/LAV. Tous les composants d'origine humaine doivent être manipulés avec les précautions appropriées.
2. Les contrôles et le conjugué contiennent de l'azide de sodium (0,095%).
3. Ne pas utiliser les composants après leur date de péremption.
4. Suivre les instructions de la méthode exactement comme elles figurent dans cette notice afin de garantir des résultats valables.
5. Réservé au diagnostic *in vitro*.
6. Manipuler les lames par les bords car une pression appliquée directement sur les puits contenant les antigènes peut altérer l'antigène.
7. Une fois la procédure lancée, ne pas laisser sécher les antigènes des puits. Ceci peut entraîner l'obtention de résultats faussement négatifs ou l'apparition d'artéfacts superflus.
8. Utiliser des tips pour chaque échantillon et réactif pour éviter une contamination croisée.
9. Les réactifs doivent être inspectés afin d'éliminer une éventuelle contamination bactérienne ou contamination fongique.
10. Ne pas réutiliser les lames.

Composant	AD PBS1 PBS Powder Packets AD TMM3 Mounting Medium	Déclaration de précaution
Pictogramme		<b>Prévention:</b> P264 Se laver les mains soigneusement après manipulation. P280 Porter des gants de protection/des vêtements de protection/un équipement de protection des yeux/du visage.
Mot de signal	ATTENTION	<b>Réponse:</b> P305+P351+P338 EN CAS DE CONTACT AVEC LES YEUX: rincer avec précaution à l'eau pendant plusieurs minutes. Enlever les lentilles de contact si la victime en porte et si elles peuvent être facilement enlevées. Continuer à rincer. P337+P313 Si l'irritation oculaire persiste: consulter un médecin.
Mention de danger	H319 Provoque une sévère irritation des yeux.	

### Limites de la procédure:

Aucun diagnostic ne doit reposé sur un seul test sérologique, divers facteurs hôtes devant être pris en compte. Ce test est réservé au diagnostic *in vitro*.

### Titre:

Le titre est la dilution de sérum de patients la plus élevée qui montre une faible (1+)

fluorescence de l'endomysium du muscle lisse.

Inférieur à 1:10 Normal, négatif

Supérieur à 1:10 Positif

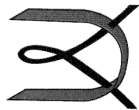
**ALPHADIA sa/nv**  
DIAGNOSTIC PRODUCTS  
Avenue Vésale 26  
B1300 Wavre  
BELGIUM  
TEL : 32 (0) 10 24 26 49  
FAX : 32 (0) 10 24 55 99  
contact@alphadia.be



**EC REP**  
Emergo Europe  
Prinsessegracht 20  
2514 AP The Hague  
The Netherlands



**Deutsch**



**ALPHADIA** S.A. / N.V.  
DIAGNOSTIC PRODUCTS

## ANTI-ENDOMYSIAL IGA (EMA) TEST SYSTEM

Die Tests sind für die *diagnostische Verwendung in vitro* bestimmt.

AD EMO48 48 Tests  
AD EMO96 96 Tests

### Testtitel:

IFT Anti-Endomysium IgA (EmA)-Test

### Verwendungszweck:

Indirekter Immunofluoreszenztest zur Erkennung von antiendomysialen Antikörpern im Patientenserum.

### Prinzip:

Die primäre Testreaktion erfasst im Serum des Patienten zirkulierende Antikörper, die sich an ihre homologen Antigene anlagern. Dies findet in der Inkubationszeit statt, während das Serum die Antigenoberfläche bedeckt. Auf einen Auswaschvorgang, in dem alle ungebundenen humanen Antikörper entfernt werden, folgt eine sekundäre Reaktion. Das in der sekundären Reaktion verwendete Reagens ist ein fluoresceinmarkiertes Antihumanglobulin-Konjugat. Die Antigenoberfläche wird danach vollständig von ungebundenem Konjugat freigespült und unter einem geeigneten Fluoreszenzmikroskop betrachtet.

### Bereitgestellte Materialien:

Lagerung und Stabilität von Komponenten

1. Objekträger mit Gewebeschnitten des distalen Endes vom Affen-Endomysium (bei 2-8 °C lagern)
2. EMA – IgA Positivkontrolle (bei 2-8 °C lagern)
3. Universelle Negativkontrolle (bei 2-8 °C lagern)
4. FITC IgA Konjugat (bei 2-8 °C lagern) AD CAM2
5. Pufferpackung Nr. AD PBS1 – Phosphatgepufferte Salzlösung (rekonstituierter Puffer enthält keine Konservierungsmittel und sollte bei 2-8 °C gelagert werden)
6. FITC Einbettungsmittel Nr. AD TMM3 lässt sich bei 2-8 °C stabil lagern.

### Weitere erforderliche, aber nicht bereitgestellte Materialien:

Reagenzgläser und Gestell- oder Mikrotitersystem

Einmalgebrauchspipetten

Farbeschale und Objekträgerpinzette

Feuchtkammer

Messkolben (500 ml)

Destilliertes H2O

Fluoreszenzmikroskop

Nichtfasernde Papiertücher

### Reagensvorbereitung:

1. Pufferpackung Nr. AD PBS1. Puffer mit 1 Liter sterilem destilliertem Wasser rehydratisieren.

### Probennahme:

Serologische Proben sollten unter aseptischen Bedingungen genommen werden. Hämolysen wird durch umgehende Trennung des Serums vom Koagulat vermieden. Serum sollte bei 2-8 °C gelagert werden, wenn es innerhalb weniger Tage analysiert werden soll. Serum lässt sich bei -20 °C oder darunter 3 bis 6 Monate lang lagern. Lipämisches und stark hämolytisches Serum sollte vermieden werden. Wenn Proben bei Raumtemperatur bereitgestellt werden, wird die Zugabe eines Konservierungsmittels wie 0,01% (Thimerosal) oder 0,095% Natriumazid sehr empfohlen.

### Testanweisung:

Screening: verdünnen Sie Testsera 1:10 in PBS.

Titration: setzen Sie Serumverdünnungen mit jeweils verdoppelter Verdünnung an, beginnend bei 1:10 (d. h. 1:10, 1:20, 1:40, 1:80 usw.)

1. Wenn die Objekträger Raumtemperatur erreicht haben, reißen Sie die Objektrgerhülle an der Kerbe auf. Entnehmen Sie den Träger vorsichtig, ohne die Antigenbereiche zu berühren. Der Objekträger ist nun einsatzbereit.

2. Geben Sie jeweils einen Tropfen gelöstes Serum (20 bis 30 µl) und Kontrolle auf die Antigenkavitäten.

3. Legen Sie den Objekträger mit dem Patientenserum und den Kontrollen 30 Minuten lang in eine Feuchtkammer bei Raumtemperatur (ungefähr 24 °C).

4. Nehmen Sie den Objekträger aus der Feuchtkammer, und lassen Sie das Serum auf ein Stück Papier ablaufen. Spülen Sie verbleibende Sera mit einer Waschflasche vom Objekträger, wobei Sie sorgfältig darauf achten, den Spülstrahl nicht direkt auf die Kavität zu richten.

5. Fünf Minuten in PBS waschen. Wiederholen Sie den Vorgang mit frischem PBS.

6. Legen Sie ein Löschblatt auf den Labortisch, mit der absorbierenden Seite nach oben. Nehmen Sie den Objekträger aus dem PBS und drehen Sie ihn um, so dass die Gewebeseite der absorbierenden Seite des Löschblatts zugewandt ist. Richten Sie die Kavitäten auf die Löschblattlöcher aus. Legen Sie den Objekträger auf die Löschblattoberseite. Das Gewebe darf nicht austrocknen. Wischen Sie die Trgerrückseite mit einem nichtfasernden Papiertuch ab. Über Sie beim Abwischen zum Absorbieren des Puffers genügend Druck auf den Objekträger aus.

7. Geben Sie 1 Tropfen (25-30 µl) Konjugat auf jede Antigenkavität. Wiederholen Sie die Schritte 3-6.

8. Geben Sie 4-5 Tropfen Einbettungsmittel auf den Objekträger.

9. Setzen Sie ein Deckglas von 22 x 70 mm auf. Untersuchen Sie den Objekträger unter einem Fluoreszenzmikroskop. Hinweis: Um die Fluoreszenz aufrechtzuerhalten, lagern Sie den präparierten Objekträger in einer Feuchtkammer in einem dunklen Kühlschrank.

### Qualitätskontrolle:

1. Positive und negative Serumkontrollen müssen täglich beim Testen einbezogen werden, um die Reproduzierbarkeit, Sensitivität und Spezifität der Testprozedur zu bestätigen.
2. Die negative Serumkontrolle sollte zu geringer (+) oder ausbleibender Fluoreszenz führen. Sollte sich bei dieser Kontrolle helle Fluoreszenz zeigen, ist die Kontrollprobe, das Antigen,

das Konjugat oder die Vorgehensweise möglicherweise fehlerhaft.

3. Die positive Serumkontrolle sollte zu heller Fluoreszenz von 3+ bis 4+ führen. Sollte sich bei dieser Kontrolle geringe oder keine Fluoreszenz zeigen, ist die Kontrollprobe, das Antigen, das Konjugat oder die Vorgehensweise möglicherweise fehlerhaft.

4. Zusätzlich zu positiven und negativen Serumkontrollen sollte eine PBS-Kontrolle durchgeführt werden, um sicherzustellen, dass das Konjugat frei von unspezifischer Färbung des Antigensubstrats ist. Wenn das Antigen bei der PBS-Kontrolle helle Fluoreszenz zeigt, wiederholen Sie mit frischem Konjugat. Wenn das Antigen noch immer fluoresziert, ist das Konjugat oder das Antigen möglicherweise fehlerhaft.

### Ergebnisse:

Färbung des Endomysiums um die glatten Muskelfasern im AffenÖsophagus gilt als positiv. Patientenreaktionen sollten mit der im Kit enthaltenen Positivkontrolle verglichen werden. Vor der Beurteilung des positiven EmA Ergebnisses sollte die IgA SMA-Reaktivität berücksichtigt und ausgeschlossen werden. Bei IgA SMA färben nur die Myofibrillen und nicht das Netzwerk dazwischen, in dem sich das endomysiale Antigen befindet, an.

### Vorsichtsmaßnahmen:

1. Alle humanen Bestandteile wurden mit Radioimmuntest auf (HBsAg) und HTLVIII/LAV mit einer FDA-anerkannten Methode negativ getestet. (Nicht wiederholt reaktiv.) Dies gewährleistet jedoch nicht die Abwesenheit von HBsAg oder HTLVIII/LAV. Alle humanen Bestandteile sollten mit angemessener Sorgfalt gehandhabt werden.
2. Den Kontrollproben und dem Konjugat ist sodium azide (0,095%) beigegeben.
3. Verwenden Sie keine Bestandteile über das Verfallsdatum hinaus.
4. Folgen Sie die methodischen Anweisungen genau wie in dieser Beilage beschrieben, um gültige Ergebnisse zu gewährleisten.
5. Die Tests sind für die diagnostische Verwendung in vitro bestimmt.
6. Fassen Sie die Objekträger an den Kanten an, da direkter Druck auf die Antigenkavitäten das Antigen beschädigen kann.
7. Nach Beginn der Prozedur darf das Antigen in den Kavitäten nicht austrocknen. Dies kann zu falsch negativen Testergebnissen oder unnötigen Artefakten führen.
8. Verwenden Sie getrennte Pipette Tips für jede Probe und Reagenz zu treffen, um Kreuzkontaminationen zu vermeiden.
9. eugenzen geprüft werden sollen sollen auf Anzeichen von Bakterien- oder Pilzbefall.
10. Nicht wiederverwenden Objekträger.

Komponente	AD PBS1 PBS Powder Packets AD TMM3 Mounting Medium	Sicherheitshinweis <b>PRÄVENTION:</b> P264 Nach Gebrauch ... gründlich waschen. P280 Schutzhandschuhe/Schutzkleidung/Augenschutz/Gesichtsschutz tragen. <b>Antwort:</b> P305+P351+P338 BEI KONTAKT MIT DEN AUGEN: Einige Minuten lang behutsam mit Wasser spülen. Vorhandene Kontaktlinsen nach Möglichkeit entfernen.. Weiter spülen. P337+P313 Bei anhaltender Augenreizung: Ärztlichen Rat einholen/ärztliche Hilfe hinzuziehen.
Piktogramm		
Signalwort	<b>ACHTUNG</b>	
Gefahrenhinweis	H319 Verursacht schwere Augenreizung.	

### Grenzen des Testverfahrens:

Keine Diagnose sollte auf nur einem einzigen serologischen Test basieren, da verschiedene Wirtsfaktoren zu berücksichtigen sind. Dieser Test ist nur für In-Vitro-Diagnostik vorgesehen.

### Titer:

Der Titer ist die höchste Verdünnung von Patientenserum, bei der sich eine schwache Fluoreszenz (+) des Endomysiums des glatten Muskelgewebes zeigt.

Kleiner als 1:10 Negativ

Größer als 1:10 Positiv

**ALPHADIA sa/nv**  
DIAGNOSTIC PRODUCTS  
Avenue Vésale 26  
B1300 WAVRE  
BELGIUM  
TEL : 32 (0) 10 24 26 49  
FAX : 32 (0) 10 24 55 99  
contact@alphadia.be



**EC REP**  
Emergo Europe  
Prinsessegracht 20  
2514 AP The Hague  
The Netherlands





## ANTI-ENDOMYSIAL IGA (EMA) TEST SYSTEM

Per uso *diagnostico in vitro*.

AD EMO48      48 Tests  
AD EMO96      96 Tests

### **Titolo del test:**

Test IFA per anticorpi anti-endomisio IgA (EmA)

### **Uso previsto:**

Test di immunofluorescenza per la ricerca di anticorpi antiendomisio nel siero del paziente

### **Principi:**

La reazione primaria del test implica la circolazione nel siero del paziente di anticorpi che si legano ai loro antigeni omologhi. Ciò si verifica durante il periodo di incubazione, quando il siero ricopre la superfcie dell'antigene. Successivamente ad un periodo di risciacquo necessario per la rimozione degli anticorpi umani non legati, avviene una reazione secondaria. Il reagente utilizzato nella reazione secondaria è un coniugato anti-globulina umana marcato con fluoresceina. La superficie dell'antigene viene quindi completamente risciacquata in modo da eliminare il coniugato non legato e quindi osservata con un idoneo microscopio a fluorescenza.

### **Materiali in dotazione:**

Conservazione e stabilità dei componenti

1. Vetrini con antigene endomisiale di scimmia (conservare a una temperatura di 2-8°C).
2. Controllo positivo EMA - IgA (conservare a una temperatura di 2-8°C).
3. Controllo negativo universale (conservare a una temperatura di 2-8°C).
4. Coniugato FITC IgA (conservare a una temperatura di 2-8°C). AD CAM2
5. Confezione tampone n. AD PBS1 - Tampone fosfato. Il tampone ricostituito non contiene conservanti e deve essere conservato a una temperatura di 2-8°C.
6. La soluzione di montaggio FITC n. AD TMM3 rimane stabile se conservata a una temperatura di 2-8°C.

### **Materiali aggiuntivi richiesti ma non in dotazione:**

Provette per test e cestello o sistema per microtitolazione

Pipette monouso

Vaschetta per colorazione e pinze per vetrini

Camera umida

Pallone volumetrico (500 ml)

Acqua distillata

Microscopio a fluorescenza

Carta assorbente che non lasci residui

### **Preparazione del reagente:**

1. Confezione tampone n. AD PBS1. Reidratare il tampone con 1 litro di acqua distillata sterile.

### **Raccolta dei campioni:**

Raccogliere i campioni sierologici in condizioni aseptiche. L'emolisio viene evitata separando tempestivamente il siero dal coagulo. Conservare il siero a una temperatura di 2-8°C se questo deve essere analizzato entro pochi giorni. È possibile conservare il siero per un periodo di 3-6 mesi a una temperatura pari o inferiore a -20°C. Evitare il siero lipemico e fortemente emolitico. Se i campioni vengono spediti a temperatura ambiente, si raccomanda l'aggiunta di un conservante quale (timerosal) 0,01% o sodio azide 0,095%.

### **Istruzioni per il test:**

Screening: diluire i sieri da testare 1:10 in tampone fosfato.

Titolazioni: impostare diluizioni di siero al raddoppio a partire da 1:10 (cioè 1:10, 1:20, 1:40, 1:80, ecc.)

1. Quando i vetrini raggiungono la temperatura ambiente, strapparne l'involucro in corrispondenza dell'apposita tacca. Rimuovere con cautela il vetrino dall'involucro evitando di toccare le aree su cui è presente l'antigene. Il vetrino è pronto per l'uso.
2. Versare una goccia di siero diluito (da 20 a 30 µl) e i controlli sui pozetti dell'antigene.
3. Posizionare il vetrino con il siero del paziente e i controlli in una camera umida a temperatura ambiente (circa 24°C) per 30 minuti.
4. Rimuovere il vetrino dalla camera umida e per fare gocciare il siero su un pezzo di carta assorbente. Risciacquare delicatamente il siero rimanente sul vetrino con spruzzetta per lavaggio facendo attenzione a non dirigere il getto direttamente sul pozetto.
5. Lavare in tampone fosfato per cinque minuti. Ripetere la procedura utilizzando tampone fosfato fresco.
6. Posizionare un tampone di carta assorbente sul tavolo del laboratorio con il lato assorbente rivolto verso l'alto. Rimuovere il vetrino dal tampone fosfato e capovolgerlo in modo che il lato su cui è applicato il campione di tessuto sia a contatto con il lato assorbente del tampone. Allineare i pozetti con i fori del tampone. Posizionare il vetrino sulla parte superiore del tampone. Non lasciare asciugare il tessuto. Pulire la parte posteriore del vetrino con carta assorbente asciuttata che non lasci residui. Assorbire il tampone fosfato con la carta esercitando una leggera pressione ed accertarsi che il vetrino sia asciutto.
7. Versare 1 goccia (25-30 µl) di coniugato in ciascun pozetto di antigene. Ripetere le fasi da 3 a 6.
8. Versare 4-5 gocce di soluzione di montaggio sul vetrino.
9. Applicare un vetrino coprioggetto da 22 x 70 mm. Esaminare il vetrino al microscopio a fluorescenza.

Nota: per mantenere la fluorescenza, conservare il vetrino montato in una camera umida all'interno di un refrigeratore al buio.

### **Controllo di qualità:**

1. I controlli di siero positivo e negativo devono essere inclusi in tutti i test del giorno per confermare la riproducibilità, la sensibilità e la specificità della procedura.
2. Il controllo di siero negativo deve visualizzare una fluorescenza minima (+) o nulla. Una eventuale fluorescenza evidente di questo controllo indica un problema a livello di controllo, di antigeno, di coniugato o di procedura tecnica.
3. Il controllo di siero positivo deve visualizzare una fluorescenza evidente da 3+ a 4+. Una eventuale fluorescenza minima o nulla di questo controllo indica un problema a livello di

controllo, di antigeno, di coniugato o di procedura tecnica.

4. In aggiunta ai controlli di siero positivi e negativi, eseguire un controllo con tampone fosfato per stabilire se il coniugato è libero da colorazioni non specifiche del substrato dell'antigene. Se l'antigene mostra una fluorescenza evidente nel controllo con tampone fosfato, ripetere la procedura utilizzando coniugato fresco. La presenza continua di fluorescenza indica un problema a livello del coniugato o dell'antigene stesso.

### **Risultati:**

La colorazione dell'endomisio attorno alle fibre muscolari lisce nell'esofago di scimmia è considerata come risultato positivo. Le reazioni dei pazienti devono essere comparate con il controllo positivo contenuto nel kit. Prima di riportare un EmA positivo è necessario prendere in considerazione ed eliminare la reattività IgA SMA. IgA SMA colora solo le miofibrille e non la rete presente tra di esse in cui si trova l'antigene endomisiale.

### **Precauzioni:**

1. Tutti i componenti umani sono stati testati mediante test radioimmunologico per (HBsAg) e HTLVIII/LAV con metodo approvato dalla FDA e sono risultati negativi (non reattivi ripetutamente). Tuttavia, questo non garantisce l'assenza di HBsAg o HTLVIII/LAV. Tutti i componenti umani devono essere manipolati con estrema cautela.
2. Sodium azide (0,095%) è compresa in controlli e coniugato.
3. Non utilizzare componenti scaduti.
4. Per garantire risultati validi, seguire le istruzioni procedurali esattamente come vengono descritte in questo inserto.
5. Per uso diagnostico in vitro.
6. Manipolare i vetrini prendendoli dai bordi in quanto la pressione diretta sui pozetti dell'antigene può danneggiare l'antigene stesso.
7. Dopo aver iniziato la procedura, non fare asciugare l'antigene nel pozetto. Ciò può comportare risultati falsi negativi o artefatti inutili.
8. Separare le punte della pipetta per ogni campione e dei reagenti per evitare la contaminazione incrociata.
9. I reattivi devono essere controllati per la prova di contaminazione batterica o fungina.
10. Non riutilizzare vetrini con substrate.

Componente	AD PBS1 PBS Powder Packets AD TMM3 Mounting Medium	Consiglio di prudenza Prevenzione:
Pittogramma	!	P264 Lavare accuratamente ... dopo l'uso. P280 Indossare guanti/indumenti protettivi/Proteggere gli occhi/il viso.
AVVERTENZA	ATTENZIONE	Risposta: P305+P351+P338 IN CASO DI CONTATTO CON GLI OCCHI: sciacquare accuratamente per parecchi minuti. Togliere le eventuali lenti a contatto se è agevole farlo. Continuare a sciacquare. P337+P313 Se l'irritazione degli occhi persiste, consultare un medico.
Indicazione di Pericolo	H319 Provoca grave irritazione oculare.	

### **Limitazioni della procedura:**

La diagnosi non deve essere mai basata sul risultato di un singolo test sierologico, in quanto è necessario prendere in considerazione diversi fattori dell'ospite. Questo test è per uso diagnostico in vitro.

### **Titolo:**

Il titolo è la diluizione più alta del siero del paziente che mostra una fluorescenza debole (1+) dell'endomisio del tessuto muscolare liscio.

Inferiore a 1:10 Normale, negativo

Maggiore di 1:10 Positivo

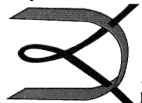
**ALPHADIA sa/nv**  
DIAGNOSTIC PRODUCTS  
Avenue Vésale 26  
B1300 WAVRE  
BELGIUM  
TEL : 32 (0) 10 24 26 49  
FAX : 32 (0) 10 24 55 99  
contact@alphadia.be



EC	REP
----	-----

Emergo Europe  
Prinsesegracht 20  
2514 AP The Hague  
The Netherlands





## ANTI-ENDOMYSIAL IGA (EMA) TEST SYSTEM

Para uso *diagnóstico in vitro*.

AD EMO48	48 Tests
AD EMO96	96 Tests

**Nombre de la prueba:**

Ensayo Anti (IgA) Endomisial (EmA)

**Aplicación:**

Ensayo de inmunofluorescencia para la detección de anticuerpos antiendomisiales en suero del paciente.

**Principio:**

La principal reacción de la prueba consiste en la unión de anticuerpos circulantes del suero del paciente a sus抗原s homólogos. Esto sucede durante el periodo de incubación en el que el suero recubre la superficie de antígeno. Tras un periodo de lavado para eliminar los anticuerpos humanos que no se han unido se procede a una reacción secundaria. El reactivo utilizado en la reacción secundaria es un conjugado de globulina humana marcados con fluorescina. A continuación, la superficie del antígeno se aclara a fondo para eliminar el conjugado que no se ha unido y se examina en un microscopio de fluorescencia adecuado.

**Materiales suministrados:**

Almacenamiento y estabilidad de los componentes

- Portaobjetos con antígeno endomisial de mono (almacenar a 2-8 °C).
- Control positivo IgA – EMA (almacenar a 2-8 °C).
- Control negativo universal (almacenar a 2-8 °C).
- Conjugado IgA de FITC (almacenar a 2-8 °C). n.º AD CAM2
- Sobre de tampón n.º AD PBS1 - tampón fosfato salino (PBS), el tampón reconstituido no contiene conservantes y debe almacenarse a 2-8 °C.
- El medio de montaje FITC n.º AD TMM3 es estable cuando se almacena a 2-8 °C.

**Otros materiales necesarios pero no suministrados:**

Tubos de ensayo y gradiña, o sistema de micro-titulación

Pipetas desechables

Placa de tinción y pinzas para portaobjetos

Cámaras húmedas

Matraz volumétrico (500 ml)

Agua destilada

Microscopio de fluorescencia

Toallas de papel que no dejen pelusa

**Preparación del reactivo:**

- Sobre de tampón n.º AD PBS1. Rehidratar el tampón con 1 litro de agua destilada estéril.

**Toma de muestras:**

Las muestras serológicas deben extraerse en condiciones asépticas. La hemólisis se evita separando rápidamente el suero del coágulo. Si se va a analizar en pocos días, el suero debe almacenarse a 2-8 °C. Puede conservarse de 3 a 6 meses a una temperatura de -20 °C o inferior. No conviene utilizar sueros lipídicos o fuertemente hemolíticos. Si las muestras se guardan a temperatura ambiente, es altamente recomendable añadir un conservante, como por ejemplo titerosal al 0,01% o azida sódica al 0,095%.

**Instrucciones de la prueba:**

Criba (screening): diluya los sueros de prueba en proporción 1:10 en PBS.

Titulaciones: prepare diluciones de suero seriadas en proporción 2x a partir de 1:10 (es decir, 1:10, 1:20, 1:40, 1:80, etc.).

- Una vez que el portaobjetos alcance la temperatura ambiente, rasgue el envoltorio tirando de la pestería. Saque cuidadosamente el portaobjetos, evitando tocar las zonas de antígeno. El portaobjetos está listo para usar.

- Ponga una gota del suero diluido (de 20 a 30 µl) y de los controles en los pocillos de antígeno.

- Coloque el portaobjetos con el suero del paciente y los controles en una cámara húmeda a temperatura ambiente (aproximadamente 24 °C) durante 30 minutos.

- Retire el portaobjetos de la cámara húmeda, sujételo de canto sobre una toalla de papel y para vaciar el suero. Utilice un frasco lavador para aclarar suavemente los restos de suero del portaobjetos procurando no dirigir el chorro directamente hacia el pocillo.

- Lávelo en PBS durante cinco minutos. Repita la operación con PBS nuevo.

- Coloque un secante sobre la poyeta de laboratorio con la cara absorbente hacia arriba.

Retire el portaobjetos del PBS, dele la vuelta de modo que la cara de tejido quede orientada hacia la cara absorbente del secante. Alinee los pocillos con los orificios del secante. Coloque el portaobjetos sobre el secante. No deje que el tejido se seque. Seque el dorso del portaobjetos con una toalla de papel que no deje pelusa. Al secarlo, aplique al portaobjetos la presión necesaria para absorber el tampón.

- Ponga 1 gota (25-30 µl) de conjugado en cada pocillo de antígeno. Repita los pasos 3 a 6.

- Ponga 4 ó 5 gotas de medio de montaje en el portaobjetos.

- Coloque un cubreobjetos de 22 x 70 mm. Examine el portaobjetos con un microscopio de fluorescencia.

Nota: para mantener la fluorescencia, guarde el portaobjetos montado en la nevera dentro una cámara húmeda y a oscuro.

**Control de calidad:**

- Para confirmar la reproducibilidad, sensibilidad y especificidad del ensayo es necesario incluir controles de suero positivo y negativo en los análisis todos los días.
- El resultado del control de suero negativo debe ser poca (+) o ninguna fluorescencia. Si este control muestra una fluorescencia brillante, el problema puede estar en el control, el antígeno, el conjugado o en la técnica.
- El resultado del control de suero positivo debe ser una fluorescencia brillante del orden de 3+ a 4+. Si este control muestra poca o ninguna fluorescencia, el problema puede estar en el control, el antígeno, el conjugado o en la técnica.
- Además de los controles de suero positivo y negativo, debe analizarse un control de PBS

para confirmar que el conjugado no tiene el substrato de antígeno de manera inespecífica. Si el antígeno presenta una fluorescencia brillante en el control de PBS, repita el análisis usando conjugado nuevo. Si el antígeno sigue presentando fluorescencia, el problema puede estar en el conjugado o en el antígeno.

**Resultados:**

La tinción del endomisio alrededor de las fibras de músculo liso del esófago de mono se considera un resultado positivo. Las reacciones de los pacientes deben compararse con el control positivo que contiene el kit. Antes de notificar un resultado EmA positivo, debe tenerse en cuenta la reactividad IgA SMA y eliminarla. La IgA SMA tiene sólo las miofibrillas y no la red que las une, en la que se encuentra el antígeno endomisial.

**Precauciones:**

- Todos los componentes humanos han sido probados mediante radioinmunoensayo para (HBsAg) y HTLVIII/LAV con un método aprobado por la FDA, y han dado resultados negativos (no repetidamente reactivos). No obstante, esto no garantiza la ausencia de HBsAg o HTLVIII/LAV. Todos los componentes humanos deben manipularse con las debidas precauciones.
- Los controles y el conjugado contienen sodium azide (0,095%).
- No utilice ningún componente que haya sobrepasado la fecha de caducidad.
- Para garantizar la validez de los resultados, siga las instrucciones del procedimiento exactamente como aparecen aquí.
- Para uso diagnóstico in vitro.
- Sujete los portaobjetos por los bordes, ya que la presión directa sobre los pocillos puede estropear el antígeno.
- Una vez iniciado el procedimiento, no deje que el antígeno de los pocillos se seque. Esto podría dar falsos negativos o producir artefactos innecesarios.
- Use distintas puntas de pipeta para cada una de las muestras y reactivos para evitar la contaminación cruzada.
- Los reactivos deben inspeccionarse en busca de evidencias de contaminación bacteriana o micótica.
- No reutilizar portaobjetos.

Componente	AD PBS1 PBS Powder Packets AD TMM3 Mounting Medium	Consejos de prudencia <b>Prevención:</b> P264 Lavarse ... concienzudamente tras la manipulación. P280 Llevar guantes/prendas/gafas/máscara de protección.
Pictograma		<b>Respuesta:</b> P305+P351+P338 EN CASO DE CONTACTO CON LOS OJOS: Aclarar cuidadosamente con agua durante varios minutos. Quitar las lentes de contacto, si lleva y resulta fácil. Seguir aclarando. P337+P313 Si persiste la irritación ocular: Consultar a un médico.
Palabra Clave	ATENCIÓN	
Indicación de Peligro	H319 Provoca irritación ocular grave.	

**Limitaciones del procedimiento:**

Ningún diagnóstico debe basarse en una sola prueba serológica, ya que hay que tener en cuenta diversos factores del huésped. Esta prueba es para uso diagnóstico in vitro.

**Título:**

El título es la dilución más alta de suero del paciente que muestra una fluorescencia débil (1+) del endomisio del tejido muscular liso.

Menor de 1:10 Normal, negativo

Mayor de 1:10 Positivo

**ALPHADIA sa/nv**  
DIAGNOSTIC PRODUCTS  
Avenue Vésale 26  
B1300 WAVE  
BELGIUM  
TEL : 32 (0) 10 24 26 49  
FAX : 32 (0) 10 24 55 99  
contact@alphadia.be



EC	REP	Emergo Europe Prinsesegracht 20 2514 AP The Hague The Netherlands
----	-----	--



	Manufactured by Prodotto da Fabricado por Fabriqué par hergestellt von
<b>REF</b>	Catalog number Número de catálogo Número de Catálogo Número de catalogue Katalognummer
<b>LOT</b>	Lot Lotto Lote Lot Charge
<b>EC</b> <b>REP</b>	EC Authorized Representative Rappresentante Autorizzato CE Representante Autorizado CE CE Représentant autorisé EG autorisierter Bevollmächtigter
<b>CE</b>	EC Declaration of Conformity Dichiarazione di Conformità CE Declaración de Conformidad CE CE Déclaration de Conformité EG Konformitätserklärung
	Number of tests Número de test Número de determinaciones Nombre de tests Anzahl der Teste
	See instructions for use Vedere le istruzioni per l'uso Consultar la instrucciones de uso Voir instructions Gebrauchsanweisung beachten
	Expiration date Data di scadenza Caducidad Date d'Expiration Haltbarkeitsdatum
	Store at 2-8 °C / 35-46 °F Conservare a 2-8°C/35-46 F Almacenar a 2-8°C / 35-46°F Conserver à 2-8°C Bei 2-8°C / 35-46°F lagern
	Caution Attenzione Precaución Précautions Achtung
	Potential biological risk Potenziale rischio biologico Riesgo potencial biológico Biohazard Risque biologique potentiel Potentielle biologische Gefährdung
<b>RFU</b>	Ready for use Pronto all'uso Listo para su uso Prêt à l'emploi Gebrauchsfertig
<b>IVD</b>	For in vitro diagnostic use Per uso diagnostico <i>in vitro</i> Para uso solo <i>in vitro</i> Usage <i>in vitro</i> Für <i>in-vitro</i> diagnostische Verwendung
<b>RUO</b>	For research use only Solo per ricerca Para uso solo en investigación Pour recherche Nur für Forschungszwecke
<b>IUO</b>	For investigational use only Solo per uso investigativo Para uso solo en investigación Pour investigation Nur für Forschungszwecke
<b>IFA/DFA</b> <b>PBS</b>	Phosphate Buffered Saline Tampone salino fosfato Fosfato Salino Tampónado Tampón phosphate salin PBS
<b>SOR</b>	Sorbent Assorbent Sorbente Absorbant Sorbens

<b>SLIDE</b>	Tissue Substrate Slide Vetri con substrato di tessuto Porto objetos de Sustrato de Tejido Lame portant le substrat tissulaire Gewebesubstrat-Objekträger
<b>MM</b>	Mounting Medium Mezzo di montaggio Medio de Montaje Líquido de montaje Eindeckmedium
<b>10x</b>	Concentration Concentrazione Concentración Concentration Konzentration
<b>ENS</b>	Enhancement solution Soluzione di rinforzo Solución de realce Solution d'amplification Verstärkungslösung
<b>WASHB</b>	Wash Buffer Tampone di lavaggio Tampón de lavado Tampon de lavage Waschpuffer
<b>MPS 12x8</b>	Microplate Strips Strip per Micropiastra Tiras de micro placa Microplaqué Mikrotitrattenstreifen
<b>CONJ</b>	Conjugate Conjugato Conjugado Conjugué Konjugat
<b>SUB</b>	Substrate Substrato Sustrato Substrat Substrat
<b>STOP</b>	Stop Solution Soluzione bloccante Solución de Parada Solution d'arrêt Stopplösung
<b>CAL   X</b>	Calibrator(s) Calibratore (i) Calibrador (s) Calibrateur(s) Kalibrator(en)
<b>CONTROL -</b>	Negative Control Controllo Negativo Control Negativo Contrôle Négatif Negative Kontrolle
<b>CONTROL +</b>	Positive Control Controllo Positivo Control Positivo Contrôle Positif Positive Kontrolle
<b>CONJ   CNE</b>	Counterstain Colorante di contrasto Contraste Contre colorant Gegenfärbung
<b>CS</b>	Coverslip Copriggetto Cubre portaobjetos Lamelles couvre-objet Deckgläshen
<b>CONJ +</b>	Positive Conjugate Conjugato Positivo Conjugado Positivo Conjugué Positif Positivekinjugat
<b>CONJ -</b>	Negative Conjugate Conjugato Negativo Conjugado Negativo Conjugué Négatif Negativkinjugat
<b>DIL</b>	Sample Diluent Diluente del campione Diluyente de muestra Tampon de dilution Probenverdünnungslösung