

RIDA[®] QUICK Giardia

Art. No.: N1103



R-Biopharm AG, An der neuen Bergstraße 17, D-64297 Darmstadt, Germany
Tel: +49 (0) 61 51 81 02-0 / Telefax: +49 (0) 61 51 81 02-20



1. Campo di applicazione

Per diagnostica *in vitro*. RIDA®QUICK Giardia è un test rapido immunocromatografico per la rilevazione qualitativa di Giardia lamblia in campioni di feci.

2. Sintesi e spiegazione del test

La **Giardia lamblia** appartiene ai flagellati intestinali. I trofozoiti morfologicamente caratteristici sopravvivono al di fuori dell'organismo ospite solo per poco tempo. La trasmissione avviene mediante cisti altamente infettive. A causa della sua diffusione su scala mondiale la Giardia lamblia rappresenta una delle principali cause di affezioni diarroiche croniche, con particolare insorgenza nella medicina da viaggio. L'infezione si manifesta a seguito della ingestione di cisti con alimenti o acqua contaminati. L'infezione avviene prevalentemente in istituzioni comuni con igiene carente, prevalentemente per via fecale-orale da individuo a individuo. Questo canale di trasmissione si riscontra con particolare frequenza nei doposcuola e negli asili, così come negli omosessuali maschi e nei passeggeri rimpatrianti. I genitori possono inoltre essere infettati dai propri bambini. Contrariamente a quanto avviene nei bambini piccoli, i bambini più grandi che hanno contratto l'infezione possono essere asintomatici. Tuttavia le cisti possono aprirsi contagiando altre persone. La Giardiasi (Lambliasi) si manifesta in forma di diarrea acuta o cronica. Il periodo di incubazione è compreso tra 3 e 42 giorni. Nel passato, il metodo diagnostico di maggiore impiego per la Giardiasi era la rilevazione microscopica delle cisti nelle feci, per la quale doveva essere a disposizione personale esperto. Gli esami devono inoltre essere condotti per un periodo di tempo più lungo, in quanto l'apertura delle cisti è soggetta a forti oscillazioni. Il test rapido immunocromatografico di seguito descritto rappresenta un importante metodo alternativo alla microscopia, per la rilevazione della Giardia lamblia ed equivale al metodo di esame microscopico per sensibilità e specificità mediante l'utilizzo di anticorpi monoclonali. L'esecuzione è semplice e rapida e non richiede la presenza di personale specializzato in microbiologia.

3. Principio del test

Il presente test rapido è un test Lateral-Flow immunocromatografico monofase, nel quale anticorpi specifici mirati anti Giardia lamblia sono accoppiati a particelle di lattice rosse. Altri anticorpi specifici contro l'agente patogeno sono saldamente fissati alla membrana. In primo luogo sospendere il campione di feci nel tampone di estrazione e quindi sedimentare. Applicare sulla striscia per test una aliquota di supernatante chiaro di campione che, insieme con le particelle di lattice colorate, alle quali si lega l'antigene presente nei casi positivi, scorre attraverso la membrana per poi legarsi alla banda di raccolta specifica.

4. Contenuto della confezione

I reagenti di una confezione bastano per 20 determinazioni

Cassette	20 Det.	20 cassette per test confezionate singolarmente
Diluent	26 ml	Tampone di estrazione, pronto per l'uso; contiene 0,1 % di azoturo di sodio
Pipet	25 Pezzi	Busta con 25 pipette monocanale

5. Reagenti e relativa conservazione

La confezione può essere conservata a 2 – 30 °C ed è utilizzabile fino alla data di scadenza stampata. Dopo la data di scadenza, non può essere più fornita alcuna garanzia di qualità. Analogamente, la funzionalità delle cassette non può essere garantita, se l'imballaggio delle singole cassette è danneggiato.

6. Reagenti aggiuntivi necessari - accessori richiesti

- Anse di inoculazione per sospensione fecale
- Miscelatore vortex (opzionale)
- Micropipetta (200 µl – 1000 µl)
- Contenitore di rifiuti con soluzione di ipoclorito di sodio allo 0,5 %

7. Precauzioni

Solo per diagnostica *in vitro*.

Questo test deve essere condotto esclusivamente da personale di laboratorio qualificato. Osservare le disposizioni per il lavoro nei laboratori medici. Attenersi rigorosamente alle istruzioni per l'uso nell'esecuzione del test.

Il tampone di diluizione dei campioni contiene azoturo di sodio come conservante. Evitare il contatto con la pelle o con le mucose.

Non introdurre con la bocca campioni o reagenti mediante pipetta, evitare il contatto con la cute lesa o con le mucose. Durante la manipolazione dei campioni indossare guanti monouso e lavare le mani dopo aver eseguito il test. Non fumare, mangiare o bere negli ambienti in cui si opera con i campioni.

Tutti i reagenti e materiali che entrano in contatto con campioni potenzialmente infettivi devono essere trattati, esattamente come i campioni, con adeguato disinfettante (ad es. ipoclorito di sodio) o sottoposti a sterilizzazione a vapore per almeno un'ora a 121 °C.

8. Raccolta e deposito dei campioni

I campioni di feci devono essere raccolti in contenitori puliti senza alcuna aggiunta e devono essere conservati prima dell'inizio del test a 2 – 8 °C. In caso di conservazione per più di 3 giorni, il campione deve essere congelato a -20 °C. In questo caso scongelare completamente il campione prima dell'inizio del test e portare a temperatura ambiente. Evitare il ripetuto congelamento e scongelamento del campione.

Nell'inserimento dei prelievi rettali, assicurarsi che sia presente una quantità sufficiente di materiale fecale (ca. 50 mg) per l'esecuzione del test.

9. Esecuzione del test

9.1. Generalità

Prima dell'utilizzo portare campioni, tampone di estrazione e cassette per test a temperatura ambiente (20 – 25 °C). Le cassette per test devono essere rimosse dall'imballaggio con apertura a strappo solo poco prima dell'utilizzo. Le cassette usate non possono essere riutilizzate. Evitare l'esposizione diretta all'irradiazione solare durante l'esecuzione del test.

Il reagente in eccesso non deve essere nuovamente riposto nei contenitori, in quanto ciò potrebbe causare contaminazione.

9.2. Preparazione dei campioni

Introdurre in una provetta graduata 1 ml di tampone di estrazione **Diluent**. In caso di campioni di feci **liquide** sospendere 100 µl di campione con la pipetta monocanale **Pipet** (fino a superare di poco il secondo spessore) nell'apposito tampone. In caso di campioni di feci **solide** sospendere 50 mg nel tampone. Quindi omogeneizzare bene il campione. L'omogeneizzazione avviene o per introduzione ed espulsione ripetuta della sospensione mediante la pipetta monocanale **Pipet** o in alternativa miscelando con un miscelatore vortex. Lasciare quindi sedimentare la sospensione omogeneizzata per almeno **3 minuti** fino a quando non si forma un supernatante chiaro.

9.3. Esame dei campioni

Riporre la cassetta per test **Cassette** rimossa dall'imballaggio su superficie piana. Introdurre nell'apertura di inserimento rotonda della cassetta per test 200 µl di supernatante chiaro di sospensione fecale mediante micropipetta o 4 gocce mediante la pipetta monocanale **Pipet**.

Assicurarsi che il liquido fluisca liberamente attraverso la membrana. Rimuovere precedentemente eventuali particelle introdotte mediante pipetta che potrebbero ostacolare tale flusso. Il risultato del test può essere letto dopo **5 minuti**.

10. Controllo della qualità - Segni di scadenza dei reagenti

Il test deve essere valutato, solo quando la cassetta per test **prima** della introduzione mediante pipetta della sospensione di campione è intatta e non siano presenti alcune variazioni o striature cromatiche. Inoltre **dopo** l'incubazione del test deve essere visibile almeno la banda di controllo **blu**. Qualora quest'ultima non appaia, prima di ripetere il test occorre verificare quanto segue:

- periodo di conservazione delle cassette per test e del tampone di estrazione utilizzato
- corretta esecuzione del test
- contaminazione del tampone di estrazione

Qualora dopo la ripetizione del test con una nuova cassetta per test la banda di controllo non sia nuovamente visibile, rivolgersi al produttore.

11. Valutazione e interpretazione

Devono apparire un massimo di due bande, viste nella seguente successione dal punto di prelievo del campione: una banda di reazione rossa e una banda di controllo blu. **Se manca la banda di controllo blu, il test non è valutabile e non è valido!**

Sono possibili le seguenti interpretazioni:

- **Giardia positivo:** le bande **rossa** e **blu** sono visibili.
- **Giardia negativo:** è visibile soltanto la banda **blu**.
- **Non valido:** nessuna banda è visibile o è presente un'altra combinazione rispetto a quanto sopra descritto o un'altra colorazione delle bande. Analogamente, non hanno valore diagnostico e non sono da valutarsi cambiamenti di colore delle bande che compaiono solo dopo 10 minuti o oltre.

12. Limiti del metodo

Il RIDA[®]QUICK Giardia rileva antigene di Giardia lamblia in campioni di feci. Non è possibile dedurre una relazione tra l'intensità delle bande specifiche visibili e l'insorgenza o la gravità della sintomatologia clinica. **I risultati ottenuti devono essere sempre interpretati in relazione al quadro clinico.**

Un risultato **positivo** non esclude la presenza di altri agenti patogeni infettivi.

Un risultato **negativo** non esclude una possibile infezione da Giardia lamblia. Tale risultato può essere causato dall'espulsione intermittente dell'agente patogeno o dalla quantità troppo scarsa di antigene nel campione. Qualora sussista a livello anamnestico il fondato sospetto di una infezione causata dall'agente patogeno ricercato, occorre esaminare un ulteriore campione di feci del paziente.

L'eccesso di campioni di feci può causare bande marroni al posto delle bande colorate specifiche. Tali bande marroni non hanno alcun valore diagnostico. In tal caso è necessario eseguire un nuovo test con una minore quantità di feci o con un'ulteriore diluizione della sospensione già prodotta (supernatante chiaro dopo la sedimentazione), per chiarire se l'agente patogeno ricercato è comunque nel campione e se è stato sommerso da un'eccessiva introduzione di matrice fecale.

13. Prestazioni opzionali

13.1. Studi clinici comparativi

In un laboratorio convenzionale è stato condotto un esame comparativo, sia su campioni di feci surgelati che freschi, tra il RIDA[®]QUICK Giardia e la microscopia consolidata nella sede con un totale di 55 campioni di feci (15 Giardia lamblia-positivi e un totale di 40 campioni di feci negativi). I risultati sono riassunti nella Tabella 1.

Tab. 1: Confronto del RIDA[®]QUICK Giardia con la microscopia

		RIDA [®] QUICK Giardia	
		+	-
Microscopia	+	15	0
	-	2	38

Sensibilità: 100,0 %

valore predittivo pos.: 88,2 %

Specificità: 95,2 %

valore predittivo neg.: 100,0 %

13.2. Reattività incrociata

Nessuno dei seguenti parassiti intestinali ha comportato una reazione incrociata nel RIDA[®]QUICK Giardia:

Entamoeba coli

Blastocystis hominis

Jodamoeba bütschlii

Chilomastix mesnili

Endolimax nana

Uova di Taenia spp.

Cryptosporidium parvum

Letteratura

1. Black, R. E. et al.: Giardiasis in day-care centers: Evidence of person-to-person transmission. *Pediatrics* 60 (No. 4), 486 - 491 (1977).
2. Craun, G. F.: Waterborne Giardiasis in the United States: A review. *Am. J. Pub. Health* 69 (No. 8), 817 - 819 (1979).
3. Nask, T. E. et al.: Experimental human infections with *Giardia lamblia*. *J. Infect. Dis.* 156 (No. 6), 974 - 984 (1987).
4. Smith, H. V. et al.: *Giardia* and Giardiasis: What's in a name? *Microbiol. Eur.* 3 (No. 1), 22 - 29 (1995).
5. Thompson, R. C. A., Reynoldson, J. A.: *Giardia* and Giardiasis. *Adv. Parasitol.* 32, 71 – 160 (1993)
6. Xiao, L.: *Giardia* infection in farm animals. *Parasitology today* 10 (No. 11), 436 - 438 (1994).
7. Schunk, M. et al.: Detection of *Giardia lamblia* and *Entamoeba histolytica* in stool samples by two enzyme immunoassays. *Eur. J. Clin. Microbiol. Infect. Dis.* 20, 389 – 391 (2001)