

RIDA[®] QUICK Cryptosporidium

Art. No.: N1203



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 Cryptosporidium è un test rapido immunocromatografico per la rilevazione qualitativa di *Cryptosporidium parvum* in campioni di feci.

2. Sintesi e spiegazione del test

Il **Cryptosporidium parvum** è un parassita largamente diffuso negli animali e costituisce uno dei principali germi patogeni anche negli animali domestici, presente in particolare nei vitelli. Tuttavia sempre più spesso rispetto al passato, si riscontrano infezioni anche nell'essere umano in molti stati. Nei bambini dei paesi tropicali in via di sviluppo, il parassita è sovente causa di diarrea endemica ed epidemica. Nei pazienti immunocompetenti l'affezione si manifesta sotto forma di gastroenterite a guarigione spontanea. La diarrea dura dai 3 ai 10 giorni e può essere accompagnata da febbre e sintomi gastro-intestinali quali nausea e nevralgia, simili a quelli della Giardiasi (Lambiasi). I sintomi e le conseguenze sono notevolmente più gravi per i pazienti immunoincompetenti, nei quali la diarrea ha un decorso molto difficile e persistente. L'infezione può essere trasmessa dall'animale all'uomo per mezzo di acqua contaminata, ma anche da uomo a uomo. I membri di istituzioni comuni, i bambini negli asili e i gruppi a rischio di maschi omosessuali e HIV positivi sono i soggetti più esposti. In passato i metodi più spesso impiegati per la diagnosi della criptosporidiosi erano le rilevazioni al microscopio di oocisti nelle feci e l'esame al microscopio di campioni bioptici dell'intestino tenue, per i quali doveva essere a disposizione personale esperto. Il test rapido immunocromatografico di seguito descritto rappresenta un importante metodo alternativo alla microscopia, per la rilevazione dello *Cryptosporidium parvum* 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 criptosporidi 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.

3. 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

4. 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.

5. 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 %

6. 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.

7. 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.

8. 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**.

9. Controllo della qualità - Segni di scadenza dei reagenti

Il test deve essere valutato, solo quando la cassetta per test **prima** della introduzione mediante pipetta nella sospensione di campione è intatta e non sono presenti alcune variazioni o striature cromatiche sulla membrana. 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.

10. 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:

- **Cryptosporidi positivo:** le bande **rossa** e **blu** sono visibili.
- **Cryptosporidium 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.

11. Limiti del metodo

Il RIDA[®]QUICK Cryptosporidium rileva antigene di Cryptosporidium parvum 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 criptosporidi. 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.

12. Prestazioni opzionali

13.1. Studi clinici comparativi

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

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

		RIDA [®] QUICK Cryptosporidium	
		+	-
Microscopia	+	14	1
	-	0	40

Sensibilità: 93,8 %

valore predittivo pos.: 100,0 %

Specificità: 100,0 %

valore predittivo neg.: 97,5 %

13.2. Reattività incrociata

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

Entamoeba coli

Blastocystis hominis

Jodamoeba bütschlii

Chilomastix mesnili

Endolimax nana

Uova di Taenia spp.

Giardia lamblia

Letteratura

1. Clavel, A.: Evaluation of the optimal number of fecal specimens in the diagnosis of cryptosporidiosis in AIDS and immunocompetent patients. *Eur. Journal Clin. Microbiol. Infect. Dis.* 14, 46-49 (1995).
2. Current, W. L., Garcia, L. S.: Cryptosporidiosis. *Clinics in Laboratory Medicine* 11 (No. 4), 873 - 895 (1991).
3. Current, W. L., Garcia, L. S.: Cryptosporidiosis. *Clin. Microbiol. Rev.* 4 (No. 3), 325 - 358 (1991).
4. Flanigan, T. P.: Human immunodeficiency virus infection and cryptosporidiosis: Protective immune responses. *Am. J. Trop. Med. Hyg.* 50 (5) Suppl., 29 - 35 (1994).
5. Guarino, A. et al.: Human intestinal cryptosporidiosis: secretory diarrhea and enterotoxic activity in Caco-2 cells. *J. Infect. Dis.* 171, 976 - 983 (1995).
6. Hayes, E. B. et al.: Large community outbreak of cryptosporidiosis due to contamination of a filtered public water supply. *New. Engl. J. Med.* 320 (No. 21), 1372 - 1376 (1989).
7. Le Chevallier, M. W. et al.: Giardia and Cryptosporidium spp. in filtered drinking water supplies. *Appl. Environ. Microbiol.* 57 (No. 9), 2617 - 2621 (1991).
8. Mc. Anulty, J. M. et al.: A community wide outbreak of cryptosporidiosis associated with swimming at a wave pool. *Jama* 272 (No. 20), 1597 - 1600 (1994).