

HEPY STOOL CARD

Per uso Diagnostico in Vitro

Test rapido su card per la determinazione dell'antigene Helicobacter pylori su campione fecale umano

I. INTRODUZIONE E DESTINAZIONE D'USO

Hepy Stool Card è un test immunocromatografico di screening per la determinazione qualitativa dell'antigene di *Helicobacter pylori* nelle feci. Il test fornisce un valido aiuto nella diagnosi di infezione da *Helicobacter pylori*.

Helicobacter pylori (noto anche come *Campylobacter pylori*) è un batterio gram negativo che infetta la mucosa gastrica. L'infezione da *Helicobacter pylori* può portare a gastriti croniche e predispone ad ulcere duodenali e gastriche e può aumentare il rischio di adenocarcinoma allo stomaco, tanto da essere classificato come agente carcinogeno di tipo I. L'infezione da *Helicobacter pylori* è molto diffusa ed è stata stimata nel 40-50% della popolazione nei paesi sviluppati e raggiunge l'80-90% della popolazione dei paesi in via di sviluppo.

II. PRINCIPIO DEL TEST

HePy Stool Card è un metodo immunocromatografico assolutamente non invasivo, semplice da eseguire, rapido e molto preciso nel risultato.

Il metodo prevede l'utilizzo di un anticorpo monoclonale specifico per l'H. pylori fissato ad una membrana cromatografica. Durante l'esame, il campione reagisce con le particelle coniugate con l'anticorpo anti-H. pylori che si trovano nell'area test. La miscela si muove lungo la membrana per azione capillare. L'eventuale presenza di H. pylori nelle feci determina la formazione di un ponte capace di legare l'anticorpo coniugato con le particelle portando alla formazione di una banda colorata. Alla membrana è fissato anche un anticorpo generico capace di legare l'anticorpo coniugato, confermando o meno la buona riuscita del test.

III. REAGENTI E MATERIALI

 Ciascun kit contiene:

1. **Hepy Stool Card** - Le card sono conservate in buste sigillate, con essiccante.
2. **Liquido di estrazione** - Tubo di estrazione contenente il liquido di estrazione (soluzione fortemente ipotonica).
3. **Pipette di plastica**
4. Istruzioni per l'Uso.

Materiale richiesto ma non fornito

Dispositivi per la raccolta dei campioni; Guanti monouso; Cronometro; Provette/fiale da saggio.

IV. PRECAUZIONI PARTICOLARI

- Tutte le operazioni indicate devono essere eseguite rispettando le regole di laboratorio.
- Hepy Stool Card è un kit utilizzato esclusivamente per test in vitro e da personale addestrato ad effettuare test clinici.
- Evitare di toccare la striscia di nitrocellulosa con le dita.
- I campioni di feci possono essere potenzialmente infettivi. Devono essere stabiliti metodi appropriati per la manipolazione e per la conservazione.
- Eliminare i guanti, i tamponi, le provette e le card utilizzate rispettando le regole di laboratorio.
- Non utilizzare reagenti provenienti da altri kit.
- La card deve rimanere nella busta chiusa fino al suo utilizzo.
- Eseguire il test entro 2 ore dall'apertura della busta.
- Non usare la card se la busta è danneggiata.
- La presenza di linee gialline nella finestra dei risultati visibili prima dell'esecuzione del test è del tutto normale. Questo non influenza la funzionalità del test.
- Il test dovrà essere smaltito negli appositi contenitori per prodotti pericolosi dopo il loro utilizzo.
- La qualità dei reagenti non può essere garantita dopo la data di scadenza o se conservati in condizioni non adeguate.

V. CONSERVAZIONE

Conservare nella confezione sigillata in frigorifero o a temperatura ambiente (2-30°C/36-86°F). Il kit è stabile fino alla data di scadenza stampata sulla confezione. I dispositivi devono rimanere nelle buste chiuse fino all'utilizzo. Non congelare.

VI. RACCOLTA DEL CAMPIONE

I campioni devono essere trasportati in un contenitore ermetico e conservati a +2°C - +8°C fino al loro utilizzo. Testare i campioni il prima possibile e comunque entro 72 ore se conservati a +2°C - +8°C. Per periodi di stoccaggio più lunghi i campioni vanno congelati a -20°C. In questo caso, il campione andrà completamente scongelato e portato a temperatura ambiente prima di poter essere processato. I campioni possono essere congelati e scongelati per due volte.

Nota

Non utilizzare campioni conservati con un terreno di trasporto, su tampone o miscelati con conservanti. Omogenizzare i campioni prima di prelevare.

Campioni liquidi o semi-solidi

Usare una pipetta di trasferimento (inclusa nel kit) per ciascun campione. Prelevare una quantità di feci dal campione stesso e dispensarne 6-7 gocce (circa 125 µL) in un tubo di estrazione. Miscelare su vortex per 15 secondi.

Prestare attenzione quando si pipettano feci semi-solidi. L'aggiunta di quantità di campione inferiore a quella indicata potrebbe dare luogo a risultati falsi negativi. Mentre l'aggiunta di una quantità superiore potrebbe originare risultati non validi a causa della difficoltosa migrazione del campione lungo la membrana.

Campioni solidi

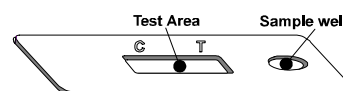
Aprire la parte superiore del tubo di estrazione. Prelevare il campione con il bastoncino del tappo, toccando le feci in tre punti diversi. Verificare di trasferire all'interno del tubo di estrazione una piccola quantità di feci (circa 50 mg). Riavvitare il tappo con il bastoncino e miscelare per ottenere una soluzione omogenea. Attendere almeno 3 minuti. Se necessario ripetere queste operazioni fino ad ottenere una soluzione giallo scuro-bruna.

Trasferire poche feci, miscelare poco la soluzione o lasciare le feci in sospensione nel tubo di estrazione può dare origine a risultati falsi negativi. Verificare di trasferire la quantità giusta di feci nel tubo di estrazione. Miscelare il campione su vortex prima dell'uso. L'aggiunta di una quantità superiore di feci potrebbe dare luogo a risultati non validi per la migrazione difficoltosa del campione lungo la membrana.

VII. PROCEDURA DEL TEST

Prima di effettuare il test lasciare che i campioni di feci e il liquido di estrazione raggiungano temperatura ambiente (15-30°C/59-86°F). Non aprire le buste con le card fino a quando non si è pronti ad effettuare l'analisi.

1. Togliere la card dalla busta e usare il prima possibile. Porre la card su una superficie piana e pulita.
2. Miscelare la soluzione nel tubo con il liquido di estrazione e il campione. Rompere il beccuccio sul tappo.
3. Usare una card per ciascun campione. Dispensare 2-3 gocce nel pozzetto indicato dalla lettera S. Far partire il cronometro.
4. Leggere il risultato 10 minuti dopo aver dispensato il campione. Non superare i 15 minuti.



VIII. INTERPRETAZIONE DEI RISULTATI

I risultati devono essere interpretati nel seguente modo:

Negativo

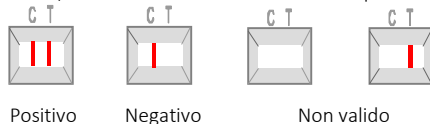
Nella finestra di lettura appare 1 sola banda rossa colorata nella zona "C" della finestra di lettura. Questa è la banda di controllo, che garantisce il corretto funzionamento del test.

Positivo

Appaiono 2 bande colorate: una nella zona "T" rossa, e una nella zona "C" della finestra di lettura. L'intensità della colorazione della banda nella zona "T" è proporzionale alla concentrazione dell'antigene nel campione.

Non Valido

Nessuna banda appare nella zona controllo. In nessun caso un campione deve essere identificato come positivo se non si ha la formazione della banda di controllo. Se la banda di controllo non si forma, il test non è valido e deve essere ripetuto.



IX. CONTROLLO QUALITÀ INTERNO

In ogni striscia reattiva è inclusa la procedura di Controllo Qualità interno. La formazione della banda di controllo "C" conferma che la tecnica procedurale è corretta e che il volume del campione è sufficiente.

X. CARATTERISTICHE

A. Sensibilità analitica – 0.78-0.09 ng/mL proteina ricombinante della membrana esterna

B. Sensibilità-Specificità (correlazione)-Accuratezza

Il kit è stato validato confrontando i risultati ottenuti con Hepy Stool Card con quelli ottenuti con un test in biologia molecolare presente sul mercato, VIASURE Helicobacter pylori Real Time Detection Kit. La sensibilità e la specificità del kit sono state determinate su campioni di feci provenienti da pazienti asintomatici e da pazienti con sintomi di infezione da Helicobacter pylori. Sono stati ottenuti i seguenti risultati:

| HEPY STOOL CARD vs VIASURE Helicobacter pylori Real Time Detection Kit | | |
|--|-------|-----------------------------------|
| | | 95% CI (Intervallo di Confidenza) |
| Sensibilità | 98.2% | 90.3%-100.0% |
| Specificità | 98.4% | 91.2%-100.0% |
| PPV | 98.2% | 90.3%-100.0% |
| NPV | 98.4% | 91.2%-100.0% |

C. Cross-Reattività Non si sono evidenziate interferenze con i comuni patogeni intestinali, con altri organismi e sostanze occasionalmente presenti nei campioni di feci: *Escherichia coli O157:H7*, *Campylobacter coli/jejuni*, *Salmonella enteritidis/paratyphi/typhi/typhimurium*, *C. difficile*, *Y. Enterocolitica*, *Shigella boydii/dysenteriae/flexneri/sonnei*, *Listeria monocytogenes*, *Staphylococcus aureus*.

XI. LIMITI DEL TEST

- Un eccesso di campione fecale potrebbe dare un risultato errato (comparsa di banda marrone o assenza di banda di controllo). Diluire il campione con il tampone e ripetere il test.
- Il test è usato per la determinazione qualitativa dell'antigene Helicobacter pylori in campioni fecali umani. Un risultato positivo suggerisce la presenza di antigeni Helicobacter pylori nel campione analizzato. Non è possibile valutare un risultato quantitativo o una variazione nella concentrazione di Helicobacter pylori con questo test.
- È noto che gli antimicrobici, gli inibitori della pompa protonica e i preparati a base di bismuto sopprimono H.pylori, e l'ingestione di questi prima dell'esecuzione del test di H.pylori (coltura, istologia, ureasi rapida, UBT e antigeni fecale) può causare risultati falsi negativi. Se un paziente ha ingerito questi composti entro due settimane prima dell'esecuzione del test per l'antigene, può verificarsi un risultato falso negativo. In tali casi, il test deve essere ripetuto su un nuovo campione ottenuto due settimane dopo l'interruzione del trattamento. Un risultato positivo per un paziente che ingerisce questi composti entro due settimane prima dell'esecuzione del test, deve essere considerato accurato. Nel caso di una terapia di eradicazione specifica, il test per il follow-up della terapia deve essere eseguito almeno dopo 4 settimane dalla fine del trattamento.
- Un risultato dubbio deve essere ricontrollato con una nuova card e un nuovo campione.
- Se il test risulta negativo ma i sintomi persistono, si consigliano altri test clinici. Un risultato negativo non preclude l'infezione da H. pylori.
- Come per tutti i test diagnostici, una diagnosi definitiva di infezione da Helicobacter pylori deve essere confortata da ulteriori evidenze cliniche e da un'analisi medica.
- Campioni mucosi e/o ematici possono causare reazioni non specifiche. Se il risultato con questi campioni è positivo, si consiglia di confermarlo con altre tecniche.

XII. BIBLIOGRAFIA

- Cutler AF. Testing for Helicobacter pylori in clinical practice. Am j. Med. 1996; 100:355-415.
- Soll, AH. Pathogenesis of peptic ulcer and implications for therapy. New England J. Med. (1990), 322: 909-16.
- Martin J. Blaser. Helicobacter pylori and gastric diseases. BMJ; 316: 1507-1510 (1998).
- 2008 – Helicobacter pylori: valutazione di un nuovo test diretto – Casella P., Straface M.C. SMeL, A.O. "Ospedale Civile di Vimercate" Presidio di Vimercate (MI)

| | | | | | | | | | | | |
|--|---|--|------------------------------|--|-------------------------|--|------------------|--|------------------------------|--|---------------------------|
| | Dispositivo medico-diagnostico in vitro | | Limiti di temperatura | | Codice del lotto (EXXX) | | Fabbricante | | Mantenere asciutto | | Non sterile |
| | Consultare le istruzioni per l'uso | | Utilizzare entro (anno/mese) | | Numero di catalogo | | Non riutilizzare | | Fragile, maneggiare con cura | | Tenere lontano dal calore |

| CONFEZIONE COD. | VT82000 (10 test) | VT82001 (50 test) |
|-----------------------|--------------------|--------------------|
| Hepy Stool Card | 10 pezzi | 50 pezzi |
| Liquido di Estrazione | 10 flaconi x 1.0mL | 50 flaconi x 1.0mL |
| Pipette di plastica | 2 pezzi | 6 pezzi |
| Istruzioni per l'uso | 1 pezzo | 1 pezzo |

Codice Ramo CND W0105090102 N.Repertorio1215848 (ref VT82000) N.Repertorio12158468 (ref VT82001)

