

C4 id CE

PRESENTACIÓN			
REF	3340105	C4	1 x 15 tests
Sólo para uso diagnóstico <i>in vitro</i>			

C4

Determinación cuantitativa de C3 por inmunodifusión radial

FUNDAMENTO

La proteína a analizar, al difundir en gel de agarosa en el que se ha disuelto el anticuerpo específico, forma un inmunocomplejo visible como un anillo alrededor del pocillo de siembra. El diámetro de este anillo es proporcional a la concentración de la proteína analizada.

Esta proporcionalidad esta en función del tiempo de migración. De hecho cuando la migración ha terminado (72 horas), el cuadrado del diámetro es linealmente proporcional a la concentración (*Procedimiento 1*). Mientras que para tiempos inferiores, el cuadrado del diámetro es logaritmicamente proporcional a la concentración (*Procedimiento 2*). En estos dos casos, es necesario construir una curva de calibración utilizando al menos tres puntos de calibración.

Junto a la placa, se adjunta una tabla de correlación en la que a cada diámetro del proceso de difusión terminado, viene asociada una concentración (*Procedimiento 3*).

COMPOSICION DE LOS REACTIVOS

Placa de gel de agarosa que contiene el antisuero específico frente a la proteína a analizar.

ALMACENAMIENTO Y ESTABILIDAD

Conservar a 2-8°C.
Las placas estan listas para su uso.
Los Reactivos son estables hasta la fecha de caducidad indicada en la etiqueta.

MUESTRAS

Suero ó plasma. Estabilidad 6 días a 2-8 °C.

PROCEDIMIENTO ANALITICO

Atemperar la placa a temperatura ambiente, abrirla y esperar que la posible condensación presente en los pocillos de siembra se evapore.

Pipetear 5 µL de muestra y/o controles y esperar la completa reabsorción de los mismos. Cerrar la placa y colocarla en una cámara húmeda durante el tiempo necesario para el desarrollo del análisis:

- 72 horas para el *Procedimiento 1* ó 3.
- 18 horas para el *Procedimiento 2*.

INTERPRETACION DE RESULTADOS

Medir el anillo de precipitación, con un sistema que asegure un error máximo de 0.1 mm, al tiempo establecido de acuerdo al procedimiento aplicado, 72 horas para los *Procedimientos 1* y 3, 18 horas para el *Procedimiento 2*.

Procedimiento 1

Colocar en un papel milimetrado, el cuadrado de los anillos de precipitación y la concentración de los controles utilizados. Se debe obtener una recta con una intercepción comprendida entre 10-12 mm. Los valores de las muestras se obtienen por interpolación.

Procedimiento 2

Colocar en papel milimetrado, el cuadrado de los anillos de precipitación frente al logaritmo de la concentración de los controles utilizados. Se debe obtener una curva que es practicamente una recta para los valores bajos mientras que para los valores altos se curva ligeramente. Los valores de las muestras se obtienen por interpolación.

Procedimiento 3

Leer sobre la tabla que se adjunta, los valores de concentración en función del diámetro del anillo de precipitación. El suero de control, de utilizarse de acuerdo a este procedimiento, deberá dar un anillo de precipitación que difiera como máximo 0.2 mm del valor incluido en la tabla.

OBSERVACIONES

El tiempo de difusión y por tanto el tiempo de lectura depende de la concentración y del tipo de proteína analizada. Después de 72 horas, la difusión de cualquier proteína a cualquier concentración habrá finalizado. Para concentraciones no elevadas, es posible leer a tiempos notablemente inferiores (36 horas) aunque, en estos casos, es aconsejable realizar una nueva lectura después de 3-5 horas y comprobar que el diámetro del anillo de precipitación no ha variado y seguidamente calcular la concentración. Si se ha producido una variación, repetir la lectura después de otras 3-5 horas.

CONTROL DE CALIDAD

Para un control de calidad adecuado se sugiere utilizar un control interno que no va incluido en el kit.

CARACTERISTICAS ANALITICAS

- **Límites de medida.** 7-90 mg/dL.

- **Precisión**

mg/dL	Intraserial		Interserial	
Media	27,84	53,72	27,72	53,4
DE	1,27	0,67	1,12	0,79
CV%	4,57	1,26	4,07	1,49
N	10	10	20	20

Replicados: 10 por nivel.

Replicados: 20 por nivel

- **Correlación.** Este ensayo (x) fue comparado con un método comercial similar (y). Los resultados fueron los siguientes:

$$N = 70 \quad r = 0,9681 \quad y = 0,967x + 1,43$$

VALORES DE REFERENCIA

C4 20-50 mg/dL

REFERENCIAS

Fahey et al., *J. Immunol.*, 94: 84 (1965)
Mancini et al., *Immunochemistry*, 2: 235 (1965)



C4 id 

CONTENTS			
REF	3340105	C4	1 x 15 tests
For <i>in vitro</i> diagnostic use only			

C4

Quantitative determination of C4 by radial immunodiffusion


PRINCIPLE

The examined protein, diffusing in agarose gel containing a specific antibody will form an immuno-complex, visible as a ring around the well. The ring diameter is in proportion to the concentration of the analyzed protein. The proportion corresponds to the diffusion time. In fact, at the end (72 h), the square of the diameter will be in linear proportion to the concentration (*Procedure 1*), while after a shorter period of time the square of the diameter will be in a logarithmic proportion to the concentration (*Procedure 2*). In both cases, a calibration curve should be constructed, using at least three calibration points. However, a reference table is provided showing the relation between any concentration and the diameter at the end of the analysis time.

REAGENT COMPOSITION

Plate with agarose gel containing the antiserum for the specific protein to be analyzed.

STORAGE AND STABILITY

 Store at 2-8°C.
The plates are ready to be used.
The Reagents are stable until the expiry date stated on the label.

SAMPLES

Serum or plasma. Stable six days at 2-8 °C.

ASSAY PROCEDURE

Allow the plate to come to room temperature, open it and, if moisture is present on the wells, wait until it has evaporated. Withdraw 5 µL of samples and/or controls and wait until it has been completely absorbed before handling the plate. Cover it tightly and place it in a moist chamber during the incubation time:

- 72 hours for the *Procedure 1* or 3.
- 18 hours for the *Procedure 2*.

READING TEST RESULTS

Measure the precipitation ring to the nearest 0.1 mm, after the required period according to used assay procedure, 72 h for *Procedure 1* or 3, 18 h for *Procedure 2*.

Procedure 1

Reproduce on a plotting paper, the square of the precipitation rings and the concentration of the controls. A line with an intercept should be in the range 10-12 mm². Sample values are determined by interpolation.

Procedure 2

Reproduce on a plotting paper, the square of the precipitation rings against their concentration logarithms. The graph will be a straight line only for a low values. For high values may curve a little. Sample values are obtained by interpolation.

Procedure 3

Read on the enclosed Reference Table, the concentration value corresponding to the precipitation ring diameter. The ring value obtained for the control should have a confidence limit of 0.2 mm (from the reference table).

NOTES

The diffusion time and the reading time depend on the concentration and the specific diffusing protein. After 72 hours, the diffusion of the protein, at any concentration, is completed. For lower concentrations, it is possible to read at lower times (ie 36 h). However, in such cases it is advisable to read again after 3-5 hours. If the diameter is still the same, it is possible to set the concentration, on the contrary, if the diameter is different, the ring should be remeasured after a further 3-5 hours.

QUALITY CONTROL

It is suggested to perform an internal quality control. Not included in the kit.

ANALYTICAL PERFORMANCE

- **Measure's limit.** 7-90 mg/dL.
- **Precision**

mg/dL	Intra-assay		Inter-assay	
Mean	27.84	53.72	27.72	53.4
SD	1.27	0.67	1.12	0.79
CV%	4.57	1.26	4.07	1.49
N	10	10	20	20

Replicates: 10 for each level.

Replicates: 20 for each level.

- **Correlation.** This assay (x) was compared with a similar commercial method (y). The results were:

$$N = 70 \quad r = 0.9681 \quad y = 0.967x + 1.43$$

REFERENCE VALUES

C4 20-50 mg/dL

REFERENCES

Fahey et al., *J. Immunol.*, 94: 84 (1965)
Mancini et al., *Immunochemistry*, 2: 235 (1965)

RI33401-1/0404
R1.

