# pANCA IFA plus

사용설명서 <개정 2020.06.22>

# 체외진단의료기기

#### 1. 품목정보

허가(신고)번호		체외 수인 18-4607 호			
품 목 명		자가면역질환검사시약			
분류번호(등급)		K03010.01(2)			
모 델 명		pANCA IFA plus			
포장단위		용기 등의 기재사항 참조.			
제조번호		용기 등의 기재사항 참조.			
제조연월		용기 등의 기재사항 참조.			
	상 호	아산제약(주)			
수입원	주 소	서울특별시 동대문구 청계천로 485			
구입천	전화번호	02-3290-5700			
	Fax	02-3290-5750			
-1) -7 O)	상 호	CAC .: A CITI(E0])			
제조원	(국가)	GA Generic Assays GmbH(독일)			

#### 2. 구성

#### 2.1 체외진단의료기기

번호	명칭	세부구성
1	Substrate Slides	단일
2	Diluent	단일
3	PBS Buffer	단일
4	Conjugate	단일
5	Mounting medium	단일
6	Blotting templates	단일

#### 2.2 별도판매구성품

해당 없음.

#### 3. 작용워리

pANCA IFA plus는 포르말린고정 사람 과립구를 이용하여 인간 혈청에 존재하는 호중구세포질항원에 대한 IgG 항체를 간접면역형 광분석법으로 검출하는 제품이다. 희석된 환자검체 및 컨트롤의 항 체는 슬라이드에 배양되어 고정화된 항원과 특이적으로 반응한다. 실온에서 30분간 배양한 후에 결합되지 못한 혈청성분들은 세척단 계에서 제거된다. 결합된 항체들은 FITC에 결합된 항-사람 IgG와 특이적으로 반응한다. 실온에서 30분간 배양한 후에, 잔여의 접합 체는 추가적인 세척단계에 의해 고상면역복합체로부터 분리된다. 염색된 슬라이드는 형광현미경(여기파장: 490nm, 방출파장: 520nm) 으로 판독한다. 포르말린고정과립구에서 항원의 조직학적 정렬에 따라 모든 ANCA양성혈청은 세세포질 형광염색을 보인다.

### 4. 사용목적

사람의 혈청에서 항 호중구세포질항체(anti-neutrophil cytoplasmic antibodies)를 간접면역형광분석법(IIFA; Indirect immunofluorescence assay)으로 정성 및 반정량하고, 전신성혈관 염(systemic vasculitis) 진단에 도움을 주는 체외진단용 의료기기

## 5. 성능

번호	성능 항목		결과	
				California, USA)의 제 사진은 40배 형광 현미
1	상관성	cANCA	GA ☑+	INOVA ☑+
		pANCA	<b>☑</b> +	<b>☑</b> +
		두 제품의 형광 패턴은	은 구별 가능하였고,	형광 강도는 INOVA사
		의 제품이 GA사보다	높게 나타났다.	
		2) 시험 방법 비교		

시험 방법 비교를 위하여, 233개의 혈청이 GA pANCA IFA plus 와 ELISA anti-MPO를 이용하여 분석되었다. 시험은 사용 자 설명서에 따라 진행되었고, 염색된 진단 슬라이드는 육안으로 평가되었다. ELISA 시험법은 양성 또는 음성 결과로 평가되고, 결과는 네 칸의 표로 나타난다. 20명의 CSSa환자, 20명의 CSSi환자, 20명의 MPA 환자, 40명 의 SLE 환자, 30명의 RA 환자, 10명의 RV 환자, 10명의 CAV

환자, 38명의 SSc 환자, 그리고 건강한 혈청 기증자 45명을 포함 하여 총 233개의 혈청이 사용되었다.

233개의 혈청이 분석되었고, 7개의 혈청이 위음성 또는 위양성으 로 평가되었다. 따라서 위음성 혹은 위양성의 결과 비율은 3.0% 이다

### 1) Intra-assay precision

: Intra-assay 정밀도 측정에서 9 번의 측정 결과 형광강도 2+ 또는 3+로, +/-1 이내의 형광 강도를 보였다. 따라서 허용기준을 만족한다.

Control에 대한 6번의 측정에서 측정결과에 변화가 없었으므 로, 허용기준을 만족한다.

#### 2) Inter-assay precision

: Inter-assay 정밀도 측정에서 6번의 측정 결과 형광강도 2+ 또는 3+로, 형광강도 +/-1 이내의 결과를 보였다. 따라 서 허용기준을 만족한다.

#### 것오프 1:20

간섭

5

정밀도

## 1) Endogenous Interference

: Hemolytic serum과 fatty serum은 간섭을 보이지 않았고, bilirubin은 관측 가능한 간섭을 보였다. icteric 혈청 사용을 피하 는 것을 추천한다.

	Dilution	HS in PBS	NS in H+PBS	- 1	NS in B+PBS		NS in F+PB		PBS
	1	+/-	+/-		-		-		-
	10	+/-	+		-		-		N/A
	100	_	-		-		-		N/A
반	Dilution	PS in HS+PBS				PS F+l		PS i PBS	n (1:80)
£1	1	++	++	+		++		++	
	10	++	++	+,	/++	++	/+++	N/A	
	100	++	++	+	+	++	+	N/A	

#### 2) Exogenous Interference

: EDTA는 혈청에 간섭을 보이지 않았고, 혈청이 없는 컨트롤은 음성반응을 보였다.

	Concentrati	PBS/EDTA		Negative	DANCA
				control(PBS)	(PBS)
l	EDTA[mM]	serum	PBS/EDTA	without serum	(1 D5)
l	1	-	+++	_	+++
l	0.1	_	+++	N/A	N/A
	0.01	_	+++	N/A	N/A

교차반응은 양성 혹은 음성으로 측정되는 샘플의 개수를 세어 도 출한다. 전체 샘플 수 대비 음성 결과 비율이 계산된다.

	Infection	n	Positive Result	Negative Result	Rate of cross reactivity	
교차반 응	EBV	3	3	0	100%	
	Toxoplasmosis	16	2	14	12.5%	
8	HCV	1	1	0	100%	
	CMV	25	1	24	4.0%	
	Rubella	5	0	5	0%	
	EBV와 HCV에 다	하 교	차반응은 논	문을 통해 약	알려져 있다. 다른	

결과들은 허용기준을 만족한다.

# pANCA IFA plus

사용설명서 <개절 2020 06 22>

# 체외진단의료기기



#### 6. 사용방법

#### 6.1 검체 준비 및 저장방법

1) 검체 채취 및 저장방법

혈액은 정맥천자를 통해 채취한다. 혈청은 원심분리에 의해 응고된 후에 분리된다. 검체는 2-8℃에서 2일간 보관할 수 있다. 장기보관이 필요할 경우, -20℃에 보관한다. 검체의 냉해동을 반복하는 것을 급한다.

만일 검체를 여러 분석법에 사용해야 한다면, 처음에 검체를 분 취하고 -20℃에서 보관하다

### ※ 검체준비 시 주의사항

유미혈청은 세포기질을 덮는 막을 형성할 수 있으므로 사용해서 는 안 된다. 오염된 혈청은 세포기질을 소화하는 단백질분해효소 를 포함하고 있을 수 있으므로 사용해서는 안 된다.

사용 전에 모든 검체를 실온으로 놔둔다.

#### 6.2 검사 전 준비과정

1) 시약의 준비

사용 전에 모든 시약을 실온으로 놔둔다.

기질슬라이드는 밀봉된 파우치 내에 개별적으로 포장되어 있다. 파우치를 개봉하기 전에 슬라이드를 실온에 방치한다.

 •PBS
 버퍼
 준비:
 one-liter
 PBS
 packet의
 내용물을

 volumetric flask에
 넣고, 증류수를 mark에 첨가한다. 교반하

 거나 흔들어서
 건조된 물질을 용해한다. 용해된 버퍼액은 반

 드시 pH 7.4±
 0.2 범위여야 한다.

용액은 25℃ 또는 그 이하에서 보관한다. 최소 두 달간 안정하다. pH가 바뀌거나 용액이 혼탁해지거나 혹은 침전물이 형성되면 사용하지 말아야 한다. 접합체가 빛에 노출되지 않도록 한다.

- 2) 검체 희석
  - 정성검사(Screening) : 환자혈청은 사용 전에 1:20(v/v)으로 희석되어야 한다. e.g. 10ul 환자혈청+190ul 환자혈청(B)
  - ■반정량검사(Titration) : 희석액(B)으로 1:20(v/v)희석에 대해 4배 계단희석을 준비한다. e.g. 50ul 환자혈청+150ul 희석액(B) : 1:20, 1:80, 1:320, 1:1280 etc.

## 6.3 검사과정

\*환자검체는 검사요구에 따라 희석한다.(선별/역가)

\*검사가 진행되는 동안 기질슬라이드가 마르지 않도록 한다.

- 사용 전에 모든 시약을 실온에 놔두고(18-25℃), 거품이 형성되지 않도록 부드럽게 섞어준다. 사용 직전에 슬라이드를 파우치에서 꺼내고 마킹펜으로 슬라이드를 확인한다.
- 2. 파이펫

양성/음성 대조용액 1방울(25 ul)과 희석된 환자검체 25 ul을 각각의 웰에 분주하고, 고상화된 조직절편을 완전히 덮는다. 항원표면을 만지지 않는다.

- 3. 습윤챔버 내에서 실온으로 30분간 배양한다.(20-25℃)
- 4. 눌러서 짤 수 있는 세척통을 사용하여 PBS용액(C에서 만들어진)으로 부드럽게 헹궈준다. PBS용액을 웰 위에 직접적으로 흘려보내지 않는다. 교차오염을 방지하기 위해 웰간 세척을 금한다. 여러 줄 슬라이드의 경우, 두 줄을 따라 연속 슬라이드의 중앙에서부터 가장자리까지 PBS스트림을 실시한다.
- 5. PBS용액을 바꿔서 coplin jars 혹은 staining dishes에서 2X5분 동안 세척하고, 제거 전에 전반적으로 흔들어 준다.
- 6. 슬라이드를 한 번에 하나씩 세척에서 제거하고, 흡수타올 위에 얹어진 슬라이드의 가장자리를 두드려 잔여 PBS를 방출한다. 탬플릿(F)을 사용하여 웰 주변을 조심스레 건조한다. 접

합체 1방울(25 ul)을 슬라이드의 각 웰에 분주하고 커버로 덮는다.

- 7. 직사광을 피해 습윤쳄버 내에서 30분간 실온으로(20-25℃) 배약하다
- 8. 눌러서 짤 수 있는 세척통을 사용하여 PBS용액(C에서 만들 어진)으로 부드럽게 헹궈준다. (4에 명시된 대로)
- 9. PBS용액을 바꿔서 coplin jars 혹은 staining dishes에서 2X5분 동안 세척하고, 제거 전에 전반적으로 흔들어 준다.
- 10. 슬라이드는 세척단계에서 제거하고, PBS용액으로 에반스 블루 솔루션을 헹군다. 잔여 PBS를 방출하고, 템플릿(F)을 사용하여 웰 주변을 건조한다. 슬라이드 전체에 봉입제 2-4방울을 분주한다. 봉입제가 커버슬립과 슬라이드 사이에 연속적인 충을 형성할 수 있도록 커버슬립의 가장자리 부분을 슬라이드의 아랫부분에 댄다. 공기방울이 생기지 않도록 슬라이드의 하단에서 슬라이드 상단으로 커버슬립을 부드럽게 넣는다. 흡습제로 슬라이드 가장자리에서 잔여 봉입제를 따라낸다.
- 11. 형광현미경을 사용하여 염색된 슬라이드를 판독한다. FITC 형광퇴색을 최소화하기 위해 한 가시범위에 오래 노출시키지 마라.

#### 6.4 결과판정

#### 1) 결과판정 기준: 형광강도

형광강도는 다음의 가이드라인에 따라 반정량 된다. (CDC, Atlanta, USA)

4+ = 최고형광, 밝은 황록색

3+ = 조금 밝은 황록색 형광

2+ = 분명하게 구별 가능하지만, 흐린 황록색 형광

1+ = 매우 흐릿한 형광

## ※ 주의사항

형광강도의 정도는 임상 적으로 관련이 없으며 역가의 지표로 서 제한된 가치 밖에 없다. 현미경 광학, 필터 및 광원의 차이 로 인해 +1 이상의 차이가 발생할 수 있다.

- ① 정성검사(양/음성) 판정
  - 양성결과 : 과립구의 세포질에서 형광강도 +1 이상으로 형광이 발견되면 혈청희석이 ANCA 양성으로 간주한다. cANCA 및 pANCA 양성혈청 모두 불균일한 과립성 세포질 염색을 나타낸다. cANCA와 pANCA의 구분은 에탄올 고정 과립구 (cANCA IFA plus, REF 87061)를 사용하여 이루어진다.
  - ■음성결과: 혈청희석은 1+ 보다 적은 형광을 보일 경우와 세 포에 특이형광패턴(cANCA, pANCA)이 부족해 보일 경우 음 성으로 간주한다.
- ② 반정량검사(역가) 판정

반정량 역가법이 실시된다면, 결과는 명확히 식별 가능한 패턴을 가진 1+apple-green 형광강도가 검출되는 마지막 희석배수의 역수로 보고되어야 한다. 권장되는 4-배 연속 희석법으로 endpoint titer를 추정할 수 있다:

1:10 = 3+

1:40 = 2+

1:160 = +/-

1:640 = -

추정 역가는 80

참고 값					
pANCA IFA plus	Titer				
negative	< 20				
positive	≥ 20				

#### ※결과판정 시 주의사항

각 실험실마다 혈청레벨에 대해 고유의 병리학적 ANCA 참고

# pANCA IFA plus

사용설명서 <개정 2020.06.22>

# 체외진단의료기기

범위를 설정할 것을 권장한다.

#### 6.5 정도관리

본 시약에 제공되는 양성 및 음성 컨트롤은 반드시 각 검사마다 포 함해야 한다. 본 컨트롤은 검사샘플을 판독하기 이전에 반드시 검 사되어야 하며, 다음의 결과를 증명해야 한다.

**옴성컨트롤:** 세포는 1+형광 미만을 나타내야 하고 특이형광염색이 부족해야 한다. 세포는 대조염색에 의한 붉은 오렌지형광 을 나타내야 한다.

### 양성컨트롤: 과립구의 세포질형광

위에 언급된 품질관리기준을 충족하지 못할 시, 재검을 실시해야 하고, 검사절차가 올바르게 진행되었는지 확인해야 한다. (배양시간 및 온도, 검체 및 세척액 희석, 세척 단계 등). 결과가 반복해서 품 질관리 기준을 충족하지 못하면 담당자에게 연락을 취한다. 문제해 결 가이드는 실험실 검사절차를 확인하는데 사용될 수 있습니다.

#### 7. 사용 시 주의사항

- 1. 체외진단용(전문가 사용)으로만 사용한다.
- 2. 검사지침을 주의 깊게 따른다.
- 3. GA GENERIC ASSAYS GmbH 및 대리점은 설명서에 기재된 절차를 변경하거나 수정함으로써 간접적으로 또는 결과적으로 초래 된 손해에 대해 책임을 지지 않는다.
- 4. 본 키트는 숙련된 검사자만 사용해야 한다.
- 개별라벨이 명시된 유효기간을 준수해야 하며, 명시된 유효기간은 재구성시약에 대해서도 동일하게 준수해야 한다.
- 6. 기질슬라이드는 밀봉된 파우치 안에 개별 포장되어 있다. 파우치 에 구멍이 있으면 사용하지 않는다.
- 다른 로트의 시약 혹은 다른 제조사의 시약을 혼합하여 사용할 경우 시험결과가 달라질 수 있다.
- 8. 시약을 파이펫 할 때 시간차를 주지 않는다.
- 9. 모든 시약은 사용 전에 2-8℃에서 보관해야 한다.
- 10. 몇몇 시약은 보존제로 소량의 Sodium azide(<0.1%)를 포함하고 있으므로 삼키거나 피부에 접촉해서는 안 된다. Sodium azide는 납 및 구리 배관과 반응하여 폭발성이 높은 금속아지 드를 형성 할 수 있습니다. 배관에 잔여물이 남지 않도록 시약을 폐기할 때 충분한 물로 씻어낸다.
- 11. 본 시약을 제조하는데 사용된, 인간체액 혹은 기관에서 추출한 원료물질을 검사하여 HBsAg 및 HIV 뿐만 아니라 HCV항체에 서도 음성임을 확인하였으나, 바이러스인자가 없음을 보장하는 것은 아니므로 모든 시약 및 환자검체는 잠재적 위험성을 가진 것으로 취급한다.
- 12. 본 시약은 잠재적 위해성을 가진 물질들을 함유하고 있으므로, 다음의 주의사항을 준수해야 한다.
  - 본 시약을 취급하는 동안, 흡연, 음식 및 음료를 섭취하지 않는다.
  - 항상 보호 장갑을 착용한다.
  - 구성품을 입으로 물지 않는다.
  - 유출물을 즉시 닦아내고, 오염된 표면을 제거제로 완전히 세 착한다.
- 13. 본 시약을 사용하여 단독으로 임상적 진단을 내려서는 안 되며, 전문의는 진단할 수 있는 모든 임상 및 검사소견을 고려해야 한다.
- 14. Endpoint titer 결정은 사용 된 형광 현미경의 유형 및 조건 그리고 실험자의 주관적 판단에 따라 달라질 수 있다.
- 15. 1:20 1:40의 역가에서 희미한 형광염색, 또는 임상적 징후 와 관련된 모호성은 3-4주 뒤에 모니터링 되어야 한다.

#### 8. 저장방법 및 사용기한

용기 등의 기재사항 참조.