

## کیت سنجش آنتی بادی IgG اختصاصی RBD ویروس SARS-CoV-2 به روش الایزا

حیطه کاربرد :

کیت الایزای IgG SARS-CoV-2 Anti-RBD پیشاز طب، برای تشخیص کمی وجود آنتی بادیهای IgG علیه آنتی ژن RBD ویروس SARS-CoV-2 عامل بیماری COVID-19 در سرم انسان طراحی شده است. این کیت فقط برای مصارف تحقیقاتی (Research Use Only) بوده و نباید برای موارد تشخیص بالینی مورد استفاده قرار بگیرد.

مقدمه :

ویروس SARS-CoV-2 که در سال ۲۰۱۹ در ووهان چین کشف شده و عامل بیماری COVID-19 میباشد، یک کروناویروس RNA دار تک رشته‌ای است. ژنوم این ویروس شباهت بسیاری با دیگر کروناویروسها بالاخص ویروس SARS-CoV-2 و ویروس کرونای خفash دارد. این ویروس در انسان باعث ایجاد عفونت و مشکلات تنفسی شدیدی میشود. پروتئینها (آنتی ژنها) ای زیادی شامل آنتی ژن (S) Nucleocapsid و Envelope(E) ، Membrane(M) و Spike(S) در ساختار این ویروس وجود دارند. تحقیقات نشان داده است ، ناحیه (آنتی ژن Spike) آنتی ژن RBD Receptor Binding domain ایمونوژن ترین آنتی ژن جهت تولید آنتی بادی های مصنوبیت زا با قابلیت خشی سازی می باشد که این آنتی بادی ها از اتصال ویروس به گیرنده ACE2 در سطح سلول میزان و ورود آن به سلول ممانعت می کنند .

اساس آزمایش :

در این کیت چاهکهای پلیت توسط آنتی ژنهای ناحیه RBD ویروس SARS-CoV-2 پوشانده شده اند ( coating ) . در هنگام آزمایش ، نمونه های رقیق شده به داخل چاهکها ریخته می شوند . در صورت وجود آنتی بادی علیه آنتی ژن RBD این آنتی بادی ها به آنتی ژنهای کف چاهک متصل می گردند . پس از شستشو با افزودن آنتی بادی ضد G IgA که به آنزیم HRP متصل شده ، در صورت وجود آنتی بادی های ضد RBD SARS-CoV-2 از نوع IgA ، آنتی هیومن IgA شناساند از نیز به آنها متصل می گردد. پس از شستشو ، محلول رنگرا داخل چاهکها ریخته می شود که شدت رنگ آبی ، متناسب با کمپلکس ایمنی تشکیل شده در چاهکها است . افزودن محلول متوقف کننده ، رنگ آبی را به زرد تبدیل می نماید که بهترین جذب نوری را در طول موج ۴۵۰ نانومتر دارد .

محفویات کیت :

- (۱) پلیت ۹۶ خانه حاوی چاهکهای پوشش داده با آنتی ژن RBD ویروس SARS-CoV-2 .
- (۲) محلول رقیق کننده نمونه (Sample Diluent) : ۵۰ میلی لیتری حاوی محلول جهت رقیق کردن نمونه ها .
- (۳) محلول آنزیم کونژوگه آماده مصرف ( Enzyme Conjugate ) : ۱۲ میلی لیتری حاوی محلول آنتی بادی علیه آنتی بادی IgG انسانی متصل شده به آنزیم پر اکسیداز .
- (۴) سری استانداردها ( Standards Set ) : شامل ۶ ویال ۱/۵ میلی لیتری استاندارد آماده مصرف حاوی آنتی بادی از نوع IgG علیه ناحیه RBD ویروس SARS-CoV-2 با غلظتها ۱۰۰، ۵۰، ۲۵، ۱۰ ml RU در بافر حاوی پروتئین به عنوان پایدار کننده و تیمورسال به عنوان نگهدارنده . استانداردها به کمک آنتی بادی مونوکلونال انسانی ضد RBD بر مبنای ml RU ارزش گذاری شده است .
- (۵) سرم کنترل پایین ( Low Control Serum ) : یک ویال ۱/۵ میلی لیتری حاوی سرم انسانی با مقدار مشخص آنتی بادی اختصاصی از نوع IgG علیه ناحیه RBD در محلول بافری دارای پروتئین به عنوان پایدار کننده و ۰٪ کاتن به عنوان ماده محافظ ( آماده برای مصرف ) . غلظت دقیق کنترل روی ویال ذکر شده است .
- (۶) سرم کنترل بالا ( High Control Serum ) : یک ویال ۱/۵ میلی لیتری حاوی سرم انسانی با مقدار مشخص آنتی بادی اختصاصی از نوع IgG علیه ناحیه RBD در محلول بافری دارای پروتئین به عنوان پایدار کننده و ۰٪ کاتن به عنوان ماده محافظ ( آماده برای مصرف ) . غلظت دقیق کنترل روی ویال ذکر شده است .
- (۷) محلول رنگزای یک مرحله ای ( Chromogen-Substrate ) : ۱۲ میلی لیتری حاوی تترا متیل بنزیدین و آب اکسیژن ( آماده برای مصرف ) .

- (۸) محلول شستشو (Wash Buffer) : ۱ویال ۵۰ میلی لیتری حاوی محلول شستشوی غلیظ (10X) دارای محلول بافر فسفات و ۰/۰۵٪ توئین . جهت تهیه محلول شستشوی آماده مصرف ، مقدار مورد نیاز را با آب مقطر به نسبت ۱/۱۰ رقیق نمایید .
- (۹) محلول متوقف کننده (Stop Solution) : ۱ویال ۱۲ میلی لیتری حاوی اسید کلریدریک ۱ نرمال .
- (۱۰) برچسب مخصوص پلیت .

### مواد و وسایل مورد نیاز که در کیت موجود نمی باشند :

- (۱) دستگاه الایزرایدر دارای فیلتر ۴۵۰ نانومتر (و در صورت امکان ۶۳۰ نانومتر به عنوان فیلتر رفرانس) .
- (۲) سملپرهای دقیق .
- (۳) آب مقطر .
- (۴) دستگاه انکوباتور ۳۷ درجه سانتی گراد .

### نکات قابل ذکر برای مصرف کنندگان :

- (۱) محتويات این کیت تنها برای مصرف در همین کیت قابل استفاده هستند .
- (۲) این کیت صرفاً جهت اندازه گیری IgG علیه ناجیه SARS-CoV-2 ویروس RBD در سرم انسانی طراحی و ساخته شده است .
- (۳) از مخلوط کردن محتويات کیتها با شماره ساختهای مختلف خودداری جداً خودداری نمایید .
- (۴) کلیه مواد موجود در کیت که منشاء سرمی دارند از نظر وجود HBsAg و آنتی بادیهای HCV و HIV کنترل گردیده اند و فاقد این عوامل می باشند ، جهت احتیاط بهتر است کاربرانی که با کیت کار می کنند از تماس مستقیم با مواد پیرهیزند .
- (۵) نمونه بیماران ، استانداردها ، کنترلها و چاهکهای استفاده شده ، باید به عنوان پسماندهای عفونی در نظر گرفته شوند . تمام محلولهای واکنش گر و معرفهای مطابق با مقررات ملی دفع پسماندهای عفونی امتحان شوند .

### شرایط نگهداری :

- (۱) کیت را در یخچال بین دمای ۲ تا ۸ درجه سانتی گراد نگهداری نمایید .
- (۲) چاهکها را در کیسه مخصوص پلیت همراه با نمگیر نگهداری نمایید . پایداری پلیت پس از باز کردن کیسه آن ۴ ماه میباشد .
- (۳) پایداری محتويات کیت تا پایان مدت انقضای نوشته شده بر روی هر یک از آنها می باشد .
- (۴) ممکن است در محلول شستشوی غلیظ کریستال تشکیل شود که این امر مشکلی را ایجاد نمی نماید . قبل از تهیه محلول شستشوی کار ، برای حل شدن کریستالها ، ویال را در ۳۷ درجه سانتی گراد قرار دهید . محلول شستشو را به نسبت ۱/۱۰ با آب مقطر رقیق نمایید ، این محلول (آماده مصرف) به مدت یک هفته در شرایط ۲-۸ درجه سانتی گراد قابل نگهداری و مصرف می باشد .

### جمع آوری و آماده سازی نمونه:

سرم را می توان پس از جدا نمودن از سلولهای خون استفاده نمود ، نمونه میتواند برای مدت دو روز در دمای ۲-۸ درجه سانتی گراد نگهداری شود ولی برای نگهداری بیش از مدت دو روز باید از دمای ۲۰- درجه سانتی گراد استفاده گردد ( در ضمن باید از Freeze-thaw نمودن نمونه پرهیز شود ) . از نمونه های مشکوک به آلدگی میکروبی جهت انجام آزمایش استفاده نشود .

### آماده سازی اولیه نمونه ها :

نمونه ها را با کمک محلول رقیق کننده نمونه به نسبت ۱ به ۱۰۱ رقیق کنید (۱۰ میکرولیتر نمونه با ۱۰۰۰ میکرولیتر محلول رقیق کننده نمونه) .  
توجه : کنترلهای کیت و استانداردها آماده مصرف بوده و نیازی به رقیق سازی ندارند .

## توضیحات عمومی :

- (۱) قبل از شروع مراحل آزمایش تمام مواد و نمونه ها باید به درجه حرارت اتاق برسند.
- (۲) به محض شروع آزمایش کلیه مراحل باید بدون توقف انجام پذیرند.
- (۳) باید از نوک سمپلر یک بار مصرف برای هر نمونه استفاده شود.
- (۴) پس از افرودن محلول متوقف کننده، جذب نوری چاهکها حداکثر تا نیم ساعت قابل قرائت می باشد.
- (۵) برای کسب نتایج مطلوب باید شستشوی چاهکها به صورت کامل صورت گرفته و آخرین قطرات پس از شستشو از چاهکها تخلیه شوند.
- (۶) از مهمترین فاکتورها در حصول نتیجه مطلوب، زمان انکوپاسیون مناسب می باشد. بنابراین پیشنهاد می گردد قبل از شروع آزمایش تمام مواد و محلولهای مورد نیاز را آماده نموده و درب آنها را باز نکنید، این عمل با کاهش فاصله زمانی بین مراحل سمبیلینگ باعث نتایج دقیق تر می شود.

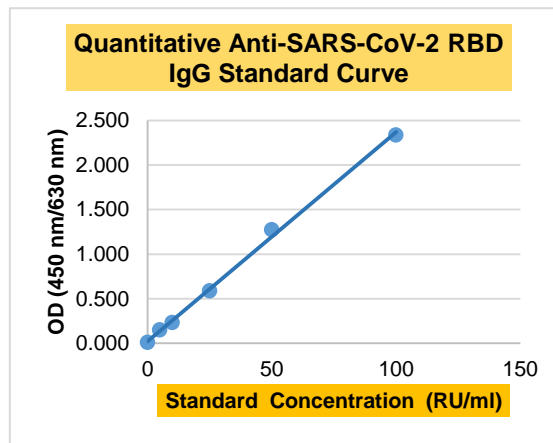
## مراحل انجام آزمایش:

- (۱) تعداد چاهکهای مورد نظر را انتخاب کرده و سایر چاهکها را به همراه نمگیر درون کيسه مخصوص نگهداری پلیت قرار داده و درب آن را بستند.
- (۲) ابتدا مقدار ۱۰۰ میکرولیتر از هر استاندارد، کنترل و نمونه آماده شده را به داخل هر چاهک بربیزید (پیشنهاد می گردد که از استانداردها، کنترل ها و نمونه ها بصورت داپلیکیت استفاده شود بدین معنی که هر استاندارد و نمونه را در دو چاهک بربیزید و در انتهای از میانگین جذب نوری آنها برای محاسبه نتایج استفاده کنید) پس از پوشاندن چاهکها توسط برچسب مخصوص پلیت، چاهکها را برای مدت ۳۰ دقیقه در دمای ۳۷ درجه سانتی گراد قرار دهید.
- (۳) محتویات چاهکها را خالی کرده و چاهکها را ۵ بار با محلول شستشوی آماده مصرف بشویید. برای شستشو چنانچه دستگاه واشر اتوماتیک در دسترس نباشد می توان از سمپلر ۸ کاناله و یا سرنگ اسفلات نمود ولی باید مواظب باش که محلول شستشو از یک چاهک به چاهک دیگر وارد نشود زیرا می تواند موجب ایجاد خطای در نتیجه آزمایش گردد. در هر دفعه شستشو حدود ۳۰۰ میکرولیتر محلول شستشو در هر چاهک ریخته و سپس چاهک ها را با وارونه کردن و تکاندن خالی نمایید و در انتهای عملیات شستشو، چاهکها را در حالت وارونه و با ضربات ملایم بر روی یک پارچه یا کاغذ نمگیر بکویید تا قطرات اضافی خارج شوند.
- (۴) ۱۰۰ میکرولیتر از محلول آنزیم کوتنیوگه آماده مصرف را به داخل چاهکها به استثنای چاهک بلانک بربیزید، پس از پوشاندن چاهکها توسط برچسب مخصوص پلیت، چاهکها را به مدت ۳۰ دقیقه در دمای ۳۷ درجه سانتی گراد قرار دهید.
- (۵) محتویات چاهکها را خالی کرده و چاهکها را ۵ بار با محلول شستشوی آماده مصرف بشویید. (همانند بند ۴)
- (۶) ۱۰۰ میکرولیتر محلول رنگرا (Chromogen-Substrate) به همه چاهکها اضافه نمایید، چاهکها را به مدت ۱۵ دقیقه در درجه حرارت اتاق و در تاریکی قرار دهید.
- (۷) با اضافه کردن ۱۰۰ میکرولیتر محلول متوقف کننده (Stop Solution) به هر چاهک، واکنشهای آنزیمی را متوقف نمایید. برای سنجش جذب نوری هر چاهک از دستگاه الایزرایدر با فیلتر nm ۴۵۰ استفاده نموده و جذب نوری چاهکها را قرائت نمایید. توصیه میشود از فیلتر رفرانس استفاده گردد.

## محاسبه نتایج :

- از هر دستگاه الایزرایدر با قابلیت سنجش جذب نوری در طول موج nm ۴۵۰ میتوان استفاده نمود.
- (۱) جذب نوری استانداردها و نمونه ها را به کمک دستگاه الایزرایدر در طول موج nm ۴۵۰ (و در صورت ممکن در مقابل فیلتر رفرانس nm ۶۳۰) بخوانید.
  - (۲) با استفاده از میانگین جذب نوری استانداردها و غلظت معلوم آنها نموداری (Point to point) رسم کنید به این صورت که جذب نوری استانداردها را روی محور عمودی (Y) و غلظت آنها را روی محور افقی (X) برده و نقطه تلاقی غلظت و جذب نوری را برای هر استاندارد بدست آورید، سپس نقاط بدست آمده را به یکدیگر وصل نمایید تا منحنی بدست آید.
  - (۳) میانگین جذب نوری برای هر نمونه را بدست آورده و روی محور عمودی جای آن را پیدا کنید، سپس نقطه مذکور را توسط خطی به منحنی وصل نمایید بطوریکه این خط بر محور عمودی کاملاً عمود باشد و بعد از محل تلاقی خط و منحنی، خطی عمود بر محور افقی وارد کنید نقطه تلاقی این خط با محور افقی مقدار غلظت را نشان خواهد داد.
  - (۴) اگر نمونه های مورد آزمایش نتایجی بالاتر از آخرين استاندارد را نشان دادند، نمونه می بايست با محلول رقیق کننده رقیق گردد و جواب بدست آمده پس از ضرب در فاکتور رقت محاسبه گردد.

استانداردها (RU/ml)	جذب نوری
۰	۰.۰۱۱
۵	۰.۱۵۰
۱۰	۰.۲۳۴
۲۵	۰.۵۸۷
۵۰	۱.۲۷۴
۱۰۰	۲.۴



توجه: جذبهای نوری و منحنی مربوطه فقط به عنوان نمونه می باشد و هر آزمایشگاه در هر دفعه انجام آزمایش باید منحنی جدیدی رسم نماید.

### ارزشیابی آزمایش:

این آزمایش با داشتن شرایط زیر ارزشمند و قابل گزارش تلقی می گردد:

- جذب نوری کمتر از ۰/۱ برای استاندارد صفر، در صورت بیشتر بودن این جذب نوری، احتمالاً شستشو به طور صحیح صورت نگرفته است، آزمایش را دوباره انجام داده و در مراحل شستشو دقت کنید.
- جذب نوری بیشتر از ۱/۵ برای استاندارد ۱۰۰.

### مقادیر مورد انتظار:

بر مبنای نتایج حاصل از سنجش آنتی بادی اختصاصی RBD ویروس SARS-CoV-2 در نمونه سرم های افراد نرمال، میانگین و سه برابر انحراف معیار (SD) مبنای تعیین Cut-Off قرار گرفت. بر این اساس Cut-Off معادل ( ۵ RU/ml ) محاسبه شد.

<5 RU/ml	منفی
≥5 RU/ml	ثبت

### شاخصهای اجرایی:

(۱) حداقل مقدار قابل تشخیص: بر اساس جذب نوری استاندارد صفر و سه برابر انحراف معیار (SD) حداقل غلظت آنتی بادی اختصاصی IgG بر علیه ناحیه RBD ویروس SARS-CoV-2 قابل تشخیص در این کیت ۰/۱۰ RU/ml می باشد.

(۲) حساسیت: عدد سرم بیمار کووید-۱۹ تائید شده با روش مولکولی، علائم بالینی و تصویر برداری ریه با این کیت آزمایش شدند که ۶۷ مورد مثبت بودند. با توجه به نتایج بدست آمده حساسیت کیت جهت اندازه گیری آنتی بادی RBD IgG علیه ناحیه Spike ویروس SARS-CoV-2 ، ۹۷/۱ درصد می باشد. میانگین غلظت آنتی بادی در افراد بیمار مبتلا به کووید-۱۹، ۷۶/۷۵ RU/ml با ضریب اطمینان ۹۵ درصد ۶۸.۸۹- ۸۴.۶۱ RU/ml می باشد.

**(۳) اختصاصیت:** ۱۱۸ عدد سرم منفی اخذ شده مربوط به دو سال قبل از پاندمی کرونا-۱۹ که در شرایط مناسب نگهداری شده بود آزمایش شدند که با روش این کیت تمامی نمونه ها منفی بودند . بر اساس نتایج بدست آمده اختصاصیت این کیت ۱۰۰ درصد می باشد . میانگین غلظت آنتی بادی در افراد نرمال ،  $< 1 \text{ RU/ml}$  می باشد .

- نمونه های دارای مقادیر بیش از  $100 \text{ RU/ml}$  می باشد توسعه محلول رقیق کننده نمونه رقیق گردد و نتیجه حاصل در فاکتور رقت ضرب گردد.
- در صورت تمایل گزارش ارزش نمونه ها به صورت تیتراسیون می توان نمونه ها را با محلول رقیق کننده به صورت سریالی رقیق نموده و تیتر مثبت بر اساس میزان Cut-off گزارش گردد.

**(۴) صحت :** با استفاده از کیت پیش‌تاز طب رقت های سریالی از ماده مرجع WHO-NIBSC 20/136 تست شد . اعداد بالاتر از ۱ بر مبنای  $\text{RU/ml}$  برای تبدیل Binding Antibody Unit per milliliter (BAU/ml) به  $y=2.5x+40$  قرار داده شود . در این فرمول  $X$  معادل اعداد بدست آمده برای  $\text{RU/ml}$  و  $y$  معادل نتیجه بر حسب  $\text{ml BAU/ml}$  می باشد .  
جهت بررسی صحت کیت با استفاده از مواد رفرانس WHO-NIBSC 20/140, 20/142, 20/144, 20/148 ، صحت عملکردی کیت در شناسایی نمونه های مثبت و منفی تایید شد نتایج طبق جدول زیر می باشد :

NIBSC code	مقدار اعلام شده آنتی بادی NIBSC ضد RBD توسط IgG (BAU/ml)	نتایج تبدیل واحد شده از کیت پیش‌تاز (BAU/ml)	نتایج حاصل از کیت پیش‌تاز (RU/ml)
۲۰/۱۴۰	۴۵	۵۸	۷/۲
۲۰/۱۴۲	Negative	+	<۰
۲۰/۱۴۴	۶۶	۶۱/۵	۸/۶
۲۰/۱۴۸	۲۰۵	۲۳۷	۷۹

برای کیت الایزای SARS-CoV-2 Anti-RBD مقدار Cut-off WHO-NIBSC: 20/136 BAU/ml معادل  $53 \text{ RU/ml}$  - می باشد . موارد بالای BAU/ml ۵ به عنوان نمونه مثبت از نظر حضور آنتی بادی IgG ضد RBD محسوب می گردد . موارد بالای  $5 \text{ RU/ml}$  به عنوان نمونه مثبت از نظر حضور آنتی بادی IgG ضد RBD محسوب می گردد .

**(۵) دقت آزمایش :** جهت بررسی تکرار پذیری کیت، آزمون های دقت درون سنجی (در یک کیت) و میان سنجی (بین چند کیت از یک سری ساخت ) بوسیله یک نمونه سرمی منفی و یک نمونه سرمی مثبت ضعیف و یک نمونه سرمی مثبت قوی انجام شد که نتایج آن در جداول مربوطه آمده است .

#### آزمون دقت درون سنجی ( Intra-assay )

CV %	SD	میانگین غلظت (RU/ml)	تعداد دفعات تکرار تست	نمونه منفی
۸/۲۶	۰/۲	۲/۴۲	۲۰	نمونه منفی
۷/۰۲	۰/۸۵	۱۲/۱	۲۰	نمونه مثبت ضعیف
۵/۳۶	۴/۵	۸۳/۹	۲۰	نمونه مثبت قوی

### آزمون دقت میان سنجی (Inter-assay)

تعداد دفعات تکرار تست	میانگین غلظت (RU/ml)	SD	CV %
۲۰	۲/۶	.۷۳	۸/۸۵
۲۰	۱۲/۳	.۹۱	۷/۴۰
۲۰	۸۰/۷	.۹	۵/۷۲

### ۶) واکنش مقاطع :

واکنش مقاطع سرمی با سرم های مثبت از نظر آنتی بادی ضد نوکلئوپسید 2 SARS-CoV-2 که فاقد آنتی بادی ضد آنتی زن S این ویروس بودند ( تعداد = ۵ ) و آنتی بادی های علیه HCV ( تعداد = ۱۰ ) ، HBV ( تعداد = ۱۰ ) و HIV ( تعداد = ۱۰ ) مشاهده نشد .

**(۷) تداخل :** جهت بررسی تداخل کیت به سه نمونه سرم مقادیر زیر از عوامل مداخله گر هموگلوبین، تری گلیسرید و بیلی روین اضافه و تغییرات میزان ارزش نمونه در قبیل و بعد از افزودن عوامل مداخله گر محاسبه شد و نتایج جدول زیر بدست آمد.

آنالیت مداخله گر	غلظت آنالیت مداخله گر	ارزش نمونه قبل از افزودن آنالیت مداخله گر (RU/ml)	ارزش نمونه بعد از افزودن آنالیت مداخله گر (RU/ml)	تفاوت نتایج (%)
هموگلوبین	1 mg/ml	2.36	2.32	-1.69
	3000 mg/dL	18.6	18.9	1.61
	20mg/dL	63.8	62.1	-2.66
تری گلیسرید	1 mg/ml	2.36	2.4	1.69
	3000 mg/dL	18.6	17.9	-3.76
	20mg/dL	63.8	64.9	1.72
بیلی روین	1 mg/ml	2.36	2.37	0.42
	3000 mg/dL	18.6	19.1	2.68
	20mg/dL	63.8	65.1	2.03

### References:

- Li G, Fan Y, Lai Y, Han T, Li Z, Zhou P, et al. Coronavirus infections and immune responses. *J Med Virol*. 2020;92(4):424–32.
- Li Z, Yi Y, Luo X, Xiong N, Liu Y, Li S, et al. Development and Clinical Application of A Rapid IgM-IgG Combined Antibody Test for SARS-CoV-2 Infection Diagnosis. *J Med Virol* [Internet]. 2020;0–1. Available from: <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/32104917>.
- Li M, Jin R, Peng Y, Wang C, Ren W, Lv F, et al. Generation of antibodies against COVID-19 virus for development of diagnostic tools. *medRxiv*. 2020;(1):2020.02.20.20025999.
- Xia N, Wang G, Gong W. Serological test is an efficient supplement of RNA detection for confirmation of SARS - CoV - 2 infection. *Preprints*.2020;(March):1–6.
- OKBA NMA, Muller MA, Li W, Wang C, GeurtsvanKessel CH, Corman VM, et al. SARS-CoV-2 specific antibody responses in COVID-19 patients *medRxiv* [Internet]. 2020;2020.03.18.20038059. Available from: <https://www.medrxiv.org/content/10.1101/2020.03.18.20038059v1>
- Woo PCY, Lau SKP, Wong BHL, Tsoi HW, Fung AMY, Chan KH, et al. Detection of Specific Antibodies to Severe Acute Respiratory Syndrome (SARS) Coronavirus Nucleocapsid Protein for Serodiagnosis of SARS Coronavirus Pneumonia. *J Clin Microbiol*. 2004;42(5):2306–9.
- Zhang W, Du RH, Li B, Zheng XS, Yang X Lou, Hu B, et al. Molecular and serological investigation of 2019-nCoV infected patients: implication of multiple shedding routes. *Emerg Microbes Infect*. 2020;9(1):386–9.
- Liu L, Liu W, Wang S, Zheng S. A preliminary study on serological assay for severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 (SARS-CoV-2) in 238 admitted hospital patients. *medRxiv*. 2020;2020.03.06.20031856.
- Zhao J, Yuan Q, Wang H, Liu W, Liao X, Su Y, et al. Antibody responses to SARS-CoV-2 in patients of novel coronavirus disease 2019. *medRxiv* [Internet]. 2020;2020.03.02.20030189. Available from: <https://doi.org/10.1101/2020.03.02.20030189>

10. To KK, Tak O, Tsang Y, Leung W, Tam AR, Wu T, et al. Articles Temporal profiles of viral load in posterior oropharyngeal saliva samples and serum antibody responses during infection by SARS-CoV-2: an observational cohort study. Lancet Infect Dis [Internet]. 2020;3099(20):1–10.

### روش انجام آزمایش سنجش آنتی بادی IgG اختصاصی SARS-CoV-2 RBD به صورت شماتیک

نمونه ها را با کمک محلول رقیق کننده نمونه به نسبت ۱ به ۱۰۱ رقیق کنید.

چاهکهای کوت شده با آنتی ژن اختصاصی RBD ویروس ۲ SARS-CoV			
نمونه	کنترل	استاندارد	محلول ها
-	-	۱۰۰ میکرولیتر	استاندارد
-	۱۰۰ میکرولیتر	-	کنترل
۱۰۰ میکرولیتر	-	-	نمونه آماده شده
دهانه چاهک ها را با برچسب مخصوص پلیت پوشانید و آن را به مدت ۳۰ دقیقه در دمای ۳۷ درجه سانتی گراد انکوبه نمایید . برچسب پلیت را برداشته و محتویات چاهک ها را خالی کنید . طبق دستور شستشو ، ۵ بار چاهکها را بشویید .			
۱۰۰ میکرولیتر	۱۰۰ میکرولیتر	۱۰۰ میکرولیتر	آنژیم کونتروگه
دهانه چاهک ها را با برچسب مخصوص پلیت پوشانید و آن را به مدت ۳۰ دقیقه در دمای ۳۷ درجه سانتی گراد انکوبه نمایید . برچسب پلیت را برداشته و محتویات چاهکها را خالی کنید . طبق دستور شستشو ، ۵ بار چاهکها را بشویید .			
۱۰۰ میکرولیتر	۱۰۰ میکرولیتر	۱۰۰ میکرولیتر	محلول رنگزا
پلیت را به مدت ۱۵ دقیقه در دمای اتاق و در تاریکی انکوبه کنید .			
۱۰۰ میکرولیتر	۱۰۰ میکرولیتر	۱۰۰ میکرولیتر	محلول متوقف کننده
جذب نوری چاهک ها را در مقابل بلانک و در طول موج ۴۵۰ نانومتر (و در صورت امکان ۶۳۰ نانومتر به عنوان فیلتر رفرانس) قرائت کنید .			