

AESKULISA Celi Check

REF 3510

Manual de Instrucciones

Contenido

1. Utilización.....	1
2. Aplicaciones clínicas y principio del ensayo.....	1
3. Contenido del equipo.....	2
4. Almacenamiento y caducidad.....	2
5. Precauciones.....	3
6. Toma de muestra, manipulación y almacenamiento.....	3
7. Procedimiento del ensayo.....	4
8. Interpretación Cuantitativa y Cualitativa	5
9. Datos técnicos.....	5
10. Datos de funcionamiento.....	6-7
11. Bibliografía.....	7
A : Esquema de dispensación.....	8
B : Procedimiento del test.....	9

1. Utilización

AESKULISA CeliCheck de nueva generación es un enzimoimmunoensayo en fase sólida para la detección combinada cuantitativa y cualitativa de anticuerpos IgA e IgG contra neo-epitopos de transglutaminasa tisular (tTG) en suero humano. Al emplear el ensayo transglutaminasa recombinante humana y péptidos específicos de gliadina, expone neo-epitopos de tTg lo cual asegura una sensibilidad y especificidad del test significativamente incrementadas.

El ensayo es una herramienta para el diagnóstico y monitorización de la enfermedad celiaca (enteropatía por sensibilidad al gluten).

2. Aplicación clínica y principio del ensayo

La enteropatía por sensibilidad al gluten o enfermedad celiaca se caracteriza por la atrofia de las vellosidades del intestino delgado provocando la denominada mucosa lisa. Está causada por una intolerancia patológica a la Gliadina, que es la fracción soluble en alcohol del gluten en el trigo, en el centeno y en la cebada. Como la enfermedad celiaca está causada por la ingesta de gluten, una dieta libre de gluten, en consecuencia, cura completamente la enfermedad y así debe ser mantenida toda la vida. Si se reinicia el consumo de Gliadina se provoca el retorno de los síntomas. La enfermedad está asociada a HLA (>95% de los pacientes tienen DQ2 enREFd por DQA1*0501 y DQB1*0201) y se manifiesta a cualquier edad con un pico de inicio en la infancia temprana incluso en neonatos. Los ratios de incidencia van de 1 de cada 4000 hasta 1 de cada 300 en los países europeos.

El diagnóstico de la enfermedad celiaca se realiza a través de biopsia del intestino delgado (demostrando la mucosa lisa) y se apoya a través de marcadores serológicos. Los anticuerpos contra gliadina y los anticuerpos anti-endomisio (EMA) son de gran significación. Se detectan desde hace tiempo a través de inmunofluorescencia indirecta, lo cual se restringe solamente a la subclase IgA. La identificación de transglutaminasa tisular (tTG) como el antígeno diana principal de los EMA, proporcionó la oportunidad de un diagnóstico más sencillo y fiable de la enfermedad celiaca. La tTG es un enzima que después de un acto hiriente es liberada desde las células en donde se cree que ayuda en la reparación tisular.

Los anticuerpos anti-tTG muestran sensibilidad y especificidad más elevadas que los anticuerpos anti-Gliadina. Además, correlacionan estrechamente con la actividad de la enfermedad y de ahí que sean especialmente útiles para la monitorización de la dieta. La unión cruzada de la tTg con los péptidos específicos de gliadina da como resultado neo-epitopos de tTg. Al estar estos neo-epitopos más cerca estructuralmente de los antígenos fisiológicos, el test **AESKULISA tTg** y **CeliCheck** de nueva generación, muestra un marcado incremento de la sensibilidad y especificidad. Estos epitopos no muestran reacciones cruzadas con la gliadina.

La determinación de anticuerpos IgG contra tTG es la única serología específica disponible para ese 2% a 5% de pacientes con deficiencia de IgA. Se ha detectado un elevado número de casos subclínicos realizando un screening para anti-tTg, fomentando la teoría que la mayoría de casos de enfermedad celiaca no se detectan ni se tratan (modelo Iceberg).

Principio del test

Las muestras de suero diluidas 1:101 se incuban en la microplaca revestida con el antígeno específico. Los anticuerpos de los pacientes, si están presentes en la muestra, se unen al antígeno. La fracción no unida es eliminada por el lavado en el paso siguiente. Después, las inmunoglobulinas anti-humanas conjugadas con peroxidasa (conjugado) se incuban y reaccionan con el complejo antígeno-anticuerpo de las muestras dentro de la microplaca. El conjugado no unido es retirado a través del lavado en el paso siguiente. La adición del substrato-TMB genera una reacción colorimétrica (azul) enzimática que se detiene a través de ácido diluido (el color cambia a amarillo). La tasa de formación de color por parte del cromógeno va en función de la cantidad de conjugado unido al complejo antígeno-anticuerpo y esto es proporcional a la concentración inicial de los respectivos anticuerpos en la muestra del paciente.

3. Contenido del equipo

Para ser reconstituido:

Tampón de Muestra 5x 1 vial, 20 ml - concentrado 5x (tapón blanco: solución amarilla)
Contiene: Tris, NaCl, BSA, azida sódica < 0,1 % (conservante)

Tampón de Lavado 50x 1 vial, 20 ml - concentrado 50x (tapón blanco: solución verde)
Contiene: Tris, NaCl, Tween 20, azida sódica < 0,1 % (conservante)

Listo para el uso:

Control Negativo 1 vial, 1,5 ml (tapón verde: solución incolora)
Contiene: Suero humano (diluido), azida sódica < 0,1 % (conservante)

Control Positivo 1 vial, 1,5 ml (tapón rojo: solución amarilla)
Contiene: Suero humano (diluido), azida sódica < 0,1 % (conservante)

Calibradore Cut-off 1 vial, 1,5 ml (tapón azul: solución amarilla)
Contiene: Suero humano (diluido), azida sódica < 0,1 % (conservante)

Calibradores 6 viales, 1,5 ml cada uno : 0, 3, 10, 30, 100, 300 U/ml
(el color aumenta con la concentración: solución amarilla)
Contiene: Suero humano (diluido), azida sódica < 0,1 % (conservante)

Conjugado 1 vial 15 ml IgA/G (tapón blanco: solución roja)
Contiene: Inmunoglobulinas anti-humanas conjugadas con peroxidasa

Substrato TMB 1 vial, 15 ml (tapón negro)
Contiene: TMB/H₂O₂ estabilizado

Solución de Paro 1 vial, 15 ml (tapón blanco: solución incolora)
Contiene: Ácido Clorhídrico 1M

Placa Microtiter 12x8 tiras rompibles de pocillos
Revestimiento: ver párrafo 1

Material necesario pero no suministrado:

Filtro de lectura de 450 nm del lector de tiras microtiter y filtro de referencia opcional de 620 nm (600-690 nm). Equipo de cristal (cilindro 100-1000ml), tubos de ensayo para disoluciones. Mezclador espiral, pipetas de precisión (10, 100, 200, 500, 1000 µl) o pipeta múltiple ajustable (100-1000µl). Dispositivo de lavado de la microplaca (pipeta de repetición o microcanal de 300 µl o sistema automatizado), papel absorbente.

Nuestras pruebas se han diseñado para el uso con agua destilada, según la definición de la farmacopea de los Estados Unidos (USP 26 - NF 21) y la europea (Eur. Ph., 4^a ed.).

4. Almacenamiento y Caducidad

Guarde todos los reactivos y la microplaca a 2-8°C/35-46°F, en sus envases originales. Una vez preparadas, las soluciones reconstituidas son estables durante 1 mes a 4°C, por lo menos. **Los reactivos y la microplaca deben ser utilizados solamente dentro del margen de caducidad indicado en cada componente. Evite la exposición de la solución TMB a la luz intensa. Guarde las microplacas en su sobre correspondiente, incluyendo el desecante, y séllelo bien.**

5. Precauciones

5.1 Datos de riesgo para la salud

ESTE PRODUCTO ES SOLO PARA EL USO EN DIAGNÓSTICO IN VITRO . Por lo tanto, solamente el personal formado y especialmente asesorado en los métodos de diagnóstico in vitro puede realizar el ensayo. Aunque no se considera este producto como particularmente tóxico o peligroso en condiciones de uso normales, remítase a lo siguiente para una máxima seguridad:

Recomendaciones y precauciones

Este equipo contiene componentes potencialmente peligrosos. Aunque los reactivos del equipo no están clasificados como irritantes de los ojos y la piel, recomendamos evitar el contacto de los mismos con los ojos y con la piel y utilizar guantes desechables.

¡AVISO! Los calibradores, controles y agentes contienen ázida de sodio (NaN_3) como conservante. El NaN_3 puede ser tóxico si se ingiere o se absorbe por medio de la piel o de los ojos. El NaN_3 puede reaccionar con la fontanería de plomo y de cobre y formar ázida metálica muy explosiva. Al tirar tirarla, deje correr una gran cantidad de agua para evitar que la ázida tome consistencia. Por favor, consulte los procesos de descontaminación del CDC u otras directrices locales o nacionales.

No fume, coma o beba mientras manipule el equipo.

No pipetee con la boca.

Todo el material de fuente humana utilizado en algunos reactivos de este equipo (por ejemplo controles, standards) ha sido analizado a través de métodos aprobados y ha resultado ser negativo para HbsAg, Hepatitis C y HIV 1. No obstante, ningún test puede completamente garantizar la ausencia de agentes virales en ese tipo de material. Por lo tanto, manipule los controles, standards y muestras de los pacientes como si se trataran de auténticos transmisores de enfermedades infecciosas y según los requerimientos de manipulación de su país.

5.2 Instrucciones generales para la utilización

No mezcle o sustituya reactivos o microplacas de números de lote diferentes. Esto podría llevar a una variación de los resultados.

Deje que todos los componentes alcancen la temperatura (20-32°C/68-89,6°F) antes de utilizarlos. Agítelos bien y siga el esquema de incubación recomendado para una óptima realización del ensayo.

Incubación: se recomienda realizar las pruebas a 30°C/86°F para sistemas automatizados.

No exponga nunca los componentes a temperaturas más altas de 37°C/ 98,6 °F.

Pipetee siempre la solución de sustrato con puntas nuevas. Protega este reactivo de la luz. Nunca pipetee el conjugado con puntas previamente utilizadas con otros reactivos.

Un diagnóstico clínico definitivo no debe estar basado solamente en los resultados del ensayo realizado. Debe ser elaborado por el médico después de haber evaluado todos los hallazgos clínicos y de laboratorio. Es necesario verificar el diagnóstico por medio de distintos métodos.

6. Toma, manipulación y almacenamiento de las muestras

Utilice preferentemente muestras de suero recién extraídas. La extracción de sangre debe seguir los requerimientos de protocolo de su país.

No utilice muestras ictericas, lipémicas, hemolizadas o contaminadas por bacterias. Los sueros con partículas deben ser purificados por centrifugación a baja velocidad (<1000 x g). Las muestras de sangre deben ser recogidas en tubos limpios, secos y vacíos. Después de la separación, las muestras de suero deben ser utilizadas inmediatamente. Pueden guardarse bien cerradas a 2-8°C/35-46°F hasta tres días o congelarse a -20°C/-4°F para períodos más largos.

7. Procedimiento del ensayo

7.1 Preparativos antes de dispensar

Diluya los reactivos concentrados:

Diluya el tampón de muestra concentrado a 1:5 con agua destilada (p.e. 20 ml en 80 ml).

Diluya el tampón de lavado concentrado a 1:50 con agua destilada (p.e. 20 ml en 980 ml).

Muestras:

Diluya las muestras de suero a 1:101 con tampón de muestra (1x)

p.e. 1000 µl tampón de muestra (1x) + 10 µl suero. Mezcle bien la dilución.

Lavado:

Prepare 20 ml de tampón de lavado diluido (1x) para 8 pocillos o 200 ml para 96 pocillos p.e. 4 ml de concentrado en 196 ml de agua destilada.

Lavado automático:

Tenga en cuenta los volúmenes de exceso requeridos para purgar el instrumento y el volumen muerto en el dispensador del aparato.

Lavado manual:

Descarte el líquido de los pocillos invirtiendo la placa. Golpee vigorosamente el marco con los micropocillos sobre papel absorbente limpio manteniendo la placa invertida. Dispense 300 µl de tampón de lavado diluido dentro de cada pocillo y espere 20 segundos. Repita el procedimiento entero dos veces más.

Microplacas:

Calcule el número de pocillos necesarios para el ensayo. Saque los pocillos no utilizados del marco, póngalos de nuevo en la bolsa de plástico suministrada junto con el desecante y séllela bien (2-8°C/35-46°F).

7.2 Esquema de trabajo

**Vea Anexo A para el esquema de dispensación, vea Anexo B para el procedimiento
Recomendamos la medición de pipeta de las muestras y calibradores por duplicado
El Calibrador Cut-off es solamente para uso en las pruebas cualitativas**

- Dispense 100 µl de cada suero diluido de paciente dentro del pocillo correspondiente.
- Dispense 100 µl de los calibradores O calibradore cut-off y controles positivo y negativo dentro de los pocillos designados.
- Incube durante 30 minutos a temperatura 20-32°C/68-89,6°F.
- Lave 3x con 300 µl de tampón de lavado (diluido 1:50).
- Dispense 100 µl de conjugado dentro de cada pocillo.
- Incube durante 30 minutos a temperatura 20-32°C/68-89,6°F.
- Lave 3x con 300 µl de tampón de lavado (diluido 1:50).
- Dispense 100 µl de substrato TMB dentro de cada pocillo.
- Incube durante 30 minutos a temperatura ambiente 20-32°C/68-89,6°F., protegido de la luz directa.
- Dispense 100 µl de solución de paro dentro de cada pocillo, siguiendo el mismo orden de pocillos que cuando dispensó el substrato.
- Incube un mínimo de 5 minutos.
- Agite la placa cuidadosamente durante 5 segundos.
- Lea la absorbancia a 450 nm (opcionalmente a 450/620 nm) dentro de los 30 minutos siguientes.

8. Interpretación Cuantitativa y Cualitativa

Para una **interpretación cuantitativa** establezca la curva standard trazando la **densidad óptica (DO) de cada calibrador (eje y)** con respecto a los correspondientes valores de concentración en **U/ml (eje x)**. Para unos mejores resultados recomendamos coordenadas log/lin y un ajuste a 4-PL. Partiendo de la DO de cada muestra, lea la correspondiente concentración de anticuerpo expresada en **U/ml**.

Rango Normal	Indeterminado	Resultados Positivos
< 16 U/ml	16 - 24 U/ml	> 24 U/ml

Ejemplo de curva standard

Recomendamos dispensar los calibradores en paralelo para cada tanda.

Calibradores IgA/G	DO 450/620 nm	CV % (Variación)
0 U/ml	0,073	3,1
3 U/ml	0,179	2,3
10 U/ml	0,342	1,2
30 U/ml	0,662	0,1
100 U/ml	1,310	0,9
300 U/ml	2,263	0,3

Ejemplo de cálculo

Paciente	Replicado (DO)	Media (DO)	Resultado (U/ml)
P 01	0,808/0,831	0,820	39,6
P 02	1,081/1,071	1,076	66,1

Para conocer los datos específicos de lote, consulte el documento adjunto de control de calidad. Los laboratorios deberían realizar un Control de Calidad interno utilizando controles propios y/o un „pool“ de sueros interno tal y como contemplan las regulaciones de la UE.

No utilice este ejemplo para interpretar resultados de los pacientes.

Cada laboratorio debería establecer su rango normal propio basado en sus propias técnicas, controles, equipamiento y población según sus propios procedimientos establecidos.

Para la interpretación cualitativa lea la densidad óptica del calibrador cut-off y la de las muestras de los pacientes. Compare las DO de los pacientes con la DO del calibrador cut-off. Para la interpretación cualitativa, recomendamos que establezca un rango del 20% al rededor del valor del cut-off como zona indeterminada. Todas las muestras que tengan DO superior a este rango se consideran positivas y las muestras con valores de DO inferiores a este rango se consideran negativas.

Negativo: $DO_{\text{paciente}} < 0,8 \times DO_{\text{cut-off}}$

Indeterminado: $0,8 \times DO_{\text{cut-off}} \leq DO_{\text{patient}} \leq 1,2 \times DO_{\text{cut-off}}$

Positivo: $DO_{\text{paciente}} > 1,2 \times DO_{\text{cut-off}}$

9. Datos Técnicos

Muestra:	suero
Volumen de muestra:	10 µl de muestra diluida a 1:101 con tampón de muestra 1x
Tiempo total de incubación:	90 minutos a temperatura 20-32°C/68-89,6°F
Rango de calibración:	0-300 U/ml
Sensibilidad analítica:	1,0 U/ml
Almacenamiento:	a 2-8°C/35-46°F utilice solo los viales originales
Número de determinaciones:	96 tests

10. Datos de funcionamiento

10.1 Sensibilidad analítica

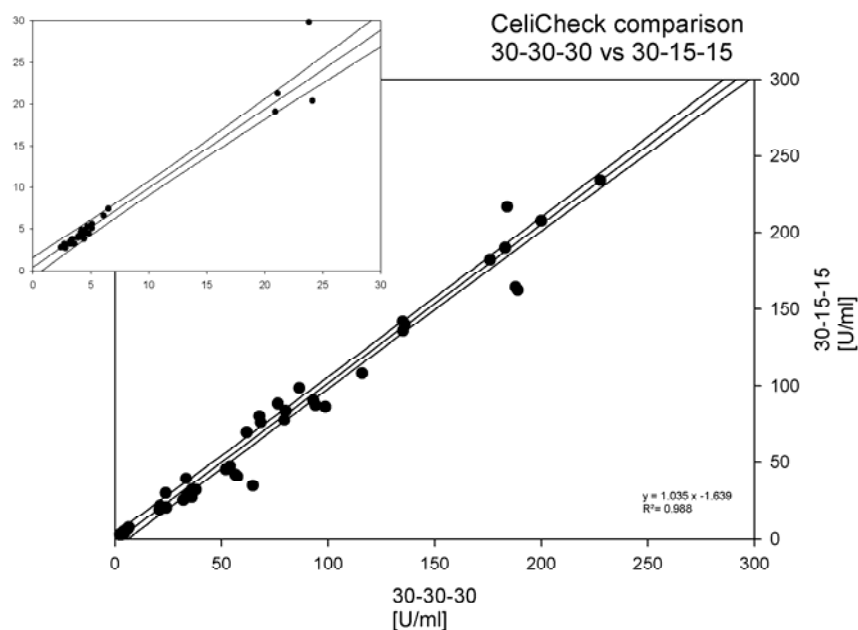
La prueba del agente de muestra 30 veces en *AESKULISA Celi Check (REF7510)* produjo una sensibilidad analítica de 1,0 U/ml.

10.2 Especificidad y Sensibilidad

Las microplacas están revestidas con **transglutaminasa tisular humana recombinante y péptidos específicos de gliadina**. No se han encontrado reactividades cruzadas con otros autoantígenos, y especialmente los péptidos específicos de gliadina no reaccionan cruzadamente con la gliadina. La especificidad diagnóstica de los anticuerpos tTg para la enfermedad celiaca es del 95-100%. La sensibilidad diagnóstica de los anticuerpos tTg para la celiaca es del 98-100%. Los datos se obtuvieron con *AESKULISA Celi Check (REF7510)*.

La correlación:

La equivalencia de estos datos se evaluó tanto en *AESKULISA 7510* como en *AESKULISA 3510* con 71 sueros. El análisis de regresión lineal de los dos productos mostró que ambos son equivalentes. En estos sueros está incluidos los sueros 32 cerca del límite.



10.3 Linealidad

Se han analizado con este equipo sueros seleccionados y se encontró que debían diluirse linealmente. No obstante, debido a la naturaleza heterogénea de los autoanticuerpos humanos, pueden haber muestras que no sigan esta regla.

Muestra N°	Factor de dilución	concentración medida (U/ml)	concentración esperada (U/ml)	Recuperación (%)
1	1 / 100	91,5	90,0	101,7
	1 / 200	43,4	45,0	96,4
	1 / 400	20,5	22,5	91,1
	1 / 800	10,5	11,3	92,9
2	1 / 100	55,2	56,0	98,6
	1 / 200	26,8	28,0	95,7
	1 / 400	13,8	14,0	98,6
	1 / 800	7,3	8,0	91,3

10.4 Precisión

Para determinar la precisión del ensayo, se valoró la variabilidad (intra e inter-ensayo) a través del análisis de su reproducibilidad en tres muestras de suero. Estas muestras fueron seleccionadas para representar un rango por encima de la curva standard.

Intra-Ensayo		
Muestra N°	Media (U/ml)	CV (%)
1	27,5	1,9
2	67,5	2,9
3	125,2	6,8

Inter-Ensayo		
Muestra N°	Media (U/ml)	CV (%)
1	24,4	1,8
2	52,5	2,5
3	85,3	6,3

10.5 Calibración

Debido a la no existencia de una calibración de referencia internacional, este ensayo está calibrado en unidades arbitrarias (U/ml).

11. Bibliografía

- Dietrich W, Ehnis T, Bauer M, Donner P, Volta U, Riecken EO, Schuppan D (1997).**
Identification of tissue transglutaminase as the autoantigen of celiac disease.
Nat Med 1997; 3: 797-801.
- Dietrich W, Laag E, Schöpfer H, Volta U, Ferguson A, Gillett H, Riecken EO, Schuppan D (1998).**
Autoantibodies to tissue transglutaminase as predictors of celiac disease.
Gastroenterology 1998; 115: 1317-1321.
- Mäki M, Collin P (1997).**
Coeliac disease.
Lancet 1997 349: 1755-1759.
- Shan L, Molberg O, Parrot I, Hausch F, Filiz F, Gray GM, Sollid LM, Khosla C (2002).**
Structural basis for gluten intolerance in Celiac Sprue.
Science 297: 2275-2279.

ANEXO A: Esquema de dispensación

Se sugiere dispensar los calibradores, controles y muestras como sigue:

Para una **interpretación cuantitativa** utilice calibradores para establecer una curva standard.

Para una **interpretación cualitativa** utilice el calibradore cut-off.

	for quantitative interpretation use calibrators to establish a standard curve						for qualitative interpretation use cut-off calibrator					
	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
A	CalA	CalE	P1				NC	P2				
B	CalA	CalE	P1				NC	P2				
C	CalB	CalF	P2				CC	P3				
D	CalB	CalF	P2				CC	P3				
E	CalC	PC	P3				PC	...				
F	CalC	PC	P3				PC	...				
G	CalD	NC	...				P1	...				
H	CalD	NC	...				P1	...				

CalA: calibrator A, CalB: calibrator B, CalC: calibrator C, CalD: calibrator D, CalE: calibrator E, CalF: calibrator F

PC: positive control

NC: negative control

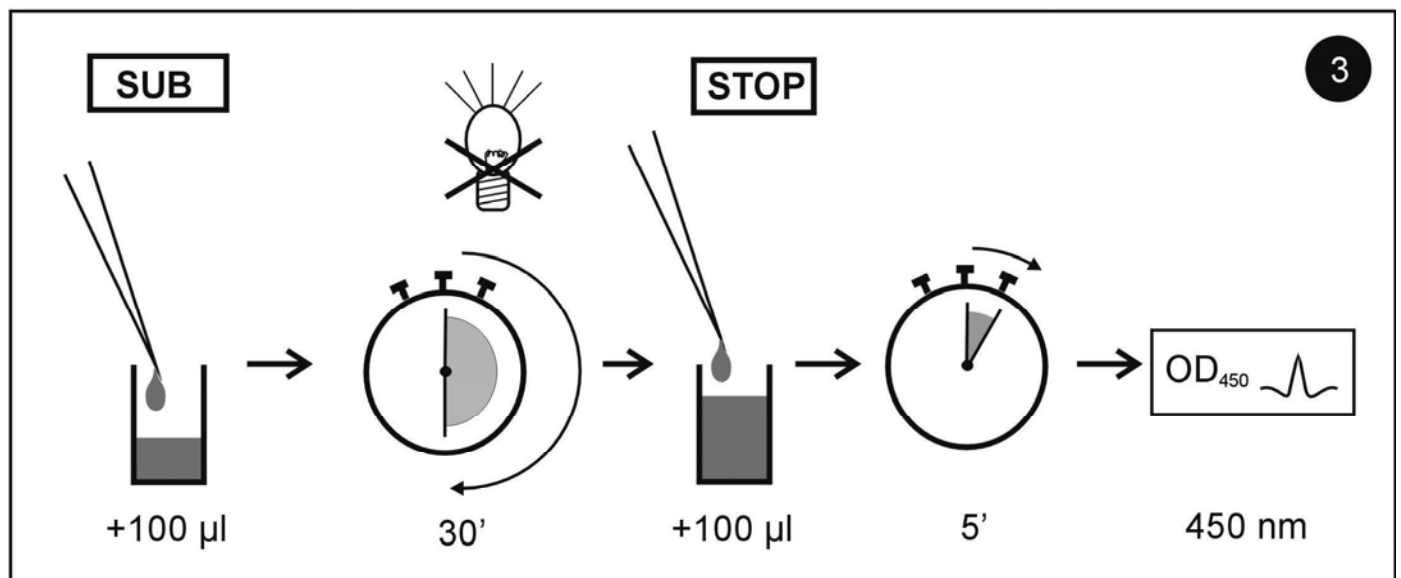
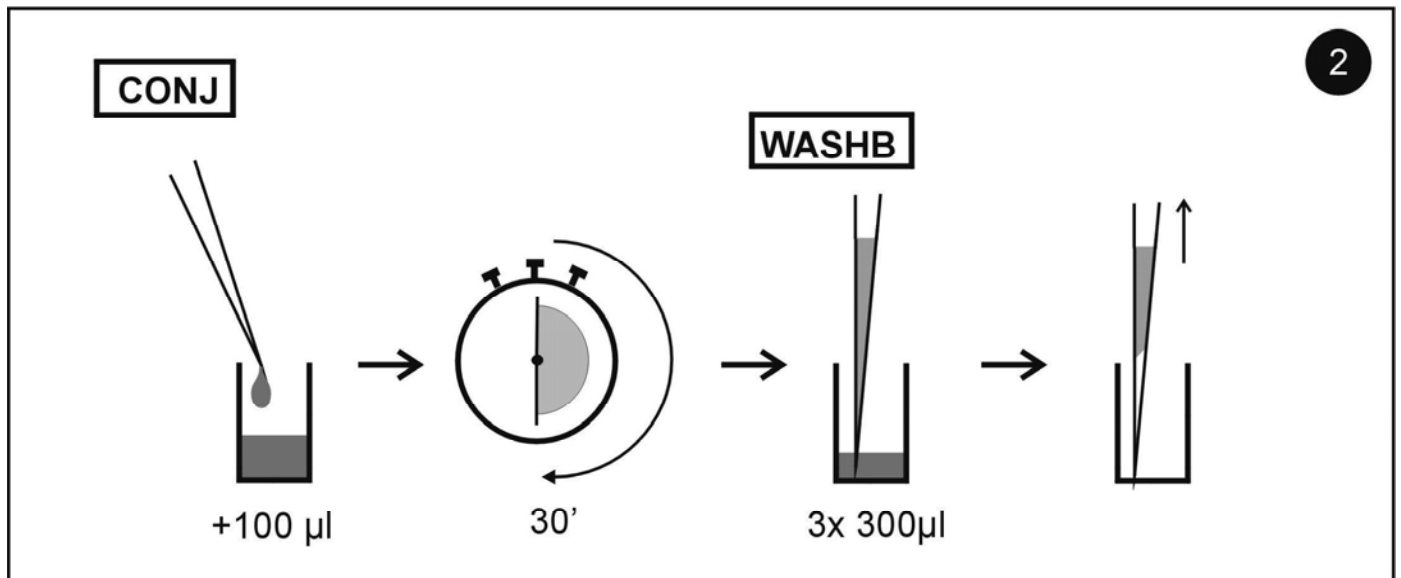
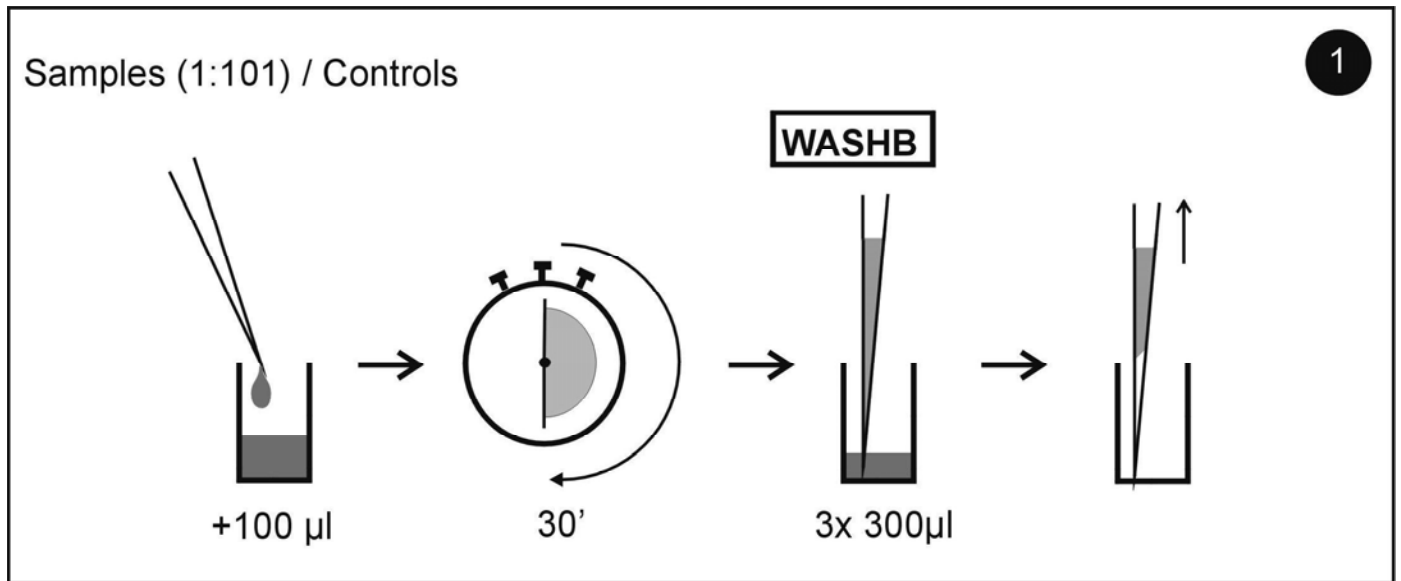
CC: Cut-off calibrator

P1: patient 1

P2: patient 2

P3: patient 3


















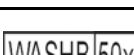


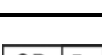
Anexo B: Procedimiento del test



Assay/Test: _____ Incubation / Inkub. : 1. _____ min Date / Datum: _____

Temperature/Temperatur: _____ °F _____ °C Signature/Unterschrift: _____
Name: _____ 2. _____ min
3. _____ min

	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
A												
B												
C												
D												
E												
F												
G												
H												

	<ul style="list-style-type: none"> ◆ Diagnosi in vitro ◆ Pour diagnostic in vitro ◆ In Vitro Diagnostikum ◆ Para uso Diagnóstico in vitro 	<ul style="list-style-type: none"> ◆ For in vitro diagnostic use ◆ Para uso diagnóstico in vitro ◆ In Vitro Διαγνωστικό μέσο
	<ul style="list-style-type: none"> ◆ Numero d'ordine ◆ Référence Catalogue ◆ Bestellnummer ◆ Número de catálogo 	<ul style="list-style-type: none"> ◆ Catalogue number ◆ Numéro de catálogo ◆ Αριθμός παραγγελίας
	<ul style="list-style-type: none"> ◆ Descrizione lotto ◆ Lot ◆ Chargen Bezeichnung ◆ Lote 	<ul style="list-style-type: none"> ◆ Lot ◆ Lote ◆ Χαρακτηρισμός παρτίδας
	<ul style="list-style-type: none"> ◆ Conformità europea ◆ Déclaration CE de Conformité ◆ Europäische Konformität ◆ Declaração CE de Conformidade 	<ul style="list-style-type: none"> ◆ EC Declaration of Conformity ◆ Declaración CE de Conformidad ◆ Ευρωπαϊκή συμφωνία
	<ul style="list-style-type: none"> ◆ 96 determinazioni ◆ 96 tests ◆ 96 Bestimmungen ◆ 96 Testes 	<ul style="list-style-type: none"> ◆ 96 tests ◆ 96 pruebas ◆ 96 προσδιορισμοί
	<ul style="list-style-type: none"> ◆ Rispettare le istruzioni per l'uso ◆ Voir les instructions d'utilisation ◆ Gebrauchsanweisung beachten ◆ Ver as instruções de uso 	<ul style="list-style-type: none"> ◆ See instructions for use ◆ Ver las instrucciones de uso ◆ Λάβετε υπόψη τις οδηγίες χρήσης
	<ul style="list-style-type: none"> ◆ Da utilizzarsi entro ◆ Utilise avant le ◆ Verwendbar bis ◆ Utilizar antes de 	<ul style="list-style-type: none"> ◆ Use by ◆ Utilizar antes de ◆ Χρήση μέχρι
	<ul style="list-style-type: none"> ◆ Conservare a 2-8°C ◆ Conserver à 2-8°C ◆ Lagerung bei 2-8°C ◆ Conservar entre 2-8°C 	<ul style="list-style-type: none"> ◆ Store at 2-8°C (35-46°F) ◆ Conservar a 2-8°C ◆ Φυλάσσεται στους 2-8°C
	<ul style="list-style-type: none"> ◆ Prodotto da ◆ Fabriqué par ◆ Hergestellt von ◆ Fabricado por 	<ul style="list-style-type: none"> ◆ Manufactured by ◆ Fabricado por ◆ Κατασκευάζεται από
	<ul style="list-style-type: none"> ◆ Calibratore cut-off ◆ Etalon Seuil ◆ Grenzwert Kalibrator ◆ Calibrador de cut-off 	<ul style="list-style-type: none"> ◆ Cut off Calibrator ◆ Calibrador de cut-off ◆ Οριακός ορός Αντιδραστήριο βαθμονόμησης
	<ul style="list-style-type: none"> ◆ Controllo positivo ◆ Contrôle Positif ◆ Positiv Kontrolle ◆ Controllo positivo 	<ul style="list-style-type: none"> ◆ Positive Control ◆ Control Positivo ◆ Θετικός ορός ελέγχου
	<ul style="list-style-type: none"> ◆ Controllo negativo ◆ Contrôle Négatif ◆ Negativ Kontrolle ◆ Controllo negativo 	<ul style="list-style-type: none"> ◆ Negative Control ◆ Control Negativo ◆ Αρνητικός ορός ελέγχου
	<ul style="list-style-type: none"> ◆ Calibratore ◆ Etalon ◆ Kalibrator ◆ Calibrador 	<ul style="list-style-type: none"> ◆ Calibrator ◆ Calibrador ◆ Αντιδραστήριο βαθμονόμησης
	<ul style="list-style-type: none"> ◆ Recupero ◆ Corrélation ◆ Wiederfindung ◆ Recuperação 	<ul style="list-style-type: none"> ◆ Recovery ◆ Recuperado ◆ Ανάκτηση
	<ul style="list-style-type: none"> ◆ Coniugato ◆ Conjugé ◆ Konjugat ◆ Conjugado 	<ul style="list-style-type: none"> ◆ Conjugate ◆ Conjugado ◆ Σύζευγμα
	<ul style="list-style-type: none"> ◆ Micropiastra rivestita ◆ Microplaque sensibilisée ◆ Beschichtete Mikrotiterplatte ◆ Microplaca revestida 	<ul style="list-style-type: none"> ◆ Coated microtiter plate ◆ Microplaca sensibilizada ◆ Επικαλυμμένη μικροπλάκα
	<ul style="list-style-type: none"> ◆ Piastra ad aghi rivestita ◆ Pinplate sensibilisée ◆ Beschichtete Pinplatte ◆ Pinplate revestida 	<ul style="list-style-type: none"> ◆ Coated pinplate ◆ Pinplate sensibilizada ◆ Επικαλυμμένη πλάκα Pin
	<ul style="list-style-type: none"> ◆ Tampone di lavaggio ◆ Tampon de Lavage ◆ Waschpuffer ◆ Solução de lavagem 	<ul style="list-style-type: none"> ◆ Wash buffer ◆ Solución de lavado ◆ Ρυθμιστικό διάλυμα πλύσης
	<ul style="list-style-type: none"> ◆ Tampone substrato ◆ Substrat ◆ Substratpuffer ◆ Substrato 	<ul style="list-style-type: none"> ◆ Substrate buffer ◆ Tampón sustrato ◆ Ρυθμιστικό διάλυμα υποστρώματος
	<ul style="list-style-type: none"> ◆ Reagente bloccante ◆ Solution d'Arrêt ◆ Stopreagenz ◆ Solução de paragem 	<ul style="list-style-type: none"> ◆ Stop solution ◆ Solución de parada ◆ Αντιδραστήριο διακοπής αντίδρασης
	<ul style="list-style-type: none"> ◆ Tampone campione ◆ Tampon Echantillons ◆ Probenpuffer ◆ Diluente de amostra 	<ul style="list-style-type: none"> ◆ Sample buffer ◆ Tampón Muestras ◆ Ρυθμιστικό διάλυμα δειγμάτων