

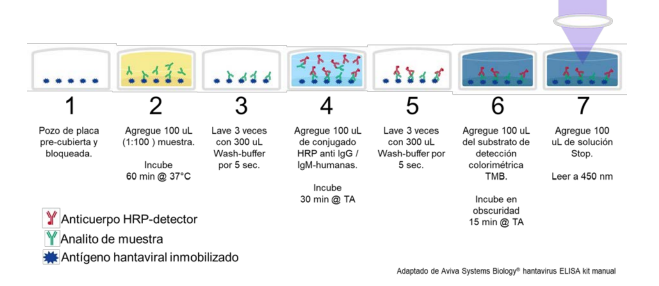


# Detección de anticuerpos humanos contra Hantavirus por ELISA

Copyright © 2024 Laboratorio de Genómica Viral y Humana, Facultad de Medicina UASLP. San Luis Potosí, México.

Creado:	Modificado:	Versión:	Titulo:	Licencia:
Dic 01, 2022	Aug 08, 2024	5.0	ROBA_Hanta_ELISA_SPA.pdf	CC BY 4.0 DEED

Este protocolo describe la técnica de detección de anticuerpos humanos anti-hantavirus a partir de muestras de suero o plasma empleando el kit Aviva Systems Biology® Hantavirus IgM/IgG ELISA kit (OKNX00139 & OKNX00138, respectivamente). Este kit emplea el ensayo inmunoabsorbente ligado a enzimas (ELISA) tipo sándwich de captura inversa en el cual el antígeno hantaviral (proteína recombinante de nucleocápside) se encuentra fijo a cada pozo. Dicho antígeno es reconocido por anticuerpos IgG o IgM de la muestra (cuando están presentes) y estos anticuerpos a su vez son reconocidos por un anticuerpo conjugado a peroxidasa de rábano (HRP) específico para IgG o IgM humano generando un cambio de coloración cuya absorbancia a 450 nm es cualitativamente proporcional a la cantidad de anticuerpo anti-Hantavirus presente en la muestra. En comunicaciones personales con el científico de soporte técnico de Aviva Systems Biology Corporation se mencionó que los antígenos recombinantes utilizados para el desarrollo del kit se derivaron de Orthohantavirus hantanense (HTNV), O. puumalaense (PUUV), O. dobravaense (DOBV) y O. seoulense (SEOV).



La detección de partículas virales, de anticuerpos contra hantavirus o de vRNA es indispensable para confirmar la infección hantaviral. El estándar de oro diagnóstico para infecciones hantavirales es la Prueba de Neutralización por Reducción de Placa (PRNT), la cual requiere de instalaciones de BSL-3 al emplear virus viables. Las técnicas moleculares basadas en la detección de ácidos nucleicos brindan una sensibilidad y especificidad equiparable o superior a PRNT (2,3). Para aplicaciones clínicas y epidemiológicas la prueba preferida es el ensayo de detección de IgG o IgM anti-hantaviral por ELISA (1). Los ELISA de captura



directa son más específicos que los ensayos ELISA indirectos, que los ensayos de inmunofluorescencia directa (IFD) e indirecta (IFA) tradicionales o que los Western Blots (4). Los niveles de IgM en infecciones hantavirales se elevan desde el día 5 post-infección, llegan a su máximo alrededor del día 10 y suelen continuar siendo detectables hasta el 5to mes. Los niveles de IgG comienzan a elevarse a partir del día 5, alcanzan su máximo el día 40 y suelen permanecer elevados por más de 10 años (4). La respuesta inmune a infecciones hantavirales no es virus-especifica lo que causa reacciones cruzadas. Este kit tiene una sensibilidad de > 95.9% y una especificidad de 98.3%.

### Material e instrumentos requeridos

- 1. Lector de microplaca con la capacidad de leer absorbancia a 450 nm.
- 2. Micropipetas P2, P10, P100 y P1000.
- 3. Puntas para micropipetas P2, P10, P100 y P1000.
- 4. Microtubos de 0.6 ml
- 5. Un microtubo de 1.5 ml por muestra.
- 6. Tubo cónico de 50 ml (< 20 muestras) o frasco de 100 ml (≥ 21 muestras) para buffer de lavado.
- 7. Agua desionizada, de inyección o ultrapura.
- 8. Incubadora bacteriológica con humidificador a 37°C.
- 9. Película autoadhesiva incluida en el kit Aviva®.
- 10. Charola de plástico empleada para tinción Gram con NaOCl al 0.1%.
- 11. Toallas de papel

## Reactivos requeridos

- 1. Diluyente muestras IgG Aviva® amarillo ¡cuidado, no confundir!
- 2. Diluyente muestras IgM Aviva® verde ¡cuidado, no confundir!
- 3. Solución Stop de Aviva Aviva®
- 4. Conjugado HRP anti-IgG humano Aviva® azul ¡cuidado, no confundir!
- 5. Conjugado HRP anti-IgM humano Aviva® rosa ¡cuidado, no confundir!
- 6. Sustrato TMB Tetrametilbencidina Aviva®
- 7. Control de corte IgG Aviva® (CC)
- 8. Control positivo IgG Aviva® (PC)
- 9. Control negativo IgG Aviva® (NC)
- 10. Control de corte IgM Aviva® (CC)





- 11. Control positivo IgM Aviva® (PC)
- 12. Control negativo IgM Aviva® (NC)
- 13. Buffer de lavado 20X Aviva®

### **Preparaciones**

- 1. Encienda la incubadora bacteriológica y programe para 37°C, coloque charola con agua y cloruro de benzalconio (para evitar proliferación de microorganismos en agua) en su interior.
- 2. Rotule y agregue 990 μL de diluyente de muestra hacia un microtubo de 1.5 ml por cada muestra por procesar.



NOTA: El diluyente de muestra es específico para el kit IgG o IgM.

3. Prepare la cantidad apropiada de Buffer de lavado 1X a partir del stock 20X (ver siguiente tabla).

Número de muestras	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20	21	22
Número de pozos para PC		2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2
Número de pozos para NC	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2
Número de pozos para dH₂0	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2
Número de pozos para CC	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2
Número de pozos para muestras	2	4	6	8	10	12	14	16	18	20	22	24	26	28	30	32	34	36	38	40	42	44
Buffer 1x necesario (ml)	10	12	14	16	18	20	22	24	26	28	30	32	34	36	38	40	42	44	46	48	50	52
Buffer 20x (ml)	0.5	0.6	0.7	8.0	0.9	1	1.1	1.2	1.3	1.4	1.5	1.6	1.7	1.8	1.9	2	2.1	2.2	2.3	2.4	2.5	2.6
Aforar con dH₂0 (ml)		11	13	15	17	19	21	23	25	27	29	30	32	34	36	38	40	42	44	46	48	49
<b>N</b> '.									•												40	
Número de muestras		24	25	26	27	28	29	30	31	32	33	34	35	36	37	38	39	40	41	42	43	44
Número de pozos para PC	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2
Número de pozos para NC	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2
Número de pozos para dH₂0	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2
Número de pozos para CC		2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2
Número de pozos para muestras		48	50	52	54	56	58	60	62	64	66	68	70	72	74	76	78	80	82	84	86	88
Buffer 1x necesario (ml)	54	56	58	60	62	64	66	68	70	72	74	76	78	80	82	84	86	88	90	92	94	96
Buffer 20x (ml)		2.8	2.9	3	3.1	3.2	3.3	3.4	3.5	3.6	3.7	3.8	3.9	4	4.1	4.2	4.3	4.4	4.5	4.6	4.7	4.8
Aforar con dH <sub>2</sub> 0 (ml)		53	55	57	59	61	63	65	67	68	70	72	74	76	78	80	82	84	86	87	89	91

- 4. Recolecte sangre venosa hacia dos tubos vacutainer® de 6 ml de tapa roja (sin anticoagulante para recuperar suero) o de tapa azul claro (anticoagulado con Citrato de Sodio o heparina para recuperar plasma) a partir de los sujetos de interés (tienen que ser humanos, no otros animales). El manufacturador no recomienda el uso de otros anticoagulantes.
- 5. Para tubos de tapa roja, repose la muestra verticalmente por 2 horas a temperatura ambiente o 6 horas a 4°C. Centrifugue a 1000 g por 15 minutos.



6. Para tubos de tapa violeta, centrifugue a 1000 g por 15 minutos a 2-8°C dentro de los primeros 30 minutos de haber obtenido la muestra.



- 7. Dentro del gabinete de seguridad biológica del área de Biología Celular, recupere el suero o plasma y distribuya alícuotas de 500 µL en microtubos de 0.6 ml.
- 8. Prepare una dilución 1:100 de cada muestra por procesar agregando 10 μL de suero o plasma al microtubo de 1.5 mL previamente rotulado y cargado con 990 μl de diluyente de muestra, mezcle empleando vortex por 1 segundo.



**NOTA:** Los conjugados de IgG e IgM solo deben ser empleados con los diluyentes correspondientes a cada kit, no los confunda.

- 9. Procese el ELISA de inmediato. Si el ELISA se realizará dentro de las siguientes 24 horas, refrigere la muestra a 4°C, almacene a -20°C por unas semanas o a -80°C por meses o años.
- 10. Evite múltiples ciclos de congelación-descongelación.

#### Procedimiento del ELISA



**BIOSEGURIDAD:** Estos pasos deben realizarse dentro del gabinete de seguridad biológica ubicado en el área de biología celular (BSL-2) del Laboratorio de Genómica Viral y Humana.

- 11. Incube los reactivos y materiales (excepto los estándares) a 37°C durante 5 minutos ante de iniciar.
- 12. Determine el número de pozos requerido, corte la cantidad de tubos necesarios de la placa y guarde la placa restante en su bolsa y en refrigeración a 4°C.

**Numero de pozos** = (8 pozos para controles + 2 por cada muestra) ver tabla anterior

- 13. Agregue 100 μL de NC, del CC, de la dilución 1:100 de cada muestra y del PC a pozos duplicados de la placa y en este orden exacto.
- 14. Cubra los pozos de la placa con la película adhesiva Aviva® e incube a 37°C por 60 minutos en la incubadora bacteriológica equipada con charola de humedad.



- 15. Retire la película adhesiva y vierta el contenido de los pozos hacia una charola de plástico con NaOCl al 0.1%.
- 16. Elimine el exceso de líquido de la placa invirtiéndola sobre toallas de papel limpias. No permita que los pozos de la placa se sequen totalmente.
- 17. Enjuague la placa añadiendo 300 μL del buffer de lavado 1x a cada pozo. Incube por 5 segundos y luego vierta el contenido hacia una charola de plástico con NaOCl al 0.1%. Elimine el exceso de líquido de la placa invirtiéndola sobre toallas de papel limpias. No permita que los pozos de la placa se sequen totalmente.
- 18. Repita el enjuague dos veces más hasta un total de 3 enjuagues.
- 19. Añada 100 μL del conjugado HRP anti-IgG humano Aviva® (color azul) o del Conjugado HRP anti-IgM humano Aviva® (color rosa), según corresponda el ensayo a realizar.



**NOTA:** Los conjugados de IgG e IgM solo deben ser empleados con los diluyentes correspondientes a cada kit, no los confunda.

- 20. Cubra los pozos de la placa con película adhesiva Aviva® e incube a temperatura ambiente por 30 minutos.
- 21. Retire la película adhesiva y vierta el contenido de los pozos hacia una charola de plástico con NaOCl al 0.1%.
- 22. Elimine el exceso de líquido de la placa invirtiéndola sobre toallas de papel limpias. No permita que los pozos de la placa se sequen totalmente.
- 23. Enjuague la placa añadiendo 300 μL del buffer de lavado 1x a cada pozo. Incube por 5 segundos y luego vierta el contenido hacia la charola de plástico con NaOCl al 0.1%. Elimine el exceso de líquido de la placa invirtiéndola sobre toallas de papel limpias. No permita que los pozos de la placa se sequen totalmente.
- 24. Repita el enjuague dos veces más hasta un total de 3 enjuagues.
- 25. Obscurezca el área de trabajo y añada 100 μL de sustrato TMB a cada pozo e incube dentro de la bolsa Zip-Lok® metálica colocada en el interior de un cajón cerrado a temperatura ambiente durante 15 minutos para protegerlo de la luz.





- 26. Agregue 100 µL de la solución stop a cada pozo en el mismo orden que el paso anterior.
- 27. Lea la absorbancia de los pozos a 450nm con un lector de microplaca estándar dentro de los siguientes 30 minutos posteriores a la adicción de la solución stop. De ser posible, utilice corrección de longitud de onda a 620 nm.

### Validación del ensayo

- 1. Para que el ensayo sea considerado válido deben cumplirse los siguientes criterios:
  - a. La absorbancia media del blanco de agua (Substrate blank) debe ser < 0.100
  - b. La absorbancia media del NC debe ser < 0.200 y < CC.
  - c. La absorbancia media del CC debe estar entre 0.150 y 1.30.
  - d. La absorbancia media del PC debe ser > CC.
  - e. De no cumplir con TODOS estos criterios, repita el ensayo.
- 2. Promedie las absorbancias (Abs) de las réplicas de cada muestra.
- 3. Transforme la absorbancia promedio hacia unidades de turbidez nefelométrica (NTUs) empleando una regla de tres donde NTU<sup>Muestra</sup>= (Abs<sup>Muestra</sup> x 10) / Abs<sup>CC</sup>.
- 4. En base al NTU calculado para cada muestra asigne el resultado del ensayo de acuerdo con los rangos descritos en la siguiente tabla.

# Interpretación de resultados

CC	10 NTU	
Positivo	> 11 NTU	Anticuerpos contra el patógeno presentes. El individuo ha tenido
		contacto con el patógeno o su vacuna.
Equívoco	9 a 11 NTU	Repetir ensayo. Si permanece no concluyente, tomar muestra 2 a 4
		semanas después de la original y volver a evaluar.
Negativo	< 9 NTU	No existen anticuerpos contra el patógeno. El individuo no ha tenido
		contacto con el patógeno o su vacuna.



#### **Notas**

- 1. En caso de trabajar con muestras congeladas (almacenadas a -20°C) se deberán descongelar gradualmente cambiándolas a un refrigerador entre 4 y 8°C por 24 horas antes de realizar el ensayo de ELISA.
- 2. Almacene todos los reactivos a 4°C por un lapso no mayor a 6 meses.

#### Referencias

- 1. Avšič-Županc T, Saksida A, Korva M. Hantavirus infections. Vol. 21, Clinical Microbiology and Infection. Elsevier B.V.; 2019. p. e6–16.
- 2. Tardelli B, Nunes D, Rodrigues De Mendonç MH, de Brito Simith D, Moraes AF, Conceiç Ão Cardoso C, et al. Development of RT-qPCR and semi-nested RT-PCR assays for molecular diagnosis of hantavirus pulmonary syndrome. 2019.
- 3. Knust B, Brown S, de St. Maurice A, Whitmer S, Koske SE, Ervin E, et al. Seoul Virus Infection and Spread in United States Home-Based Ratteries: Rat and Human Testing Results From a Multistate Outbreak Investigation. J Infect Dis. 2020.
- 4. Bi Z, Formenty PBH, Roth CE. Hantavirus infection: a review and global update. Vol. 2, Journal of infection in developing countries. 2008. p. 3–23.
- 5. Hantavirus IgM / IgG ELISA Kit (Human) (OKNX00138 & OKNX00139) Aviva Systems Biology

#### Historial de cambios

- 1.0 Documento original.
- 2.0 Modificación de protocolo
- 3.0 Modificación en estructura de protocolo
- 4.0 Homologación del protocolo con el manual del fabricante.
- 5.0 Se incorpora información del científico de soporte técnico sobre especificidad y anticoagulante