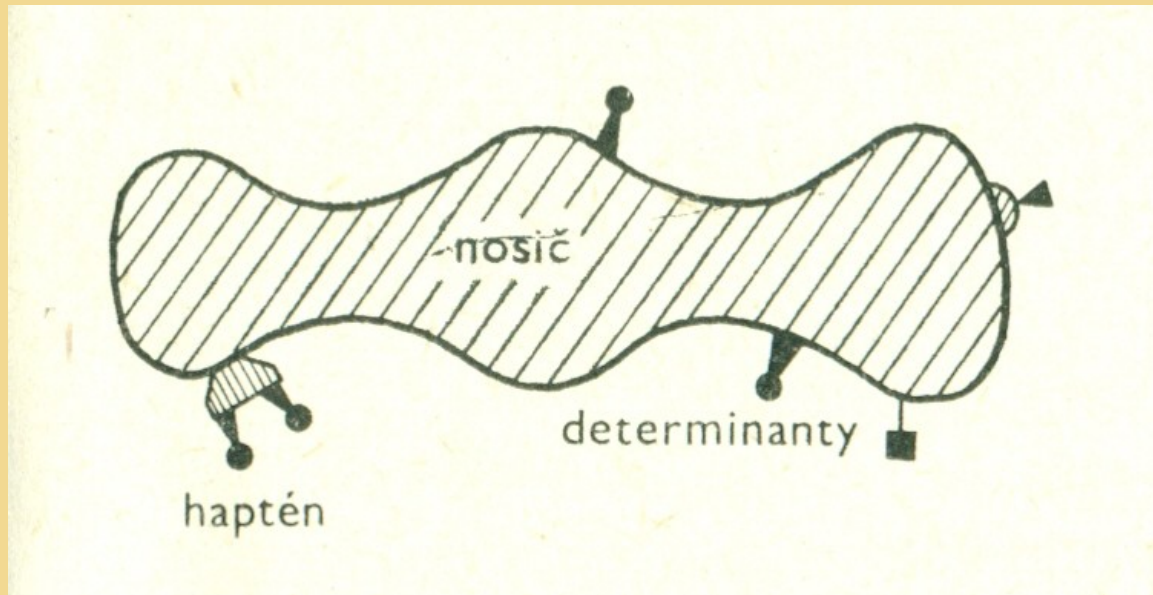


# **Imunochemické techniky**

**Miroslava Beňovská**

# Antigeny

- Látky schopné vyvolat v živém organismu tvorbu specifických protilátek
- Imunitní odpověď může vyvolat pouze kompletní antigen - imunogen
- Nekompletní antigen – haptén (např. léky, nízkomolekulární peptidy, hormony, aj.) – vyvolá tvorbu protilátek pouze tehdy, je-li navázán na bílkovinný nosič



# Protilátky

- Bílkoviny vznikající v organismu jako jeho odpověď na přítomnost antigenů
- Vykazují specifickou vazebnou aktivitu k antigenu, proti kterému byly připraveny
- Jsou to imunoglobuliny - v laboratorní praxi jsou obsaženy v tzv. antisérech
- Specifická a senzitivita imunoanalytických metod jsou ovlivněny používanou protilátkou

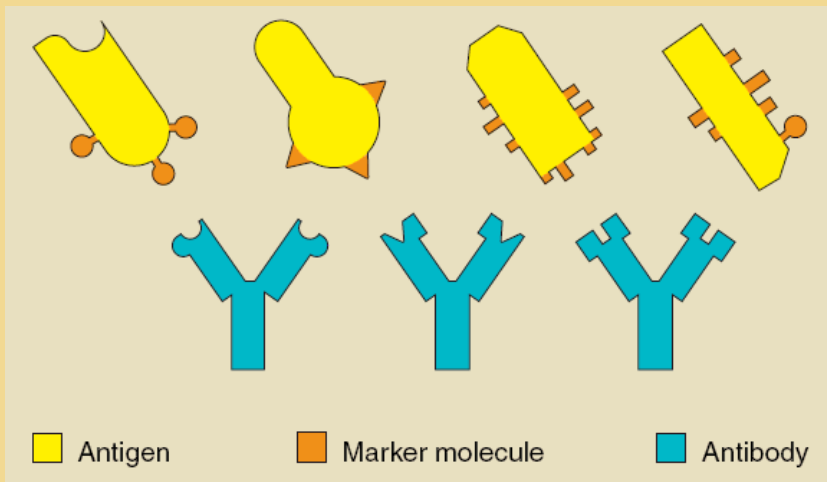
# Protilátky:

- Používají se protilátky monoklonální a polyklonální
- **Monoklonální** protilátky – produkovány hybridony, které se připravují fúzí imunizovaných slezinných buněk s nádorovými
  - po vyčištění a selekci produkují jen jedinný typ protilátky
  - dosahuje se vyšší specificity, kontinuální produkce
- **Polyklonální** protilátky – připravují se imunizací zvířete, jsou vždy směsí protilátek, jsou schopny rozeznat i izoformy antigenu
  - mají proto vyšší citlivost
  - závisí na imunizovaném zvířeti, získání může být neopakovatelné
- Pro výslednou senzitivitu stanovení je podstatný také způsob detekce – dostatečnou citlivost mají např. luminiscenční metody

# Antigeny a vazebná místa protilátek

## Epitopy (antigenní determinanty):

- imunologicky aktivní oblasti imunogenu (antigenu) - přístupná místa na povrchu imunogenu
- velikost epitopů je určena velikostí vazebného místa pro antigen na protilátkové molekule (velikostí paratopu)



## Vazba protilátky s epitopem zahrnuje slabé nekovalentní interakce

- fungují na krátké vzdálenosti, závisí na komplementaritě epitopu a paratopu, aby se tyto interakce maximalizovaly.

# Faktory ovlivňující vazbu antigen-protilátka

- Afinita epitopu a paratopu dána silou nekovalentních interakcí, tj. vodíkovými můstky, disperzními silami, elektrostatickými silami
- Vazba je poměrně slabá, ovlivňovaná ionty přítomnými v reakční směsi, iontovou silou, nebo ději na rozhraní pevné a kapalné fáze (např. odtlačování molekul vody, adsorpce, kapilarita aj.)

# Avidita

- Antigeny obsahují několik determinantů, proto se zavádí pojem avidita, který charakterizuje vazebnou energii mezi komplexním antigenem a protilátkou
- Avidita je závislá na afinitě, ale bere v úvahu valenci antigenu a protilátky i nespecifické faktory, které ovlivňují vazby mezi antigenem a protilátkou

# Imunochemické techniky

- používají se imunochemické metody
- založeny na specifické reakci antigen – protilátka

## Dělení:

- dle uspořádání reakce – **kompetitivní, nekompetivní** (sendvičové)
- dle prostředí
- **homogenní** imunoanalýza (stanovení a detekce přímo v reakční směsi – př. fluoroimunoanalýza, přístroj Kryptor, firma Brahms)
- **heterogenní** imunoanalýza (po separaci vytvořeného imunokompl.)
- dle techniky použité k měření signálu – **radioimunoanalýza, enzymoimunoanalýza, luminiscenční imunoanalýza, fluoroimunoanalýza**
- dle použité značky (**radioizotop, enzym, luminofory, fluorofory**) (neznačené metody – viz imunoturbidimetrie, imunonefelometrie)
- dle způsobu provedení: **jednostupňové - dvoustupňové**  
manuální analýzy - automatizované analýzy



# METODY STANOVENÍ

- **Imunoanalytické metody**

**Detekce s vysokou citlivostí:**

luminometrická (LIA, ILMA, CMIA, ECL)

fluorometrická ( MEIA, FPIA, TRACE, DELFIA)

fotometrická – enzymová (EIA, ELISA, EMIT)

radioaktivní (RIA, IRMA)

Uplatnění pro **analyty s nízkou koncentrací**  
(nmol/l, pmol/l)

# Imunometody rozdělení

## Homogenní analýzy

U této techniky není potřeba odstraňovat reaktanty - oddělovat nenavázanou protilátku (send.) či imunokomplex (komp.) – vše mimo vázaný komplex je inaktivní, nedává signál - stanovení a detekce probíhá přímo v reakční směsi. Je to rychlejší a jednodušší technika.

## Heterogenní analýzy

Obě složky dávají signál, jednu nebo druhou je třeba oddělit

# Luminiscenční

- Lumino Immuno Assay (**LIA**)
- Chemiluminescent Magnetic Immuno Assay (**CMIA**)
- Immuno Lumino Metric Assay (**ILMA**)
- ElectroChemiluminescence (**ECL**)

# Fluorescenční

- Fluorescence Immuno Assay (**FIA**)
- Fluorescence Polarization Immuno Assay (**FPIA**)
- Dissociation Enhanced Lanthanide Fluoro Immuno Assay (**DELFLIA**)
- Time Resolved Amplified Cryptate Emission (**TRACE**)

# Enzymové - fotometrický princip

- **E**nzymo **I**mmuno **A**ssay (**EIA**)
- **E**nzyme **L**inked **I**mmuno **S**orbent **A**ssay (**ELISA**)
- **E**nzyme **M**ultiplied **I**mmunoassay **T**echnique (**EMIT**)
- **I**mmuno **E**nzyme **M**etric **A**ssay (**IEMA**)

# Enzymoimunoanalýza

## Enzymy

### křenová peroxidáza

substrát peroxid vodíku, uvolněný kyslík  
oxiduje bezbarvý chromogen  
(o-fenylendiamin)

### alkalická fosfatáza

substrát p-nitrofenylfosfát

### glukozooxidáza

### beta-galaktosidáza

# Radiometrické

- **R**adio **I**mmuno **A**ssay (**RIA**)
- **I**mmuno **R**adio **M**etric **A**ssay (**IRMA**)
- **R**adio **E**nzymo **A**ssay (**REA**)
- **R**adio **R**eceptor **A**ssay (**RRA**)

# Citlivosti metod

<b>Metoda</b>	<b>(g)</b>
EMIT	$10^{-6}$
FIA, FPIA, EIA	$10^{-9}$
RIA, REA, IRMA	$10^{-12}$
LIA, ILMA	$10^{-15}$



# Základní postup při imunoanalýze:

- smíchání komponent
- inkubace – vznik komplexu antigen - protilátka
- separace (v případě heterogenní imunoanalýzy, časté využití magnetu)
- reakce značenky komplexu antigen – protilátka s chemickou látkou startující reakci s detekovatelným efektem
- detekce (př. chemiluminiscence)

# Kompetitivní stanovení:

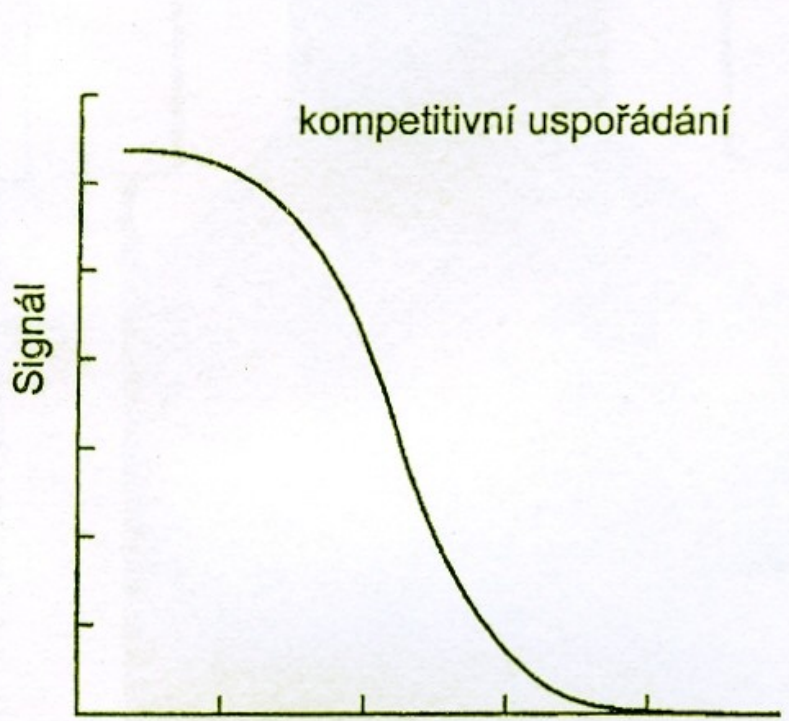
- Stanovovaný antigen soutěží se stejným antigenem, na který je navázána značenka o limitované množství protilátky
- Velikost odezvy je nepřímo závislá na koncentraci stanovovaného analytu
- Kalibrační křivka má hyperbolický tvar
- Metoda je vhodná pro nízkomolekulární analyty s malou molekulou (př. B12, folát, teofylin, fenytoin T3, steroidní hormony)
- S výhodou se u ní používají polyklonální protilátky

# Sendvičové stanovení:

- Stanovovaný antigen ze vzorku reaguje a dvěma protilátkami, které jsou v reakční směsi v přebytku
- Jedna protilátka bývá značená, druhá protilátka umožňuje separaci vznikajícího komplexu
- Velikost měřeného signálu je přímo úměrná koncentraci stanovovaného antigenu  
( parabolický tvar kalibrační křivky)
- Metoda se používá pro molekuly s vyšší molekulovou váhou, které umožňují vazbu protilátek na dvě determinanty – př. TSH, ferritin, nádorové antigeny, PSA, S100, srdeční troponiny, osteomarkery
- Často se používají monoklonální protilátky

## Můstkové uspořádání:

- Podobné jako sendvičové uspořádání, ale princip je používán ke stanovení protilátek (př. IgA)
- Protilátka reaguje s dvěma antigeny



Analytická koncentrace

# Heterogenní imunoanalýza

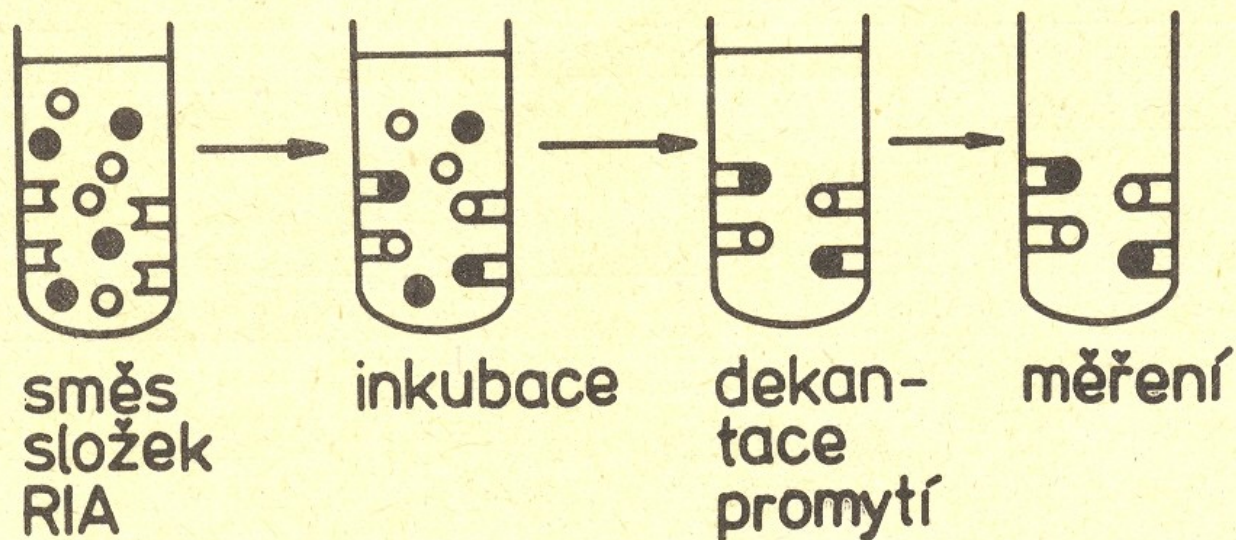
# Radioimunoanalýza:

- Patří mezi heterogenní, ruční metody
- Nejstarší imunoanalytická metoda
- Od roku 1959
- Citlivá, náročná na ruční práci a na zachování předpisů při práci s radioizotopy
- Jako značka se používá izotop jódu  $^{125}\text{I}$  -  $\gamma$  - zářič s poločasem rozpadu 60 dní (případně  $\beta$  - zářič trícium ( $^3\text{H}$ ) s poločasem rozpadu kolem 12 roků)
- Kompetitivní uspořádání (RIA)
- Sendvičová metoda (IRMA – Imunoradiometrická analýza)
- Nezastupitelné místo
- Metody pro nově používané analyty

## Schematické znázornění kompetitivního stanovení (RIA):

smíchání komponent, inkubace (vznik komplexu antigen-protilátka), separace (ukotvení komplexu na pevném nosiči a promytí) a detekce

- ▣ první protilátka
- značený antigen
- neznačený antigen





# ***Příklad - stanovení 17-OH Progesteronu:***

- Zvýšené hladiny 17-OHP v krvi nasvědčují vrozenému metabolickému onemocnění kongenitální adrenální hyperplasii (CAH)
- Principem stanovení je kompetitivní RIA ve zkumavkách potažených protilátkou proti 17-OHP
- Inkubace ve zkumavkách potažených protilátkou společně s 17-OHP značeným  $^{125}\text{I}$  (radioindikátor)
- Odsátí obsahu zkumavek
- Měření radioaktivity navázaného komplexu ve zkumavce
- Koncentrace 17-OHP ve vzorcích se odečítá z kalibrační křivky

# Detekce - scintilační detektor:

- Multidetektorový gama měřič LB 2104
- Kvantitativní měření radioaktivity gama záření radioaktivních nuklidů
- Založen na vzniku luminiscence při průchodu ionizujícího záření vhodnou látkou - scintilátorem
- Jako scintilační jednotka se používají krystaly NaJ/Tl , tj. jodidu sodného se stopami thalia
- Systém je vybaven 12 scintilačními jednotkami (sondami) a fotonásobičem
- Při průchodu záření gama scintilačním krystalem vznik fotoelektrického jevu a Comptonova rozptylu (foton vyráží elektron a ztrácí část energie)
- Elektrony uvolněné z atomových obalů excitují atomy krystalu
- Vzniká viditelné luminiscenční záření – scintilace
- Fotonásobiče - mění scintilaci na elektrické impulsy
- Lze měřit až 12 zkumavek současně

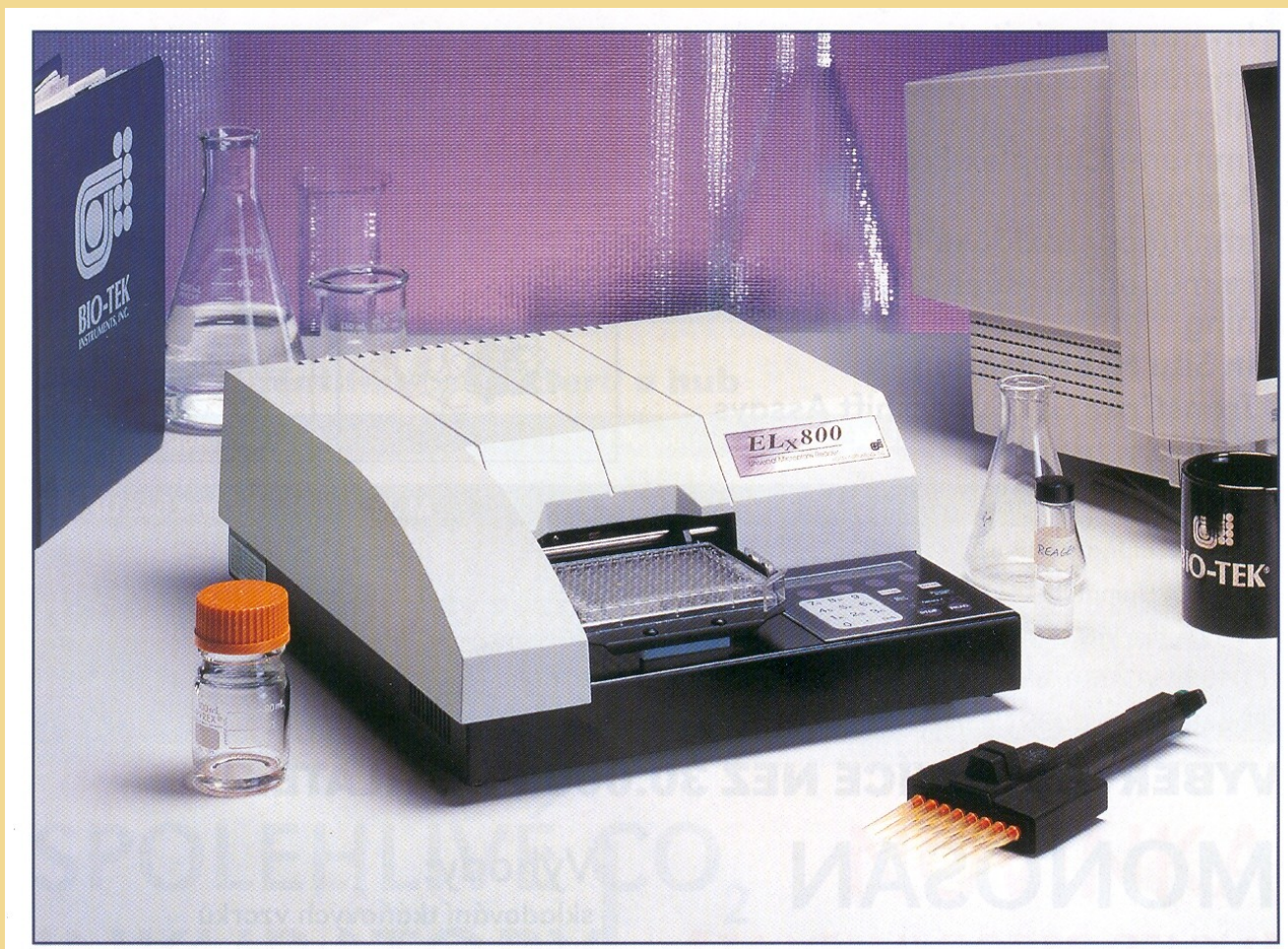
# ELISA (Enzyme-Linked Immuno Sorbent Assay)

- Patří k enzymové heterogenní imunoanalýze - enzym jako značka ( křenová peroxidasa ), ruční technika
- Enzymová imunoanalýza může být využívána také na imunoanalyzátorech (př. Immulite, Siemens, enzym ALP)
- Kompetitivní nebo sendvičové uspořádání
- Stanovení na mikrotitračních destičkách, potažených protilátkou
- Fáze stanovení jako u radioimunoanalýzy
- Pro usnadnění práce se využívají vícekanálové pipety a automatické promývací stanice
- Detekce - ELISA reader

# Vysokoučinná promývačka mikrotitračních destiček ( firma TECAN)



ELISA reader ELx800, firma BIO-TEKK  
vertikální fotometr pro mikrotitrační destičky, měří koncentrace v celé destičce  
současně



# ELISA (Enzyme-Linked Immuno Sorbent Assay)

- Nevýhodou stanovení je nutnost provedení vícebodové kalibrační závislosti při každém měření. Vzhledem k tomu, že metodika se v současnosti používá většinou pro vysoce speciální analyty, které nebyly dosud převedeny na automatické imunoanalyzátory, bývají vzorky skladovány, dokud se jich neshromáždí větší počet. Mikrotitrační destičky je možno rozložit na jednotlivé použky, takže není nutné zpracovat celou destičku.
- Na pracovištích, kde se provádí větší počet ELISA stanovení je možno zakoupit také systém, kde je pipetování, promývání i měření automatizováno ( BRIO od firmy DRG).

# ELISA

- Nevýhoda - provedení vícebodové kalibrační závislosti při každém měření
- Skladování vzorků, většinou se neprovádí denně
- Mikrotitrační destičky lze rozložit na jednotlivé proužky
- Možnost automatizace pipetování, promývání i měření ( BRIO od firmy DRG)

# ***Příklad ELISA - stanovení luteinačního hormonu:***

- Sendvičová technika
- Jamky v mikrotitrační destičce potaženy monoklonální protilátkou proti LH - vychytává LH ze vzorku
- Druhá protilátka je polyklonální, značena křenovou peroxidasou
- Inkubace 1 h při 37 °C, pětinasobné promytí
- Přidat substrát tetrametylbenzidin - reaguje s enzymem
- Zastavení reakce kyselinou sírovou
- Intenzita zbarvení se měří při 450 nm



# MEIA (Enzymová imunoanalýza na mikročasticích; Microparticle Enzyme Immunoassay)

- Technika patří mezi heterogenní enzymovou imunoanalýzu na mikročasticích
- Immunokomplex značený enzymem (ALP)
- Jako fluorogenní substrát např.  
4-metylumbelliferylfosfát (MUP) - s ním reaguje enzym (ALP) - vzniká 4-metylumbelliferon (MU) a po jeho excitaci vzniká fluorescenční záření
- Jako světelný zdroj se používá Hg-výbojka ( $\lambda = 365 \text{ nm}$ ), MU emituje fluorescenční záření ( $\lambda = 448 \text{ nm}$ )

# Luminiscenční imunoanalýza

(heterogenní) – automatické imunoanalyzátoary:

- Analyzátoary s přímou chemiluminiscenční detekcí rozšířené
- Vysoká citlivost - vhodné pro stanovení hormonů
- Luminofoary používané ke značení nemají interference v biologických materiálech
- Zavedení nové metody časově i finančně náročné, trvá několik let
- Nabídka metod bývá proto pozadu za technikou RIA a ELISA
- Výhodou je automatizace, případně provedení klinických a imunoanalytických metod z jedné zkumavky
- LIA - kompetitivní
- ILMA – nekompetitivní (sendvič)

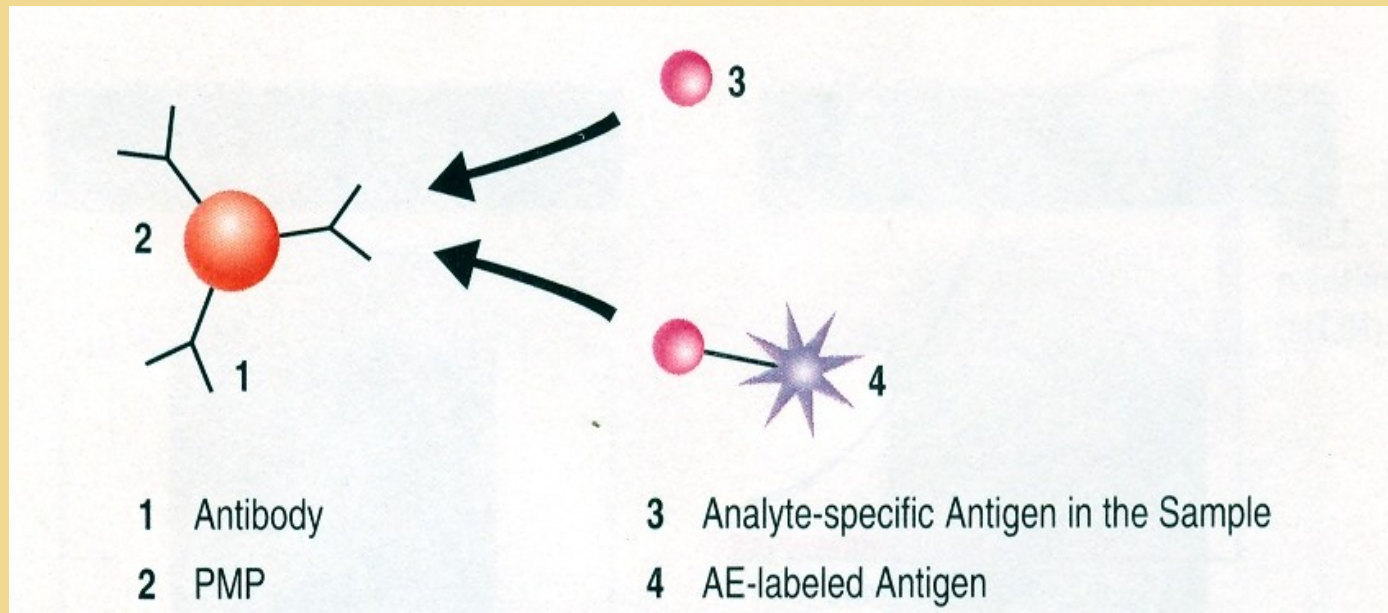
# Chemiluminiscence – Centaur, firma Siemens (Bayer)

## Princip měření:

- Systém měří kvantitativní množství světla emitovaného během chemiluminiscenční reakce
- Pevná fáze jsou paramagnetické částice
- Značka - AE (acridinium ester) - chemiluminiscenční látka, která emituje světlo při oxidaci  $\text{H}_2\text{O}_2$  v alkalickém prostředí
- Reakce probíhá během jedné sekundy, je velice citlivá (  $10^{-15}$  )

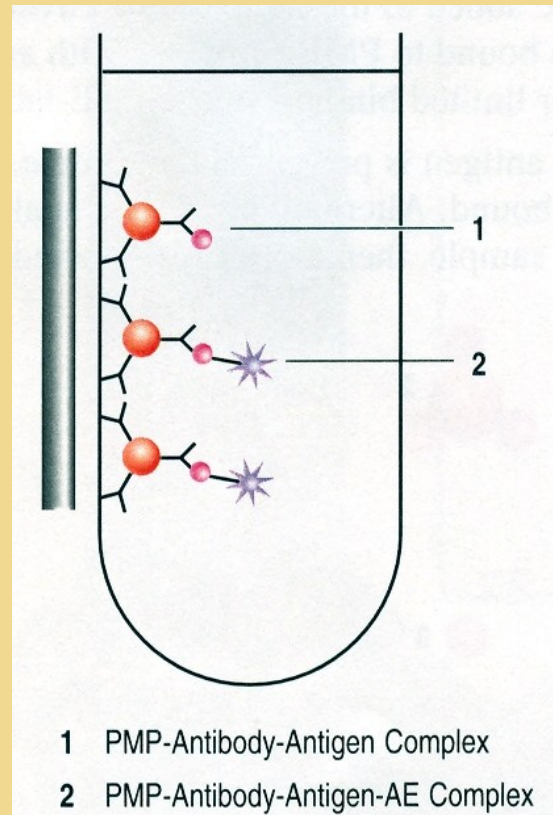
# LIA - kompetitivní – př. stanovení estradiolu

- Estradiol ve vzorku soutěží s estradiolem označeným akridinium esterem o limitované množství králičí protilátky proti estradiolu
- Králičí antiestradiolová protilátka je navázána na myší protilátku proti králičímu IgG, která je spojena s paramagnetickými částicemi



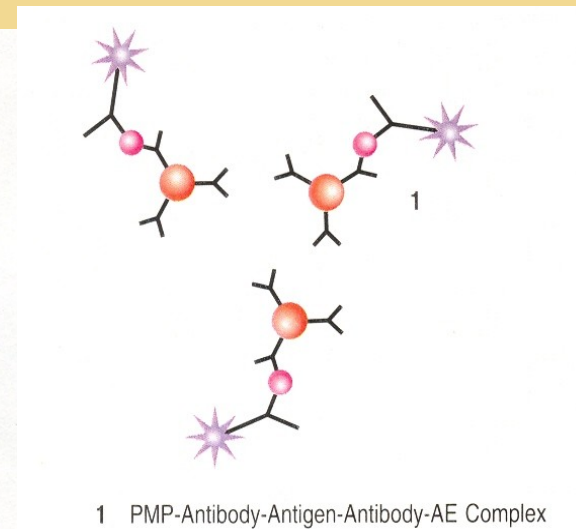
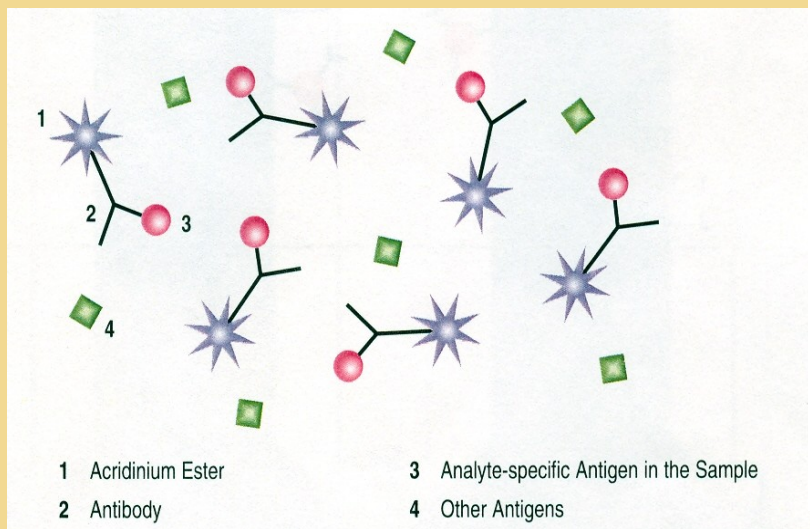
# LIA kompetitivní – př. stanovení estradiolu

- Po inkubaci systém magneticky odseparuje komplex antigen – protilátky s paramagnetickými částicemi a promyje částice
- Dále se přidá peroxid vodíku a v luminometru NaOH, který inicializuje chemiluminiscenční reakci



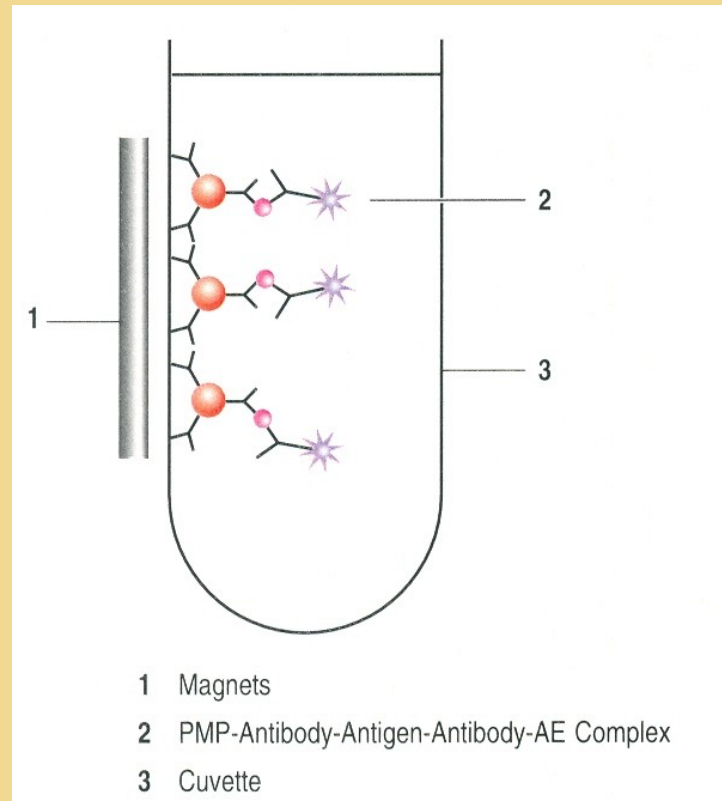
# ILMA sendvičová – př.stanovení hCG

- Konstantní množství dvou protilátek.
- První polyklonální kozí protilátka proti hCG, označená acridinium esterem
- Druhá, monoklonální myší protilátka proti hCG kovalentně vázaná s paramagnetickými částicemi
- Obě protilátky specifické pro odlišné přítomné epitopy, free betasubjednotku a betasubjednotku intaktní molekuly



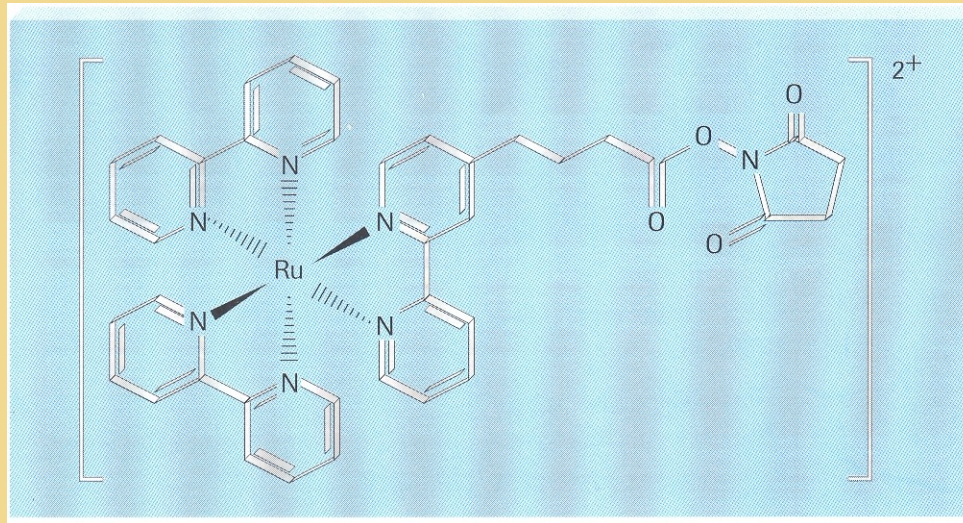
# LIA sendvičová – př.stanovení hCG

- Po separaci, odsátí a promytí se opět dávkuje reagent a proběhne chemiluminiscenční reakce



# Elektrochemiluminiscence – přístroj Elecsys nebo Modular s modulem E 170 (Roche Diagnostic)

- Uspořádání metody – kompetitivní nebo sendvičové
- Protilátka nebo antigen biotynilovány
- Další specifická protilátka je značená rutheniovým komplexem



Rutenium(II) tris-bipyridylovým komplexem

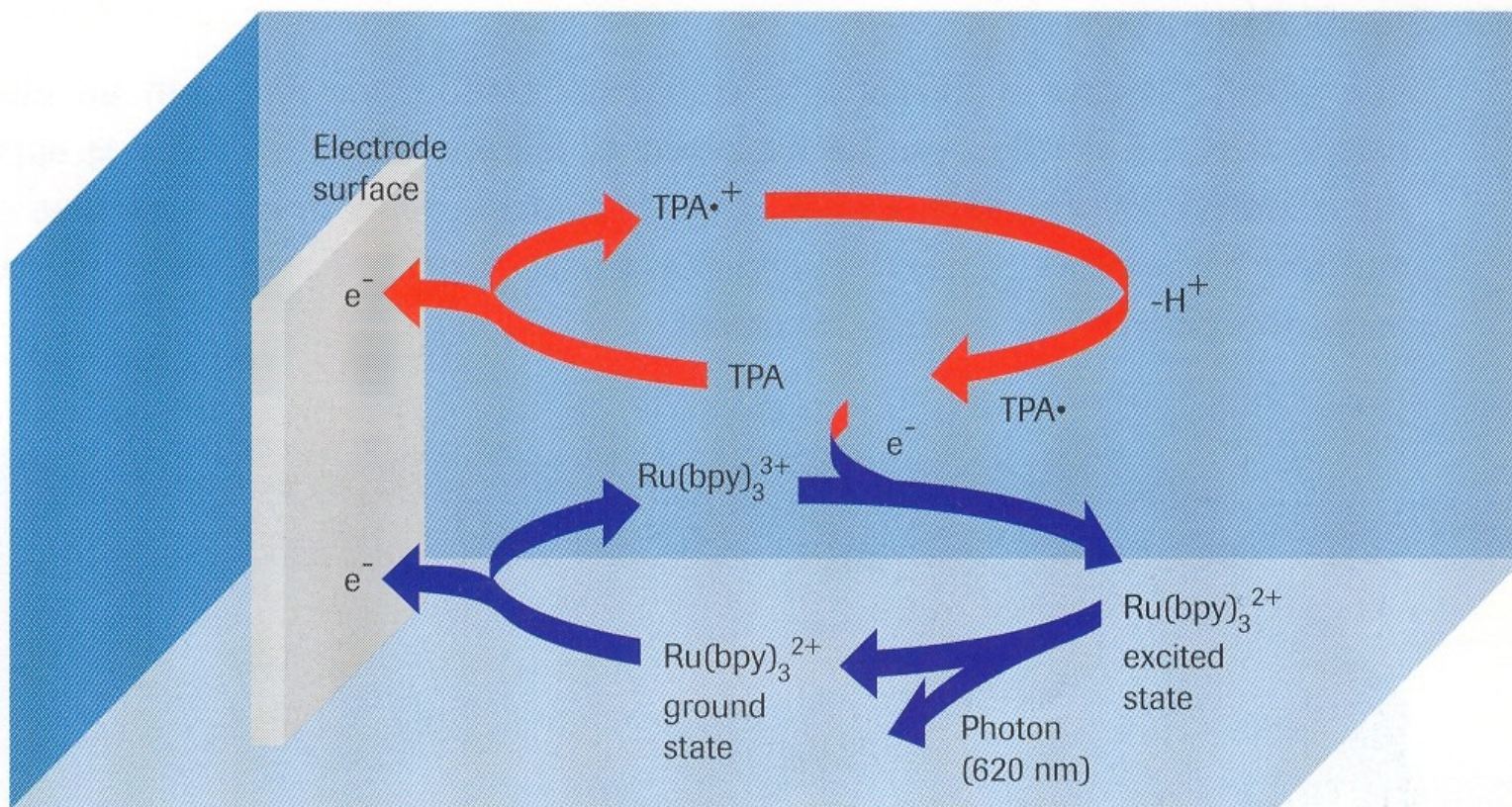


# Elektrochemiluminiscence – přístroj Elecsys, Cobas nebo Modular s modulem e (Roche Diagnostic)

## Sendvičové uspořádání

- **Protilátky reagují s antigenem ve vzorku (např. TSH) za tvorby sendvičového komplexu**
- **Firma využívá většinou monoklonální protilátky**
- **Po přidání mikročástic potažených streptavidinem se komplex váže na pevnou fázi interakcí biotinu se streptavidinem**
- **Mikročástice se zachycují magnetickým polem na povrchu elektrody**
- **Po přidání substrátu tripropylaminu (TPA) a přivedení napětí na elektrody vzniká elektrochemiluminiscenční emise – ruthéniový komplex uvolní na elektrodě elektron za vzniku  $\text{Ru}(\text{bpy})_3^{3+}$  kationtu**
- **Ruthéniový marker se po luminiscenční reakci regeneruje**

# Elektrochemiluminiscence – přístroj Elecsys nebo Modular s modulem E 170 (Roche Diagnostic)



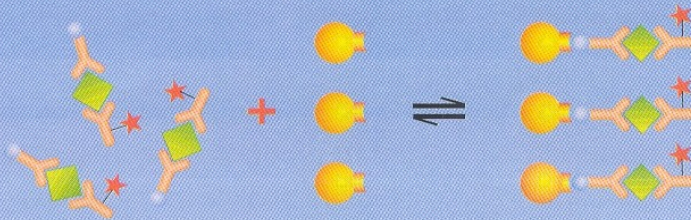
# SANDWICH PRINCIPLE

## FIRST IMMUNOLOGICAL REACTION

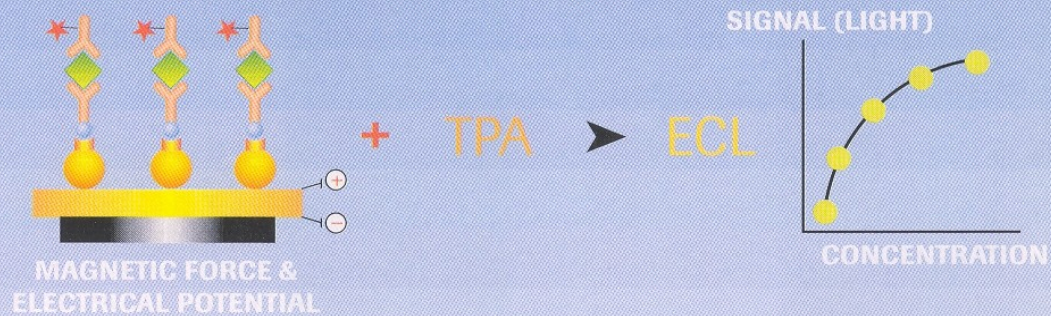


+ SERUM CONSTITUENTS


## SECOND REACTION



## LIGHT REACTION



 ANTIGEN

 BIOTINYLATED ANTIBODY

 RUTHENIUM LABELLED ANTIBODY

 STREPTAVIDIN-COATED MICROPARTICLE

**TPA** TRIPROPYLAMINE

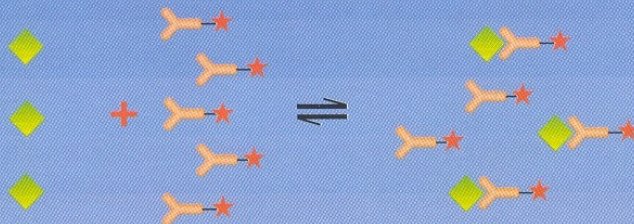
# Elektrochemiluminiscence – přístroj Elecsys nebo Modular s modulem E 170 (Roche Diagnostic)

Kompetitivní uspořádání (např. stanovení fT4)

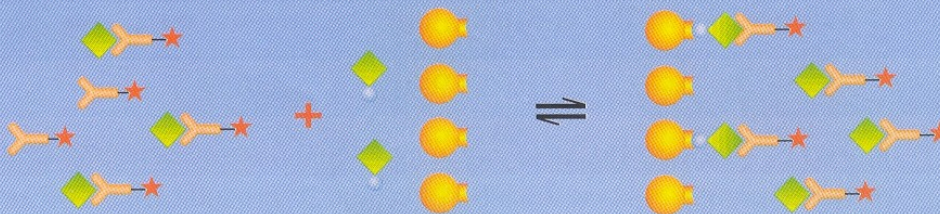
- soutěží stanovovaný antigen s biotynilovaným antigenem o limitované množství značené protilátky (polyklonální)
- Pouze komplex biotynilovaný antigen – protilátka se může vázat na paramagnetické částice
- Komplex stanovovaný analyt – protilátka je při separaci odstraněn
- Dále probíhá reakce stejně jako v předchozím případě
- Velikost signálu je nepřímo úměrná koncentraci stanovovaného analytu

# COMPETITIVE PRINCIPLE

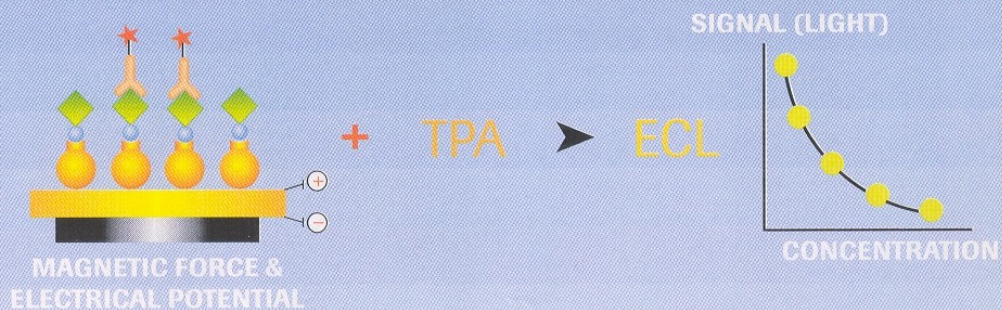
## FIRST REACTION



## SECOND REACTION



## LIGHT REACTION



ANTIGEN

BIOTINYLATED ANTIGEN

RUTHENIUM LABELLED ANTIBODY

STREPTAVIDIN-COATED MICROPARTICLE

TPA TRIPROPYLAMINE

# Technologie ChemiFlex CMIA (Abbott)

- CMIA (Chemiluminescent Microparticle Immunoassay) chemiluminiscenční imunoanalýza na paramagnetických mikročásticích
- Značení patentovaným akridiniem
- Možnost dvou promývacích kroků (One Step, Two Step)

# CMLA - princip

- Mikročástice (microparticles): mikročástice potažené rekombinantním antigenem ve fyziologickém roztoku s TRIS pufrem
- Konjugát :konjugát rekombinantních antigenů s akridiniem a monoklonální protilátkou proti příslušnému antigenu s akridiniem

# CMIA - princip

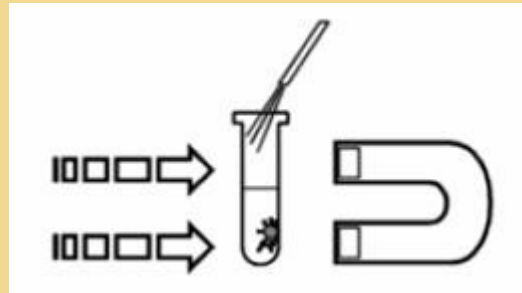
1. Dávkování paramagnetických mikročastic obalených záchyťovými molekulami do reakční nádoby se vzorkem
2. Inkubace v třepačce, analyt ze vzorku se naváže na záchyťové molekuly na mikročasticích – vznik imunokomplexu





# CMIA - princip

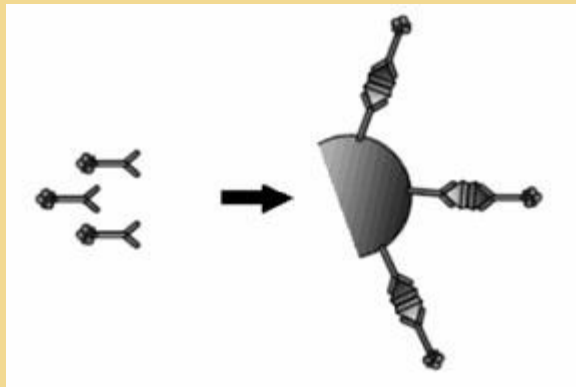
3. Po inkubaci přitáhne magnet paramagnetické mikročástice (navázané na specifický analyt) ke stěně reakční nádobky  
Následuje proplach reakční směsi a odstranění nenavázané látky



**Přitažení paramagnetických mikročástic magnetem**

# CMIA - princip

4. Příkladavek konjugátu značeného chemiluminiscenčním akridiniem  
Konjugát se naváže na imunokomplex



## **Přidání akridiniového konjugátu**

5. Inkubace
6. Promytí a odstranění nenavázaného analytu

# CMIA - princip

7. Nadávkuje se Pre-Trigger (peroxid vodíku) a optický systém CMIA provede čtení pozadí  
Pre-Trigger plní následující funkce:
  - vytváří kyselé prostředí, které zabraňuje předčasnému uvolnění emise světla
  - pomáhá předcházet shlukování mikročástic
  - slouží k odštěpení akridiniového barviva z konjugátu navázaného na komplex mikročásticeAkridiniové barvivo je připraveno pro další krok.
8. Do reakční směsi se nadávkuje Trigger (hydroxid sodný). Dojde k oxidační reakci a vzniku chemiluminiscence  
Vzniká N-methylakridon a při návratu do základního energetického stavu uvolní energii ve formě emise světla
9. Obsah analytu je zjišťován na základě měření chemiluminiscenční emise

# CMIA – stanovení kortizolu

- Jednokroková imunoanalýza, kompetitivní
- Vzorek se smíchá s paramagnetickými mikročásticemi potaženými protilátkami proti kortizolu
- Kortizol ze vzorku se naváže na protilátky proti kortizolu na mikročásticích
- Po inkubaci se do reakční směsi přidá konjugát kortizolu s akridiniem
- Konjugát soutěží o dostupná vazebná místa na mikročásticích potažených protilátkami proti kortizolu
- Po druhé inkubaci se mikročástice promyjí a do reakční směsi se přidají roztoky Pre-Trigger a Trigger
- Množství kortizolu ve vzorku je nepřímo úměrné jednotkám RLU (Relative Light Units), ve kterých se měří výsledná chemiluminiscenční reakce

# Fluorescenční imunoanalýza

# Fluorescenční enzymová imunoanalýza – RAD 120 (Radim)

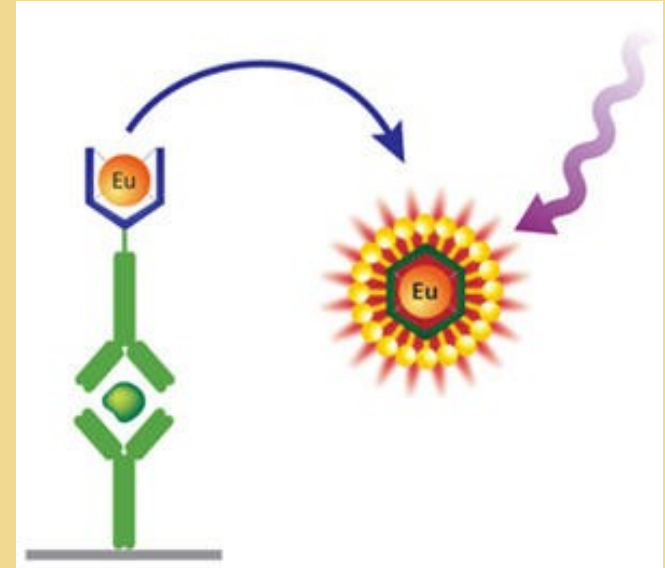
např. **Stanovení prolaktinu** (sendvič)

- ke vzorku a přidá polyklonální protilátka navázaná na magnetizovatelné částice
- a monoklonální protilátka proti prolaktinu značená alkalickou fosfatasou
- inkubace, promytí
- přidá se substrát – 4-methylumbelliferyl fosfát
- při další inkubaci vznik 4- methylumbelliferon
- fluorescence při 450 nm

# DELFLIA

## Dissociation-Enhanced Lanthanide Fluorescent ImmunoAssay

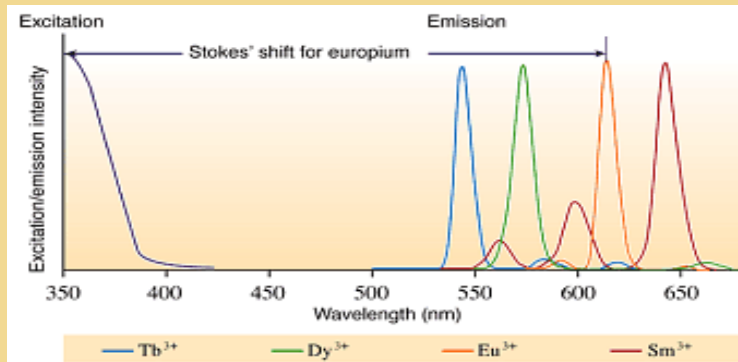
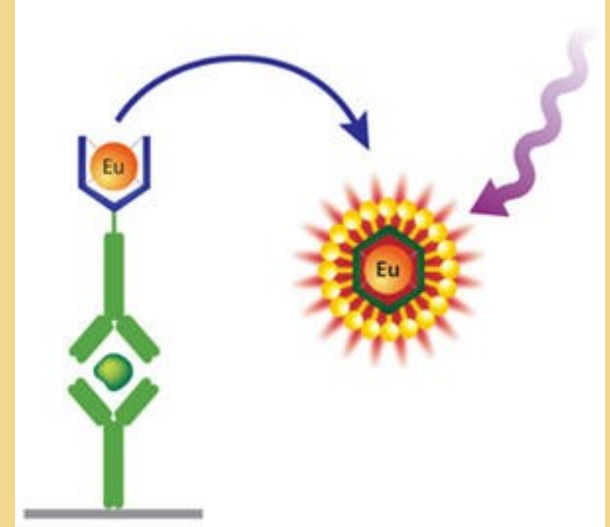
- Fluoroimunoanalytická heterogenní metoda vyvinutá (finskou firmou Wallac Oy)
- Velmi citlivá a specifická metoda pro stanovení nízko- i vysokomolekulárních analytů.
- využívá časově modulované měření fluorescence chelátu lanthanidů - Europium, Terbium, Sammarium..



1	2	skupenství prvku třetí 2P C										10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20	21	22	23	24	25	26	27	28	29	30	31	32	33	34	35	36	37	38	39	40	41	42	43	44	45	46	47	48	49	50	51	52	53	54	55	56	57	58	59	60	61	62	63	64	65	66	67	68	69	70	71	72	73	74	75	76	77	78	79	80	81	82	83	84	85	86	87	88	89	90	91	92	93	94	95	96	97	98	99	100	101	102	103	104	105	106	107	108	109	110	111	112	113	114	115	116	117	118	119	120	121	122	123	124	125	126	127	128	129	130	131	132	133	134	135	136	137	138	139	140	141	142	143	144	145	146	147	148	149	150	151	152	153	154	155	156	157	158	159	160	161	162	163	164	165	166	167	168	169	170	171	172	173	174	175	176	177	178	179	180	181	182	183	184	185	186	187	188	189	190	191	192	193	194	195	196	197	198	199	200
H	He	Li	Be	B	C	N	O	F	Ne	Na	Mg	Al	Si	P	S	Cl	Ar	K	Ca	Sc	Ti	V	Cr	Mn	Fe	Co	Ni	Cu	Zn	Ga	Ge	As	Se	Br	Kr	Rb	Sr	Y	Zr	Nb	Mo	Tc	Ru	Rh	Pd	Ag	Cd	In	Sn	Sb	Te	I	Xe	Cs	Ba	La	Hf	Ta	W	Re	Os	Ir	Pt	Au	Hg	Tl	Pb	Bi	Po	At	Rn	Fr	Ra	Ac	Th	Pa	U	Np	Pu	Am	Cm	Bk	Cf	Es	Fm	Md	No	Lr	Rf	Db	Sg	Bh	Hs	Mt	Uun	Uuq	Uub	Uuh	Uuo																																																																																																							
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20	21	22	23	24	25	26	27	28	29	30	31	32	33	34	35	36	37	38	39	40	41	42	43	44	45	46	47	48	49	50	51	52	53	54	55	56	57	58	59	60	61	62	63	64	65	66	67	68	69	70	71	72	73	74	75	76	77	78	79	80	81	82	83	84	85	86	87	88	89	90	91	92	93	94	95	96	97	98	99	100	101	102	103	104	105	106	107	108	109	110	111	112	113	114	115	116	117	118	119	120	121	122	123	124	125	126	127	128	129	130	131	132	133	134	135	136	137	138	139	140	141	142	143	144	145	146	147	148	149	150	151	152	153	154	155	156	157	158	159	160	161	162	163	164	165	166	167	168	169	170	171	172	173	174	175	176	177	178	179	180	181	182	183	184	185	186	187	188	189	190	191	192	193	194	195	196	197	198	199	200			
		lanthanoidy										aktinoidy																																																																																																																																																																																														

# DELFLIA - princip

- Protilátka nebo antigen jsou označeny fluorescenční sondou – chelátem lanthanoidu, nejčastěji **Europia**
- Po proběhlé imunochemické reakci se ke vzniklému komplexu přidává „zesilovací“ roztok, který odtrhne **Eu** z komplexu a přemění jej na nový intenzivně fluoreskující chelát
  - fluorescence s velkým Stokesovým posunem fluorescenčního spektra (rozdíl mezi vlnovou délkou excitace a fluorescence)



- Vzorek je pulsně excitován zářením o vlnové délce 340 nm
- Fluorescence se měří v dlouhovlnné části viditelného spektra (Europium 620 nm).



# DELFLIA

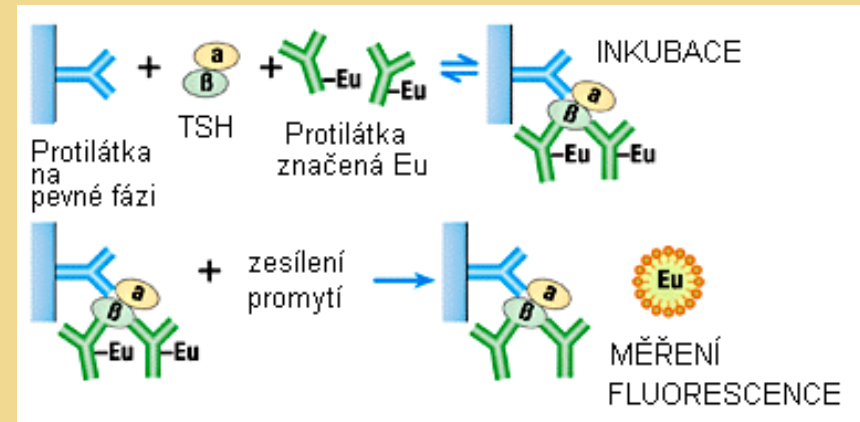
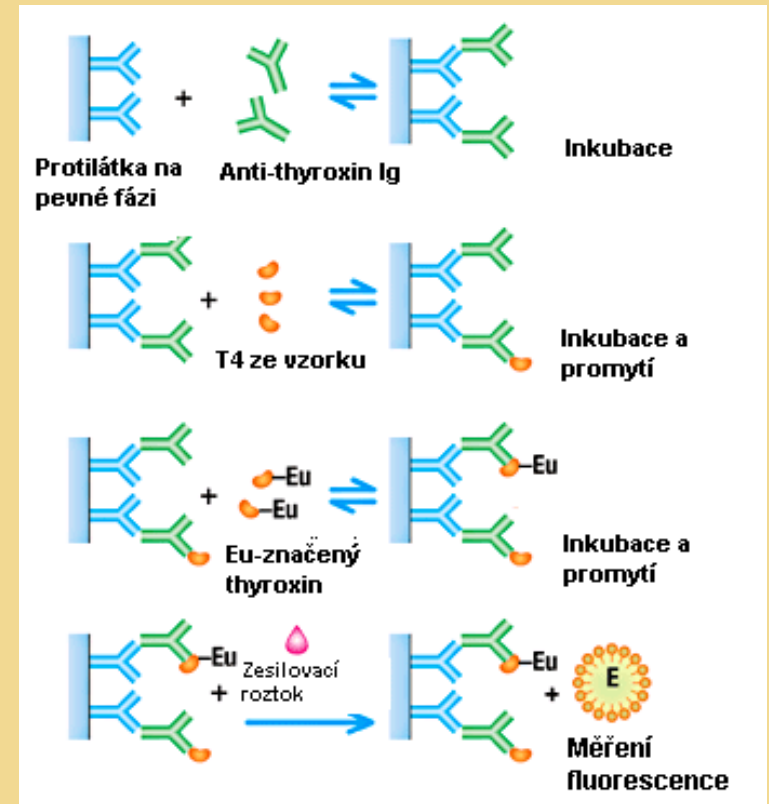
## Uspořádání imunochemické reakce:

### - kompetitivní:

- fluorescenční sondou značený antigen
- intenzita fluorescence nepřímo úměrná koncentraci analytu ve vzorku

### - nekompetitivní (sendvičové):

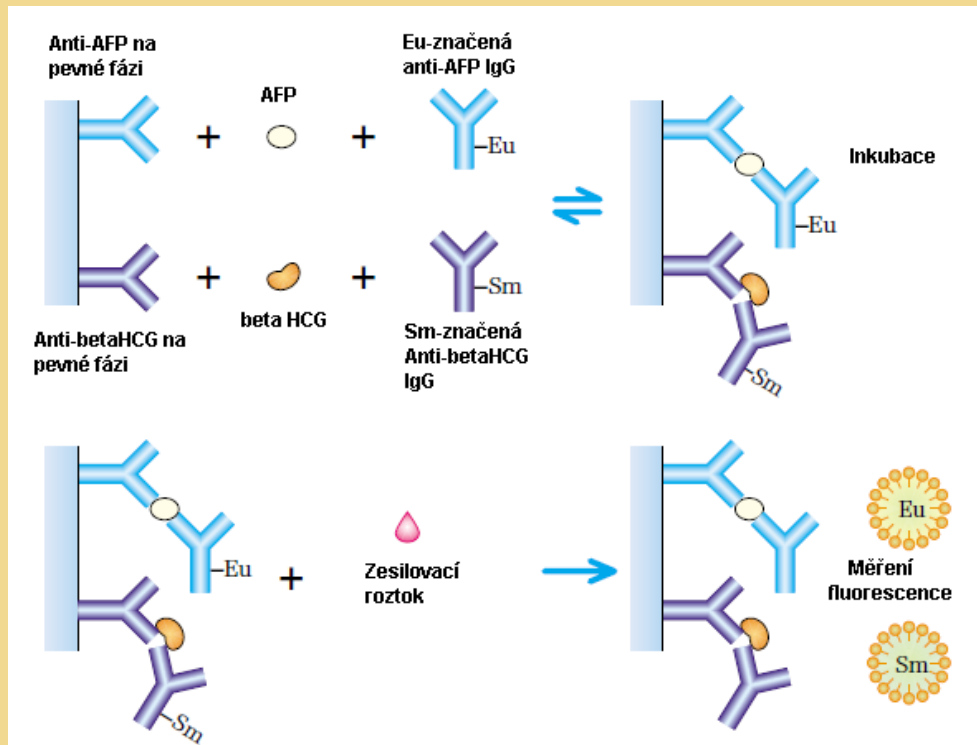
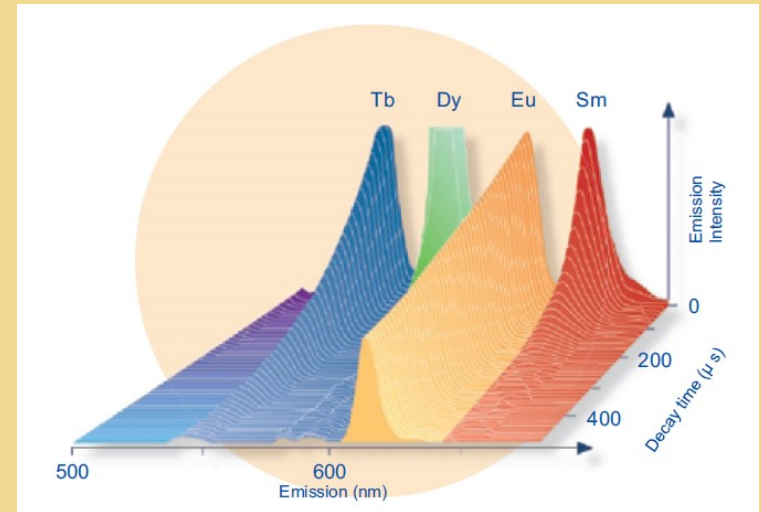
- fluorescenční sondou značená protilátka
- intenzita fluorescence přímo úměrná koncentraci analytu ve vzorku



# DELFI<sup>a</sup> - současné stanovení více analytů

Fluorescence lanthanidů:

- Úzké emisní píky při různých vlnových délkách (Eu 613 nm, Sm 643 nm)
- Různá doba trvání fluorescence Eu, Sm



- Při měření se nepřekrývají vlnové délky ani časy odečtu fluorescence Eu a Sm - umožňuje současné stanovení dvou analytů

# DELFLA - využití

DELFLA lze použít pro široké spektrum analytů (v principu lze lanthanidem označit každou stabilní sloučeninu obsahující aminoskupinu):

- Proteiny
- Peptidy
- Oligonukleotidy
- Malé organické molekuly (steroidy, aminokyseliny, léky,...)

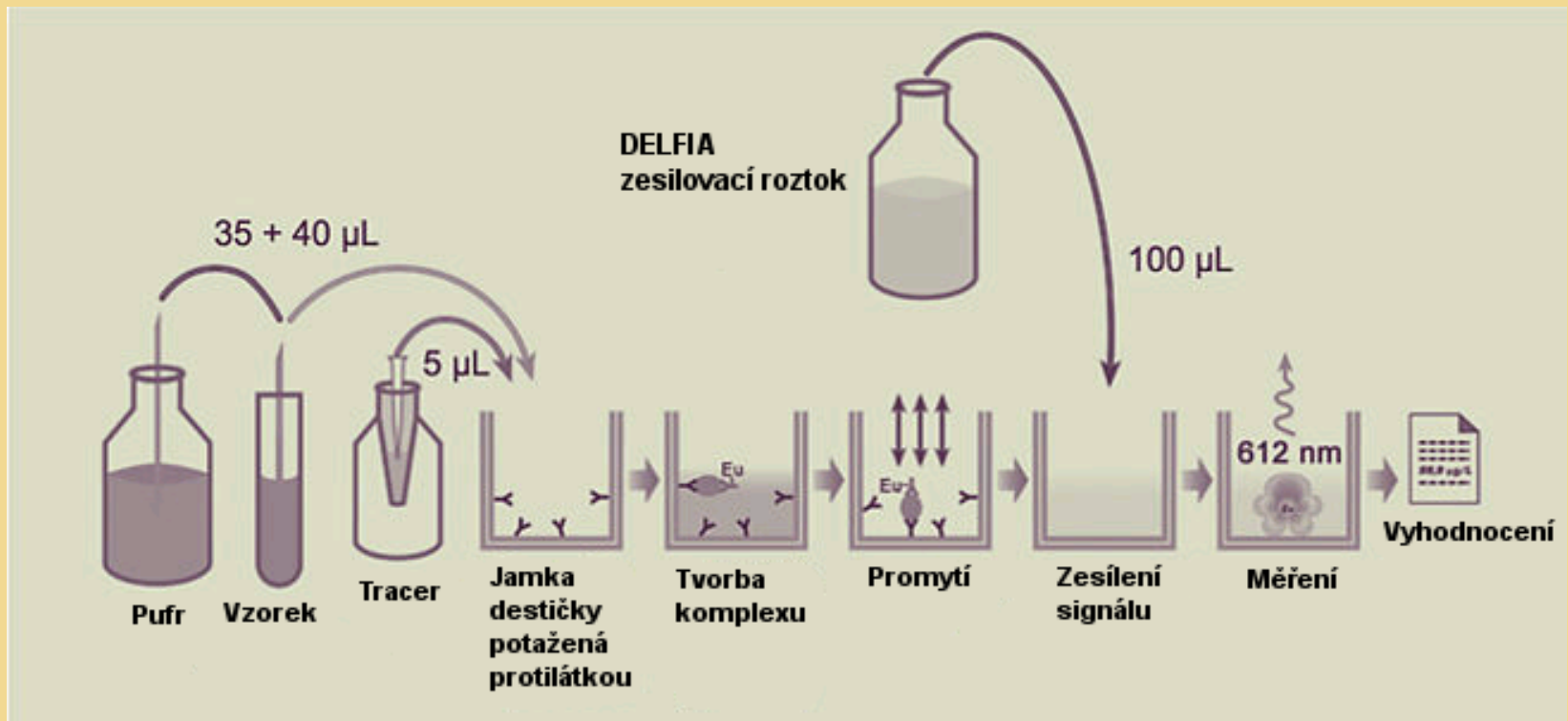
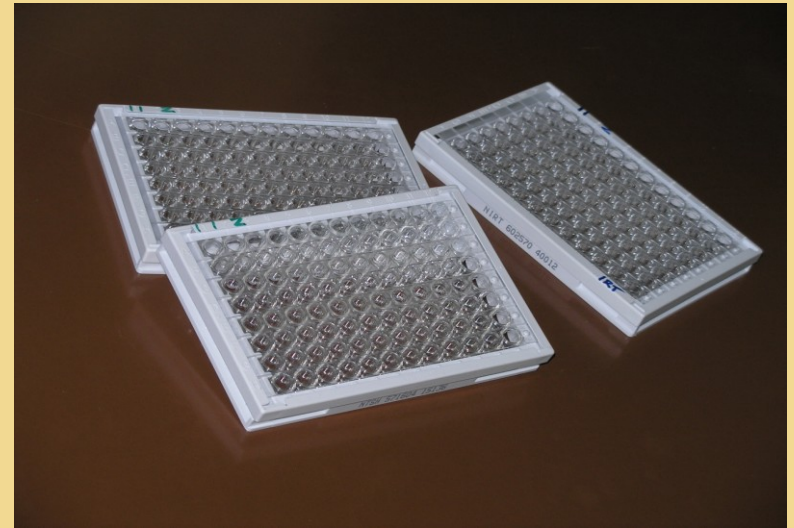
**Novorozenecký screening** (stanovení ze suché krevní skvrny):

- TSH (kongenitální hypotyreóza)
- 17-hydroxy-progesteron (kongenitální adrenální hyperplázie)
- Imunoreaktivní trypsinogen IRT (cystická fibróza)

# DELFI

## praktické provedení

- Pracuje se v mikrotitračních destičkách v uspořádání 8x12 jamek se specifickou protilátkou (obvykle monoklonální) vázanou na pevné fázi



# Autodelfia



# DELFLIA - linka



# **HOMOGENNÍ IMUNOANALÝZA**

# FPIA (Fluorescenční polarizační imunoanalýza; Fluorescence Polarization Immunoassay)

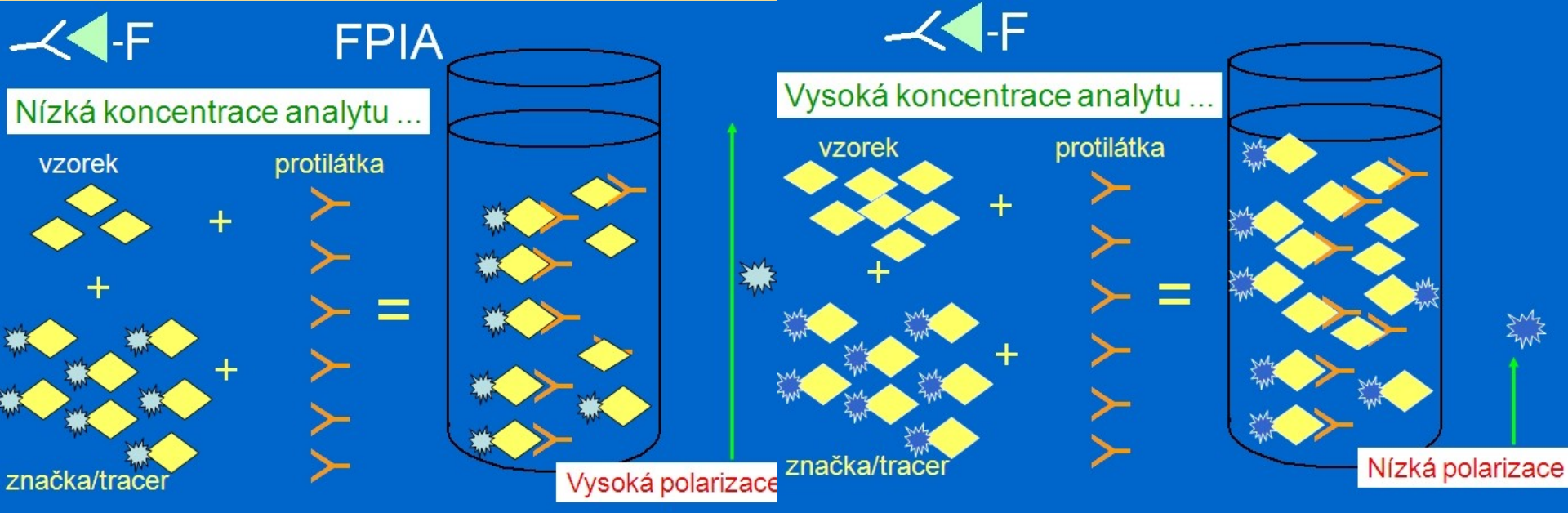
- Patří mezi homogenní kompetitivní imunoanalýzu
- Stanovovaný analyt a analyt značený fluoresceinem soutěží o vazebná místa na specifické protilátce
- K excitaci se používá lineárně polarizované světlo ( $\lambda = 485 \text{ nm}$  - zdroj wolframová lampa + polarizační filtr)
- Při návratu molekuly fluoroforu do základní stavu se měří emise zeleného světla přes polarizační filtr
- Intenzita polarizovaného světla je nepřímo úměrná koncentraci stanovovaného antigenu



# FPIA (Fluorescenční polarizační imunoanalýza; Fluorescence Polarization Immunoassay)

- **Využívá různé rychlosti rotace velkých a malých molekul (imunokompl. a antigenu)- změna polarizace**
- **Malé molekuly (stanovovaný analyt a značený analyt) se otáčejí rychle, po excitaci polarizovaným světlem značený analyt emituje fluorescenční záření do mnoha směrů - naměří se pouze nízká intenzita tohoto záření**
- **Po vzniku velké molekuly (imunokomplex)-dojde ke snížení rychlosti rotace - emitované světlo kmitá ve stejné rovině jako excitující – naměří se vysoká intenzita záření**
- **Pro stanovení malých antigenů (např. léků,...)**

# FPIA



# Homogenní fluorescenční imunoanalýza – **TRACE** (Time Resolved Amplified Cryptate Emission) - Kryptor (Brahms)

## Princip měření:

- Neradioaktivní přenos energie z donoru (kryptátová struktura s iontem europia v centru) na akceptor (chem. modif. protein)
- Měření signálu emitovaného z imunokomplexu s časovým zpožděním
- Měřený vzorek je ozářen dusíkovým laserem, následně donor (kryptát) emituje fluorescenční signál, po něm emituje signál akceptor

Odpadají promývací a separační kroky

# Technologie LOCI - Siemens

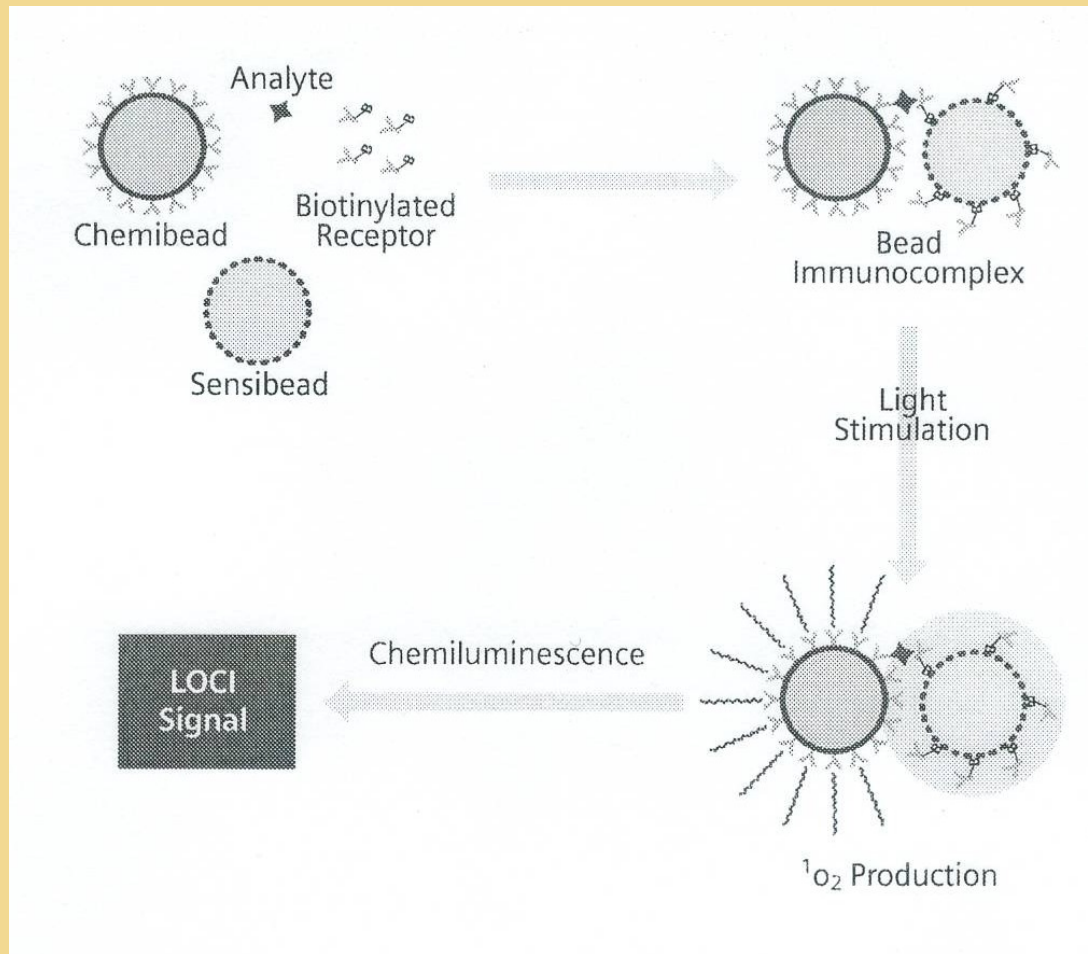
- Technologie založena na přenosu kyslíku
- První **homogenní** imunoanalytická metoda **s chemiluminiscenční detekcí** – novinka
- Vysoká citlivost
- Přístroj Dimension Vista 1500 Intelligent Lab Systém

# Technologie LOCI - Siemens

## Princip:

- **Dvě latexové kuličky**
  - jedna obsahuje olefinové barvivo a protilátku specifickou pro analyzovanou metodu (chemibead)
  - druhá je potažená streptavidinem a obsahuje barvivo, které generuje singletový kyslík (sensibead)
- **Do reakce dále vstupuje**
  - stanovovaný analyt
  - biotinylovaná protilátka specifická pro analyt.
- **Vytvoří se imunokomplex ze všech popsaných komponent.**
- **Po osvětlení komplexu se z **sensibead** uvolní singletový kyslík, pronikne do chemibead a uvolní chemiluminiscenční záření**

# Technologie LOCI - Siemens



# EMIT

- Homogenní, kompetitivní EIA
- Měří se aktivita **volného** enzymu **Ag<sup>E</sup>**
- Enzym v imunokomplexu **Ag<sup>E</sup> – Ab** je **inhibován**, změna v okolí značky
- **Ag<sup>E</sup>** a **Ag<sup>E</sup> – Ab** není třeba oddělovat
- Malé molekuly léky, drogy, mykofenolát
- Rychlost, jednoduchost provedení práce v jedné kyvetě, automatizace, přímá úměra
- Příklad – stanovení drog na přístroji Viva-E, Siemens