#### TD N° 6: Test ELISA: détection de l'Albumine de sérum bovin (BSA)

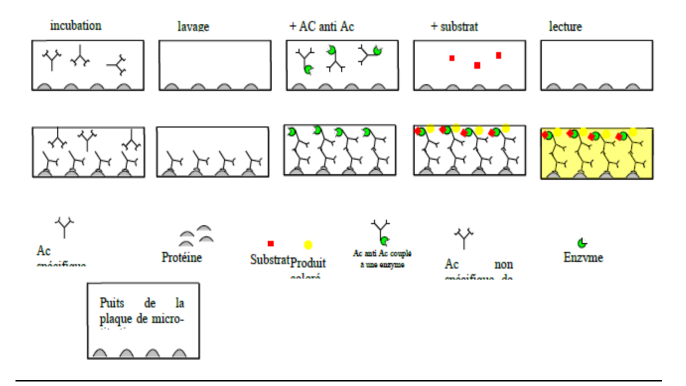
### 1. Introduction:

Le test ELISA (acronyme de : Enzyme LinkedImmunoSorbentAssay) c'est une technique de dosage d'immunoabsorption par enzyme liée. Cette méthode est principalement utilisée en immunologie afin de détecter et/ou doser la présence de protéines, d'anticorps ou d'antigènes, dans un liquide biologique. Ce test est notamment utilisé pour le dépistage de la séropositivité au virus VIH c'est à dire pour mettre en évidence la présence d'anticorps anti-VIH dans le sérum.

### 2. Principe:

Dans le test présenté ici, est la technique de dosage dite "en **Sandwich**", les puits d'une microplaque sont tapissés avec un **anticorps de capture** capable de lier spécifiquement l'antigène recherché. Lors de cette opération appelée « coating », l'anticorps de capture se fixe au plastique des puits par interaction électrostatique. L'anticorps de capture assure la spécificité du test. La solution à tester est ensuite déposée dans les puits de la microplaque et si l'**antigène recherché** est présent il va se lier spécifiquement à l'anticorps de capture. Un deuxième anticorps, l'**anticorps traceur**, capable de se lier à l'antigène capturé est alors ajouté dans le puits et les anticorps traceurs non fixés sont éliminées par rinçage. L'anticorps traceur est couplé à une **enzyme** catalysant la formation d'un **produit coloré**. La réaction peut ainsi être quantifiée par colorimétrie à partir d'une courbe d'étalonnage réalisée avec des concentrations connues d'antigènepuisque le nombre de molécules d'anticorps traceur fixées dépend du nombre de molécules d'antigènes immobilisées par l'anticorps de capture.

Haut= témoin ; bas= séropositif



# 3. <u>But</u>:

Cette manipulation a pour but de détecter la présence d'un antigène spécifique (BSA) dans le matériel à analyser (par exemple du sérum), ensuite la quantité de l'antigène contenue dans l'échantillon analysé est déterminée par un dosage colorimétrique.

### 4- Matériel et produits

- Des tubes à hémolyse (5 mL) + un portoir
- Une plaque de microtitration
- Une solution mère d'antigène (Ag)
- Sérum à tester de concentration inconnue (Ag X)
- Une solution d'anticorps anti-BSA secondaire
- Une solution de substrat de l'enzyme (Chrom)
- Une solution de tampon PBS
- Micropipette P.100 (10-100μL)
- Eau distillée
- Un bécher

## 5- Protocol expérimental

On suppose que toute la plaque de microtitration a été «coatée» avec l'anticorps anti-BSA primaire.

- Déposer dans le premier puits de la première ligne 30 μL de la solution mère d'antigène (Ag) de concentration initiale 64μg/mL
- Déposer dans le deuxième puits 30 μL d'Ag plus 30 μL de tampon PBS, mélanger par aspiration reflux avec la micropipette (3 ou 4 fois).
- > Effectuer une dilution au ½ sur les 7 puits suivants (n'utiliser qu'un cône et ne pas oublier de jeter 25 μL de la dernière dilution)
- Ajouter 30 μL de la solution d'anticorps anti BSA (anticorps de détection conjugué à une enzyme) dans chaque puits.
- Déposer 30 μL d'Ag X sur la première ligne plus 30 μL d'Acs anti-BSA
- Ajouter ensuite 30 μL de chromogène dans chaque puits (substrat de l'enzyme) ainsi que dans le puits contenant l'Ag X.
- ➤ On observe lors de l'ajout du chromogène une couleur rose se développer, cette réaction permet d'estimer la quantité d'antigène présent dans le tube noté (Ag X)

### 6- Résultats:

La quantification des résultats de tests ELISA est réalisée habituellement avec un lecteur de microplaques. Sinon avec un colorimètre après avoir versé le contenu des puits à analyser dans des microcuves de spectrophotomètre. Pour déterminer précisément la concentration en antigènes dans un sérum inconnu, il est nécessaire de construire une courbe d'étalonnage à partir des résultats obtenus avec la gamme de dilution de la solution mère d'antigène (Ag) présentée ci-dessus.

|                                      | C1    | C2    | С3                         | C4                         | C5                         | C6                         |
|--------------------------------------|-------|-------|----------------------------|----------------------------|----------------------------|----------------------------|
| Volume d'antigène à<br>prélever (μL) | 30 μL | 30 μL | 30 μL<br>de C <sub>2</sub> | 30 μL<br>de C <sub>3</sub> | 30 μL<br>de C <sub>4</sub> | 30 μL<br>de C <sub>5</sub> |
| Volume de PBS à ajouter<br>(µL)      | 0 μL  | 30 μL | 30 μL                      | 30 μL                      | 30 μL                      | 30 μL                      |
| Concentration (µg/mL)                | -     | -     | -                          | -                          | -                          | -                          |
| DO                                   | 1,996 | 1,174 | 0,702                      | 0,458                      | 0,328                      | 0,265                      |

- 1. Quelle est la concentration (en µg/mL) en BSA dans le sérum à tester présentant une DO égale à 0,530 ?
- 2. Sous forme d'un schéma, expliquer le principe de la technique ELISA indirect?
- 3. Dans le test ELISA en sandwich, quelle est l'intérêt d'utiliser les anticorps secondaires et expliquer la relation entre l'intensité de la coloration et la quantité de protéine à doser ?
- 4. Parmi les propositions sur la méthode ELISA. Répondre par Vrai ou Faux et corriger les phrases fausses
- Le test ELISA est une méthode immuno-radioactif
- Le test ELISA est utilisé dans le cadre du dépistage de la séronégativité pour le VIH
- Le test ELISA de type sandwich permet de détecter et quantifier les anticorps dans les milieux biologiques
- Dans le test ELISA indirecte, l'anticorps traceur (couplé à une enzyme) capable de se lier à l'antigène capturé
- Dans le test ELISA en sandwich, le développement de la couleur signifie que le sérum à tester contient l'antigène recherché.