

# Yumizen G DDi 2



## PRUEBA CUANTITATIVA DE DÍMERO-D

N.º de cat. 1300036391      3 x 6,5 ml Tampones  
3 x 2,5 ml Latex

### NOMBRE DEL PRODUCTO

Yumizen G DDi 2.

### USO PREVISTO

(solo para uso diagnóstico in vitro)

Yumizen G DDi 2 es una prueba diagnóstica que se utiliza para la determinación cuantitativa del dímero-D en plasma en sistemas fotométricos.

### RESUMEN Y PRINCIPIO

Yumizen G 2 DDi es un ensayo turbidimétrico de partículas mejorado.

Durante la coagulación del plasma, se genera fibrina soluble por la influencia de la trombina sobre el fibrinógeno. La fibrina soluble está entrecruzada con las paredes de los vasos por el factor XIIIa. Al dividir esta fibrina entrecruzada, se liberan productos característicos denominados dímeros D. Concentraciones de dímero-D incrementadas se encuentran en enfermedades tromboticas y acontecimientos microtrombóticos (p. ej.: en el caso de coagulación intravascular diseminada: CID). La determinación del dímero-D se utiliza principalmente para descartar trombosis venosa profunda (TVP) de la pierna y embolia pulmonar (EP).

### PRINCIPIO

La prueba Yumizen G DDi 2 se basa en la determinación de la concentración de dímero-D en un tiempo establecido mediante la medición fotométrica de antígeno-anticuerpo-reacción entre los anticuerpos contra la unión de dímero-D a las partículas y el dímero-D presente en la muestra.

### INGREDIENTES ACTIVOS

El Yumizen G DDi 2 Buffer (R1) es un tampón.

El Yumizen G DDi 2 Latex (R2) es una partícula de látex recubierta de anticuerpo monoclonal contra el dímero-D humano y contiene conservante.

### PRECAUCIONES

- La persona responsable de la instalación de los reactivos Yumizen G DDi 2 debe ser un profesional de laboratorio capacitado.
- Pueden producirse resultados erróneos si el cálculo se realiza con datos inadecuados o se utilizan los datos suministrados incorrectamente.
- Debido a sus ingredientes, los reactivos Yumizen G DDi 2 se deben manipular con cuidado y respetando las precauciones recomendadas para

aquellos materiales que entrañan riesgos biológicos.

- Los reactivos que entran en contacto con muestras y otros materiales deben manipularse como potencialmente infecciosos, y deben eliminarse siguiendo las precauciones adecuadas.
- Debe evitarse la contaminación microbiana del reactivo; de lo contrario, pueden producirse resultados erróneos.
- Todos los reactivos, residuos y equipos de laboratorio desechables utilizados deben ser considerados como residuos peligrosos. Su manipulación y eliminación debe realizarse conforme a la reglamentación vigente para el procesamiento de materiales peligrosos.
- No utilice el reactivo más allá de la fecha de caducidad impresa en la etiqueta.

### PREPARACIÓN

Los reactivos Yumizen G DDi 2 están listos para usar. Gire suavemente el vial de reactivo Latex (R2) con movimientos horizontales (5-10 veces) antes de utilizarlo, pero no lo agite. ¡Espere a que los reactivos alcancen la temperatura operativa!

### MUESTRAS

La prueba del Yumizen G DDi 2 requiere plasma recién descalcificado. Para obtenerlo, mezcle nueve partes de sangre venosa recién extraída con una parte de citrato trisódico (3,2%; 109 mmol/L). No se recomienda utilizar una concentración más alta de citrato trisódico (3,8%; 129 mmol/L). Mezcle la sangre con cuidado y centrifugue el plasma antes de la prueba. La medición debe realizarse antes de que transcurran 24 horas. Las muestras de plasma pueden almacenarse hasta un máximo de 24 meses a una temperatura entre -24°C y -74°C. Consulte las directrices del Instituto de Normas Clínicas y de Laboratorio (CLSI) H21-A5.

### PROCEDIMIENTO DE PRUEBA

La prueba Yumizen G DDi 2 es un ensayo turbidimétrico de dos pasos que puede utilizarse con los analizadores de coagulación semiautomáticos (Yumizen G200 / G400 DDi) de acuerdo con el protocolo que se detalla a continuación. Se recomienda realizar una medición duplicada.

1.	Calentamiento del reactivo hasta 20-25°C	~15 min
2.	Agregar la muestra a la cubeta	10 µL
3.	Agregar el tampón Buffer (R1) a la cubeta	130 µL
4.	Incubación de la muestra y el tampón	2 min

## INSTRUCCIONES DE USO

5.	Agregar Latex (R2) a la cubeta Mezclar 5 veces	30 µL
6.	Primer tiempo de lectura a 570 nm	20 seg.
7.	Segundo tiempo de lectura a 570 nm	180 seg.

Se recomienda utilizar controles normales y patológicos para la medición verificada. Cada laboratorio debe establecer su propio programa de control de calidad. En caso de que la determinación se realice con un analizador automático de la línea Yumizen G (Yumizen G800 / Yumizen G1500 / Yumizen G1550), el procedimiento de análisis ya está programado en la configuración de prueba. Para su uso con otros analizadores automáticos, siga las instrucciones del manual del fabricante.

### ALMACENAMIENTO Y ESTABILIDAD

Los reactivos Yumizen G DDi 2 en un vial intacto se mantienen estables hasta la fecha de caducidad indicada en el vial cuando se almacenan entre 2 y 8°C. La estabilidad después de abrir el vial original se indica la tabla siguiente:

T (°C)	15-19	2-8
Días	14	14

No congelar

### RESULTADOS PREVISTOS

Los resultados de la prueba Yumizen G DDi 2 pueden notificarse en las unidades siguientes; la hoja específica del lote incluida en la caja facilitará la realización del cálculo.

El valor de corte es de 0,5 µg/mL FEU, pero cada laboratorio deberá comprobar si el valor de corte es transferible a su propia población de pacientes e instrumentos y deberá determinar su propio valor de corte si es necesario.

### LIMITACIONES<sup>a</sup>

El resultado de la prueba de dímero-D con Yumizen G DDi 2 puede estar influido por fármacos y otros agentes interferentes preanalíticos. Los límites potenciales de estos parámetros se probaron en los analizadores HORIBA Medical (gama Yumizen G) con el siguiente resultado:

Factor reumatoide	Hemoglobina	Triglicéridos	Bilirrubina
90 IU/mL	9,6 g/L	6,14 mmol/L	811 µmol/L

Yumizen G DDi 2, debido a sus anticuerpos, es un inmunoensayo específico para el dímero-D humano.

### CARACTERÍSTICAS DE RENDIMIENTO

- Límite de detección (LD):

<sup>a</sup> Modificación: se han añadido interferencias.

<sup>b</sup> Modificación: modificación del intervalo de medición.

El límite de detección de la prueba Yumizen G DDi 2 es de 0,22 µg/mL FEU probado en el Yumizen G1500.

- Rango de medición<sup>b</sup>:

La prueba ha sido desarrollada para determinar las concentraciones de dímero-D dentro de un rango de medición de 0,22-5,0 µg/mL FEU sin dilución de la muestra. Si los valores superan este rango, las muestras deben diluirse con tampón de dilución (Yumizen G IMIDAZOL; N.º de cat. 1300036385).

- Efecto gancho de alta dosis:

No se ha observado un efecto gancho de alta dosis hasta la concentración de 25 µg/mL FEU.

- Valor predictivo negativo (VPN)<sup>c</sup>:

La característica de diagnóstico de Yumizen G DDi 2 ha sido validada por diversos institutos independientes que han determinado que cumple los valores característicos de rendimiento específicos que exige el CLSI en los estudios multicéntricos:

	VPN	Sensibilidad	Muestra
Serie Yumizen G G800	96%	97%	135
Yumizen G1500 / Yumizen G1550	96%	96%	115

- Precisión:

La precisión de la prueba Yumizen G DDi 2 en coagulómetros automáticos da los siguientes resultados:

Muestra	Intraensayo		Entre ensayos	
	1	2	3	4
n	20	20	25	25
Media (µg/mL FEU)	0,446	1,852	0,487	1,921
CV (%)	2,713	2,469	7,481	2,437

### MATERIALES NECESARIOS PERO NO SUMINISTRADOS

- Diferentes niveles de control para el control de calidad (Yumizen G CTRL DDi I y II; N.º de cat. 1300036414).
- Tampón de dilución (Yumizen G IMIDAZOL; N.º de cat. 1300036385).
- Analizador óptico para la medición; se recomienda utilizar los analizadores HORIBA Medical (gama Yumizen G).
- Yumizen G SORB (N.º de cat. 1300036418) para el analizador automático (Yumizen G800 / Yumizen G1500 / Yumizen G1550).

<sup>c</sup> Modificación: datos añadidos.

**BIBLIOGRAFÍA**

1. CLSI: Collection, Transport, and Processing of Blood Specimens for Testing Plasma-Based Coagulation Assays and Molecular Hemostasis Assays; Approved Guideline - Fifth Edition. Documento CLSI: H21-A5; 28:5; 2008.
2. CLSI. Quantitative D-dimer for the Exclusion of Venous Thromboembolic Disease; Approved Guideline. Documento de CLSI: H59-A; 2011.
3. Wells PS et al: Evaluation of D-dimer in the diagnosis of suspected deep-vein thrombosis. N Engl J Med; 349(13): 1227-1235; 2003.
4. Dempfle CE: Use of D-dimer assays in the diagnosis of venous thrombosis. Semin Thromb Hemost; 26(6): 631-641; 2000.
5. Pinczés I: A D-dimer-szint meghatározásának jelentősége. LAM; 19(12): 761-767; 2009.
6. Dempfle CE: Validation, calibration and specificity of quantitative D-dimer assays. Semin Vasc Med; 5: 315-320; 2005.



**HORIBA ABX SAS**  
Parc Euromédecine  
Rue du Caducée  
BP 7290  
34184 Montpellier Cedex 4  
FRANCE