

Yumizen G DDi 2



ΠΟΣΟΤΙΚΗ ΔΟΚΙΜΑΣΙΑ Δ-ΔΙΜΕΡΩΝ

Αριθ. κατ.: 1300036391

3 x 6,5 ml Buffer
(Ρυθμιστικό διάλυμα)
3 x 2,5 ml Latex
(Λάτεξ)

ΟΝΟΜΑ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

Yumizen G DDi 2.

ΠΡΟΒΛΕΠΟΜΕΝΗ ΧΡΗΣΗ

(Αποκλειστικά για In Vitro διαγνωστική χρήση)

Το Yumizen G DDi 2 είναι μια διαγνωστική δοκιμή που χρησιμοποιείται για τον ποσοτικό προσδιορισμό του D-διμερούς στο πλάσμα σε φωτομετρικά συστήματα.

ΣΥΝΟΨΗ ΚΑΙ ΑΡΧΗ ΤΗΣ ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΑΣ

Το Yumizen G DDi 2 είναι μια ενισχυμένη με σωματίδια θολοσιμετρική ανοσοδοκιμασία. Κατά τη διάρκεια της πήξης του πλάσματος παράγεται διαλυτό ινώδες με την επίδραση της θρομβίνης στο ινωδογόνο. Το διαλυτό ινώδες είναι διασυνδεδεμένο στα αγγειακά τοιχώματα μέσω του παράγοντα XIIIa. Κατά τη διάσπαση του διασυνδεδεμένου ινώδους, απελευθερώνονται χαρακτηριστικά προϊόντα που ονομάζονται Δ-διμερή. Αυξημένες συγκεντρώσεις Δ-διμερών συναντώνται σε θρομβωτικές νόσους και μικροθρομβωτικά συμβάντα (π.χ., σε περίπτωση διάχυτης ενδοαγγειακής πήξης: ΔΕΠ). Ο προσδιορισμός των Δ-διμερών χρησιμοποιείται κυρίως για να αποκλειστεί η εν τω βάθει φλεβική θρόμβωση (ΕΒΦΘ) των κάτω άκρων και η πνευμονική εμβολή (ΠΕ).

ΑΡΧΗ ΤΗΣ ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΑΣ

Η δοκιμασία Yumizen G DDi 2 βασίζεται στον προσδιορισμό της συγκέντρωσης των Δ-διμερών σε σταθερό χρόνο με φωτομετρική μέτρηση της αντίδρασης αντιγόνου-αντισώματος μεταξύ αντισωμάτων έναντι Δ-διμερών δεσμευμένων σε σωματίδια και των Δ-διμερών που υπάρχουν στο δείγμα.

ΕΝΕΡΓΑ ΣΥΣΤΑΤΙΚΑ

Το Yumizen G DDi 2 Buffer (R1) είναι ρυθμιστικό διάλυμα.

Το Yumizen G DDi 2 Latex (R2) περιέχει σωματίδια λατέξ επικαλυμμένα με μονοκλωνικά αντιανθρώπινα αντισώματα Δ-διμερών και συντηρητικό.

ΠΡΟΦΥΛΑΞΕΙΣ

- Το άτομο που εγκαθιστά τα αντιδραστήρια του Yumizen G DDi 2 πρέπει να είναι εκπαιδευμένος επαγγελματίας εργαστηρίου!
- Ο υπολογισμός με ακατάλληλα δεδομένα ή με μη ορθή χρήση των παρεχόμενων δεδομένων, ενδέχεται να οδηγήσει σε εσφαλμένα αποτελέσματα! Ο χειρισμός των αντιδραστηρίων του Yumizen G DDi 2, λόγω των συστατικών του, πρέπει να γίνεται με προσοχή τηρώντας τις προφυλάξεις που συνιστώνται για τα βιοεπικίνδυνα υλικά!
- Τα αντιδραστήρια που έρχονται σε επαφή με δείγματα και άλλα υλικά θα πρέπει να αντιμετωπίζονται ως δυνητικά μολυσματικά και θα πρέπει να απορρίπτονται με κατάλληλες προφυλάξεις!
- Αποφύγετε τη μικροβιακή μόλυνση του αντιδραστηρίου, διαφορετικά ενδέχεται να προκύψουν εσφαλμένα αποτελέσματα!
- Όλα τα αντιδραστήρια, τα απόβλητα και ο χρησιμοποιημένος αναλώσιμος εργαστηριακός εξοπλισμός θα πρέπει να θεωρούνται επικίνδυνα απόβλητα! Ο χειρισμός και η απόρριψή τους θα πρέπει να γίνονται σύμφωνα με τον ισχύοντα κανονισμό για τη διαχείριση επικίνδυνων υλικών.
- Μη χρησιμοποιείτε το αντιδραστήριο πέραν της ημερομηνίας λήξης που αναγράφεται στην ετικέτα!

ΠΡΟΕΤΟΙΜΑΣΙΑ

Τα αντιδραστήρια του Yumizen G DDi 2 είναι έτοιμα για χρήση. Περιδινίστε ήπια το φιαλίδιο αντιδραστηρίου λάτεξ (R2), με οριζόντιες κινήσεις (5-10 φορές), πριν το χρησιμοποιήσετε, αλλά μην τον ανακινείτε. Περιμένετε μέχρι τα αντιδραστήρια να φτάσουν στη θερμοκρασία εργασίας!

ΔΕΙΓΜΑΤΑ

Η δοκιμασία Yumizen G DDi 2 απαιτεί πρόσφατα απασβεστωμένο πλάσμα. Για την παρασκευή, αναμίξτε εννέα μέρη πρόσφατα ληφθέντος φλεβικού αίματος με ένα μέρος κιτρικού τρινατρίου (3,2%, 109 mmol/L). Η χρήση υψηλότερης συγκέντρωσης κιτρικού τρινατρίου (3,8%, 129 mmol/L) δεν συνιστάται. Αναμίξτε προσεκτικά το αίμα και φυγοκεντρήστε το πλάσμα πριν από την εξέταση. Η μέτρηση πρέπει να πραγματοποιηθεί εντός 24 ωρών. Τα δείγματα πλάσματος μπορούν να αποθηκευτούν για έως και 24 μήνες στους -24°C έως -74°C. Ανατρέξτε στις κατευθυντήριες οδηγίες H21-A5, H59 του Ινστιτούτου Κλινικών και Εργαστηριακών

Προτύπων (Clinical and Laboratory Standards Institute, CLSI).

ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΑ ΔΟΚΙΜΑΣΙΑΣ

Το Yumizen G DDi 2 είναι μια θολοσιμετρική ανοσοδοκιμασία δύο σταδίων, η οποία μπορεί να χρησιμοποιηθεί σε συνδυασμό με ημιαυτόματους αναλυτές πήξης αίματος (Yumizen G200 / Yumizen G400 DDi), σύμφωνα με το πρωτόκολλο που παρουσιάζεται αναλυτικά παρακάτω. Συνιστάται η διενέργεια μέτρησης εις διπλούν.

1.	Προθέρμανση των αντιδραστηρίων έως τους 20-25°C	~15λεπτά
2.	Προσθήκη δείγματος στην κυψελίδα	10 μL
3.	Προσθήκη ρυθμιστικού διαλύματος (R1) στην κυψελίδα	130 μL
4.	Επώαση δείγματος και ρυθμιστικού διαλύματος	2λεπτά
5.	Προσθήκη λατέξ (R2) στην κυψελίδα. Ανάμιξη 5 φορές	30 μL
6.	Χρόνος πρώτης μέτρησης στα 570 nm	20 δευτ.
7.	Χρόνος δεύτερης μέτρησης στα 570 nm	180 δευτ.

Για επαλήθευση των μετρήσεων συνιστάται η χρήση φυσιολογικών και παθολογικών μαρτύρων. Κάθε εργαστήριο θα πρέπει να καθιερώνει το δικό του πρόγραμμα ελέγχου ποιότητας. Σε περίπτωση προσδιορισμού με αυτόματο αναλυτή της σειράς Yumizen G (Yumizen G800 / Yumizen G1500 / Yumizen G1550), η διαδικασία δοκιμής έχει ήδη προγραμματιστεί στη διάταξη της δοκιμής. Για άλλους αυτόματους αναλυτές, ακολουθήστε τις οδηγίες στο εγχειρίδιο του κατασκευαστή.

ΑΠΟΘΗΚΕΥΣΗ ΚΑΙ ΣΤΑΘΕΡΟΤΗΤΑ

Τα αντιδραστήρια του Yumizen G DDi 2 σε άθικτο φιαλίδιο παραμένουν σταθερά μέχρι την ημερομηνία λήξης που αναγράφεται στο φιαλίδιο, εφόσον φυλάσσονται στους 2-8°C. Η σταθερότητα εντός των αρχικών φιαλιδίων μετά το άνοιγμα, παρουσιάζεται στον παρακάτω πίνακα:

T (°C)	15-19	2-8
Ημέρες	14	14

Να μην καταψύχεται!

ΑΝΑΜΕΝΟΜΕΝΑ ΑΠΟΤΕΛΕΣΜΑΤΑ

Η αναφορά των αποτελεσμάτων της δοκιμασίας Yumizen G DDi 2 μπορεί να γίνει σε μονάδες ισοδυνάμου ινωδογόνου (FEU). Το ειδικό για την παρτίδα φύλλο τιμών που περιλαμβάνεται στη συσκευασία θα βοηθήσει στον υπολογισμό.

Η τιμή κατωφλίου (cut-off) είναι 0,5 μg FEU/mL αλλά κάθε εργαστήριο θα πρέπει να ελέγξει εάν η τιμή κατωφλίου μπορεί να εφαρμοστεί στον πληθυσμό ασθενών και στον εξοπλισμό του εργαστηρίου και, εάν είναι απαραίτητο, να προσδιορίσει τη δική του τιμή κατωφλίου.

ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΙ

Το αποτέλεσμα της δοκιμασίας Δ-διμερών με τα αντιδραστήρια Yumizen G DDi 2 μπορεί να επηρεαστεί από φάρμακα και άλλους προαναλυτικούς παράγοντες παρεμβολής. Τα πιθανά όρια αυτών των παραμέτρων ελέγχθηκαν σε αναλυτές της HORIBA Medical (Yumizen G line) και έδωσαν το ακόλουθο αποτέλεσμα:

Ρευματοειδής παράγοντας	Αιμοσφαιρίνη	Τριγλυκερίδια	Χολερυθρίνη
90 IU/mL	9,6 g/L	6,14 mmol/L	811 μmol/L

Λόγω των αντισωμάτων που περιέχει, το Yumizen G DDi 2 είναι ένας ειδικός ανοσοπροσδιορισμός για ανθρώπινα Δ-διμερή.

ΧΑΡΑΚΤΗΡΙΣΤΙΚΑ ΑΠΟΔΟΣΗΣ

• Όριο ανίχνευσης (LoD):

Το όριο ανίχνευσης της δοκιμασίας Yumizen G DDi 2 είναι 0,22 μg FEU/mL, κατόπιν δοκιμασίας σε αναλυτή Yumizen G1500.

• Εύρος μέτρησης:

Η δοκιμασία έχει σχεδιαστεί για τον προσδιορισμό της συγκέντρωσης Δ-διμερών εντός εύρους μέτρησης 0,22-5,0 μg FEU/mL, χωρίς αραίωση δείγματος. Εάν οι τιμές υπερβαίνουν αυτό το εύρος, τα δείγματα θα πρέπει να αραιωθούν με ρυθμιστικό διάλυμα αραίωσης (Yumizen G IMIDAZOL, αριθ. κατ.: 1300036385).

• Φαινόμενο προζώνης (hook effect):

Δεν παρατηρήθηκε φαινόμενο προζώνης μέχρι τη συγκέντρωση των 25 μg FEU/mL.

• Αρνητική προγνωστική αξία (NPV) ²:

Το Yumizen G DDi 2 μπορεί να χρησιμοποιηθεί για τον αποκλεισμό της εν τω βάθει φλεβικής θρόμβωσης (ΕΒΦΘ) και της πνευμονικής εμβολής (ΠΕ) και είναι κλινικά επικυρωμένο από ανεξάρτητα ινστιτούτα, ώστε να ανταποκρίνονται σε συγκεκριμένες χαρακτηριστικές τιμές επιδόσεων που απαιτούνται από το ινστιτούτο CLSI:

	NPV	Ευαισθησία	Δείγμα
Σειρά Yumizen G800	96%	97%	135
Yumizen G1500 / Yumizen G1550	96%	96%	115

• Πιστότητα:

Η πιστότητα της δοκιμασίας Yumizen G DDi 2 σε αυτόματους αναλυτές πήξης αίματος δίνει τα ακόλουθα αποτελέσματα:

	Εντός του προσδιορισμού		Μεταξύ των προσδιορισμών	
Δείγμα	1	2	3	4
n	20	20	25	25

²Τροποποίηση: NPV.

Μέση τιμή (μg FEU/mL)	0,446	1,852	0,487	1,921
CV (%)	2,713	2,469	7,481	2,437

ΑΠΑΙΤΟΥΜΕΝΑ ΥΛΙΚΑ ΠΟΥ ΔΕΝ ΠΑΡΕΧΟΝΤΑΙ

- Διαφορετικά επίπεδα μαρτύρων για ποιοτικό έλεγχο (Yumizen G CTRL DDi I και II, αριθ. κατ.: 1300036414).
- Ρυθμιστικό διάλυμα αραίωσης (Yumizen G IMIDAZOL, αριθ. κατ.: 1300036385).
- Οπτικός αναλυτής για τις μετρήσεις. Συνιστώνται αναλυτές της HORIBA Medical (Yumizen G line).
- Yumizen G SORB (Αριθ. κατ.: 1300036418) για αυτόματο αναλυτή (Yumizen G800 / Yumizen G1500 / Yumizen G1550).

ΒΙΒΛΙΟΓΡΑΦΙΑ

1. CLSI: Collection, Transport, and Processing of Blood Specimens for Testing Plasma-Based Coagulation Assays and Molecular Hemostasis Assays; Approved Guideline - Fifth Edition. CLSI document: H21-A5; 28:5; 2008.
2. CLSI. Quantitative D-dimer for the Exclusion of Venous Thromboembolic Disease; Approved Guideline. CLSI Document: 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