

suPARnostic® TurbiLatex Reagents Brugervejledning

REF T008 og T009

suPARnostic® og ViroGates-logoet er registrerede varemærker tilhørende ViroGates A/S Danmark.
©2008 ViroGates.
Alle rettigheder forbeholdes.

CE IVD



ViroGates A/S
Banevænget 13
Birkerød 3460,
Danmark
Tlf.: +45 21131336
www.virogates.com

Produktet er beskyttet af et eller flere amerikanske, europæiske og/eller udenlandske patenter. Produkt T008 og T009 er valideret på det automatiserede udstyr Abbott Architect system (Architect® er et varemærke tilhørende Abbott), og denne vejledning er gældende for det biokemiske analyseudstyr.

Der henvises til hjemmesiden <http://www.virogates.com> for brugervejledninger for andet biokemisk analyseudstyr og andre sprog. Du kan også kontakte din lokale distributør for brugervejledninger på dit eget sprog.

FORMÅL

Til in vitro diagnostisk brug.

suPARnostic® TurbiLatex Reagents anvendes i in vitro test til bestemmelse af soluble urokinase Plasminogen Aktivator Receptor (suPAR) i humant K2-EDTA og litium-heparin-plasma på automatiseret biokemisk analyseudstyr. suPARnostic® TurbiLatex er en kvantitativ test, som måler suPAR-niveauet i ng/mL. Det er beregnet til at hjælpe med at påvise og evaluere inflammatoriske sygdomme og immunaktivering.

BRUGER OG PATIENT

Til professionel brug.

Typiske brugere er laboranter på centrallaboratorier.

De typiske patienter findes på akutafdelinger eller på intensivafdelinger.

Akutmedicin

Hos ikke-udvalgte akutte patienter bruges suPARnostic® TurbiLatex til at konstatere graden af inflammation og immunaktivering for at understøtte triageringsbeslutninger sammen med kliniske fund og resultater af andre laboratorietest.

COVID-19

Hos patienter med bekræftet COVID-19-virus bruges suPARnostic® TurbiLatex til at konstatere graden af inflammation og immunaktivering med henblik på at bestemme risikoen for respirationssvigt med behov for respirator sammen med kliniske fund og resultater af andre laboratorietest.

suPAR ER MARKØR FOR SYGDOMSPROGRESSION

suPAR er den opløselige form af urokinase-type plasminogenaktivatorreceptor (uPAR – urokinase Plasminogen Activator Receptor). Mængden af suPAR er et udtryk for immun aktivering og inflammation.¹ suPAR er en biomarkør, som øges ved tilstedeværelsen og i forhold til alvorsgraden af sygdommen.

Hos ikke-udvalgte akutpatienter har suPAR en høj negativ prædiktiv værdi til udelukkelse af sygdomsprogression². Det betyder, at patienter med et lavt suPAR-niveau (< 4 ng/mL) har en god prognose og en lav risiko for genindlæggelse og dødelighed³, hvilket kan understøtte beslutningen om at udskrive patienten. Omvendt er et højt suPAR-niveau (> 6 ng/mL) en kraftig indikator på kronisk inflammation og den underliggende risiko for negativt udfald, inklusive dødsfald inden for en kort tidshorisont (på hospital, 30 dage, eller 90 dage)², hvilket understøtter beslutningen om yderligere undersøgelse af patienten.

Brugen af suPAR i kliniske rutiner tilføjer afgørende ekstra viden til standardvurderingen baseret på scoresystemer for tidlig advarsel og standardparametre forud for indlæggelse af akutte medicinske patienter. suPAR er derfor en bredt anvendelig biomarkør, f.eks. på akutafdelinger, især i forhold til beslutninger om udskrivelse af patienter samt til konstatering af ikke-diagnosticeret inflammatorisk sygdom.

Et klyngerandomiseret interventionsstudie viste, at op- eller nedtriagering af patienter baseret på suPAR-niveauer øgede antallet af patienter, der kunne udskrives (lav risiko), med 34 %⁴ og reducerede antallet af indlæggelsesdage⁵.

Hos patienter med bekræftet COVID-19 tyder suPAR-niveauer under 4 ng/mL på en lavere risiko for at udvikle respirationssvigt, så de kan udskrives til karantæne i hjemmet.⁶

TESTPRINCIPPER

suPARnostic® TurbiLatex-testen er et partikelforstærket turbidimetrisk immunassay (PETIA – Particle Enhanced Turbidimetric Immunoassay), der kvantitativt bestemmer suPAR i humane plasmaprøver. De latexforstærkede partikler coatet med anti-suPAR-antistoffer (mus/rotte) i reagensen agglutinerer med suPAR i prøven. Under inkubationstiden dannes et antigen-antistof-kompleks. Kompleksets størrelse anslås ved at benytte spektrofotometrisk teknologi ved en bølglængde inden for et interval på 570-590 nm. Graden af turbiditet forårsaget af agglutinationen er målestok for mængden af suPAR i prøven. Jo højere suPAR, desto højere turbiditet.

REAGENSER OG MATERIALER

Medfølgende reagenser:

- Reagens 1: Fortyndingsbuffer (glycin-bufferopløsning (pH 8,2) og konserveringsmidler)
- Reagens 2: Latex Particle Reagent (fosfatbufferopløsning (pH 6,1), latexpartikler coatet med anti-suPAR-antistoffer og konserveringsmidler)

Dette kit består af en Reagens 1-fortynderbuffer, der er klar til brug, og en Reagens 2-opløsning, der er klar til brug, bestående af latexpartikler coatet med antistoffer mod suPAR.

Produkt/buffer	Reagens 1	Reagens 2	Antal test
T008	20,0 mL	8,4 mL	90*
T009	49,9	18,8	250*

*Antal test henviser til, hvor mange test, der kan foretages, når al reagens overføres til den tomme kassette. Reagensernes volumen omfatter også kassetternes dødvolumen og 12 tests, der bruges til kalibrering. Kassetterne er til engangsbrug.

Materiale, der kræves, men som ikke medfølger:

- suPARnostic® TurbiLatex Calibrators
- suPARnostic® TurbiLatex Controls
- Abbott Architect-system
- Tomme kassetter for Abbott Architect
- Generelt laboratorieudstyr

FORHOLDSREGLER

Udelukkende til brug i professionelle laboratorier.

Til in vitro diagnostisk brug. Følg de almindelige forholdsregler for håndtering af alle laboratoriereagenser. Alt affald skal bortskaffes i overensstemmelse med lokale retningslinjer. Sikkerhedsdatabladet kan udleveres til professionelle brugere efter anmodning.

- Brug ikke kittets komponenter efter den anførte udløbsdato.
- Undgå at nedfryse kittets komponenter.
- Bland ikke reagenser fra forskellige partier.
- Byt ikke om på hætterne på reagensbeholderne, da det kan medføre risiko for kontaminering eller forveksling.
- Undgå at mundpipettere eller indtage reagenserne.
- Undgå at ryge, spise eller drikke, når testen udføres, eller i områder, hvor der håndteres prøver eller reagenser.
- Bland ikke plasmaprøver fra forskellige patienter eller fra forskellige blodprøver fra den samme patient.
- Humane prøver kan være kontaminerede med smitsomme stoffer. Undgå derfor at indtage eller indånde aerosoler, og undgå at udsætte huden for dem.
- Brug beskyttelseshandsker, og kassér biologiske prøver i henhold til gældende lovgivning.
- Vær opmærksom på mulig fortynding af suPAR ved transfusion, infusion eller lignende.

OPBEVARING OG HÅNDTERING

Kittet med suPARnostic® TurbiLatex Reagents skal opbevares ved 2–8 °C – må ikke fryses. Kontroller udløbsdatoen på etiketten før brug.

suPARnostic® Reagents produceres med en holdbarhed på 2 år fra produktionsdatoen. Reagenserne har en indbygget stabilitet på 8 uger, når de opbevares ved 2–8 °C, og der foretages kalibrering mindst en gang om måneden.

Hvis reagenserne ikke opbevares korrekt, kan deres stabilitet blive påvirket, så de ikke er effektive, hvilket kan medføre misvisende resultater. I tilfælde af farvning eller udfældning, skal reagenserne kasseres.

INDSAMLING OG KLARGØRING AF PRØVER

Blodprøver, som er indsamlet i K2-EDTA og litium-heparin er valideret.

Blodprøver skal indsamles af autoriseret personale ved hjælp af godkendte venepunkturteknikker. Til klargøring af plasmaprøver trækkes fuldblod ind i et blodprøveglas indeholdende enten K2-EDTA- eller litium-heparin-antikoagulant. Derefter centrifugeres blodet ved 3.000 x g mellem 1–10 minutter, eller indtil blodceller og plasma er separeret. Sørg for at prøver, kalibrators og kontroller har stuetemperatur før måling. På grund af eventuel fordampning ved indføring i udstyret skal prøver, kalibrators og kontroller analyseres inden for 2 timer.

BEMÆRK: Hæmolyserede, kontaminerede eller hyperlipæmiske prøver må ikke anvendes.

TEST PROCEDURE

- 1) Klargør suPARnostic®-metoden på Abbott Architect-systemet ved hjælp af de applikationsparametre, der er anført sidst i dette dokument.
- 2) suPARnostic® TurbiLatex Reagents skal overføres til de korrekte kassetter fra Abbott Architect, før de indføres i udstyret.
For T008 skal der anskaffes to hvide patroner (Abbott #4J6620, 20 ml). Det estimerede dødvolumen for både reagens 1 og reagens 2 er 1,5 ml.
For T009 skal der anskaffes én hvid patron (Abbott #3E2120, 55 ml) for reagens 1 og én hvid patron (Abbott #4J6620, 20 ml) for reagens 2. Der kan også bruges to hvide patroner i størrelsen "Small" (lille) (Abbott #3E2120, 55 ml) for reagens 1 og reagens 2. Det estimerede dødvolumen for reagens 1 og reagens 2 er 1,5 ml.
- 3) Indfør reagenspatron i analyseudstyret.
- 4) Indfør blodprøve direkte i analyseudstyret, hvis det er fuldautomatiseret, eller isoler plasma inden indføring.
- 5) Testtiden er 10 minutter med:
 1. inkubation: 150 µL af Reagens 1 med 10 µL prøve.
 2. inkubation: 50 µL af Reagens 2 tilføres blandingen, og der dannes antigen-antistof-komplekser.
- 6) Turbiditeten af prøven måles i fastlagte tidsintervaller ved en bølgelængde på 572 nm.
- 7) Resultater bestemmes via en kalibreringskurve, der genereres ved at måle et sæt kalibratorer (#T007) med en kendt suPAR-koncentration.
- 8) Måleresultatet beregnes ved at bestemme forskellen mellem absorbans ved 2 aflæsningspunkter. Analyseudstyret beregner automatisk analytkoncentrationen for hver prøve i ng/mL.

KALIBRERING

Sammen med kittet med suPARnostic® TurbiLatex skal suPARnostic® TurbiLatex Calibrators (#T007) bruges til kalibrering. Det anbefales at gentage kalibreringen mindst en gang om måneden. Derudover skal der foretages kalibrering, når et nyt parti suPARnostic® TurbiLatex Reagents tages i brug. Kalibrering skal udføres i henhold til vejledningen for suPARnostic® TurbiLatex Calibrators.

KVALITETSKONTROL

Efter hver kalibrering og i henhold til laboratoriets retningslinjer skal der foretages kvalitetskontrol af suPARnostic® TurbiLatex Reagents ved hjælp af suPARnostic® TurbiLatex Controls (#T003). Hvis værdierne for kvalitetskontrol ligger uden for det øvre/nedre område, skal laboratoriet foretage korrigerende handlinger.

FORTOLKNING AF RESULTATER

suPAR-niveauer og skæringspunkter

Akutte medicinske patienter og risiko for 90-dages dødelighed

Skæringspunkterne for fortolkning af resultater fra akutte patienter blev fastlagt ud fra suPAR-baseline-målinger af 990 patienter på akutafdelingen i et spansk multicenterforsøg.¹⁴ Gennemsnitsalderen var 68 år (53-81), 50,8 % var mænd, den gennemsnitlige suPAR var 3,8 ng/mL (interkvartil område 2,8-6,0). I alt døde 47 i løbet af den 90-dages opfølgningsperiode. Ud af de 990 patienter havde 520 (52,5 %) et suPAR på under 4,0 ng/mL. Patienter med suPAR < 4,0 ng/mL havde lav risiko for 90-dages dødelighed (N=5, 0,96 %), hvilket giver en negativ prædiktiv værdi (NPV) på 99,0 %, en sensitivitet på 89,4 % og en specificitet på 54,6 %. Blandt patienter med suPAR > 6,0 ng/mL (N=245 (24,8 %) døde 33 patienter i løbet af den 90-dages opfølgningsperiode (13,5 %), hvilket giver en positiv prædiktiv værdi (PPV) på 13,5 % og en sensitivitet på 70,2 % og en specificitet på 77,5 %.

	90-dages opfølgning		I alt	PPV	NPV
	Død	Overlevet			
Høj risiko (suPAR >6,0 ng/mL)	33	212	245	13,5 %	
Middel risiko (suPAR 4,0-6,0 ng/mL)	9	216	225		
Lav risiko (suPAR <4,0 ng/mL)	5	515	520		99,0 %
I alt	47	943	990		
Sensitivitet/specificitet (< 4,0 ng/mL)	89,4 %	54,6 %			
Sensitivitet/specificitet (> 6,0 ng/mL)	70,2 %	77,5 %			

Tabel 1: 90-dages dødelighed i henhold til suPAR-skæringspunkter i spansk multicenterforsøg.

COVID-19 of risiko for respirationssvigt

For patienter, som blev testet positiv for COVID-19-virus, blev der foretaget baseline-målinger inden for 48 timer efter, at patienterne kom på hospitalet⁶. Respirationssvigt blev defineret som behov for respirator inden for 2 uger. Forsøget omfattede 57 patienter, hvoraf 21 fik respirationssvigt. Ingen af patienterne med suPAR under 4,0 ng/mL fik respirationssvigt, hvilket giver en NPV på 100 %, en sensitivitet på 100 % og en specificitet på 36,1 %. Ud af de 21 patienter, som fik respirationssvigt, havde 18 suPAR-niveauer på over 6,0 ng/mL ved baseline, hvilket giver en PPV på 85,7 %, en sensitivitet på 85,7 % og en specificitet 81,3 %.

suPAR-niveau	Fortolkning, akutpatienter og COVID-19
<4,0 ng/mL	<p>Lav risiko</p> <ul style="list-style-type: none"> - Understøtter beslutningen om udskrivning. - Den underliggende helbredstilstand er god, og prognosen for overlevelse er høj. - Lav risiko for respirationssvigt og behov for respirator hos patienter med COVID-19.
4,0-6,0 ng/mL	<p>Middel risiko</p> <ul style="list-style-type: none"> - En vis sygdomsaktivitet eller komorbiditet er til stede. - Nogle genindlæggelser og en vis dødelighed er forventet efter seks måneders opfølgning. - Middel risiko for respirationssvigt og behov for respirator hos patienter med COVID-19.
>6,0 ng/mL	<p>Høj risiko</p> <ul style="list-style-type: none"> - Klinisk opmærksomhed er nødvendig - høj risiko for dødelighed. - Understøtter beslutningen om indlæggelse og behandling - Høj risiko for respirationssvigt og behov for respirator blandt patienter med COVID-19.

Tabel 2: Forenklet skema over klinisk suPAR-beslutning^{6,14}.

FORVENTEDE VÆRDIER HOS RASKE MENNESKER

Alle mennesker har et målbart suPAR-niveau. Hos raske bloddonorer (N=9305) ligger det gennemsnitlige suPAR-niveau for mænd i alderen 18-65 år på 2,2 ng/mL (25-75 % interval fra 1,8-2,9 ng/ml)⁷, hos kvinder i alderen 18-65 år på 2,6 ng/mL (25-75 % interval fra 2,1-3,2 ng/mL)⁷, og hos patienter på akutafdelingen er suPAR-niveauet omkring 3,0-6,0 ng/mL^{2,3,8}. Hos patienter med alvorlig sygdom og organsvigt er suPAR ofte tocifret^{9,10}. Jo højere niveau, jo større er risikoen for sygdomsprogression og desto værre er prognosen.

KLINISK PERFORMANCE

Validering af skæringspunkter

Akutte medicinske patienter

De kliniske valideringsdata stammer fra et prospektivt observationsstudie af ikke-udvalgte akutte medicinske patienter, der kommer ind på akutafdelingen på Mikkeli Hospital i Finland.¹¹ I alt 1747 akutte medicinske patienter deltog i studiet og fik foretaget suPAR-målinger ved hjælp af suPARnostic® TurbiLatex. Gennemsnitsalderen var 70 (IQR: 57-79), og 51,4 % var mænd. Blandt patienter med suPAR under 4,0 ng/mL (N=804, 46,0 %) døde 8 (1,0 %) inden den 90-dages opfølgingsperiode, hvilket medførte en negativ prædiktiv værdi på 99,0 %, en sensitivitet på 94,2 % og en specificitet på 47,9 %. Blandt patienter med suPAR over 6,0 ng/mL (N=429, 24,6 %) døde 87 patienter (20,3 %) inden den 90-dages opfølgingsperiode, hvilket medførte en positiv prædiktiv værdi på 20,1 %, en sensitivitet på 63,0 % og en specificitet på 78,7 %. Data for den 90-dages opfølgingsperiode fremgår af Tabel 3.

	90-dages opfølgingsperiode		I alt	PPV	NPV
	Død	Overlevet			
Høj risiko (suPAR >6,0 ng/mL)	87	342	429	20,3 %	
Middel risiko (suPAR 4,0-6,0 ng/mL)	43	471	514		
Lav risiko (suPAR <4,0 ng/mL)	8	796	804		99,0 %
I alt	138	1609	1.747		
Sensitivitet/specificitet (< 4,0 ng/mL)	94,2 %	49,5 %			
Sensitivitet/specificitet (> 6,0 ng/mL)	63,0 %	78,7 %			

Tabel 3: 90-dages dødelighed hos akutte medicinske patienter i et finsk valideringsstudie.

COVID-19

De kliniske valideringsdata stammer fra et prospektivt observationsstudie på Mikkeli Centralhospital i Finland ved brug af suPARnostic® TurbiLatex på en cobas c 501. Studiet omfattede 100 akutte medicinske patienter, der blev testet positive for SARS-CoV-2 på akutafdelingen på Mikkeli Centralhospital i Finland.⁷

Resultatet af suPAR-valideringen til stratificering af COVID-19-patienter i forhold til risikoen for at udvikle alvorligt respirationssvigt og at brug af respirator bliver nødvendigt fremgår af Tabel 4.

	90-dages opfølgingsperiode		I alt	PPV	NPV
	Død	Overlevet			
Høj risiko (suPAR >6,0 ng/mL)	5	44	49	10,2 %	
Middel risiko (suPAR 4,0-6,0 ng/mL)	0	27	27		
Lav risiko (suPAR <4,0 ng/mL)	0	24	24		100 %
I alt	5	95	100		
Sensitivitet/specificitet (< 4,0 ng/mL)	100 %	25,3 %			
Sensitivitet/specificitet (> 6,0 ng/mL)	100 %	53,7 %			

Tabel 4: Udvikling af respirationssvigt over 90 dage hos COVID-19-patienter i henhold til suPAR-skæringspunkter.

BEGRÆNSNINGER

Klinisk prognostisering må ikke alene baseres på resultatet af suPARnostic® TurbiLatex-testen. Resultaterne skal i stedet fortolkes under hensyntagen til patientens kliniske historik og resultaterne af øvrige diagnostiske tests.

ANALYTISK PERFORMANCE

PRØVESTABILITET

Blodprøver skal tilføres udstyret til automatisk prøvetagning inden for 2 timer efter prøvetagning for at undgå hæmolyse.

Det foretrækkes, at prøver analyseres hurtigst muligt, men K2-EDTA og litium-heparin-plasma-prøver er stabile i:

- 24 timer ved stuetemperatur (20-25 °C).
- 3 dage ved 2-8 °C.
- -20 °C ved længere opbevaring.

Fem gange nedfrysning/optøning over 5 dage har ingen betydning for suPAR-koncentration i en prøve.

PÅKRÆVET OPLÆRING

For at kunne anvende suPARnostic® TurbiLatex Reagents skal brugeren være fuldt oplært i at betjene det kemiske analyseudstyr.

RESULTATKARAKTERISTIKA

Nedenstående resultater er opnået ved brug af suPARnostic® TurbiLatex Reagents på Abbott Architect. De viste data gælder derfor kun for Abbott Architect.

RESULTATER

Resultaterne er beregnet ved lineær regression.

Hvis der benyttes en anden beregningsmetode end lineær regression, skal denne metode valideres. Kontroller derefter kurven ved hjælp af suPARnostic® TurbiLatex Controls, og foretag korrigerende handlinger, hvis resultaterne ligger uden for den øvre og nedre grænse.

MÅLEOMRÅDE

Måleområdet for suPARnostic® TurbiLatex-test er 2,0 ng/mL til 16,0 ng/mL på Abbott® Architect. Det anbefales ikke at fortynde prøver, hvor resultaterne ligger over måleområdet.

ANALYTISKE GRÆNSER

Blindværdigrænsen (LoB) blev fastsat som den 95. percentil af 60 blinde målinger.

Detektionsgrænsen (LoD) blev beregnet som LoB plus 3 gange den samlede standardafvigelse (SD). LoD svarer til den laveste sporbare analytkoncentration.

Kvantifikationsgrænsen (LoQ) blev beregnet som LoB plus 10 gange standardafvigelsen af den gennemsnitlige estimering af lavkoncentrationsprøver blandt 60 lavkoncentrationsprøver.

Plasmatype	LoB	LoD	LoQ
EDTA	0,4 ng/mL	0,7 ng/mL	0,7 ng/mL
Litium-heparin	0,4 ng/mL	0,8 ng/mL	0,8 ng/mL

LoB og LoD blev fastslået i forhold til CLSI EP17¹³. LoQ blev fastslået i henhold til IUPAC, Codex Alimentarius Procedural Manual, 15. udgave.

INTERFERENS

Prøver med unormalt forhøjet indhold af hæmoglobin, lipider eller bilirubin kan indvirke på testens resultat og følsomhed.

Der blev ikke observeret interferens for følgende koncentrationer.

Stof:	Koncentration:
Bilirubin	350 µmol/L
Hæmoglobin	1,4 g/L
Triglycerider	3,3 g/L
Reumatoidfaktor	> 440 IU/mL
HAMA	Titer > 640*

Interferensstudierne blev udført ved hjælp af en modificeret CLSI EP07-A2-protokol.¹³

Reumatoidfaktor og HAMA-opløsninger blev klargjort ved at tilsætte koncentreret reumatoid og HAMA-opløsninger til humane plasmapools.

I sjældne tilfælde kan gammopati, især type IgM (Waldenströms makroglobulinæmi), give unøjagtige resultater. Patienter med bekræftet anti-TPO eller andre autoimmune sygdomme har vist sig at interferere i enkelte tilfælde.

Selv om der er taget forholdsregler for at minimere interferens, som skyldes heterofile antistoffer, kan der observeres fejlagtige resultater. Eventuelle suPAR-værdier over 10 ng/mL skal derfor undersøges nøje, og usædvanligt høje resultater, f.eks. over 20 ng/mL, kan være falske positive resultater, som skyldes interferens.

LINEARITET

suPARnostic® TurbiLatex Reagents-testen er lineær fra 1,8 ng/mL til 26,5 ng/mL. Data blev opnået fra Roche Cobas c 502.

HOOK-EFFEKT

suPARnostic® TurbiLatex Reagents-testen udviste ingen prozoneeffekt i koncentrationer op til 70,0 ng/mL.

PRÆCISION

Prøver med lavt, middel og højt indhold blev målt i to replikater i to særskilte kørsler pr. dag i 20 dage.

Blodprøve taget på K2-EDTA-antikoagulant.	Gennemsnitligt suPAR-niveau (ng/mL)	CV-gentagelser	CV mellem kørsler	CV mellem dage	CV for samme måleudstyr
Lav	3,8	9,9 %	0,0 %	6,4 %	11,6 %
Middel	5,6	5,8 %	0,0 %	4,0 %	7,0 %
Høj	9,1	4,0 %	2,2 %	4,3 %	5,9 %

Blodprøve taget på litium-heparin-antikoagulant.	Gennemsnitligt suPAR-niveau (ng/mL)	CV-gentagelser	CV mellem kørsler	CV mellem dage	CV for samme måleudstyr
Lav	3,8	8,2 %	0,0 %	5,1 %	9,5 %
Middel	5,1	4,7 %	1,3 %	6,4 %	7,3 %
Høj	8,7	3,5 %	3,6 %	4,2 %	5,4 %

Det mellemliggende præcisionsstudie blev udført i henhold til CLSI EP05-A2-protokollen.¹³

NØJAGTIGHED (SAMMENLIGNING MELLE METODER)

suPARnostic® TurbiLatex kalibreres mod en intern kontrol, der er verificeret med suPARnostic® ELISA. Den maksimalt tilladte variation mellem suPARnostic® ELISA og suPARnostic® TurbiLatex er 15 %, og mellem partier af TurbiLatex er den 10 %.

Der blev udført bias- og korrelationsberegninger for suPARnostic® TurbiLatex på Roche Cobas c III for at vurdere suPARnostic® TurbiLatex-kittets evne til at kvantificere suPAR i patientprøver. Der blev foretaget målinger på 105 prøver med ét parti suPARnostic® TurbiLatex Reagents, og resultaterne blev sammenlignet.

Resultater:

Prøvetype	Antal par	Hældning	Skæring med Y-akse	Pearson-korrel.	Intervallværdi
K2-EDTA-baseret plasma	105	1,05	- 0,18	0,995	2,2-16,4 ng/ml
Heparin-baseret plasma	105	1,01	- 0,19	0,986	2,7-15,0 ng/ml

X = suPARnostic® TurbiLatex på Roche Cobas cIII

Y = suPARnostic® TurbiLatex på Abbott Architect I6000

ANTIKOAGULATIONSEFFEKT (METODESAMMENLIGNING)

suPARnostic® TurbiLatex kalibreres for plasmaer med K2-EDTA-antikoagulant. Det bør derfor overvejes at udføre bias- og korrelationsberegninger mod K2-EDTA-baserede plasmaer, når der anvendes litium-heparin-antikoagulant.

45 prøver fra samme person blev derfor indsamlet i K2-EDTA, litium-heparin-prøver fra en enkelt forsøgsperson blev målt med et parti suPARnostic® TurbiLatex Reagents, og resultaterne blev sammenlignet.

Prøvetype	Antal par	Hældning	Skæring med Y-akse	Pearson-korrel.	Intervallværdi
Litium-heparin-plasma	45	1,1219	-0,0571	0,982	2,2-12,1 ng/mL

X = suPARnostic® TurbiLatex på K2-EDTA-plasma.




Y = suPARnostic® TurbiLatex på litium-heparin-plasma. Studierne blev udført med brug af Siemens Atellica® bioanalyseudstyr.

Når der anvendes plasma med litium-heparin-antikoagulant, skal følgende korrektionsfaktor tilføjes for at opveje den iboende matrix:

Korreleret resultat = (opnået resultat for litium-heparin-plasma – 0,0571)/1,1219

AFFALDSHÅNDTERING

Bortskaf ubrugte reagenser og affald i henhold til gældende lovgivning.

REF		
Katalognr.	Indeholder nok til <n> tests	Mindst holdbar til
IVD		LOT
In vitro diagnostisk medicinsk udstyr	Temperaturgrænser	Partinr. (Batchnummer)

REFERENCER

- 1) Desmedt S et al. The intriguing role of soluble urokinase receptor in inflammatory diseases. Crit Rev Clin Lab Sci. 2017 Mar;54(2):117-133
- 2) Rasmussen LJH et al. Combining National Early Warning Score with Soluble Urokinase Plasminogen Activator Receptor (suPAR) Improves Risk Prediction in Acute Medical Patients: A Registry-Based Cohort Study. Crit Care Med. 2018 Dec;46:1961-8.
- 3) Rasmussen LJH, et al. Soluble urokinase plasminogen activator receptor (suPAR) in acute care: a strong marker of disease presence and severity, readmission and mortality. A retrospective cohort study. Emerg Med J. 2016 Nov;33:769-75.
- 4) Schultz et al. Availability of suPAR in emergency departments may improve risk stratification: a secondary analysis of the TRIAGE III trial Scandinavian Journal of Trauma, Resuscitation and Emergency Medicine BMC (2019) 27:43
- 5) Schultz, M. et al. Early Discharge from the Emergency Department Based on Soluble Urokinase Plasminogen Activator Receptor (suPAR) Levels: A TRIAGE III Substudy, Hindawi, Disease Markers, Volume 2019
- 6) Rovina et al. Soluble urokinase plasminogen activator receptor (suPAR) as an early predictor of severe respiratory failure in patients with COVID-19 pneumonia. Crit Care, 2020 Apr 30;24(1):187;
- 7) Hastrup E, et al.: Soluble urokinase plasminogen activator receptor as a marker for use of antidepressants. PLoS One 2014.
- 8) Raggam RB et al. Soluble urokinase plasminogen activator receptor predicts mortality in patients with systemic inflammatory response syndrome. J Intern Med 2014, 276(6):651-8
- 9) Koch A, et al. Clinical relevance and cellular source of elevated soluble urokinase plasminogen activator receptor (suPAR) in acute liver failure. Liver Int 2014;34:1330-1339.
- 10) Donadello K, et al. Soluble urokinase-type plasminogen activator receptor as a prognostic biomarker in critically ill patients. J Crit Care. 2014 Feb;29(1):144-9.
- 11) Seppälä, S. et al. suPAR Cut-offs for Stratification of Low, Medium, and High-risk Acute Medical Patients in the Emergency Department, preprint available at <https://www.researchsquare.com/article/rs-542503/v1>
- 12) Azam Tu, et al. International Study of Inflammation in COVID-19. Soluble Urokinase Receptor (SuPAR) in COVID-19-Related AKI. J Am Soc Nephrol. 2020 Nov;31(11):2725-2735.
- 13) Protokoller for fastlæggelse af detektionsgrænser og kvantifikationsgrænser; Godkendt vejledning. EP17-A, Vol. 24 No. 34 Erstatte EP17-P, Vol. 24 No. 10. <https://www.clsi.org/>
- 14) Upublicerede data fra et multicenter forsøg i Spanien
- 15) Altintas I, et al.. suPAR Cut-Offs for Risk Stratification in Patients With Symptoms of COVID-19. Biomark Insights. 2021 Aug

APPLIKATIONSPARAMETRE

For ABBOTT Architect®-systemet

Generelle parametre

Navn:	suPAR	Testtype:	Fotometrisk
Testnummer:	*1	Testtilgængelighed:	Aktiv
Testversion:	1	Kal.version	

Reaktionsdefinitioner

Reaktionstilstand	Ende op	Primær udlæsningstid	32 – 33
Primær bølgelængde:	572		
Sekundær bølgelængde:	Ingen	Farvekorrektionsstid:	0 – 0
Sidste påkrævede udlæsning:	33	Udlæsningstid for blank prøve:	19 – 20
Absorbansinterval:	0,0000 – 0,0000		
Prøve, blindværditype:	Selv (auto)		

Reagens / prøve

Reagens:	suPAR		
R1-reagensvolumen	150	R2-reagensvolumen	50
R1-vandvolumen:	0	R2-vandvolumen:	0
R1-dispenseringstilstand:	Type 6	R2-	Type 5
		dispenseringstilstand:	
Navn på fortynder:	Saltvand	Dispenseringstilstand for fortynder:	Type 0

Navn på fortynder	Prøvevolumen	Fortynder prøvevolumen	Fortyndervolumen	Vandvolumen	Fortyndingsfaktor
Normal	10,0	0,0	0,0		1:1,00

Validitetskontrol

Type reaktionskontrol:	Ingen		
Udlæsningstid, A-interval:		Udlæsningstid, B-interval:	
Beregningsgrænse:		Minimum absorbans:	
		Hastighedslinearitet:	0
Maksimum absorbansvariation:			

Kalibreringsparametre

Kalibreringsmetode: Lineær

Brug kal.faktor fra: Faktor:

Fulde intervalltimer: 0 Justeringsintervalltimer: 0

Justeringstype: Ingen Justeringsniveau:

Forventet kal.faktor: 0,0000 Standard bestillingstype: Fuld

Forventet faktortolerance %: 0 Absorbansinterval for blindværdi: 0,0000 – 0,0000

Spænd: Spænd for absorbansinterval: 0,0000 – 0,0000

Maksimum kurvetilpasning: 0,0000

Navn på kalibratorsæt: *2 Replikater: 2

Kal.niveau	Koncentration [ng/ml]	Prøvevolumen	Niveau for fortyndet prøve	Fortyndervolumen	Vandvolumen
Kal 0. – Blindværdi	*2	10,0	0,0	0	0
Kal. 1	*2	10,0	0,0	0	0
Kal. 2	*2	10,0	0,0	0	0
Kal. 3	*2	10,0	0,0	0	0
Kal. 4	*2	10,0	0,0	0	0
Kal. 5	*2	10,0	0,0	0	0

Resultatparametre

Linearitetsinterval: 2,0-16,0

Specifikation af interval for anmærkning:

Køn	Alder	Normalt interval	Ekstremt interval

Resultatenhed

Resultatkoncentrationsenhed: ng/mL

Korrelationsfaktor:

Antal decimaler for resultat: 1

Skæring:

***1: Brugerdefineret værdi**

***2: Batch-specifikke koncentrationer – se CoA**