



ZYMU TEST HIA IgM, IgA, IgG

Ref RK040E (96 testů)



Kvalitativní test pro detekci heparin-dependentních protilátek typu IgM, IgG nebo IgA ELISA metodou



www.hyphen-biomed.com

155, rue d'Eragny
95000 NEUVILLE SUR OISE
FRANCE
Tel. : +33 (0)1 34 40 65 10
Fax : +33 (0)1 34 48 72 36
info@hyphen-biomed.com

Revise:02_2021

POUŽITÍ:

ZYMU TEST HIA IgM, IgA, IgG souprava pro ELISA test je kvalitativní test určený pro detekci heparin-dependentních protilátek IgM, IgG a IgA v lidské plazmě, séru nebo v jakékoli další tělní tekutině, kde je zapotřebí určovat tyto protilátky. Tato souprava dovoluje zároveň měřit 32 testů pro každý specifický izotyp.

INFO:

Souprava ZYMU TEST HIA IgA, IgM, IgG může být použita pro měření specifických izotypů a plhou typizaci heparin-dependantních látek.

Tento test obsahuje biologicky přístupný fixovaný heparin, který je stabilizován a saturován pro celkovou reaktivitu s vázacími proteiny a protilátkami. Tato metoda je spolehlivá a poskytuje vysokou reprodukativnost, vysokou citlivost a specificitu díky identifikaci IgG, IgM a IgA isotopů heparin závislých protilátek a napodobováním vázacích mechanismů protilátek na heparin na povrchu destiček a endotelialních buněk in vivo.

PRINCIP:

Ředěná testovaná plazma nebo sérum se pipetuje do jamky destičky, na jejíž stěnách je navázán nefrakcionovaný heparin, a do které je v předešlém kroku přidán buněčný lyzát. Pokud jsou přítomny heparin-dependentní protilátky třídy IgM, IgG a IgA, vytvoří komplexy s biologicky dostupným nefrakcionovaným heparinem, vázaným na destičce. Následuje promývací krok. Navázané protilátky jsou potom detekovány pomocí specifického immunonkonjugátu, který je tvořen koží polyklonalní protilátkou proti lidskému IgG (Fcγ specifické), nebo IgM (μ specifické), nebo IgA (α specifické) a peroxidázou (HRP). Tento immunonkonjugát reaguje specificky s IgG, IgM nebo IgA. Následuje další promýtí. Potom se přidá peroxidázový substrát – Tetramethylbenzidin (TMB), který v přítomnosti peroxidu vodíku (H₂O₂) vytvoří modré zbarvení. Po zastavení kyselinou sírovou se barva změní na žlutou. Intenzita zbarvení je přímo úměrná množství heparin-dependentních protilátek třídy IgM přítomných v testovaném vzorku.

REAGENCIJE:

1. **COAT: Micro ELISA destička**, obsahuje 12 proužků po 8 jamkách, potažených nefrakcionovaným heparinem biologicky dostupným, saturovaným a potom stabilizovaným. Destička je balená v hliníkovém pouzdu hermeticky uzavřeném společně s desikantem.
2. **SD: 2 lahvičky s obsahem 50 ml HIA diluentu vzorku** připraveného k použití. Obsahuje Azid sodný.
3. **C+: 1 lahvičku HIA IgG pozitivní kontroly, 1 lahvičku HIA IgM pozitivní kontroly a 1 lahvičku HIA IgA pozitivní kontroly**, lyofilizované. Po rozpuštění s 1 ml HIA diluentu vzorku se získá pozitivní kontrola připravená k použití (jíž ředěná 1:100).
- Předpokládaná reaktivita (OD_{450nm}) je uvedena na letáku dodaném se soupravou.
4. **C-: 3 lahvičky negativní kontroly**, lyofilizované (ředěná normální lidská plazma). Po rozpuštění s 1 ml HIA diluentu vzorku se získá negativní kontrola připravená k použití (jíž ředěná 1:100). Obsahuje BSA.
5. **CLy: 3 lahvičky buněčného lyzátu**, lyofilizovaného (ředěná normální lidská plazma). Po rozpuštění s 2 ml destilované vody se získá reagencie připravená k použití. Obsahuje BSA.
6. **IC: 1 lahvičku specifického immunonkonjugátu (Anti-(h)-IgM (μ)-HRP immunonkonjugát)**, 1 lahvičku specifického immunonkonjugátu (Anti-(h)-IgA (Fcγ)-HRP immunonkonjugát), 1 lahvičku specifického immunonkonjugátu (Anti-(h)-IgA (α)-HRP immunonkonjugát), lyofilizované koží protilátky specifické pro lidský Fcγ, α a μ spárované s HRP lidské IgG-IgA-IgM. Po rozpuštění s 7,5 ml diluentu konjugátu (CD) se získá immunonkonjugát připravený k použití. Obsahuje BSA.
7. **CD: 1 lahvička 25 ml diluentu konjugátu**, připraveného k použití. Obsahuje BSA.
8. **WS: 1 lahvička 50 ml promývacího roztoku**, 20x koncentrovaného.
9. **TMB: 1 lahvička 25 ml peroxidázového substrátu: 3,3',5,5' - Tetramethylbenzidine**, s obsahem peroxidu vodíku. Připraven k použití.
10. **SA: 1 lahvička 6 ml 0,45 M kyseliny sírové** (zastavovací roztok). Připraven k použití.

SD reagencie obsahují malé koncentrace Azidu sodného (0,9 g/l) a SA reagencie obsahují kyselinu sírovou. Viz BEZPEČNOSTÍ UPOZORNĚNÍ.

BEZPEČNOSTNÍ UPOZORNĚNÍ:

- Jedná se o produkt biologického původu, proto s ním musí být zacházeno s opatrností jako s potenciálně infekčním.
- Při kontaktu s měděným nebo olověným odpadním potrubím může azid sodný tvorit explozivní azidy kovů.
- V případě kontaminace se TMB substrát změní barvou na žlutou. V tomto případě musí být znehodnocen a musí se použít nová lahvička.
- Odpadní materiál zlikvidujte dle lokálních směrnic o zacházení s odpadem.
- Užívejte komponenty pouze z kitu stejné šarže. Nezaměňujte komponenty z kitů o různých šaržích v jednom testu.
- S reagencie zacházejte opatrně, aby nedošlo ke kontaminaci během používání. Pokud je možné, snižte odpar reagencie zmenšením plochy kontaktu reagencie se vzduchem. Odpařování snižuje stabilitu reagencie v analyzátoru.
- Pro zajištění dostatečné stability uzavírejte lahvičky jejich vlastními zátkami, nebo je uchovávejte v uzavřených plastových mikrozumavkách, určených pro uchovávání plazmy.
- Studie stability trvající 3 týdny při 30°C prokázaly, že reagencie může být přepravována za pokojové teploty po krátký čas bez jejího poškození.
- Bovinný sérový albumin (BSA) byl připraven z bovinné plazmy, která byla testována na nepřítomnost infekčních agensů a byla odebrána od zvířat bez BSE.
- I v nízkých koncentracích (0,45M) je kyselina sírová žíravina. Proto zacházejte s kyselinou sírovou opatrně, jako s podobnými chemikáliemi. Vyvarujte se kontaktu s očima a kůží.
- Pouze pro použití In Vitro.

CD, WS: H317: Může vyvolat kožní alergické reakce.

PŘÍPRAVA REAGENCIÍ, SKLADOVÁNÍ A STABILITA:

Nejméně 30 minut před použitím soupravu zahřejte na pokojovou teplotu. Nepoužité reagencie skladujte při 2 – 8 °C. Lahvičky jsou uzavřeny ve vákuu. Při otevření opatrně odepjmete zátku, abyste předešli ztrátě prášku.

V originálním balení, pokud jsou skladovány v 2-8°C podle doporučení a protokolů může být souprava použita během 2 měsíců postupně, jak bude zapotřebí.

1. COAT (ELISA mikrotitracní destička): otevřete hliníkové pouzdro a vyjměte požadovaný počet 8-ml jamkových proužků pro analýzu. Pokud jsou mimo pouzdro, musí být testovatí proužky použity do 30 minut. Nepoužíte proužky mohou být skladovány v 2-8°C 8 týdnů v jejich originálním hliníkovém pouzdu, za přítomnosti desikantu, hermeticky uzavřené, chráněné před vlhkostí a uložené v přiloženém skladovacím pouzdru.

2. SD (HIA diluent vzorku): je připraven k použití. Po otevření může být používán po 8 týdnů, pokud je skladován při 2-8°C a pokud je zabráněno bakteriální kontaminaci a odpařován během použití. Obsahuje Azid sodný.

3. C+ (HIA pozitivní kontrola IgM nebo IgA nebo IgG): rozpuštěte každou lahvičku 1 ml HIA diluentu vzorek a promíchejte. Získaná kontrola je připravena k použití a odpovídá plazmě obsahující IgA nebo IgG nebo IgM heparin-dependentní protilátky, jíž ředěná 1:100.

Stabilita reagentu po otevření, pokud je v originální lahvičce a je zabráněno jakémukoliv odpařování a kontaminaci během použití je:

- 2 týdny při 2 – 8°C
- 2 měsíce při < -20°C

4. C- (Negativní kontrola): rozpuštěte každou lahvičku s 1 ml HIA diluentu vzorku a promíchejte. Tak se získá negativní kontrola jíž připravená k použití. Odpovídá normální lidské plazmě, jíž naředěná 1:100.

Stabilita reagentu po otevření, pokud je v originální lahvičce a je zabráněno jakémukoliv odpařování a kontaminaci během použití je:

- 2 týdny při 2 – 8°C
- 2 měsíce při < -20°C



5. CLy (buněčný lyzát): Rozpustte každou lahvičku s **2 ml** destilované vody a promíchejte. Získá se tak reagent připravený k použití.

Stabilita reagantu po otevření, pokud je v originální lahvičce a je zabráněno jakémukoliv odpařování a kontaminaci během použití je:

- **2 týdny** při **2 – 8°C**
- **2 měsíce** při **< -20°C**

6. IC (Anti-(h)-IgG(Fcy) nebo Anti-(h)-IgM(μ) nebo Anti-(h)-IgA(α)-HRP imunokonjugát): Každá lahvička musí být rozpuštěna se **7,5 ml** diluentu konjugátu. Nechte částečky kompletně rozpustit. Před použitím opatrně lahvičku promíchejte, aby se obsah homogenizoval.

Stabilita reagantu po otevření, pokud je v originální lahvičce a je zabráněno jakémukoliv odpařování a kontaminaci během použití je:

- **24 hodin** při **18 – 25°C**
- **4 týdny** při **2 – 8°C**
- **2 měsíce** při **< -20°C**

7. CD (Diluent konjugát): Připraven k použití. Obsahuje 0,05% Kathon CG. Po otevření může být užíván po **8 týdnů**, pokud je skladován při **2-8°C** a je zabráněno bakteriální kontaminaci během použití.

8. WS (Promývací roztok): Inkubujte lahvičku ve vodní lázni v **37°C** dokud se zcela nerozpustí pevné částečky (pokud jsou přítomné). Promíchejte lahvičku a načeďte požadovaný objem v poměru **1:20** v destilované vodě (obsah lahvičky 50 ml dovoluje získat 1 litr promývacího roztoku).

Stabilita reagantu po otevření, pokud je v originální lahvičce a je zabráněno jakémukoliv odpařování a kontaminaci během použití je:

- Nefreděný roztok: **8 týdny** při **2 – 8°C**
Ředěný roztok: **7 dní** při **2 – 8°C**

9. TMB substrát: Připraven k použití. Po otevření může být používán po **8 týdnů**, pokud je skladován při **2-8°C** a pokud bylo zabráněno bakteriální kontaminaci během používání.

10. SA (Zastavovací roztok): Zastavovací roztok obsahuje 0,45M kyseliny sírové. Připraven k použití.

Stabilita reagantu po otevření, pokud je v originální lahvičce a je zabráněno jakémukoliv odpařování a kontaminaci během použití je:

- **8 týdny** při **2 – 8°C**

SKLADOVACÍ PODMÍNKY:

Nepoužité reagencie skladujte při **2 – 8 °C** v originálním balení. V doporučených skladovacích podmínkách je souprava použitelný do data spotřeby, uvedeného na obalu.

REAGENCIE A VYBAVENÍ POTŘEBNÉ, V KITU NEPŘÍTOMNÉ:

Reagencie:

Destilovaná voda.

Materiál:

8-kanálová pipeta nebo **rozplňovací pipeta** 50 – 300 μ l.

1-kanálové pipety o různých objemech od 0 - 20 μ l, 20 – 200 μ l, 200 – 1000 μ l.

Promývačka mikrotitračních destiček a třepáčka.

ELISA Reader s vlnovou délkou 450 nm.

ODBĚR VZORKU:

Během přípravy a skladování vzorků dodržujte lokální předpisy (pro USA viz CLSI doc GP44-A4).

Vzorek:

Lidská plazma odebraná z citrátového antikoagulantu nebo EDTA lidská plazma. Skladovací podmínky jsou stejné jako s citrátovanou plazmou. Heparin závislé protitělkové mohou být testovány v séru. To je pak normálně připravené k testování. Sérum ze srázeniny stohče před použitím nebo mražením. Pro sérum jsou skladovací podmínky stejně jako pro plazmu.

Odběr

Krev (9 objemu) musí být odebrána do citrátu sodného (1 objem, 0,109M) přímou venepunkcí. První odebraná zkumavka by měla být znehodnocena.

Centrifugace

Do 2 hodin po odběru použijte metodu ve vaší laboratoři validovanou pro získání plazmy chudé na destičky, např. 15 minut při 2 500 g a v pokojové teplotě 18-25°C. Plazma musí být stočena do plastové zkumavky.

Skladování plazmy:

- 24 hodiny při pokojové teplotě (18-25°C).
- 6 měsíce při **-20°C**

Vzorek plazmy rozmrazujte rychle při **37°C**, promíchejte a testujte během 72 hodin. Zamíchejte po rozmrazení a před testováním.

PROVEDENÍ:

Testovaná plazma, vzorek kontroly:

Kontroly jsou již ředěné (1:100) a připravené k použití.

Vzorky ředte s SD (HIA diluent vzorku) podle tabulky níže:

Vzorek	Ředící poměr
Plazma	1:100
Sérum	1:100
Biologická tekutina	1:100

Distributor: Diagnostica s.r.o, Za Traťí 686, Praha 9, Česká republika, tel.+420 266 315 909, Fax.+420 266 316 000, e-mail: info@diagnostica.cz, www.diagnostica.cz

Pokud je očekávána vysoká hladina heparin-dependentních protitělek, musí být vzorek testován v ředění 1:200 nebo 1:400 atd. Výsledek (odpovídající absorbanci) pak musí být násoben **2x** nebo **4x** atd.

Postup:

Vymějte pro počet testů požadovaný počet proužků z hliníkového pouzdra a vložte je do přiloženého rámečku. Do různých jamek ELISA destičky pak pipetejte reagencie dle následujícího postupu:

Reagent	Objem	Testovací krok
CLy	50 μl	Pipetování CLy do jamek mikrotitrační destičky
Pozitivní kontrola IgG nebo IgM nebo IgA, nebo negativní kontrola nebo 1:100 ředěný vzorek nebo HIA diluent vzorku (blank)	200 μl	Přidání ředěné: pozitivní kontroly nebo negativní kontroly nebo ředěné vzorky nebo HIA diluent vzorku do jamek ELISA destičky (a)
Inkubujte 60 minut při pokojové teplotě (18-25°C) (b)		
Promývací roztok (20x ředěný destilovanou vodou)	300 μl	proveděte 5 promývacích cyklů za použití promývačky (c)
Immunokonjugát (anti-(h)-IgG(Fcy) nebo anti-(h)-IgM(μ) nebo anti-(h)-IgA(α)-HRP immunokonjugát, načeďený 7,5 ml diluentu konjugátu)	200 μl	Ihned po promytí se napijetuje do jamek ELISA destičky specifický immunokonjugát (c)
Inkubujte 60 minut při pokojové teplotě (18-25°C) (b)		
Promývací roztok (20x ředěný destilovanou vodou)	300 μl	Proveďte 5 promytí za použití promývačky (c)
TMB/H₂O₂ Substrát	200 μl	Ihned po promytí pipetejte substrát do jamek Pozn.: pipetování substrátu, řádeček za řádkem musí být v přesných časových intervalech (c,d)
Inkubujte přesně 5 minut při pokojové teplotě (18-25°C) (b)		
0,45 M Kyselina sírová	50 μl	Pipetujte ve stejných časových intervalech jako substrát, přidáním 0,45 M kyseliny sírové zastavte rozvoj barvy (c,d)
Počkejte 10 minut, aby se zbarvení stabilizovalo a měřte absorbanci při 450 nm (A450) (e). Odečtěte hodnotu blanku.		

Poznámky:

- Pipetujte kontroly a testované vzorky tak rychle, jak je možné (do 10 minut), aby byla obdržena homogenní imunologická kinetická vazba protitělek. Příliš dlouhé prodlení mezi napijetováním první a poslední jamek může ovlivnit imunologickou kinetiku a vést tak k chyběnému výsledku.
- Vyuvarujte se ponechání destičky na slunečním světle během inkubace a zejména během vývoje zbarvení. Může být použita třepáčka ELISA destiček. Musí být respektována inkubační teplota 18-25°C. Výsledky jsou ovlivněny při příliš vysoké (>25°C) a příliš nízké (<18°C) teplotě a měření při 450 nm je pak příliš vysoké nebo nízké. To musí být zohledněno při posuzování výsledků. Stejně tak, když je použita třepáčka destiček, měla by být použita pouze na začátku každého kroku (napipetování vzorku, immunokonjugátu, zastavovacího roztoku) po dobu 1 až 2 minut, aby se získala dobrá homogenita. Absorbance při 450 nm pak výrazně stoupají, pokud je míchačka použita během celého inkubačního kroku
- Nikdy nenechávejte destičku prázdnou mezi přidáním reagencí nebo po promytí. Následující reagent musí být přidán do 3 minut, aby se zabránilo vyschnutí destičky – poškodilo by navázání komponenty. Pokud je nezbytné, udržujte destičku naplněnou promývacím roztokem a vyprázdněte až před pipetováním další reagencie. Promývačka musí být nastavena tak, aby promývala destičku jemně. Je nutné se vyhnout příliš energickému vyprázdnění jamek, aby se nesnižila reaktivita destičky.
- Pro přidání TMB substrátu – časové intervaly mezi pipetováním do řádku musí být přesně určeny a stejně intervaly musí pak být při pipetování zastavovacího roztoku.
- Pro bichromatický odečet může být užita referenční vlnová délka 690 nm nebo 620 nm.

KONTROLA KVALITY:

Kontroly v soupravě umožňují validovat správnost provedení testu.

Očekávané hodnoty absorbance při 450 nm pro pozitivní kontrolu a negativní kontrolu mohou jevit mírné odlišnosti od šarže k šarži, pokud je test proveden při teplotě 18-25°C.

Hodnoty jsou potom:

$$P = OD_{450} \text{ pro C+ (pozitivní kontrolu)} : 1:1 : \geq 1.0$$

$$N = OD_{450} \text{ pro negativní kontrolu} : \leq 0.25$$

Získané hodnoty pro P nebo N při 20±1°C jsou uvedeny na letáku, přiloženém k soupravě. Získané absorbance při 450 nm mohou kolísat dle teploty, za které byl test proveden.

VÝSLEDEK:



Výsledek vyjádřen dle A450 jako pozitivní nebo negativní.

Pokud je použito větší ředění vzorku, musí být zohledněn dodatečný diluční faktor.

INTERPRETACE VÝSLEDKU:

Pokud je test proveden při $20 \pm 1^\circ\text{C}$, jsou výsledky pro každý izotyp následující:

Pozitivní	A450 > 0.50
Slabě pozitivní	0.30 < A450 ≤ 0.50
Negativní	A450 ≤ 0.30

Pokud je pokojová teplota mimo doporučené rozmezí, hodnoty absorbancí mohou být ovlivněny. Pozitivní kontrola potom může být použita pro nastavení cutt-off hodnoty. Leták, přiložený k soupravě uvádí hodnotu A450 pro pozitivní kontrolu použité šárce soupravy ZYMU TEST HIA a hodnotu v % této A450 odpovídající každému cutt-off. Nastavená hodnota cutt-off pak odpovídá % absorbance naměřené pozitivní kontrole v dané sérii měření.

LIMITY TESTU:

- Pro získání optimálního výkonu testu, který dodržuje specifikace, procesní instrukce validované společností HYPHEN BioMed musí být striktně dodrženy. Jakékoli změny instrukcí postupu musí být validovány laboratoří.
- Jakékoli reagencie s neobvyklým vzhledem nebo projevující známky kontaminace musí být vyřazena.
- Jakákoli plazma s koagulátem nebo projevující známky kontaminace musí být vyřazena.
- Pokud není promývací krok správně proveden, negativní kontrola může mít vyšší hodnotu absorbance. Pro zamezení nespecifického zabarvení, zkонтrolujte správnost provedení promývacího kroku.
- Tak jako jiné testy na přítomnost autoprotilátek, může mít na výsledek vliv konkrétní klinická situace, jako např. přítomnost zánětu, infekční onemocnění, autoimunní choroby, přítomnost imunních komplexů. Pak se zvyšuje pozadí (background) a výsledek může být v šedé zóně nebo slabě pozitivní. Zkontrolujte možnou přítomnost protilátek jiným vzorkem odebraným později.
- Chyběné výsledky mohou být také z důvodu bakteriální kontaminace testovaného materiálu, neadekvátní inkubační doby, špatném promytí, vystavení destičky příměmu světlu, opomenutí přidání reagencie, vystavení vyšší nebo nižší teplotě než je uvedeno nebo vynechání některého kroku.
- Výsledek tohoto testu by měl být použit společně s posouzením klinického stavu.
- Ačkoliv pozitivní reaktivita získaná tímto testem může znamenat přítomnost s heparinem spojených protilátek, detekce takové protilátky nepotvrzuje diagnózu HIT.
- Někteří pacienti mohou mít přirozené protilátky proti PF4 nebo jiným chemokinům.

PATOLOGIE:

Heparin-dependentní protilátky jsou imunoglobuliny přítomné v plazmě pacientů s podezřením na Heparinem indukovanou trombocytopenii (HIT) typu II.

HIT typu II (imunoalergický typ) se objevuje během terapie heparinem (1-2) jako největší komplikace této léčby.

Je způsobena vznikem protilátek proti makromolekulárnímu komplexu heparin-protein (obvykle destičkový faktor 4) (3-4). Navíc jsou u některých nemocných nacházeny také protilátky proti komplexu heparin-PF4, proti dalším chemokinům jako Neutrofil-aktivacína peptid (NAP2) a Interleukin-8 (IL-8) (5).

Vznik patologie je spojen zejména s heparin-dependentními protilátkami izotypu IgG. Přesto je pro zhodnocení rizika vzniku komplikací HIT informace o izotypech IgG,A,M užitečná jako prognostický faktor rozvoje této komplikace.

Když se HIT vyskytne poprvé, zářetivým mechanismem, cestou aktivace destiček nebo ve spojení s chirurgickým zámkem, vede k uvolnění chemokinů a tak podporuje vytvoření heparinových komplexů s chemokiny (obvykle PF4). Tyto multimolekulární komplexy se mohou stát antigeny a vést ke vzniku heparin-dependentních protilátek. Heterogenita těchto protilátek může částečně vysvětlit některé rozdíly mezi klinickým podezřením na HIT a biologickými testy (6).

Často mohou být heparin-dependentní protilátky asymptomatické, zejména pokud jsou IgM izotypu. Rozvoj kliniky je častější s vyšší koncentrací protilátek a s IgG izotypem těchto protilátek.

POUŽITÍ:

- Klinické podezření HIT během léčby heparinem (nekroza kůže, propad počtu destiček $<100, 10^9$ G/L nebo víc jak 30% snížení mezi následovnými součty...). Další možné příčiny trombocytopenie by měly být prozkoumány a vyloučeny. V případě potvrzené trombocytopenie může pozitivní test potvrdit diagnostiku.
- Zavislé IgG izotypní protilátky heparinu jsou spojovány s lepší klinickou diagnózou HIT. ZYMU TEST HIA IgG (RK040A) souprava nabízí lepší specifitu klinických komplikací HIT, ale menší citlivost. Případy spojené s pouze IgM izotypy nebo IgA nejsou detekovány.

SOUVISEJÍCÍ TESTY:

Různé izotypy protilátek mohou být měřeny společně při použití ZYMU TEST HIA IgGAM, screeningového testu (#RK040D) pro posouzení rizika rozvoje HIT u pacientů léčených heparinem. Přítomnost protilátky je rizikovým indikátorem pro rozvoj HIT.

Distributor: Diagnostica s.r.o., Za Traťí 686, Praha 9, Česká republika, tel.+420 266 315 909, Fax.+420 266 316 000, e-mail: info@diagnostica.cz, www.diagnostica.cz

KONFIRMACE POZITIVNÍCH VZORKŮ (pokud je požadována):

Pokud je požadováno, mohou být pozitivní vzorky konfirmovány inhibováním jejich vazby za přítomnosti heparinu. Pro tento konfirmaci přidejte k 500 μl vzorku (plazma nebo sérum) ředění 1:100 10 μl roztoku nefrakcionovaného heparinu o koncentraci 100 IU/ml a promíchejte. Tento heparinizovaný roztok (2 IU/ml finální koncentrace) pak musí být znova testován. Vazba heparin-dependentních protilátek na destičku je inhibována (absorbance poklesne o víc než 50%) ve většině případů. Tato inhibice potvrdí na heparinu závislou vazbu protilátek.

Velmi vzácně je vzorek pozitivní i bez přítomnosti buněčného lyzátu a tato inhibice pak není pozorována. Test je stále pozitivní v přítomnosti i absenci heparinu. Výsledek nedokáže vysvětlit při současném stavu znalostí a musí být posuzován společně s dalšími kritérii pro diagnózu HIT.

VÝHODNOCEŇI:

- Neinterfuereje heparin do 1 IU/ml.
- Inter assay: <10%.
- Intra assay: <10%.

REFERENCES:

1. Gruel Y. Throbopénie induite par les héparines manifestations cliniques et physiopathologie. Presse Med.1998 ; 27 :S7-S12.
2. Warkentin TE, Levine MN, Hirsh J et al : Heparin induced thrombocytopenia in patient treated with lowmolecular weight heparin or unfractionated heparin. N eng J Med 1995; 332:1330-1335.
3. Amiral J, Briley F, Dreyfus M et al : Platelet factor 4 complexed to heparin is the target for antibodies generated in heparine induced thrombocytopenia : Thromb haemost, 1992, 68 : 95-96
4. Amiral J, Briley F, Wolf M et al : Antibodies to macromolecular platelet factor 4-heparin complexes in heparin induced thrombocytopenia: a study of 44 cases. Thromb Haemost 1995; 73: 21-28.
5. Amiral J, Marfaing-Koka A, Wolf M et al: presence of autoantibodies to interleukin-8 or neutrophil-activating peptide-2 in patients with heparin associated thrombocytopenia. Blood, 1996; 78:78-449 (abstract).
6. Elalamy, Y Page, A Viallon, B Tardy, J Conard, G Heilt : Diagnostic et gestion des thrombopénies induites par l'héparine. Rev Mal Respir, 1999, 16 : 961-974.
7. Warkentin TE, Sheppard JA. Testing for heparin-induced thrombocytopenia antibodies. Transfus Med Rev, 2006, 20:259-272.
8. Greinacher A, Heparin induced thrombocytopenia: frequency and pathogenesis. Pathophysiol Haemost Thromb, 2006, 35:37-45.
9. CLSI Document GP44-A4: "Procedures for the handling and processing of blood specimens for common laboratory tests".

SYMBOLY:

Použité symboly jsou uvedené v ISO 15223-1 standart, viz dokument definice symbolů.

