

Axis-Shield Liquid Stable (LS) 2-Part Homocysteine Assay

(Διανέμεται από την BECKMAN COULTER, για επαγγελματική χρήση μόνο, στις πλατφόρμες BECKMAN COULTER AU (AU400, AU480, AU680, AU5800, **DxC 500** and **DxC 700 AU**)



Axis-Shield Diagnostics Ltd.
The Technology Park
Dundee DD2 1XA
Ηνωμένο Βασίλειο
Tel: +44 (0) 1382 422000
Fax: +44 (0) 1382 422088



ΕΛΛΗΝΙΚΑ:

ΠΡΟΟΡΙΖΟΜΕΝΗ ΧΡΗΣΗ

To Liquid Stable (LS) 2-Part Homocysteine Reagent προορίζεται για τον *in vitro* πιοστικό προσδιορισμό της ολικής ομοκυστεΐνης σε ανθρώπινο ορό και πλάσμα. Το βοήθημα μπορεί να βοηθήσει στη διάγνωση και θεραπεία ασθενών με πιθανολογούμενη υπερομοκυστεΐναιμία και ομοκυστινουρία. Για επαγγελματική χρήση μόνο.

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ: Δείγματα από ασθενείς που βρίσκονται υπό φαρμακευτική αγωγή που περιλαμβάνει **S-αδενοσυλ-μεθειονίνη** μπορεί να δειξουν ψευδών αυξημένα επίπεδα ομοκυστεΐνης. Ασθενείς που λαμβάνουν μεθοτρεξάτη, καρβαμαζεπίνη, φαινυτοϊνη, υποξειδίο του αζώτου, αντιοπασμωδικά ή 6-αζαουριδίνη τριοξική μπορεί να έχουν αυξημένα επίπεδα ομοκυστεΐνης λόγω της επίδρασης των ουσιών αυτών στην οδό. Ανατρέξτε στην ενότητα **ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΙ ΧΡΗΣΗΣ στο παρόν ένθετο συσκευασίας της ανάλυσης.**

ΠΕΡΙΛΗΨΗ ΚΑΙ ΕΠΕΞΗΓΗΣΗ ΤΗΣ ΔΟΚΙΜΗΣ

Η ομοκυστεΐνη (HCY) είναι ένα αμινοξύ που περιέχει θειόλη, το οποίο παράγεται από την ενδοκυτταρική απομεθυλίσωση της μεθειονίνης. Η ομοκυστεΐνη εξάγεται στο πλάσμα όπου κυκλοφορεί, κυρίως στην οξειδωμένη της μορφή, δεσμευμένη με πρωτεΐνες πλάσματος ως μικτό δισουλφιδιο πρωτεΐνης-HCY με λευκωματίνη (πρωτεΐνη-SS-HCY).¹⁻⁵ Είναι παρούσες μικρότερες πιοσότητες αναχθείσας ομοκυστεΐνης και η δισουλφιδική ομοκυστεΐνη (HCY-SS-HCY). Η ολική ομοκυστεΐνη (tHCY) αντιπροσωπεύει το άθροισμα όλων των ειδών HCY που απαντώνται στον ορό ή στο πλάσμα (ελεύθερη σεν δεσμευμένη με πρωτεΐνη). Η ομοκυστεΐνη μεταβολίζεται είτε σε κυστεΐνη. Ένα μεγάλο μέρος της ομοκυστεΐνης επαναμεθυλώνται σε μεθειονίνη, κυρίως από το φολικό οξύ και το εξαρτώμενο από την κοβαλαμίνη ένζυμο συνθήσα της μεθειονίνης. Η ομοκυστεΐνη συσσωρεύεται και απεκρίνεται στο αίμα όταν αυτές οι αντιδράσεις είναι μειωμένες.^{3,5} Σοβαρά αυξημένες συγκεντρώσεις ολικής ομοκυστεΐνης απαντώνται σε άπομα με ομοκυστινουρία, μια σπάνια γενετική διαταραχή των ενζύμων που εμπλέκονται στο μεταβολισμό της ομοκυστεΐνης. Ασθενείς με ομοκυστινουρία παρουσιάζουν νοητήκι υστέρηση, πρώιμη αρτηριοσκλήρωση και αρτηριακή και φλεβική θρομβοεμβολή.^{2,6} Απαντώνται επίσης άλλα λιγότερο σοβαρά γενετικά ελείματα, τα οποία σδημογούν σε μετίων αυξημένα επίπεδα ολικής ομοκυστεΐνης.⁷⁻⁹

Επιδημιολογικές μελέτες έχουν διερευνήσει τη σχέση μεταξύ αυξημένων επιπέδων ομοκυστεΐνης και καρδιαγγειακής νόσου (CVD). Μια μετα-ανάλυση 27 από αυτές τις μελέτες, που περιλαμβάνει περισσότερους από 4000 ασθενείς, εκτιμήσει ότι μια αύξηση της ολικής ομοκυστεΐνης κατά 5 μμολ/L σχετίζεται με λόγο πιθανοτήτων για στεφανιά νόσο (CAD) της τάξης του 1.6 (95% διάστημα εμπιστοσύνης [CI], 1.4 έως 1.7) για τους άνδρες και 1.8 (95% CI 1.3 έως 1.9) για τις γυναίκες ο λόγος πιθανοτήτων για την εγκεφαλοαγγειακή νόσο ήταν 1.5 (95% CI 1.3 έως 1.9). Ο κίνδυνος που συσχετίζεται με μια αύξηση κατά 5 μμολ/L στην ολική ομοκυστεΐνη ήταν ο ίδιος με εκείνον που συσχετίζεται με μια αύξηση κατά 0,5 μμολ/L (20 mg/dL) στη χοληστερόλη. Η περιφερική αρτηριακή νόσος έδειξε επίσης ισχυρή συσχέτιση.¹⁰

Η υπερομοκυστεΐναιμία, αυξημένα επίπεδα ομοκυστεΐνης, μπορεί να συσχετίσεται με αυξημένο κίνδυνο για CVD. Υπάρχουν επίσης πολλές δημοσιευμένες αναφορές προοπτικών μελετών σχετικά με τη σχέση μεταξύ υπερομοκυστεΐναιμίας και κινδύνου για CVD σε άνδρες και γυναίκες που ήταν αρχικά υγειες. Τα τελικά σημεία βασίστηκαν σε ένα καρδιαγγειακό συμβάν, όπως οξύ ύμφραγμα του μυοκαρδίου, αγγειακό εγκεφαλικό επεισόδιο, CAD ή θνησιμότητα. Τα αποτελέματα έντεκα από τις ένθετες μελέτες ασθενών-μαρτύρων που ανασκοπήθηκαν από τον Cattaneo¹¹ ήταν αμφίρροπα, ενώ πέντε από τις μελέτες υποστηρίζουν τη συσχέτιση με τον κίνδυνο και έξι άλλα. Πλο πρόσφατα, τα επίπεδα ομοκυστεΐνης προσδιορίστηκαν σε μια προοπτική μελέτη μετεμηνοποιασιακών γυναικών που συμμετείχαν στην Women's Health Study. Δείγματα από 122 γυναίκες, οι οποίες μετέπειτα ανέπτυξαν καρδιαγγειακά συμβάντα, εξετάστηκαν για ομοκυστεΐνη και συγκρίθηκαν με μια ομάδα μαρτύρων 244 γυναικών αντίστοιχης ηλικίας και κατάστασης κατηνίσματος. Οι γυναίκες στην ομάδα μαρτύρων παρέμειναν ελεύθερες νόσου κατά τη διάρκεια των τριών ετών της περιόδου παρακολούθησης. Τα αποτελέσματα κατέδειξαν ότι οι μετεμηνοποιασιακές γυναίκες που ανέπτυξαν καρδιαγγειακά συμβάντα είχαν σημαντικά υψηλότερα επίπεδα ομοκυστεΐνης γραμμής αναφοράς. Εκείνες με επίπεδα στο υψηλότερο τεταρτημόριο είχαν κατά δύο φορές αυξημένα κίνδυνο για οποιοδήποτε καρδιαγγειακό συμβάν. Αυξημένα επίπεδα ομοκυστεΐνης κατά την έναρξη καταδείχθηκε ότι αποτελούν ανεξάρτητα καταδείχθηκε ότι αυξημένα επίπεδα ομοκυστεΐνης συσχετίζονται ανεξάρτητα με αυξημένα ποσοστά θνησιμότητας από όλα τα αίτια και από CVD.¹³

Ασθενείς με χρόνια νεφρική νόσο εμφανίζουν αυξημένη νοσηρότητα και θνησιμότητα λόγω αρτηριοσκληρωτικής CVD. Η αυξημένη συγκέντρωση ομοκυστεΐνης αποτελεί ένα συχνά παρατρούμενο εύρημα στο αίμα αυτών των ασθενών. Αν και τέτοιοι ασθενείς έχουν έλλειψη ορισμένων βιταμινών που εμπλέκονται στο μεταβολισμό της ομοκυστεΐνης, τα αυξημένα επίπεδα HCY οφείλονται κυρίως στη μειωμένη αποβολή της HCY από το αίμα μέσω των νεφρών.^{14,15}

Φάρμακα όπως μεθοτρεξάτη, καρβαμαζεπίνη, φαινυτοϊνη, υποξειδίο του αζώτου και 6-αζαουριδίνη τριοξική παρέμειναν στο μεταβολισμό της HCY και μπορεί να δώσουν αυξημένα επίπεδα HCY.¹⁶

ΑΡΧΗ ΤΗΣ ΔΟΚΙΜΑΣΙΑΣ

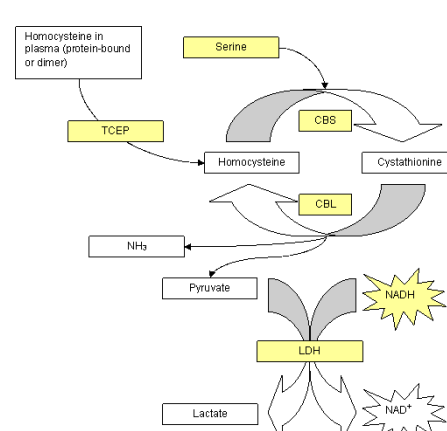
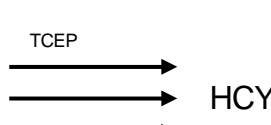
Δεσμευμένη ή διμερισμένη ομοκυστεΐνη (οξειδωμένη μορφή) ανάγεται σε ελεύθερη ομοκυστεΐνη, η οποία στη συνέχεια αντιδρά με σερίνη που καταλύεται από βήτα-συνθάση της κυσταθειονίνης (CBS) για να σχηματίσει κυσταθειονίνη. Η κυσταθειονίνη με τη σερίνη της διασπάται από τη βήτα-λυάση της κυσταθειονίνης (CBL) για να σχηματίσει ομοκυστεΐνη, πυροσταφυλικό και αμμωνία. Το πυροσταφυλικό στη συνέχεια μετατρέπεται από τη γαλακτική αφυδρογονάση (LDH) σε γαλακτικό με το νικοτιναμιδο-αδενινούκλεοτίδιο (NADH) ως συνένζυμο. Ο ρυθμός μετατροπής του NADH σε NAD⁺ είναι ευθέως ανάλογος με τη συγκέντρωση της ομοκυστεΐνης (D A340 nm).

Αναγωγή: Διμερισμένη ομοκυστεΐνη, μικτό δισουλφιδιο και δεσμευμένες με πρωτεΐνη μορφές της HCY στο δείγμα ανάγονται για να σχηματίσουν ελεύθερη HCY μέσω της χρήσης τρις [2-καρβοξυαιθυλ] φωσφίνης (TCEP).

HCY-SS-HCY (διμερισμένη ομοκυστεΐνη)

R1-SS-HCY (R1 = κατάλοιπα θειόλης)

Πρωτεΐνη-SS-HCY



Ενζυμική μετατροπή: Η ελεύθερη HCY μετατρέπεται σε κυσταθειονίνη μέσω της χρήσης βήτα-συνθάσης της κυσταθειονίνης και περίσσιμα σερίνης. Η κυσταθειονίνη στη συνέχεια διασπάται σε ομοκυστεΐνη, πυροσταφυλικό και αμμωνία.

Το πυροσταφυλικό μετατρέπεται σε γαλακτικό μέσω της γαλακτικής αφυδρογονάσης με το NADH ως συνένζυμο. Ο ρυθμός μετατροπής του NADH σε NAD⁺ (Δ A340 nm) είναι ευθέως ανάλογος με τη συγκέντρωση της ομοκυστεΐνης.

ΠΡΟΣΘΕΤΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ

Δεδομένου ότι η Beckman Coulter δεν κατασκευάζει το αντιδραστήριο ούτε διενεργεί έλεγχο ποιότητας ή άλλες δοκιμές σε μεμονωμένες παρτίδες, η Beckman Coulter δεν αναλαμβάνει την ευθύνη για την ποιότητα των λαμβανόμενων δεδομένων που εξαρτάται από τις επιδόσεις του αντιδραστηρίου, τυχόν διακυμάνσεις μεταξύ παρτίδων αντιδραστηρίων ή αλλαγές πρωτοκόλλου από τον κατασκευαστή.

ΤΕΧΝΙΚΗ ΥΠΟΣΤΗΡΙΞΗ

- Για τεχνική υποστήριξη, παρακαλούμε επικοινωνήστε με τον τοπικό σας αντιπρόσωπο της Beckman Coulter.
- Για ζημιά κατά την αποστολή - ενημερώστε το κέντρο κλινικής υποστήριξης της Beckman Coulter εάν αυτό το προϊόν είχε υποστεί ζημιά κατά την παραλαβή.
- Για οδηγίες χρήσης (συμπεριλαμβανομένων μεταφράσεων και παραμέτρων αποφυγής διασταυρούμενης μόλυνσης), επισκεφθείτε την ιστοσελίδα με διεύθυνση – www.homocysteine.org.uk/BCI

ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ ΠΑΡΑΓΓΕΛΙΩΝ ΚΑΙ ΣΥΣΤΑΤΙΚΑ ΤΟΥ KIT

Οι ακόλουθοι κωδικοί μπορούν να χρησιμοποιηθούν για την παραγγελία υλικών από τον τοπικό σας αντιπρόσωπο της Beckman Coulter.

Κωδικός προϊόντος	Περιγραφή	Σύνθεση	Κίνδυνος
B08176	REAG 1 - 1 x 30 mL Άχρωμο, άσομο υγρό	NADH (0,47 mM), LDH (38 KU/L), Σερίνη (0,76 mM), βάση Trizma 1-10%, Trizma υδροχλωρικό διάλυμα 1-10%, νατραζίδιο < 1%. Αναγωγικό μέσο (TCEP: 2,9 mM) Έτοιμο προς χρήση	  
	REAG 2 - 1 x 5 mL Ανοιχτό κίτρινο, άσομο υγρό	Ένζυμα κύκλου CBS (0,748 KU/L) και CBL (16,4 KU/L) Νατραζίδιο < 1%. Έτοιμο προς χρήση	
	CAL 0 μM - 1 x 3,0 mL, (Μπλε πώμα), Άχρωμο, άσομο υγρό	Υδατικό τυφλό ομοκυστεΐνης (0 μmol/L). Έτοιμο προς χρήση	
	CAL 28 μM - 1 x 3,0 mL, (Κόκκινο πώμα), Άχρωμο, άσομο υγρό	Υδατικό διάλυμα ομοκυστεΐνης (28 μmol/L). Έτοιμο προς χρήση	

Οι βαθμονομητές παρασκευάζονται βαρυτομετρικά και εν αναφορά προς το NIST SRM 1955 και είναι επιβεβαιωμένοι μέσω καθορισμένης διαδικασίας μέτρησης (HPLC). Οι εκχωρημένες τιμές είναι εκτυπωμένες στις ετικέτες (0 μmol/L και 28 μmol/L).

To Homocysteine Control Kit (Κωδικός προϊόντος - B08177) που περιέχει χαμηλό, μεσαίο και υψηλό μάρτυρα είναι επίσης διαθέσιμο από την Beckman Coulter για χρήση με το Liquid Stable (LS) 2-part Homocysteine Reagent.

ΑΠΟΘΗΚΕΥΣΗ ΚΑΙ ΑΠΟΣΤΟΛΗ ΤΩΝ ΑΝΤΙΔΡΑΣΤΗΡΙΩΝ

1.  Φυλάσσετε τα συστατικά του kit σε θερμοκρασία 2-8°C και χρησιμοποιήστε τα μέχρι την ημερομηνία λήξης που αναγράφεται στις ετικέτες. Μη χρησιμοποιείτε αντιδραστήρια που έχουν λήξει.
2. Ενημερώστε το κέντρο τεχνικής υποστήριξης της Beckman Coulter εάν αυτό το προϊόν είχε υποστεί ζημιά κατά την παραλαβή.
3. Τα αντιδραστήρια μπορούν να χρησιμοποιηθούν πολλές φορές μέχρι την ημερομηνία λήξης που αναγράφεται στις ετικέτες. Τα αντιδραστήρια πρέπει να επιστρέφονται σε θερμοκρασία φύλαξης 2-8°C μεταξύ των χρήσεων.
4. Μην αναμειγνύετε διαφορετικούς αριθμούς παρτίδας kit αντιδραστηρίων.
5. ΜΗΝ ΚΑΤΑΨΥΧΕΤΕ ΤΑ ΑΝΤΙΔΡΑΣΤΗΡΙΑ.
6. Μην εκθέτετε το υλικό των αντιδραστηρίων στο φως.
7. Αποφεύγετε τη μόλυνση των αντιδραστηρίων. Χρησιμοποιήστε ένα καινούριο ρύγχος πιπέτας μίας χρήσης για κάθε χειρισμό αντιδραστηρίου ή δείγματος.
8. Φύλαξη επί του οργάνου. Τα αντιδραστήρια μπορούν να φυλάσσονται για 30 ημέρες στο σύστημα σε όλες τις πλατφόρμες AU (AU400, AU480, AU680, AU5800, DxC 500 AU και DxC 700 AU).
9. Τα αντιδραστήρια δεν πρέπει να περιέχουν σωματιδιακή ύλη. Πρέπει να απορρίπτονται σε περίπτωση θολερότητας.

ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΑ ΔΟΚΙΜΑΣΙΑΣ

1. Προγραμματίστε το όργανο χρησιμοποιώντας τα κατάλληλα για το όργανο πρωτόκολλα.
2. Φορτώστε τα αντιδραστήρια και τα δείγματα στο όργανο σύμφωνα με τις οδηγίες.
3. Εκτελέστε τη δοκιμασία.

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΕΙΣ ΚΑΙ ΠΡΟΦΥΛΑΞΕΙΣ

Μόνο για *in vitro* διαγνωστική χρήση

1. Ακολουθείτε αυστηρά τις οδηγίες στο παρόν φυλλάδιο, ιδιαίτερα για τις συνθήκες χειρισμού και φύλαξης.
2. Το Αντιδραστήριο 1 και το Αντιδραστήριο 2 περιέχουν νατραζίδιο, το οποίο μπορεί να αντιδράσει με τις μολύβδινες και χάλκινες σωληνώσεις σχηματίζοντας ιδιαιτέρως εκρηκτικά μεταλλικά αζίδια. Κατά την απόδριψη, ξεπλένετε με μεγάλες ποσότητες νερού για να αποτρέψετε τη συσσώρευση αζίδιων.
3. Φύλλα δεδομένων ασφαλείας υλικού για όλα τα επικινδύνα συστατικά που περιέχονται σε αυτό το κιτ είναι διαθέσιμα μετά από αίτηση από τον κατασκευαστή του προϊόντος, Axis-Shield Diagnostics Ltd.

Προσοχή: Για το προϊόν που ισχύει στις Η.Π.Α., ο ομοσπονδιακός νόμος περιορίζει την πώληση αυτού του προϊόντος από ιατρό ή κατόπιν εντολής ιατρού.

Αναγνωριστικό προϊόντος: FHRW110	Εμπορική ονομασία	REAG 1
	Επικινδυνή ουσία	ΝΑΤΡΑΖΙΔΙΟ (EINECS: 247-852-1, CAS: 26628-22-8) ΑΙΘΑΝΟΛΗ (CAS: 64-17-5)
Ταξινόμηση		Εύφλ. Υγρό 3 H226 Υγρό και ατμοί εύφλεκτα
Εικονόγραμμα κινδύνου		
Λέξη σήμανσης		ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ
Δήλωση επικινδυνότητας		ΕUH032: Σε επαφή με οξέα ελευθερώνονται πολύ τοξικά αέρια. H226 Υγρό και ατμοί εύφλεκτα.
Δηλώσεις προφύλαξης		
Πρόληψη		P210 Μακριά από θερμότητα, θερμές επικάνειες, σπινθήρες, γυμνές φλόγες και άλλες πηγές ανάφλεξης. Μην καπνίζετε. P233 Να διατηρείται ο περιέκτης ερμητικά κλειστός. P240 Γειωση και ισοδυναμική σύνδεση του περιέκτη και του εξοπλισμού του δέκτη. P241 Να χρησιμοποιείται αντιεκρηκτικός εξοπλισμός [ηλεκτρολογικός /εξαερισμού/φωτιστικός]. P242 Να χρησιμοποιούνται μη σπινθηρογόνα εργαλεία. P243 Λάβετε μέτρα για την αποτροπή ηλεκτροστατικών εκκενώσεων. P273 Να αποφεύγεται η ελευθέρωση στο περιβάλλον. P280 Να φοράτε προστατευτικά γάντια/προστατευτικά ενδύματα/μέσα ατομικής προστασίας για τα μάτια. P403+P235 Αποθηκεύεται σε καλά αεριζόμενο χώρο. Διατηρείται δροσερό.
Απόκριση		P303+P361+P353 ΣΕ ΠΕΡΙΠΤΩΣΗ ΕΠΑΦΗΣ ΜΕ ΤΟ ΔΕΡΜΑ (ή με τα μαλλιά): Βγάλτε αμέσως όλα τα μολυσμένα ρούχα. Ξεπλύνετε την επιδερμίδα με νερό [ή στο ντους]. P370+P378 Σε περίπτωση πυρκαγιάς: Χρησιμοποιήστε CO2, σκόνη ή ψεκασμό νερού για να κατασβήσετε.
Απόρριψη		P501 Αυτό το υλικό και ο περιέκτης του πρέπει να απορρίπτονται με ασφαλή τρόπο.

Αναγνωριστικό προϊόντος: FHRW130	Εμπορική ονομασία	REAG 2
	Επικινδυνή ουσία	ΝΑΤΡΑΖΙΔΙΟ (EINECS: 247-852-1, CAS: 26628-22-8)
Ταξινόμηση		Μη ταξινομημένο
Εικονόγραμμα κινδύνου		Κανένα
Λέξη σήμανσης		Καμία
Δήλωση επικινδυνότητας		ΕUH032: Σε επαφή με οξέα ελευθερώνονται πολύ τοξικά αέρια.
Δηλώσεις προφύλαξης		
Πρόληψη	Καμία	
Απόκριση	Καμία	
Απόρριψη	Καμία	

ΣΥΛΛΟΓΗ και ΧΕΙΡΙΣΜΟΣ ΔΕΙΓΜΑΤΟΣ

1. Για τη μέτρηση της ομοκυστεΐνης, μπορεί να χρησιμοποιηθεί ορός (συλλεγμένος σε σωληνάρια ορού ή διαχωρισμού ορού) και πλάσμα (συλλεγμένο σε σωληνάρια με κάλιο EDTA ή ηπαρινόκ λίθιο). Ωστόσο, δεν συνιστάται η εναλλακτική χρήση μεμονωμένων αποτελεσμάτων ασθενούς από ορό, ηπαρινισμένο πλάσμα και πλάσμα EDTA.²⁸ Επιπλέον, έχουν αναφερεθεί διαφορές μήτρας μεταξύ σωληναρίων ορού, διαχωρισμού ορού και πλάσματος.¹⁸ Για την ελαχιστοποίηση αυξήσεων στη συγκέντρωση ομοκυστεΐνης από τη σύνθεση από τα ερυθρά αιμοσφαίρια, επεξεργαστείτε τα δείγματα ως εξής:
 - Τοποθετήστε όλα τα δείγματα (ορού και πλάσματος) επάνω σε πάγο μετά τη συλλογή και πριν την επεξεργασία. Ο ορός μπορεί να πήξει βραδύτερα και ο όγκος μπορεί να μειωθεί.¹⁶
 - Όλα τα δείγματα μπορούν να διατηρηθούν σε πάγο για έως και 6 ώρες πριν το διαχωρισμό με φυγοκέντρηση.¹⁶
 - Διαχωρίστε τα ερυθρά αιμοσφαίρια από τον ορό ή το πλάσμα με φυγοκέντρηση και μεταφέρετε σε ένα κύπελλο δείγματος ή άλλο καθαρό περιέκτη.**Σημείωση:** Τα δείγματα που δεν έχουν τοποθετηθεί αμέσως σε πάγο μπορεί να δείξουν μια αύξηση κατά 10-20% στη συγκέντρωση ομοκυστεΐνης.¹⁷
2. Εάν η ανάλυση πρόκειται να διενεργηθεί εντός 2 εβδομάδων από τη συλλογή, το δείγμα πρέπει να αποθηκευθεί στους 2-8°C. Εάν η ανάλυση πρόκειται να καθυστερήσει για πάνω από 2 εβδομάδες, το δείγμα πρέπει να φυλαχθεί σε θερμοκρασία κατάψυξης -20°C ή χαμηλότερη. Έχει καταδειχθεί ότι τα δείγματα παραμένουν σταθερά στους -20°C για 8 μήνες.^{16,18}
3. Αποτελεί ευθύνη του χειριστή να επαληθεύσει ότι χρησιμοποιείται(ούνται) ο(οι) σωστός(οι) τύπος(οι) δείγματος στο Liquid Stable (LS) 2-Part Homocysteine Reagent Assay.
4. Επιθεωρήστε όλα τα δείγματα ασθενούς, βαθμονομητές και μάρτυρες για φυσαλίδες. Αφαιρέστε τις φυσαλίδες πριν την ανάλυση.
5. Δείγματα που περιέχουν σωματιδιακή ύλη (ινύδης, ερυθρά αιμοσφαίρια ή άλλη ύλη) και ορατά λιπαρικά δείγματα δεν πρέπει να χρησιμοποιούνται με την ανάλυση. Τα αποτελέσματα από αυτά τα δείγματα μπορεί να είναι ανακριβή.
6. Αναμείξτε τα δείγματα πλήρως μετά την απόψυξη με στριβολισμό χαμηλής ταχύτητας ή με απαλή αναστροφή για να διασφαλίσετε τη συνοχή των αποτελεσμάτων. Αποφύγετε την επαναλαμβανόμενη ψύξη και απόψυξη. Δείγματα που έχουν αρατή σωματιδιακή ύλη, ερυθροκύταρα ή θολερότητα πρέπει να υποβάλλονται σε φυγοκέντρηση πριν τη δοκιμασία.

ΑΠΟΤΕΛΕΣΜΑΤΑ

Τα αποτελέσματα αναφέρονται σε μμολ/λ. Δείγματα > 44 μμολ/λ πρέπει να αραιώνονται 1 μέρος δείγματος προς 2 μέρη Cal 0 μμολ/λ ή 1 μέρος δείγματος προς 9 μέρη Cal 0 μμολ/λ ανάλογα με την περίπτωση. Διασφαλίστε ότι τα αποτελέσματα πολλαπλασιάζονται επτά τον σωστό συντελεστή αραίωσης.

ΑΝΑΜΕΝΟΜΕΝΕΣ ΤΙΜΕΣ

Εύρος αναφοράς: Το εύρος φυσιολογικών τιμών πρέπει να προσδιορίζεται από κάθε εργαστήριο έστι αύτος να επιβεβαιώνει τα χαρακτηριστικά του εξεταζόμενου πληθυσμού. Ως σημείο αναφοράς, μπορούν να χρησιμοποιηθούν τα ακόλουθα δεδομένα μέχρι το εργαστήριο να αναλύσει έναν επαρκή αριθμό δείγμάτων έστι αύτος να προσδιορίσει το δικό του εύρος φυσιολογικών τιμών. Η συγκέντρωση HCY στο πλάσμα ή στον ορό υγιών ατόμων ποικίλλει ανάλογα με την ηλικία, το φύλο, τη γεωγραφική περιοχή και γενετικούς παράγοντες. Η επιστημονική βιβλιογραφία αναφέρει τιμές αναφοράς για ενήλικες άνδρες και γυναίκες μεταξύ 5 και 15 μμολ/λ, με τους άνδρες να έχουν υψηλότερες τιμές από τις γυναίκες, και τις μετεμημοπαυσικές γυναίκες να έχουν υψηλότερες τιμές ομοκυτεΐνης από τις προεμμηνοπαυσικές γυναίκες.^{16,19,20} Οι τιμές HCY συνήθως αυξάνονται με την ηλικία, δίνοντας ένα εύρος αναφοράς μεταξύ του ηλικιώμενου πληθυσμού (> 60 ετών) 5-20 μμολ/λ.²¹ Σε χώρες με προγράμματα ενίσχυσης του φολικού οξέος, μπορεί να παραπροηθούν μειωμένα επίπεδα HCY.^{22,23}

Μετρήσιμο εύρος: Το μετρήσιμο εύρος του Liquid Stable (LS) 2-Part Homocysteine Reagent Assay είναι 2-44 μμολ/λ.

ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΙ ΧΡΗΣΗΣ

1. In vitro διαγνωστική χρήση. Για επαγγελματική χρήση μόνο.
2. Το γραμμικό εύρος της ανάλυσης Liquid Stable (LS) 2-Part Homocysteine Reagent Assay όταν εκτελείται σύμφωνα με τις οδηγίες είναι 2-44 μμολ/λ για τις πλατφόρμες AU. Δείγματα Δείγματα > 44 μμολ/λ πρέπει να αραιώνονται 1 μέρος δείγματος προς 2 μέρη Cal 0 μμολ/λ ή 1 μέρος δείγματος προς 9 μέρη Cal 0 μμολ/λ ανάλογα με την περίπτωση.
3. Τα αντιδραστήρια πρέπει να είναι διαυγή. Απορρίψτε τα εάν παρουσιάζουν θολερότητα.
4. Η κυαταθειονίνη μετριέται με την ομοκυτεΐνη, αλλά στον γενικό πληθυσμό το επίπεδο κυαταθειονίνης (0,065 έως 0,3 μμολ/λ) έχει αμελητέο αποτέλεσμα. Σε πολύ σπάνιες περιπτώσεις, στη νεφρική νόσο τελικού σταδίου και σε ασθενείς με σοβαρές μεταβολικές διαταραχές, τα επίπεδα κυαταθειονίνης μπορεί να αυξηθούν δραματικά και σε σοβαρές περιπτώσεις προκαλούν παρεμβολή άνω του 20%.^{24,25}
5. Η καρβαμαζεπίνη, μεθοτρεξάπτη, φαινυτοΐνη, υποξειδίο του αζώτου ή 6-αζαουριδίνη τριοξική μπορεί να επηρεάσουν τη συγκέντρωση της ομοκυτεΐνης.¹⁶
6. Σημειώστε: Δείγματα από ασθενείς που βρίσκονται υπό φαρμακευτική αγωγή που περιλαμβάνει S-αδενοσυλ-μεθειονίνη μπορεί να δείξουν ψευδώς αυξημένα επίπεδα ομοκυτεΐνης. Ασθενείς που λαμβάνουν μεθοτρεξάπτη, καρβαμαζεπίνη, φαινυτοΐνη, υποξειδίο του αζώτου, αντισπασμωδικά ή 6-αζαουριδίνη τριοξική μπορεί να έχουν αυξημένα επίπεδα ομοκυτεΐνης λόγω της επιδρασης των ουσιών αυτών στην οδό.
7. Δείγματα που περιέχουν σωματιδιακή ύλη (ινώδες, ερυθρά αιμοσφαρία ή άλλη ύλη) και ορατά λιπαίμικά δείγματα δεν πρέπει να χρησιμοποιούνται με την ανάλυση. Τα αποτελέσματα από αυτά τα δείγματα μπορεί να είναι ανακριβή.
8. Περιορισμόι: Η υδροξυλαμίνη, παρούσα σε διάφορα αντιδραστήρια σιδήρου, μπορεί να μεταφερθεί (μέσω ανιχνευτών αντιδραστηρίων/αναμεικτών ή της κυβέτας αντιδραστης) και να προκαλέσει ψευδή χαμηλά αποτελέσματα. Διαδικασίες τακτικού ξεπλύματος δεν επαρκούν για να εξαλείψουν αυτό το πρόβλημα στις περισσότερες περιπτώσεις (συμπεριλαμβανομένου του αντιδραστηρίου Beckman Coulters UIBC (αρ. προϊόντος OSR1205), το οποίο περιέχει υδροξυλαμίνη). Παρακαλούμε ανατρέξτε στο πρωτόκολλο αποφυγής μόλυνσης της Axis Shield για την πρόληψη της μεταφοράς στα συστήματα AU. Παρακαλούμε διασφαλίστε ότι έχουν υλοποιηθεί οι κατάλληλες παραμέτροι αποφυγής μόλυνσης. Ειδικές παραμέτροι αποφυγής μόλυνσης του αναλυτή διατίθενται από την υποστήριξη πελατών της Axis-Shield.
9. Ατμοί αιθανόλης ενδέχεται να απελευθερωθούν από το αντιδραστήριο ομοκυτεΐνης REAG 1 όταν βρίσκεται στον κυκλικό υποδοχέα (carousel) αντιδραστηρίων των αναλυτών της σειράς AU της BECKMAN COULTER. Αποφύγετε τη χρήση αντιδραστηρίων αιθανόλης μαζί με την ομοκυτεΐνη για να αποφύγετε πιθανή μόλυνση μέσω της αιμόσφαιρας.
10. Δεν έχει δοκιμαστεί για χρήση σε παιδιατρικούς ασθενείς.

ΔΕΔΟΜΕΝΑ ΕΠΙΔΟΣΕΩΝ

ΜΕ ΒΑΣΗ ΜΕΤΡΗΣΕΙΣ ΠΟΥ ΠΑΡΑΧΘΗΚΑΝ ΣΕ ΠΛΑΤΦΟΡΜΕΣ ΑΥ ΤΗΣ BECKMAN COULTER- AU400, AU480, AU680, AU5800, DxC 500* ΚΑΙ DxC 700 AU

Ακρίβεια

Μια μελέτη συσχέτισης διενεργήθηκε με δείγματα πιλάσματος από εμφανώς υγιεικές. Όλα τα δείγματα αναλύθηκαν χρησιμοποιώντας το Liquid Stable (LS) 2-Part Homocysteine Reagent σύμφωνα με το έγγραφο του CLSI (τρώγη NCCLS) αρ. EP9-A2²⁷ ή το έγγραφο του CLSI αρ. EP9-A3³¹. Όλα τα αποτελέσματα περιγράφονται χρησιμοποιώντας διάστημα εμπιστοσύνης 95%. Τα εύρη δείγμάτων και τα δεδομένα έδωσαν:

Μέθοδος σύγκρισης	Beckman Coulter AU400 έναντι Catch Liquid Stable	Beckman Coulter AU480 έναντι AU400	Beckman Coulter AU680 έναντι AU400	Beckman Coulter AU5800 έναντι AU400	Beckman Coulter DxC 500 έναντι AU480	Beckman Coulter DxC 700 AU έναντι AU400
Έγγραφο του CLSI που χρησιμοποιήθηκε	EP9-A2	EP9-A2	EP9-A2	EP9-A2	EP9-A3	EP9-A2
Αριθμός δείγμάτων	94	99	98	99	105	94
Κλίση της γραμμής παλινδρόμησης	0,99	0,97	0,97	0,98	0,98	0,99
Σημείο τομής στον άξονα γ	0,17	-0,68	-0,22	-0,75	0,40	0,67
Συντελεστής συσχέτισης	1,00	1,00	1,00	1,00	0,98	1,00
Εύρος δείγμάτων	6,5 - 49,0	8,5 - 45,1	8,5 - 45,1	8,5 - 45,1	3,1 - 41,3	5,8 - 45,9

*Η απόδοση για το σύστημα Beckman Coulter DxC 500 (DxC 500 AU & Dx500) προσδιορίστηκε στην πλατφόρμα DxC 500 AU, όπου αναφέρεται, ως αντιπροσωπευτικά δεδομένα.

Πιστότητα (ακρίβεια)

Οι μελέτες στις πλατφόρμες AU (AU400, AU480, AU680, AU5800, **DxC 500** και DxC 700 AU) πραγματοποιήθηκαν με οδηγίες από το έγγραφο του CLSI (πρώην NCCLS) αρ. EP5-A2²⁸ ή το έγγραφο του CLSI αρ. EP5-A3³². Για κάθε όργανο, αναλύθηκαν τρεις μάρτυρες HCY και τρία δείγματα ανθρώπινου πλάσματος χρησιμοποιώντας δύο παρτίδες αντιδραστηρίων, εις διπλούν, σε δύο διαφορετικές ώρες της ημέρας για τουλάχιστον 5 ημέρες. Τα αποτελέσματα συνοψίζονται παρακάτω:

Beckman Coulter AU400

Δείγμα	n	Παρτίδα αντιδραστηρίου	Μέση τιμή	Εντός διαδικασίας		Μεταξύ διαδικασιών		Σύνολο	
				SD	%CV	SD	%CV	SD	%CV
Χαμηλός μάρτυρας	80	1	6,28	0,17	2,6	0,11	1,7	0,28	4,4
	80	2	6,29	0,13	2,1	0,11	1,7	0,26	4,1
Μεσαίος μάρτυρας	80	1	12,33	0,18	1,5	0,15	1,2	0,37	3,0
	80	2	12,24	0,16	1,3	0,16	1,3	0,39	3,2
Υψηλός μάρτυρας	80	1	25,53	0,38	1,5	0,35	1,4	0,65	2,5
	80	2	25,26	0,41	1,6	0,00	0,0	0,73	2,9
Δείγμα P1	80	1	6,97	0,13	1,9	0,00	0,0	0,23	3,3
	80	2	6,97	0,15	2,2	0,00	0,0	0,31	4,4
Δείγμα P2	80	1	35,96	0,46	1,3	0,40	1,1	0,89	2,5
	80	2	35,53	0,40	1,1	0,23	0,7	0,82	2,3
Δείγμα P3	80	1	48,31	0,53	1,1	0,42	0,9	0,97	2,0
	80	2	47,66	0,47	1,0	0,38	0,8	1,07	2,2

Beckman Coulter AU480

Δείγμα	n	Παρτίδα αντιδραστηρίου	Μέση τιμή	Εντός διαδικασίας		Μεταξύ διαδικασιών		Σύνολο	
				SD	%CV	SD	%CV	SD	%CV
Χαμηλός μάρτυρας	20	1	6,73	0,07	1,1	0,17	2,6	0,21	3,1
	20	2	6,51	0,17	2,5	0,11	1,7	0,22	3,4
Μεσαίος μάρτυρας	20	1	12,74	0,18	1,4	0,13	1,0	0,24	1,9
	20	2	12,43	0,22	1,8	0,17	1,3	0,30	2,4
Υψηλός μάρτυρας	20	1	26,13	0,24	0,9	0,11	0,4	0,46	1,8
	20	2	25,66	0,17	0,7	0,12	0,5	0,47	1,8
Δείγμα P1	20	1	10,54	0,33	3,1	0,00	0,0	0,37	3,5
	20	2	11,00	0,71	6,5	0,00	0,0	0,92	8,4
Δείγμα P2	20	1	28,71	0,24	0,9	0,18	0,6	0,58	2,0
	20	2	28,20	0,18	0,6	0,12	0,4	0,60	2,1
Δείγμα P3	20	1	37,63	0,32	0,9	0,18	0,5	0,97	2,6
	20	2	36,98	0,21	0,6	0,18	0,5	0,91	2,5

Beckman Coulter AU680

Δείγμα	n	Παρτίδα αντιδραστηρίου	Μέση τιμή	Εντός διαδικασίας		Μεταξύ διαδικασιών		Σύνολο	
				SD	%CV	SD	%CV	SD	%CV
Χαμηλός μάρτυρας	20	1	6,96	0,16	2,4	0,00	0,0	0,16	2,4
	20	2	6,79	0,16	2,3	0,02	0,3	0,21	3,1
Μεσαίος μάρτυρας	20	1	13,03	0,12	1,0	0,15	1,2	0,20	1,5
	20	2	12,76	0,20	1,6	0,05	0,4	0,22	1,7
Υψηλός μάρτυρας	20	1	26,38	0,23	0,9	0,28	1,0	0,41	1,6
	20	2	26,19	0,31	1,2	0,24	0,9	0,40	1,5
Δείγμα P1	20	1	10,76	0,30	2,8	0,00	0,0	0,32	3,0
	20	2	10,65	0,32	3,0	0,00	0,0	0,39	3,6
Δείγμα P2	20	1	28,90	0,34	1,2	0,15	0,5	0,48	1,6
	20	2	28,67	0,42	1,5	0,06	0,2	0,73	2,5
Δείγμα P3	20	1	37,78	0,28	0,7	0,16	0,4	0,51	1,4
	20	2	37,90	0,28	0,7	0,11	0,3	0,67	1,8

Beckman Coulter AU5800

Δείγμα	n	Παρτίδα αντιδραστηρίου	Μέση τιμή	Εντός διαδικασίας		Μεταξύ διαδικασιών		Σύνολο	
				SD	%CV	SD	%CV	SD	%CV
Χαμηλός μάρτυρας	20	1	6,49	0,24	3,6	0,00	0,0	0,30	4,7
	20	2	6,70	0,13	2,2	0,07	1,1	0,16	2,7
Μεσαίος μάρτυρας	20	1	12,52	0,23	1,8	0,00	0,0	0,23	1,8
	20	2	12,57	0,17	1,4	0,19	1,5	0,26	2,1
Υψηλός μάρτυρας	20	1	25,87	0,26	1,0	0,32	1,2	0,41	1,6
	20	2	25,69	0,30	1,2	0,16	0,6	0,34	1,3
Δείγμα P1	20	1	10,53	0,16	1,5	0,00	0,0	0,35	3,3
	20	2	10,53	0,27	2,6	0,00	0,0	0,34	3,2
Δείγμα P2	20	1	28,58	0,22	0,8	0,24	0,8	0,52	1,8
	20	2	28,42	0,29	1,0	0,07	0,3	0,49	1,7
Δείγμα P3	20	1	37,67	0,35	0,9	0,27	0,7	0,79	2,1
	20	2	37,55	0,29	0,8	0,26	0,7	0,55	1,5

Beckman Coulter DxC 500

Δείγμα	n	Παρτίδα αντιδραστηρίου	Μέση τιμή	Εντός διαδικασίας		Μεταξύ διαδικασιών		Σύνολο	
				SD	%CV	SD	%CV	SD	%CV
Χαμηλός μάρτυρας	80	1	5,83	0,14	2,3%	0,29	5,0%	0,29	4,9%
	80	2	6,46	0,15	2,3%	0,38	5,9%	0,38	5,8%
Μεσαίος μάρτυρας	80	1	11,60	0,14	1,2%	0,54	4,7%	0,53	4,6%
	80	2	11,92	0,21	1,7%	0,51	4,2%	0,48	4,1%
Υψηλός μάρτυρας	80	1	23,59	0,24	1,0%	0,63	2,7%	0,62	2,6%
	80	2	24,24	0,24	1,0%	0,75	3,1%	0,74	3,0%
Δείγμα P1	80	1	9,63	0,36	3,7%	0,49	5,1%	0,44	4,5%
	80	2	9,39	0,18	2,0%	0,46	4,9%	0,45	4,8%
Δείγμα P2	80	1	30,01	0,63	2,1%	1,01	3,3%	0,94	3,1%
	80	2	28,09	0,28	1,0%	0,87	3,1%	0,86	3,1%
Δείγμα P3	80	1	40,53	1,14	2,8%	1,61	4,0%	1,44	3,6%
	80	2	37,18	0,33	0,9%	1,13	3,0%	1,11	3,0%

Beckman Coulter DxC 700 AU

Δείγμα	n	Παρτίδα αντιδραστηρίου	Μέση τιμή	Εντός διαδικασίας		Μεταξύ διαδικασιών		Σύνολο	
				SD	%CV	SD	%CV	SD	%CV
Χαμηλός μάρτυρας	80	1	5,77	0,1	1,7	0,0	0,0	0,3	5,1
	80	2	5,83	0,1	2,1	0,1	1,6	0,3	4,8
Μεσαίος μάρτυρας	80	1	11,72	0,1	1,1	0,0	0,0	0,4	3,0
	80	2	11,72	0,2	1,4	0,0	0,0	0,4	3,6
Υψηλός μάρτυρας	80	1	23,34	0,2	0,9	0,0	0,0	0,6	2,4
	80	2	23,45	0,2	0,8	0,1	0,5	0,6	2,7
Δείγμα P1	80	1	10,54	0,2	2,2	0,2	1,7	0,4	3,9
	80	2	10,63	0,2	2,2	0,2	2,2	0,4	4,1
Δείγμα P2	80	1	29,16	0,5	1,5	0,2	0,6	0,7	2,5
	80	2	29,12	0,5	1,6	0,3	1,1	0,8	2,8
Δείγμα P3	80	1	38,20	0,5	1,2	0,2	0,6	0,9	2,2
	80	2	38,16	0,6	1,5	0,0	0,0	1,0	2,6

Γραμμικότητα αραίωσης

Η γραμμικότητα αραίωσης του Liquid Stable (LS) 2-Part Homocysteine Reagent Assay στις πλατφόρμες Beckman AU δίνει % ανάκτηση 100 \pm 10% για όλα τα δείγματα σε όλο το εύρος της ανάλυσης. Δείγματα > 44 μmol/L δείχνουν μέση ανάκτηση 100% \pm 11% όλων των αναμενόμενων αποτελεσμάτων όταν αραιώνονται στο εύρος ανάλυσης.

Όριο ανίχνευσης

Το όριο ανίχνευσης (LOD) κάθε συστήματος προσδιορίστηκε σύμφωνα με το έγγραφο του CLSI (πρώην NCCLS) αρ. EP17-A2²⁹ ή EP17-A2³³. Οι τιμές LOD ($\mu\text{mol/L}$) παρουσιάζονται σε μορφή πίνακα παρακάτω:

Beckman Coulter AU400	Beckman Coulter AU480	Beckman Coulter AU680	Beckman Coulter AU5800	Beckman Coulter DxC 500*	Beckman Coulter DxC 700 AU
0,33	0,39	0,54	0,59	0,89	1,04

*Έγγραφο CLSI EP17-A2

Αναλυτική εξειδίκευση

Η αναλυτική εξειδίκευση αξιολογήθηκε μόνο στο Beckman Coulter AU400 με βάση την καθοδήγηση από το έγγραφο του CLSI αρ. EP7-A2³⁰ για τις παρεμποδίζουσες ουσίες που παραπίθενται στον πίνακα παρακάτω:

Παρεμποδίζουσα ουσία	Παρεμποδίζουσα ουσία Συγκέντρωση	% Παρεμβολή
Χολερούθρινη	20 mg/dL	$\leq +10$
Αιμοσφαιρίνη	500 mg/dL	$\leq +10$
Ερυθρά αιμοσφαίρια	0,4%	$\leq +10$
Τριγλυκερίδια	500 mg/dL	$\leq +10$
Γλουταθειόνη	1000 $\mu\text{mol/L}$	$\leq +10$
Μεθειονίνη	800 $\mu\text{mol/L}$	$\leq +10$
L-κυστεΐνη	200 $\mu\text{mol/L}$	$\leq +10$
Πυροσταφυλικό	1250 $\mu\text{mol/L}$	$\leq +10$

Καμία από αυτές τις ουσίες δεν παρεμβλήθηκε σημαντικά στην ανάλυση.

Τα δείγματα με αυξημένα επίπεδα πρωτεΐνης δείχνουν > 10% διαφορά σε σύγκριση με αποτελέσματα που λαμβάνονται από φυσιολογικά δείγματα και πρέπει να αποφεύγονται. Ανατρέξτε στην παραπομπή αρ. 16 στην ενότητα της βιβλιογραφίας του παρόντος φύλλου οδηγιών για πιθανές παρεμβολές που προκαλούνται από φάρμακα, νόσους ή προαναλυτικές μεταβλητές.

Μεταφορά μεταξύ δειγμάτων

Μελέτες μεταφοράς μεταξύ δειγμάτων σε όλες τις πλατφόρμες AU που εξετάστηκαν δείχνουν ότι η μεταφορά είναι μικρότερη από το όριο ανίχνευσης της ανάλυσης.

Σταθερότητα των αντιδραστηρίων επί του οργάνου

Τα αντιδραστήρια είναι σταθερά για 30 ημέρες σε όλες τις πλατφόρμες AU.

Σταθερότητα βαθμονόμησης

Η καμπύλη βαθμονόμησης είναι σταθερή για έως 30 ημέρες, όπως επαληθεύτηκε στο Beckman Coulter AU400 και για έως 14 ημέρες, όπως επαληθεύτηκε στο Beckman Coulter AU5800, **DxC 500** και **DxC 700 AU**.

Τύποι δειγμάτων

Τα σωληνάρια συλλογής δειγμάτων που επαληθεύθηκαν προς χρήση είναι σωληνάρια πλάσματος, ορού και διαχωρισμού ορού με EDTA και ηπαρινικό λίθιο. Άλλα σωληνάρια συλλογής δειγμάτων δεν έχουν δοκιμαστεί.

Για τη μέτρηση της ομοκυστεΐνης, μπορεί να χρησιμοποιηθεί ορός (συλλεγμένος σε σωληνάρια ορού ή διαχωρισμού ορού) και πλάσμα (συλλεγμένο σε σωληνάρια με κάλιο EDTA ή ηπαρινικό λίθιο). Αποτελεί ευθύνη του χειριστή να επαληθεύσει ότι χρησιμοποιούνται τα σωστά σωληνάρια. Ωστόσο, δεν συνιστάται η εναλλακτική χρήση μεμονωμένων αποτελεσμάτων ασθενούς από ορό, ηπαρινισμένο πλάσμα και πλάσμα EDTA.²⁶ Επιπλέον, έχουν αναφερθεί διαφορές μητρας μεταξύ σωληναρίων ορού, διαχωρισμού ορού και πλάσματος.¹⁸

ΠΡΩΤΟΚΟΛΛΑ ΔΟΚΙΜΑΣΙΑΣ ΠΛΑΤΦΟΡΜΑΣ AU – AU400, AU480, AU680, AU5800, **DxC 500 και **DxC 700 AU****

Διασφαλίστε ότι οι παράμετροι ανάλυσης ταιριάζουν ακριβώς με εκείνες που παρατίθενται παρακάτω.

AU400 – ΠΑΡΑΜΕΤΡΟΙ ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΑΣ

Αρ. δοκιμασίας ["]	Όνομα [HCY]	Τύπος [Ser.]
Όγκος δείγματος:	[16,5] μL	Όγκος αραιωτικού:
Συντελεστής προαραίωσης:	[1]	
Όγκος αντιδραστηρίου 1:	[250] μL	Όγκος αραιωτικού:
Όγκος αντιδραστηρίου 2:	[25] μL	Όγκος αραιωτικού:
Μήκος κύματος Πρωτ.: [340] nm		
Μήκος κύματος Δευτ.: [380] nm		
Μέθοδος αντίδρασης:	RATE1	
Κλίση αντίδρασης	[-]	
Σημείο 1	Πρώτο [15]	
	Τελευτ. [27]	
Σημείο 2	Πρώτο []	
	Τελευτ. []	
Γραμμικότητα	[100]%	
Χρόνος χωρίς καθυστέρηση	[Οχι]	
Ελάχ. OD		Μέγ. OD
L [-2,0]		H [2,5]
Όριο οπτικής πυκνότητας (OD) αντιδραστηρίου	Πρώτο L []	Πρώτο H []
	Τελευτ. L []	Τελευτ. H []
Δυναμικό εύρος:	L [2,0]	H [44,0]
Συντελεστής συσχέτισης:	A [1,0]	B [0,0]
Περίοδος σταθερότητας στο σύστημα:	[30]	
Ειδικό για τη βαθμονόμηση:		
	Σημείο	OD
1 [*]	[]	[0,0]
2 [*]	[]	[**]
Τύπος βαθμονόμησης:		[AA]
Εξίσωση:	[Y=AX+B]	

*Καθορισμένο από τον χρήστη

**Εισάγετε τιμές στα φιαλίδια βαθμονομητή

AU480 / AU680– ΠΑΡΑΜΕΤΡΟΙ ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΑΣ

Αρ. δοκιμασίας [*]	Όνομα [HCY]	Τύπος [Ser.]
Όγκος δείγματος:	[10] μL	Όγκος αραιωτικού:
Συντελεστής προσαριώσης:	[1]	
Όγκος αντιδραστηρίου 1:	[155] μL	Όγκος αραιωτικού:
Όγκος αντιδραστηρίου 2:	[16] μL	Όγκος αραιωτικού:
Μήκος κύματος Πρωτ.: Μήκος κύματος Δευτ.: Μέθοδος αντίδρασης: Κλίση αντίδρασης Σημείο 1	[340] nm [380] nm RATE1 [-] Πρώτο [15]	
Σημείο 2	Τελευτ. [27]	
Γραμμικότητα	[25]%	
Χρόνος χωρίς καθυστέρηση	[Ναι]	
Ελάχ. OD L [...]	Mέγ. OD Η [...]	
Όριο οπτικής πυκνότητας (OD) αντιδραστηρίου	Πρώτο L [-2,0]	Πρώτο H [2,5]
	Τελευτ. L [-2,0]	Τελευτ. H [2,5]
Δυναμικό εύρος:	L [2,0]	H [44,0]
Συντελεστής συσχέτισης:	A [1,0]	B [0,0]
Περίοδος σταθερότητας στο σύστημα:	[30]	
Έλεγχος επιδρασης λιπαριμας, ικτέρου, ομόλυσης (LIH)		[Οχι]
Ειδικό για τη βαθμονόμηση:		
	Σημείο	OD
	1 [*]	[] [0,0]
	2 [*]	[] [**]
	Τύπος βαθμονόμησης:	[AA]
	Εξίσωση:	[Y=AX+B]
Σταθερότητα	Τυφλό αντιδραστήριο [30] ημέρα	Βαθμονόμηση [14] Ημέρα

*Καθορισμένο από τον χρήστη

**Εισάγετε τιμές στα φιαλίδια βαθμονομητή

AU5800 – ΠΑΡΑΜΕΤΡΟΙ ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΑΣ

Αρ. δοκιμασίας [*]	Όνομα [HCY]	Τύπος [Ser.]
Όγκος δείγματος:	[7,5] μL	Όγκος αραιωτικού:
Συντελεστής προσαριώσης:	[1]	
Όγκος αντιδραστηρίου 1:	[115] μL	Όγκος αραιωτικού:
Όγκος αντιδραστηρίου 2:	[12] μL	Όγκος αραιωτικού:
Μήκος κύματος Πρωτ.: Μήκος κύματος Δευτ.: Μέθοδος αντίδρασης: Κλίση αντίδρασης Σημείο 1	[340] nm [380] nm RATE1 [-] Πρώτο [15]	
Σημείο 2	Τελευτ. [27]	
Γραμμικότητα	[25]%	
Χρόνος χωρίς καθυστέρηση	[Ναι]	
Ελάχ. OD L []	Mέγ. OD Η []	
Όριο οπτικής πυκνότητας (OD) αντιδραστηρίου	Πρώτο L [-2,0]	Πρώτο H [2,5]
	Τελευτ. L [-2,0]	Τελευτ. H [2,5]
Δυναμικό εύρος:	L [2,0]	H [44,0]
Συντελεστής συσχέτισης:	A [1,0]	B [0,0]
Περίοδος σταθερότητας στο σύστημα:	[30]	
Έλεγχος επιδρασης λιπαριμας, ικτέρου, ομόλυσης (LIH)		[Οχι]
Ειδικό για τη βαθμονόμηση:		
	Σημείο	OD
	1 [*]	[] [0,0]
	2 [*]	[] [**]
	Τύπος βαθμονόμησης:	[AA]
	Εξίσωση:	[Y=AX+B]
Σταθερότητα	Τυφλό αντιδραστήριο [30] ημέρα	Βαθμονόμηση [14] Ημέρα

*Καθορισμένο από τον χρήστη

**Εισάγετε τιμές στα φιαλίδια βαθμονομητή

DxC 500 - ΠΑΡΑΜΕΤΡΟΙ ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΑΣ

Αρ. δοκιμασίας ["]	Όνομα [HCY]	Τύπος [Ser.]
Όγκος δείγματος:	[10] μL	Όγκος αραιωτικού:
Συντελεστής προαραίωσης:	[1]	
Όγκος αντιδραστηρίου 1:	[155] μL	Όγκος αραιωτικού:
Όγκος αντιδραστηρίου 2:	[16] μL	Όγκος αραιωτικού:
Μήκος κύματος Πρωτ.: [340] nm		
Μήκος κύματος Δευτ.: [380] nm		
Μέθοδος αντιδρασης:	RATE1	
Κλίση αντιδρασης	[]	
Σημείο 1	Πρώτο [15]	
	Τελευτ. [27]	
Σημείο 2	Πρώτο []	
	Τελευτ. []	
Γραμμικότητα	[25]%	
Χρόνος χωρίς καθυστέρηση	[Ναι]	
Ελάχ. OD		Μέγ. OD
L [-2,0]		H [2,5]
Όριο οπτικής πικνότητας (OD) αντιδραστηρίου	Πρώτο L [-2,0]	Πρώτο H [2,5]
	Τελευτ. L [-2,0]	Τελευτ. H [2,5]
Δυναμικό εύρος:	L [2,0]	H [44,0]
Συντελεστής συσχέτισης:	A [1,0]	B [0,0]
Περίοδος σταθερότητας στο σύστημα:	[30]	
Έλεγχος επιδρασης λιπαριμίας, ικτέρου, ομόλυσης (LIH)		[Οχ]
Ειδικό για τη βαθμονόμηση:		
	Σημείο	OD
	1 [*]	[]
	2 [*]	[]
	Τύπος βαθμονόμησης:	[AA]
	Εξίσωση:	[Y=AX+B]
Σταθερότητα	Τυφλό αντιδραστήριο [30] ημέρα	Βαθμονόμηση [14] Ημέρα

Τιμές ρυθμισμένες για εργασία σε μικρούς *Καθορισμένο από τον χρήστη

DxC 700 AU-ΠΑΡΑΜΕΤΡΟΙ ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΑΣ ΔΟΚΙΜΑΣΙΑΣ

Όνομα δοκιμασίας.	Όνομα [HCY1G]	ID αντιδραστηρίου [225]
Όγκος δείγματος:	[10] μL	Αραιωτικό
Συντελεστής προαραίωσης:	[1]	
Όγκος αντιδραστηρίου 1 (R1):	[155] μL	Αραιωτικό
Όγκος αντιδραστηρίου 2 (R2):	[16] μL	Αραιωτικό
Μήκος κύματος Πρωτ.: [340] nm		
Μήκος κύματος Δευτ.: [380] nm		
Μέθοδος αντιδρασης:	RATE1	
Κλίση αντιδρασης	[]	
Σημείο μέτρησης-1	1o [15]	Τελευτ. [27]
Σημείο μέτρησης-2	1o []	Τελευτ. []
Γραμμικότητα	[25]%	
Έλεγχος χρόνου καθυστέρησης	[Ναι]	
Ελάχ. OD	[-2,0]	Μέγ. OD [3,0]
Όριο οπτικής πικνότητας (OD) αντιδραστηρίου	1o C [-2,0]	C [2,5]
	Τελευτ. L [-2,0]	C [2,5]
Περιοχή μέτρησης ανάλυσης	C* [2,0]	C* [44,0]
Συντελεστής συσχέτισης:	A [1]	B [0]
Περίοδος σταθερότητας στο σύστημα:	[30]	
Έλεγχος επιδρασης λιπαριμίας, ικτέρου, ομόλυσης (LIH):		[Οχ]
Τιμή/Σημαία	[Τιμή]	
Χαμηλό	[-9999999]	Υψηλό [9999999]
Κρίσιμα όρια	Χαμηλό [-9999999]	Υψηλό [9999999] Μενάδα [μmol/L]
Δεκαδικά ψηφία	[1]	
Όνομα δοκιμασίας:	[HCY1G]	[HCY1G] [Ορός]
Τύπος βαθμονόμησης	[AA]	Εξίσωση [Y=AX+B]
Καταμετρήσεις	[2]	
Σημείο-1 [Cal0]	Συγκ. [0]	Χαμηλό [9999999] Υψηλό [9999999]
Σημείο-1 [Cal28]	Συγκ. [28]	Χαμηλό [9999999] Υψηλό [9999999]
Έλεγχος κλίσης [Κανένας]	Λεπτουργία προηγμένης βαθμονόμησης	[Οχ]
Σταθερότητα τυφλού αντιδραστηρίου	[30] Ημέρα	[0] Ημέρα

* Τιμές ρυθμισμένες για εργασία σε μικρούς

ΒΙΒΛΙΟΓΡΑΦΙΑ

1. McCully KS. Vascular Pathology of Homocysteinemia: Implications for the Pathogenesis of Arteriosclerosis. *Am J Pathol* 1969;56:111-122
2. Malinow MR. Plasma Homocyst(e)ine and Arterial Occlusive Diseases: A Mini-Review. *Clin Chem* 1995;41:173-176
3. Ueland PM. Homocysteine Species as Components of Plasma Redox Thiol Status. *Clin Chem* 1995;41:340-342
4. Perry IJ, Refsum H, Morris RW, et al. Prospective Study of Serum Total Homocysteine Concentration and Risk of Stroke in Middle-aged British Men. *The Lancet* 1995;346:1395-1398
5. Finkelstein JD. Methionine Metabolism in Mammals. *J Nutr Biochem* 1990;1:228-237
6. Mudd SH, Levy HL, Skovby F. Disorders of Transsulfuration. Στο: Scriver CR, Beaudet AL, Sly WS, et al., eds *The Metabolic and Molecular Basis of Inherited Disease*. New York: McGraw-Hill, 1995;1279-1327
7. Clarke R, Daly L, Robinson K, et al. Hyperhomocysteinemia: An Independent Risk Factor for Vascular Disease. *N Engl J Med* 1991;324:1149-1155
8. Deloughery TG, Evans A, Sadeghi A, et al. Common Mutation in Methylenetetrahydrofolate Reductase. *Circulation* 1996;94:3074-3078
9. Schmitz C, Lindpaintner K, Verhoef P, et al. Genetic Polymorphism of Methylenetetrahydrofolate Reductase and Myocardial Infarction. *Circulation* 1996;94:1812-1814
10. Boushey CJ, Beresford SAA, Omenn GS, et al. A Quantitative Assessment of Plasma Homocysteine as a Risk Factor for Vascular Disease. *JAMA* 1995;274:1049-1057
11. Cattaneo M. Hyperhomocysteinemia, Artherosclerosis and Thrombosis. *Thromb Haemost* 1999;81:165-176
12. Ridker PM, Manson JE, Buring JE, et al. Homocysteine and Risk of Cardiovascular Disease Among Postmenopausal Women. *JAMA* 1999;281:1817-1821
13. Bostom AG, Silbershatz H, Rosenberg IH, et al. Nonfasting Plasma Total Homocysteine Levels and All-Cause and Cardiovascular Disease Mortality in Elderly Framingham Men and Women. *Arch Intern Med* 1999;159:1077-1080
14. Guttormsen AB, Svarstad E, Ueland PM, et al. Elimination of Homocysteine from Plasma in Subjects with Endstage Renal Failure. *Irish J Med Sci* 1995;164 (Suppl. 15):8-9
15. Bostom AG, Lathrop L. Hyperhomocysteinemia in End-stage Renal Disease: Prevalence, Etiology, and Potential Relationship to Arteriosclerotic Outcomes. *Kidney Int* 1997;52:10-20
16. Ueland PM, Refsum H, Stabler SP, et al. Total Homocysteine in Plasma or Serum: Methods and Clinical Applications. *Clin Chem* 1993;39:1764-1779
17. Ueland PM, Refsum H. Plasma Homocysteine, A Risk Factor for Vascular Disease: Plasma Levels in Health, Disease, and Drug Therapy. *J Lab Clin Med* 1989;114:473-501
18. Fiskerstrand T, Refsum H, Kvalheim G, et al. Homocysteine and Other Thiols in Plasma and Urine: Automated Determination and Sample Stability. *Clin Chem* 1993;39:263-271
19. Nehler MR, Taylor LM Jr, Porter JM. Homocysteinemia as a Risk Factor for Atherosclerosis: A Review. *Cardiovascular Pathol* 1997;6:1-9
20. Lussier-Cacan S, Xhignesse M, Piolot A, et al. Plasma Total Homocysteine in Healthy Subjects: Sex-Specific Relation with Biological Traits. *Am J Clin Nutr* 1996;64:587-593
21. Clarke R, Woodhouse P, Ulvik A, et al. Variability and Determinants of Total Homocysteine Concentrations in Plasma in an Elderly Population. *Clin Chem* 1998;44:102-107
22. Jacques PF, Selhub J, Bostom AG, et al. The Effect of Folic Acid Fortification on Plasma Folate and Total Homocysteine Concentrations. *N Engl J Med* 1999;340:1449-1454
23. Lawrence JM, Petitti DB, Watkins M and Umekubo MA. Trends in Serum Folate after Food Fortification. *The Lancet* 1999;354:915-916
24. Herrmann W, Schorr H, Obeid R, et al. Disturbed Homocysteine and Methionine Cycle Intermediates S-adenosylhomocysteine and S-adenosylmethionine are Related to Degree of Renal Insufficiency in Type 2 Diabetes. *Clin Chem* 2005;51:1-7
25. Obeid R, Kuhlmann MK, Kohler H, et al. Response of Homocysteine, Cystathione, and Methylmalonic Acid to Vitamin Treatment in Dialysis Patients. *Clin Chem* 2005;51:196-201
26. Refsum H, Smith AD, Ueland PM, et al. Facts and recommendations about total homocysteine determinations: an expert opinion. *Clin Chem* 2004;50(1):3-32
27. National Committee for Clinical Laboratory Standards. *Method Comparison and Bias Estimation using Patient Samples; Approved Guideline—Second Edition*. NCCLS document EP9-A2. Wayne, PA: NCCLS, 2002
28. National Committee for Clinical Laboratory Standards. *Evaluation of Precision Performance of Quantitative Measurement Methods; Approved Guideline—Second Edition*. NCCLS Document EP5-A2, Wayne, PA: NCCLS, 2004
29. National Committee for Clinical Laboratory Standards. *Protocols for the Determination of Limits of Detection and Limits of Quantitation; Approved Guideline*. NCCLS Document EP17-A. Wayne, PA: NCCLS, 2004.
30. Clinical Laboratory Standards Institute. *Interference Testing in Clinical Chemistry; Approved Guideline—Second Edition*. CLSI Document EP7-A2. Wayne, PA: CLSI, 2005.
31. Clinical Laboratory Standards Institute. *Measurement Procedure Comparison And Bias Estimation Using Patient Samples; Approved Guideline—Third Edition*. CLSI Document EP9-A3. Wayne, PA: CLSI, 2013.
32. Clinical Laboratory Standards Institute. *Evaluation of Precision of Quantitative Measurement Methods; Approved Guideline—Third Edition*. CLSI Document EP5-A3, Wayne, PA: CLSI, 2014
33. Clinical Laboratory Standards Institute. *Evaluation of Detection Capability for Clinical Laboratory Measurement Procedures; Approved Guideline - 2nd Edition*. CLSI Document EP17-A2, Wayne, PA: CLSI, 2012

ΓΝΩΣΤΟΠΟΙΗΣΗ ΣΟΒΑΡΟΥ ΠΕΡΙΣΤΑΤΙΚΟΥ / ΑΝΕΠΙΘΥΜΗΤΟΥ ΣΥΜΒΑΝΤΟΣ

Επικοινωνήστε με την Axis-Shield Diagnostics Ltd, τον εξουσιοδοτημένο αντιπρόσωπο ΕΚ και την αρμόδια αρχή του κράτους μέλους στο οποίο συνέβη το περιστατικό.

IVD	In vitro διαγνωστικό ιατροτεχνολογικό προϊόν		Φυλάσσετε σε θερμοκρασία 2-8°C
REF	Αριθμός καταλόγου		Κατασκευάζεται από
LOT	Κωδικός παρτίδας		Προστατεύετε από το φως
	Περιεχόμενο που επαρκεί για 100 δοκιμασίες	REAG 1	Αντιδραστήριο 1, 2
	Συμβουλευτείτε τις οδηγίες χρήσης (www.homocysteine.org.uk/BCI)	CAL	Βαθμονομητής 0 μmol/L, Βαθμονομητής 28 μmol/L
	Ημερομηνία λήξης		Κατασκευάζεται από
Rx Only	Χρήση μόνο με ιατρική συνταγή	UDI	Αποκλειστικό αναγνωριστικό ιατροτεχνολογικού προϊόντος
CONTAINS: AZIDE	Περιέχει νατραζίδιο		Περιέχει βιολογικό υλικό ζωικής προέλευσης
	Εισάγεται από	EC REP	Εξουσιοδοτημένος αντιπρόσωπος στην Ευρωπαϊκή Κοινότητα

Το Beckman Coulter και το AU είναι εμπορικά σήματα της Beckman Coulter, Inc. και έχουν καταχωριστεί στο USPTO. Όλα τα άλλα εμπορικά σήματα αποτελούν ιδιοκτησία των αντιστοίχων κατόχων τους.



Axis-Shield Diagnostics Ltd.
The Technology Park
Dundee DD2 1XA
Ηνωμένο Βασίλειο
Tel: +44 (0) 1382 422000
Fax: +44 (0) 1382 422088



2797



Εισαγωγέας στην ΕΚ για την Beckman Coulter:
BC Distribution B.V.
Pelmanlaan 15
3447 GW Woerden
Ολλανδία



Εξουσιοδοτημένος αντιπρόσωπος στην ΕΚ:
Abbott Rapid Dx International Limited
Parkmore East Business Park,
Ballybrit,
Co. Galway, H91 VK7E,
Ιρλανδία
Tel.: +(353) 91 429 900