

# MAGLUMI® Антитіла до ЦЦП (ІХЛА)

## ■ ПРИЗНАЧЕННЯ

Набір дає змогу виконувати імунохемілумінесцентний аналіз *in vitro* для визначення кількісного вмісту антитіл IgG до циклічних цитрулінованих пептидів (ЦЦП) у сироватці та плазмі крові людини за допомогою повністю автоматичного хемілюмінесцентного імуноаналізатора серії MAGLUMI й інтегрованої системи серії Biolumi; також цей аналіз використовується як допоміжний засіб діагностики ревматоїдного артриту (РА)<sup>4</sup>.

## ■ СТИСЛИЙ ОПИС

Ревматоїдний артрит (РА) є поширенім аутоімунним захворюванням невідомої етіології, від якого страждає приблизно 0,5–1 % населення земної кулі<sup>1–3</sup>. Він характеризується хронічним запаленням суглобів, яке зазвичай призводить до прогресивного руйнування суглобів та інвалідності й погіршення якості життя<sup>3</sup>. Донедавна можливості лікування РА були обмежені, і спричинені цією хворобою тяжкі ушкодження суглобів і загальна слабкість були дуже поширені<sup>2</sup>. Для контролю розвитку хвороби та уникнення необоротного ураження суглобів важливо забезпечити ранню надійну діагностику РА<sup>4</sup>.

РА діагностують, переважно ґрунтуючись на клінічних проявах хвороби, а серологічна підтримка зазвичай обмежується визначенням ревматоїдного фактору (РФ). Підвищена рівень РФ можна виявіти в 50–80 % зразків сироватки хворих на РА, а також у сироватці пацієнтів з іншими хворобами сполучної тканини, інфекційними захворюваннями та в здорових людей похилого віку<sup>5</sup>. Високоспецифічним антитілом до РА є антиперинуклеарний фактор (АПФ), який забезпечує прийнятний рівень чутливості та значно вищу, порівняно з ревматоїдним фактором, специфічність<sup>6</sup>. Також описана інша група специфічних до РА антитіл – так звані антікератинові антитіла (АКА)<sup>6</sup>. Встановлено, що для набуття філагрином автоантігенів властивості його необхідно модифікувати до цитрулінвімісного білка і що цитрулінований філагрин є антигеном-мішеню для АПФ та АКА<sup>7</sup>. Після того як було встановлено, що зрілий філагрин є мішеню для АПФ й АКА, так званих антифілагринових антитіл (АФА), були створені синтетичні цитрулінвімісні пептиди, які було протестовано на реактивність із сироваткою хворих на РА<sup>3</sup>. Використання цитрулінвімісних пептидів, отриманих із філагринових послідовностей, дає змогу виявляти антитіла в зразках сироватки крові хворих на РА; такий аналіз має середню чутливість і високу специфічність<sup>8</sup>.

Антитіла до цитрулінованих білків / пептидів є другим (на додаток до РФ) серологічним маркером, який нещодавно було включено до критеріїв системи класифікації РА ACR/EULAR 2010, орієнтованих на раннє виявлення й лікування хвороби<sup>8</sup>.

## ■ ПРИНЦИП ДІЇ ТЕСТУ

Непрямий імунохемілумінесцентний аналіз.

Попередньо розведений зразок, буферний розчин і магнітні мікросфери, вкриті синтетичним антигеном ЦЦП, ретельно перемішуються й інкубуються, утворюючи імунокомплекси. Після інкубування матеріали, зв'язані з магнітними мікросферами, утримуються магнітним полем, а незв'язані видаляються під час циклу промивання. Додається мишаче моноклональне антитіло до людського IgG із міткою АВЕ1 й інкубується для утворення комплексів за типом сендвіча. Після осадження в магнітному полі зливається супернатант і виконується наступний цикл відмивання. Після цього додаються стартери 1 і 2 для запуску хемілюмінесцентної реакції. Інтенсивність світлового сигналу вимірюється фотоелектронним помножувачем у відносних світлових одиницях (BCO) і є пропорційною до концентрації антитіл до ЦЦП у зразку.

## ■ РЕАГЕНТИ

### Склад набору

Компоненти	Опис	100 тестів у наборі	50 тестів у наборі	30 тестів у наборі
<b>Магнітні мікросфери</b>	Магнітні мікросфери, вкриті синтетичним антигеном ЦЦП (приблизно 2,00 мкг/мл (μg/mL)), у натрій-фосфатному буферному розчині, NaN <sub>3</sub> (<0,1 %).	2,5 мл (mL)	2,0 мл (mL)	1,0 мл (mL)
<b>Калібратор низького рівня</b>	Антитіла до ЦЦП в низькій концентрації в натрій-фосфатному буферному розчині, NaN <sub>3</sub> (<0,1 %).	1,0 мл (mL)	1,0 мл (mL)	1,0 мл (mL)
<b>Калібратор високого рівня</b>	Антитіла до ЦЦП в високій концентрації в натрій-фосфатному буферному розчині, NaN <sub>3</sub> (<0,1 %).	1,0 мл (mL)	1,0 мл (mL)	1,0 мл (mL)
<b>Буфер</b>	Бичачий сироватковий альбумін, NaN <sub>3</sub> (<0,1 %).	13,5 мл (mL)	8,0 мл (mL)	4,8 мл (mL)
<b>Мітка АВЕ1</b>	Мітка АВЕ1 з мишачими моноклональними антитілами до людського IgG (приблизно 25,0 нг/мл (ng/mL)) у буферному розчині тріс-HCl, NaN <sub>3</sub> (<0,1 %).	23,5 мл (mL)	13,0 мл (mL)	7,8 мл (mL)
<b>Розріджувач</b>	Натрій-фосфатний буферний розчин, NaN <sub>3</sub> (<0,1 %).	25,0 мл (mL)	15,0 мл (mL)	8,0 мл (mL)
<b>Контроль 1</b>	Антитіла до ЦЦП в низькій концентрації (10,0 од/мл (U/mL)) у натрій-фосфатному буферному розчині, NaN <sub>3</sub> (<0,1 %).	1,0 мл (mL)	1,0 мл (mL)	1,0 мл (mL)
<b>Контроль 2</b>	Антитіла до ЦЦП в високій концентрації (100 од/мл (U/mL)) у натрій-фосфатному буферному розчині, NaN <sub>3</sub> (<0,1 %).	1,0 мл (mL)	1,0 мл (mL)	1,0 мл (mL)

Усі реагенти надаються в готовому до використання стані.

### Попередження і застереження

- Призначено для діагностики *in vitro*.
- Лише для професійного використання.
- Вживайте звичайних застережних заходів, обов'язкових під час роботи з усіма лабораторними реагентами.
- Слід уживати відповідних особистих застережних заходів для уникнення контакту будь-яких частин тіла зі зразками, реагентами та контрольними зразками й дотримуватися місцевих вимог щодо роботи під час тестування.
- Запорука отримання достовірних результатів є досконале володіння технікою аналізу й чітке дотримання інструкцій, наведених на вкладиші упаковки.
- Не використовуйте набір після закінчення строку придатності, зазначеного на етикетці.
- Не використовуйте компоненти з різних партій або від різних реагентів одночасно.
- Уникайте утворення піні в усіх реагентах і препаратах (зразках, калібраторах і контрольних зразках).
- Усі віходи біологічних зразків, біологічних реагентів і витратних матеріалів, що використовуються для проведення тесту, слід вважати потенційно інфікованими й утилізувати їх відповідно до вимог місцевих норм.
- Цей виріб містить азид натрію. Азид натрію може вступати в реакцію зі свинцем чи мідними елементами трубопроводів, утворюючи вибухонебезпечні азиди металів. Після утилізації слід промити труби великою кількістю води, аби запобігти утворенню відкладень азидів. Додаткову інформацію можна знайти в паспортах безпеки продукту, які надаються на вимогу професійних користувачів.

Примітка. Про будь-які серйозні інциденти, пов'язані з пристроєм, слід повідомити компанію Shenzhen New Industries Biomedical Engineering Co., Ltd. (Snibe) або її відповідальних представників, а також компетентні органи вашої країни.

### Поводження з реагентами

- Щоб не допустити забруднення, потрібно вдягати чисті рукавички під час роботи з набором реагентів і зразками. Під час роботи з набором реагентів слід замінити рукавички, які контактували зі зразками, на чисті, оскільки потрапляння матеріалу зразка може привести до отримання недостовірних результатів.
- Не використовуйте дефектні набори, зокрема набори з порушеною герметичністю ущільнювальної плівки, каламутними реагентами, наявністю осаду в реагентах (за винятком магнітних мікросфер) або набори, контрольні показники яких неодноразово виходили за межі допустимого діапазону. Якщо набір є дефектним, зверніться до компанії Snibe або її офіційного дистрибутора.
- Аби уникнути випаровування рідини з відкритих наборів реагентів у холодильнику, рекомендовано запечатати відкриті набори герметизуючою плівкою, що постачається разом з упаковкою. Ущільнювальна плівка є одноразовою; дозамовити її можна в компанії Snibe або її офіційних дистрибуторів.
- Із часом на прокладці можуть накопичуватися висохлі залишки рідин. Зазвичай вони являють собою сольовий осад і не впливають на результат аналізу.

## Інструкція із застосування

- Використовуйте відкритий блок реагентів в одному аналізаторі.
  - Інструкції щодо переміщування магнітних мікросфер наведено в розділі цього вкладиша, присвяченому підготовці реагентів.
  - Додаткову інформацію про поводження з реагентами під час використання системи наведено в інструкції з використання аналізатора.
- Зберігання та стабільність**
- Не заморожуйте блок реагентів.
  - Зберігайте набір реагентів у вертикальному положенні, щоб забезпечити повну доступність магнітних мікросфер.
  - Бережіть від прямих сонячних променів.

Стабільність реагентів	
У непорушений упаковці при температурі 2–8 °C	до кінця заявлена терміну придатності
У відкритому стані при температурі 2–8 °C	6 тижнів
Усередині системи	4 тижні
Стабільність контрольних зразків	
У непорушений упаковці при температурі 2–8 °C	до кінця заявлена терміну придатності
У відкритому стані при температурі 18–25 °C	6 годин
У відкритому стані при температурі 2–8 °C	6 тижнів
У замороженому стані при температурі –20 °C	3 місяці
Кількість циклів заморожування й розморожування	не більше 3 разів

## ■ ЗБІР І ПІДГОТОВКА ЗРАЗКІВ

### Типи зразків

Лише зазначені нижче зразки пройшли випробування та визнані придатними для аналізу.

Типи зразків	Пробірки для збирання зразків
Сироватка	Пробірки без додаткових / допоміжних речовин або пробірки з активатором згортання або гелем та активатором згортання
Плазма	Пробірки з ЕДТА-К2 чи гепарином натрію

- Зазначені типи зразків тестувалися з пробірками для збирання зразків, які були доступні на ринку на момент тестування, тобто було протестовано не всі доступні пробірки від усіх виробників. Системи збирання зразків різних виробників можуть містити різні матеріали, які в деяких випадках можуть впливати на результати тестів. Під час використання пробірок для збирання зразків слід неухильно дотримуватися вказівок виробників пробірок.

### Стан зразків

- Не використовуйте препарати з тепловою інактивацією, надмірно гемолізовані зразки, зразки з надмірною гіперліпідемією та зразки, які мають явні ознаки мікробного забруднення.
- Перш ніж починати центрифугування, переконайтесь, що процес коагуляції в сироватці повністю завершився. Деякі зразки сироватки, особливо взяті в пацієнтів, що приймають антикоагулянти або тромболітики, можуть потребувати більше часу для коагуляції. Якщо почати центрифугування до повної коагуляції, присутність фібрину в зразку сироватки може привести до отримання хибних результатів.
- Зразки не мають містити фібрин або інші тверді домішки.
- Використовуйте одноразові піпетки або кінчики піпеток, щоб уникнути перехресного забруднення.

### Підготовка до аналізу

- Усі зразки потрібно перевіряти на наявність піні. Перед початком аналізу піну слід видалити за допомогою лабораторної палички. Використовуйте для кожного зразку нову паличку, аби уникнути перехресного забруднення.
- Перед переміщуванням заморожені зразки слід повністю розморозити. Ретельно перемішайте розморожені зразки у вихровому змішувачі на низькій швидкості або шляхом обережного перевертання. Виконайте візуальний контроль зразків. У разі виявлення стратифікації чи розшарування перемішайте зразки, доки вони не стануть візуально однорідними. Якщо зразки не було перемішано належним чином, отримані результати можуть бути недостовірними.
- Зразки не повинні містити фібрин, еритроцитів й інші тверді домішки. Зразки, що відповідають цій умові, здатні забезпечити надійні результати; перед тестуванням їх необхідно центрифугувати. Очищений зразок слід перенести до вставки для зразків або в допоміжну пробірку для тестування. У разі використання центрифугованих зразків із ліпідним шаром переносити слід лише очищений зразок без ліпемічного матеріалу.
- Об'єм зразка, потрібний для одноразового визначення в цьому тесті, становить 10 мкл (μL).

### Зберігання зразків

Зразки, очищені від розділовача, еритроцитів і згустків, можуть зберігатися до 8 годин при температурі 18–25 °C, до 3 днів при температурі 2–8 °C або до 3 місяців у замороженому стані при температурі –20 °C чи нижчій. Заморожені зразки придатні до використання, якщо вони зазнали не більше 3 циклів заморожування й розморожування.

### Транспортування зразків

- Упаковка й маркування зразків мають відповісти застосовним вимогам місцевого законодавства щодо транспортування клінічних зразків та інфікованих речовин.
- Перевищувати наведені вище обмеження щодо зберігання заборонено.

### Розведення зразків

- Зразки, у яких концентрація антитіл до ЦЦП виходить за межі діапазону аналітичного вимірювання, можна розвести розчинником, використовуючи протокол автоматичного розведення або процедуру ручного розведення. Рекомендована пропорція розведення становить 1:20. Концентрація розведеного препарату має перевищувати 25 од/мл (U/mL).
- Для розведення вручну потрібно помножити результат на коефіцієнт розведення. Якщо розведення виконується аналізатором, програмне забезпечення аналізатора врахує це під час визначення концентрації зразка.

## ■ ПРОЦЕДУРА

### Надані матеріали

Аналіз на антитіла до ЦЦП (ІХЛА), етикетки зі штрих-кодами контрольних зразків.

### Необхідні матеріали, які не входять до комплекту постачання

- Загальне лабораторне обладнання.
- Повністю автоматичний хемілюмінесцентний імуноаналізатор Maglumi 600, Maglumi 800, Maglumi 1000, Maglumi 2000, Maglumi 2000 Plus, Maglumi 4000, Maglumi 4000 Plus, MAGLUMI X3, MAGLUMI X6, MAGLUMI X8, або інтегровані системи Biolumi 8000 та Biolumi CX8.
- Додаткові аксесуари, потрібні для зазначених вище аналізаторів, включають реакційний модуль, стартери 1+2, концентрат для промивання, світлову пробу, наконечник і реакційну вставку. Перелік конкретних аксесуарів і характеристики аксесуарів для кожної моделі можна знайти в інструкції з використання відповідного аналізатора.
- Для отримання достовірних результатів тесту використовуйте аксесуари, рекомендовані компанією Snibe.

### Процедура аналізу

#### Підготовка реагентів

- Витягніть набір реагентів із упаковки й огляньте відсіки блока реагентів і зокрема ущільнювальну плівку на наявність витоків. Якщо ознак витоків не виявлено, обережно зніміть ущільнювальну плівку.
- Відкрийте дверцята зони реагентів; тримайте ручку набору таким чином, щоб RFID-мітка була поруч із чутливу зоною сканера RFID-міток (приблизно 2 с); система подаст звуковий сигнал; один звуковий сигнал означає, що реагент успішно розпізнано.
- Тримаючи реагент вертикально, вставте його у вільну доріжку для реагентів.
- Перевірте, чи правильно відображається інформація про реагент у програмному інтерфейсі; якщо це не так, повторіть два зазначені вище кроки.
- Ресуспензування магнітних мікросфер відбувається автоматично після завантаження набору, чим забезпечується повне рівномірне відновлення суспензії перед використанням.

## Інструкція із застосування

### Калібрування аналізу

- Виберіть тест для калібрування та виконайте операцію калібрування на екрані зони реагентів. Докладнішу інформацію про впорядкування даних калібрування див. у присвяченому калібруванню розділі інструкції з використання аналізатора.
- Виконайте повторне калібрування з дотриманням інтервалу, зазначеного в цьому вкладиші.

### Контроль якості

- У разі використання нової партії перевірте або змініть дані контролю якості.

- Виконайте читування штрих-коду контролю якості, виберіть відповідні дані контролю якості та виконайте тестування. Докладнішу інформацію про впорядкування зразків для контролю якості див. у присвяченому контролю якості розділі інструкції з використання аналізатора.

### Тестування зразків

- Після успішного завантаження зразка виберіть цей зразок на екрані, змініть параметри аналізу для зразка, який треба тестувати, і виконайте тестування. Докладнішу інформацію про впорядкування взятих у пацієнта зразків див. у присвяченому впорядкуванню препаратів розділі інструкції з використання аналізатора.

Для отримання максимально ефективних результатів потрібно точно дотримуватись інструкції з використання аналізатора.

### Калібрування

Відстеження: цей метод було стандартизовано шляхом порівняння з речовиною, що використовується компанією SNIBЕ для внутрішнього контролю якості.

Застосування спеціально призначених калібраторів дає змогу скоригувати референсну криву за допомогою зафікованих значень відносних світлових одиниць (BCO).

Повторне калібрування рекомендоване:

- у разі переходу на нову партію реагентів або стартерів 1+2;
- кожні 7 днів;
- після сервісного обслуговування аналізатора;
- якщо показники контрольних зразків виходять за межі встановленого діапазону.

### Контроль якості

Для визначення вимог контролю якості для цього тесту рекомендовано використовувати контрольні зразки; для перевірки ефективності тестів контроль слід проводити з одним повторенням. Загальні рекомендації щодо контролю якості можна знайти в опублікованих інструкціях, наприклад у рекомендаціях C24 Інституту клінічних і лабораторних стандартів (Clinical and Laboratory Standards Institute, CLSI) або інших<sup>9</sup>.

Контроль якості рекомендовано здійснювати раз на день використання або згідно з вимогами місцевих норм, вимогами сертифікації та процедурами контролю якості вашої лабораторії. Контроль якості можна здійснювати за допомогою тесту на антитіла до ЦЦП:

- після кожного калібрування набору;
- у разі переходу на нову партію стартерів 1+2 або концентрату для промивання.

Контрольні зразки призначенні лише для систем MAGLUMI та Biolumi й використовуються лише з відповідними реагентами, що мають такі самі початкові сім цифр номера ПАРТІї. Кожен цільовий показник і діапазон наведено на етикетці.

Перед використанням інших контрольних зразків слід оцінити їхню сумісність із цим тестом. Слід установити відповідні діапазони значень для всіх використовуваних матеріалів контролю якості.

Контрольні показники мають бути в межах встановленого діапазону; якщо один із контрольних показників виходить за межі встановленого діапазону, слід виконати повторне калібрування та повторне тестування контрольних зразків. Якщо контрольні показники, отримані після успішного калібрування, стабільно виходять за межі визначених діапазонів, результати тестування пацієнтів не слід документувати; крім того, слід:

- перевірити, чи не сплив термін придатності матеріалів;
- переконатися, що було проведено планове технічне обслуговування;
- упевнитися, що тест здійснювався із дотриманням інструкцій, наведених на вкладиші упаковки;
- за потреби звернутися до допомоги до компанії Snibe або її офіційних дистрибуторів.

Якщо контрольних зразків у наборі недостатньо для використання, замовляйте додаткові контрольні антитіла до ЦЦП (IXLA) (REF: 160201404МТ) у компанії Snibe або її офіційних дистрибуторів.

## ■ РЕЗУЛЬТАТИ

### Розрахунок

Аналізатор автоматично розраховує концентрацію антитіл до ЦЦП в кожному зразку на основі калібруваної кривої, яка будується за методом 2-точкового калібрування референсної кривої. Одиницею вимірювання є од/мл (U/mL). Докладнішу інформацію можна знайти в інструкції з використання аналізатора.

### Інтерпретація результатів

У зовнішніх дослідженнях із застосуванням тестів на антитіла до ЦЦП компанії SNIBЕ на зразках від 181 пацієнта з підтвердженням РА, 78 пацієнтів з іншими захворюваннями та 253 клінічно здорових осіб було визначено оптимальну межу – 17,0 од/мл (U/mL).

- Зразки з концентрацією антитіл до ЦЦП <17,0 од/мл (U/mL) слід вважати негативними.
- Зразки з концентрацією антитіл до ЦЦП ≥17,0 од/мл (U/mL) слід вважати позитивними.

Можливі розбіжності в результатах різних лабораторій, що пояснюються відмінностями в складі популяції та методиках дослідження. Рекомендовано в кожній лабораторії визначити власний референтний інтервал.

### ■ ОБМЕЖЕННЯ

- Результати тесту слід розглядати в контексті історії хвороби, даних клінічного обстеження пацієнта й інших даних.
- Якщо результати тестів на антитіла до ЦЦП не відповідають клінічним даним, для їх підтвердження необхідно виконати додаткове тестування.
- Зразки, отримані від пацієнтів, які приймали препарати мишаших моноклональних антитіл із метою діагностики чи лікування, можуть містити людські антимишачі антитіла (HAMA). У разі тестування таких зразків із використанням наборів для аналізу, що містять мишачі моноклональні антитіла, можна отримати хибно підвищений або знижений результат<sup>10, 11</sup>. Для визначення діагнозу може знадобитися додаткова інформація.
- Гетерофільні антитіла в сироватці крові людини можуть вступати в реакцію з імуноглобулінами реагентів, впливаючи на результат імуноаналізів *in vitro*. У пацієнтів, які регулярно контактирують із тваринами або продуктами сироватки крові тварин, існує ризик такої інтерференції, внаслідок чого можуть спостерігатися аномальні показники<sup>12</sup>.
- Бактеріальне зараження або теплова інактивація зразків може спотворити результати дослідження.

### ■ СПЕЦИФІЧНІ ТЕХНІЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ

У цьому розділі наведені репрезентативні характеристики. Результати, отримані різними лабораторіями, можуть відрізнятися.

### Точність

Точність визначалася за допомогою тесту, препаратів і контрольних зразків за протоколом (EP05-A3) Інституту клінічних і лабораторних стандартів (Clinical and Laboratory Standards Institute, CLSI): у двох окремих паралельних випробуваннях щодня протягом 5 днів у трьох різних центрах з використанням трьох партій наборів реагентів ( $n = 180$ ). Було отримано зазначені нижче результати.

Зразок	Середнє, од/мл (U/mL) (n = 180)	У межах випробування		Між випробуваннями		Відтворюваність	
		Станд. відх., од/мл (U/mL)	% коеф. вар.	Станд. відх., од/мл (U/mL)	% коеф. вар.	Станд. відх., од/мл (U/mL)	% коеф. вар.
Пул із сироваткою 1	5,137	0,225	4,38	0,106	2,06	0,297	5,78
Пул із сироваткою 2	21,055	0,578	2,75	0,474	2,25	1,269	6,03
Пул із сироваткою 3	201,137	5,778	2,87	1,258	0,63	8,420	4,19
Пул із плазмою 1	4,873	0,205	4,21	0,108	2,22	0,290	5,95
Пул із плазмою 2	21,399	0,551	2,57	0,422	1,97	0,780	4,24
Пул із плазмою 3	200,366	5,591	2,79	2,657	1,33	7,747	3,87
Контроль 1	9,989	0,376	3,76	0,119	1,19	0,600	6,01
Контроль 2	101,123	3,370	3,33	1,435	1,42	4,577	4,53

### Діапазон лінійності

1,00–500 од/мл (U/mL) (визначається за межею кількісної оцінки та максимумом референсної кривої).

## Інструкція із застосування

### Інтервал реєстрації

0,850–10 000 од/мл (U/mL) (визначається за межею виявлення та максимумом референсної кривої, помноженим на рекомендовану пропорцію розведення).

### Аналітична чутливість

Межа холостої проби = 0,500 од/мл (U/mL).

Межа виявлення = 0,850 од/мл (U/mL).

Межа кількісної оцінки = 1,00 од/мл (U/mL).

### Аналітична специфічність

#### Інтерференція

Інтерференція визначалася за допомогою тесту; до трьох зразків із різною концентрацією аналізованого компонента додавалися речовини, потенційно здатні спричинити ендогенну або екзогенну інтерференцію, за протоколом (EP7-A2) Інституту клінічних і лабораторних стандартів (Clinical and Laboratory Standards Institute, CLSI). Похибка вимірюв для речовин, здатних спричинити інтерференцію, не перевищує  $\pm 10\%$ . Було отримано зазначені нижче результати.

Інтерференція	Макс. рівень відсутності впливу	Інтерференція	Макс. рівень відсутності впливу
Білірубін	25 мг/дл (mg/dL)	Ревматоїдний фактор	150 МО/мл (IU/mL)
Гемоглобін	500 мг/дл (mg/dL)	Людські антимишачі антитіла (HAMA)	40 нг/мл (ng/mL)
Інтратіліпід	1500 мг/дл (mg/dL)		

#### Перехресна реактивність

Перехресна реактивність визначалася за допомогою тесту; до трьох зразків із різною концентрацією аналізованого компонента додавалися потенційні перехресні реагенти за протоколом (EP7-A2) Інституту клінічних і лабораторних стандартів (Clinical and Laboratory Standards Institute, CLSI). Похибка вимірюв для речовин, здатних спричинити інтерференцію, не перевищує  $\pm 10\%$ . Було отримано зазначені нижче результати.

Перехресний реагент	Макс. рівень відсутності впливу	Перехресний реагент	Макс. рівень відсутності впливу
Антитіла IgG до дsДНК	800 МО/мл (IU/mL)	Антитіла IgG до SS-B	400 АО/мл (AU/mL)
Антитіла IgG до Sm/RNP	400 АО/мл (AU/mL)	Антитіла IgG до Scl-70	400 АО/мл (AU/mL)
Антитіла IgG до Sm	400 АО/мл (AU/mL)	Антитіла IgG до Jo-1	400 АО/мл (AU/mL)
Антитіла IgG до SS-A/Ro	400 АО/мл (AU/mL)	Антитіла IgG до центромер	400 АО/мл (AU/mL)

#### Клінічна чутливість

Клінічна чутливість визначалася на матеріалі 152 зразків пацієнтів із підтвердженім діагнозом ревматоїдного артриту (пацієнти з РА визначалися згідно з критеріями Американської колегії ревматологів (American College of Rheumatology, ACR)). Розрахована клінічна чутливість становить 70,4 %. Було отримано зазначені нижче результати.

Категорія зразків	Антитіла до ЦЦП (ІХЛА)		
	Кількість	Позитивні	Чутливість у %
Підтверджений РА	152	107	70,4

#### Клінічна специфічність

Клінічна специфічність визначалася для зразків 327 пацієнтів без РА; група складалась зі 115 пацієнтів з іншими захворюваннями (системний червоний вовчак, змішане захворювання сполучної тканини, синдром Шегrena, системна склеродермія, поліміозит / дерматоміозит, первинний біліарний цироз печінки, автоімунний тиреоїдит, остеоартріт, реактивний артрит, ниркова недостатність, вірус Епштейна – Барр) та 212 клінічно здорових осіб. Розрахована клінічна специфічність становить 98,2 %. Було отримано зазначені нижче результати.

Категорія зразків	Антитіла до ЦЦП (ІХЛА)		
	Кількість	Негативні	Специфічність у %
Хвороби (окрім РА)	115	110	95,7
Клінічно здорові	212	211	99,5
Загалом	327	321	98,2

#### Понаддозовий «хук»-ефект у випадку високих концентрацій

В аналізах на антитіла до ЦЦП не спостерігався понаддозовий «хук»-ефект у випадку високих концентрацій до 10 000 од/мл (U/mL).

#### Порівняння методик

Порівняння аналізу на антитіла до ЦЦП (ІХЛА) з іншим імунологічним аналізом серійного виробництва продемонструвало таку кореляцію (у од/мл (U/mL)):

Кількість протестованих зразків: 108.

Порівняння методом Пасінга – Баблока:  $y = 1,0277x - 0,6479$ ,  $t = 0,960$ .

Концентрація в клінічних зразках становила від 2,04 до 485,56 од/мл (U/mL).

#### ■ ПОСИЛАННЯ

1. Gibofsky A. Overview of epidemiology, pathophysiology, and diagnosis of rheumatoid arthritis[J]. American Journal of Managed Care, 2012, 18(13 Suppl):295-302.
2. Niewold T , Harrison M , Paget S . Anti-CCP antibody testing as a diagnostic and prognostic tool in rheumatoid arthritis[J]. Qjm, 2007, 100(4):193-201.
3. Vossenaar E R , Venrooij W J V . Anti-CCP antibodies, a highly specific marker for (early) rheumatoid arthritis[J]. Clinical & Applied Immunology Reviews, 2004, 4(4):239-262.
4. Landewe R. The benefits of early treatment in rheumatoid arthritis: Confounding by indication, and the issue of timing[J]. Arthritis & Rheumatism, 2003, 48(1): 1-5.
5. Schellekens G A , Visser H , Jong B A W D , et al. The diagnostic properties of rheumatoid arthritis antibodies recognizing a cyclic citrullinated peptide[J]. Arthritis & Rheumatism, 2000, 43(1):155-163.
6. Herold M, Boeser V, Russe E, et al. Anti-CCP: History and its Usefulness[J]. Clinical & Developmental Immunology, 2005, 12(2): 131-135.
7. Schellekens G A, De Jong B A, Den Hoogen F H, et al. Citrulline is an essential constituent of antigenic determinants recognized by rheumatoid arthritis-specific autoantibodies[J]. Journal of Clinical Investigation, 1998, 101(1): 273-281.
8. Aletaha D, Neogi T, Silman A J, et al. 2010 rheumatoid arthritis classification criteria: an American College of Rheumatology/European League Against Rheumatism collaborative initiative[J]. Arthritis & Rheumatism, 2010, 62(9): 2569-2581.
9. CLSI . Statistical Quality Control for Quantitative Measurement Procedures: Principles and Definitions. 4th ed. CLSI guideline C24. Wayne, PA: Clinical and Laboratory Standards Institute; 2016.
10. Robert W. Schroff, Kenneth A. Foon, Shannon M. Beatty, et al. Human Anti-Murine Immunoglobulin Responses in Patients Receiving Monoclonal Antibody Therapy [J]. Cancer Research, 1985, 45(2):879-885.
11. Primus F J, Kelley E A, Hansen H J, et al. "Sandwich"-type immunoassay of carcinoembryonic antigen in patients receiving murine monoclonal antibodies for diagnosis and therapy [J]. Clinical Chemistry, 1988, 34(2):261-264.
12. Boscato L M, Stuart M C. Heterophilic antibodies: a problem for all immunoassays [J]. Clinical Chemistry, 1988, 34(1):27-33.

■ ЗНАЧЕННЯ СИМВОЛІВ

	Див. інструкцію з використання		Виробник
	Температурний діапазон (зберігати при температурі 2–8 °C)		Кінцева дата терміну придатності
	Вмісту достатньо для <n> тестів		Бережіть від прямих сонячних променів
	Цим боком догори		Уповноважений представник в Європейському союзі
	Медичний прилад для діагностики <i>in vitro</i>		Склад набору
	Номер за каталогом		Код партії
	Маркування CE		Знак відповідності технічним регламентам

MAGLUMI® та Biolumi® є торговими марками компанії Snibe. Усі інші найменування продуктів і торгові марки належать відповідним власникам.



**Шеньчжень Нью Індастріс Біомедікал Інжиніринг Ко., Лтд.,**  
№23 Джінксіу Еаст Роад, Пінгшан Дістрікт, 518122, Шеньчжень, Китайська Народна Республіка  
Тел.: +86 755 215 366 01 Факс: +86 755 28 29 27 40



**Shanghai International Holding Corp. GmbH (Europe)**  
Eiffestrasse 80, 20537 Hamburg, Germany  
Тел.: +49 40 251 31 75 Факс: +49 40 25 57 26



**Уповноважений представник в Україні:**  
ТОВ «Кратія Медтехніка», вул. Багговутівська, 17-21, 04107, м. Київ, Україна.  
Тел.: 0 800 21-52-32 (безплатно можуть телефонувати абоненти фіксованого та мобільного телефонного зв'язку з будь-якої точки України).  
Електронна пошта: uarep@cratia.ua

Дата останнього перегляду інструкції із застосування: квітень 2022 року