

Inmunoensayo










REF CMB0102

100 pruebas

Micropartículas AFP CLIA

Este ensayo se basa en un inmunoensayo de micropartículas quimioluminiscentes (Micropartículas CLIA) para la determinación cuantitativa de la concentración de AFP (alfa-fetoproteína) en suero humano.

Todas las marcas registradas son propiedad de sus respectivos dueños.

Clave para los símbolos gráficos utilizados			
	Código de lote		Uso para
	fabricante		Contenido suficiente para <n> pruebas
	Dispositivo medico de diagnóstico in vitro		Limitación de temperatura
	Número de catálogo		Consulte instrucciones para uso
	Representante autorizado en la Comunidad Europea		

OBELIS S.A
Bd. Général Wahis, 53
1030 Brussels
Belgium
AUTOBIO DIAGNOSTICS CO., LTD
No.87 Jingbei Yi Road
National Eco & Tech Development Area
Zhengzhou
China
450016



Para asistencia técnica por favor contáctese con nosotros en Ingles a: Email: customerservice@autobio.com.cn
Contáctese con los distribuidores locales para todas las preguntas relacionadas a los productos en su lenguaje local

Introducción

La AFP (alfafetoproteína) es una glicoproteína con un peso molecular de aproximadamente 70,000 Daltons. La AFP se produce principalmente por el saco vitelino fetal y el hígado fetal y, en menor medida, por el tracto gastrointestinal fetal y los riñones.¹

La elevación de la AFP sérica a valores anormalmente altos se produce en varias enfermedades malignas, sobre todo carcinoma hepatocelular primario y cáncer testicular no seminomatoso. Aproximadamente el 70% de los pacientes con carcinoma hepatocelular primario muestran niveles elevados de AFP.² En el caso del teratoma testicular, se ha observado una relación directa entre la incidencia de niveles elevados de AFP y el estadio de la enfermedad. No se encuentran niveles aumentados de AFP en los seminomas testiculares. La aplicación de la medición de AFP al tratamiento de pacientes con carcinoma ha sido bien documentada.³

Además, se han medido concentraciones séricas elevadas de AFP en pacientes con otras enfermedades no cancerosas, como ataxia telangiectasia, tirosinemia hereditaria, hiperbilirrubinemia neonatal, hepatitis viral aguda, hepatitis crónica activa y cirrosis. También se observan concentraciones elevadas de AFP en suero en mujeres embarazadas. Por lo tanto, las mediciones de AFP no se recomiendan para su uso como procedimiento de detección para detectar la presencia de cáncer en la población general.

Principio de medición

Este ensayo se basa en el método de sándwich de dos pasos. En el primer paso, se combinan micropartículas recubiertas anti-AFP y de muestra. Durante la incubación, el antígeno de AFP presente en la muestra se une al anticuerpo recubierto en las micropartículas. Después del lavado, en el segundo paso, se añade conjugado enzimático a la mezcla de reacción. Durante la incubación, los anticuerpos ligados a enzimas reaccionan con los antígenos que se han unido a las micropartículas en el primer paso. Después de un segundo lavado, se genera un complejo entre la fase sólida, el antígeno AFP dentro de la muestra y los anticuerpos en el Conjugado Enzimático por reacciones inmunológicas. El complejo cataliza el sustrato, dando como resultado una reacción quimioluminiscente. La reacción quimioluminiscente resultante se mide como RLU. La RLU es proporcional a la cantidad de AFP en las muestras.

Materiales provistos

1. Calibradores

En la siguiente tabla se muestran 6 viales que contienen 1,0 ml de calibrador A a F con las correspondientes concentraciones de AFP aproximadas.

La matriz es PBS (solución salina tamponada con fosfato) que contiene caseína. Contiene 0,2% de ProClin 300® y 0,1% de conservantes Bronidox.

Calibradores suministrados listos para usar.

Calibrador	Concentración AFP (ng/ml)
A	0
B	10
C	50
D	100
E	500
F	1000

2. Paquete de Reactivos

Paquete de reactivos proporcionado listo para usar.

● Conjugado de enzima

1 vial que contiene 11,0 ml de anti-AFP monoclonal de ratón marcado con rábano picado peroxidasa en tampón Tris-NaCl que contiene suero

Micropartículas AFPCLIA

bovino. Contiene 0,2% de ProClin 300® y 0,1% de conservantes Bronidox.

● Solución de Micropartículas

1 vial que contiene 2,3 ml de micropartículas recubiertas de anti-AFP monoclonales de ratón en tampón Tris que contiene BSA. Contiene 0.1% de ProClin 300® y 0.02% de conservantes NaN₃.

● Diluyente de muestra

1 vial que contiene 5,5 ml de PBS que contiene caseína. Contiene 0,2% de ProClin 300® y 0,1% de conservantes Bronidox.

Analizadores de ensayo en los que se puede utilizar el kit

- AutoLumo A2000
- AutoLumo A2000 Plus

El inmunoensayo de micropartículas quimioluminiscentes (Micropartículas CLIA) está diseñado para su uso en Analizador de Ensayos, que es AutoLumo A2000 o AutoLumo A2000 Plus.

Materiales Requeridos pero no provistos

1. Analizador de ensayo
2. Recipiente(s) de reacción para muestra reactivo de reacción
3. Copa(s) de muestra o tubo(s) para contener muestra
4. Diluyente Universal
5. Sustrato Quimioluminiscente
6. Sistema de lavado para el lavado de la aguja de pipeteo.
7. Tampón de lavado utilizado en el procedimiento de lavado
8. Agua destilada o desionizada.

Trazabilidad Metrológica De Calibradores

Los calibradores del producto se fabrican con antígeno AFP y la señal se ajusta a nuestros calibradores de trabajo, que también se corresponde con un calibrador de orden superior comprado a la OMS (Organización Mundial de la Salud) IS # AFP, en cada nivel de concentración.

Advertencias y Precauciones

Información de salud y seguridad

Para los calibradores, solución de micropartículas, conjugado enzimático, que contienen 5-cloro-2-metil-4-isotiazolin-3-uno y 2-metil-4-isotiazolin-3-ona, se aplican las siguientes declaraciones



- H315 Causa irritación de la piel.
- H319 Provoca irritación ocular grave.
- H317 Puede provocar una reacción alérgica en la piel.
- H412 Nocivo para la vida acuática con efectos de larga duración.
- P261 Evitar respirar polvo/humo/gas/niebla/vapores/spray.

GHS 07 Advertencia

- P280 Usar guantes protectores/indumentaria de protección/protección ocular/protección facial.
- P273 Evitar su liberación al medio ambiente.
- P305+P351+P338 EN CASO DE CONTACTO CON LOS OJOS Enjuague cuidadosamente con agua durante varios minutos. Quítense las lentes de contacto, si están presentes y son fáciles de hacer. Continuar enjuagando.
- P321 Tratamiento específico (ver en esta etiqueta).
- P501 Eliminar el contenido/el recipiente de acuerdo

con las regulaciones locales/regionales/nacionales/
internacionales.

1. Para uso profesional solamente.
2. Siga las instrucciones de uso con cuidado. La confiabilidad de los resultados del ensayo no se puede garantizar si hay alguna desviación de las instrucciones en este manual de uso.
3. Consulte la hoja de datos de seguridad del material y la etiqueta del producto para conocer los peligros químicos que pueden estar presentes en este ensayo.
4. Maneje los materiales y desechos potencialmente contaminados de manera segura de acuerdo con los requisitos locales.
5. PRECAUCIÓN: los calibradores contienen material de origen humano, que ha sido probado y no es reactivo para HBsAg, HIV-1 and HIV-2, HCV y sífilis. Se recomienda que todos los materiales de origen humano se consideren potencialmente infecciosos. Este ensayo contiene materiales de origen animal. Los componentes bovinos se originan en países donde no se ha notificado encefalopatía espongiforme (EEB).
6. Algunos reactivos que contienen ProClin 300® pueden causar sensibilización por contacto con la piel. Debe evitarse el contacto con la piel. Este material y su recipiente deben desecharse de forma segura. En caso de ingestión, consulte a un médico inmediatamente y muestre este envase o etiqueta.
7. La solución de micropartículas que contiene NaN3 puede causar toxicosis, que debe evitarse para respirar en la boca, este material y su contenedor deben eliminarse de manera segura. En caso de ingestión, busque asistencia médica inmediatamente y muestre este envase o etiqueta.
8. No fume, beba, coma o use cosméticos en el área de trabajo.
9. Use ropa protectora y guantes desechables cuando trate con muestras y reactivos. Lavarse las manos luego de las operaciones.
10. Tenga cuidado al manipular muestras de pacientes para evitar contaminación cruzada. Se recomienda el uso de pipetas desechables o puntas de pipeta.
11. Conduzca el ensayo lejos de malas condiciones ambientales por ejemplo aire ambiente que contiene alta concentración de gas corrosivo, como ácido clorhídrico sódico, alcalino, acetaldehído, etc., o que contiene polvo.
12. No utilice reactivos más allá de la fecha de caducidad indicada en la etiqueta.
13. No mezcle ni use componentes de kits con diferentes códigos de lote.
14. Cuando almacene los calibradores, asegúrese de que los viales estén bien sellados.
15. Asegúrese de que las micropartículas estén resuspendidas antes de cargarse en el analizador.
16. Evite formación de espuma en todos los reactivos y tipos de muestras (muestras, calibradores y controles).
17. No sustituya ningún reactivo en este kit de otros fabricantes u otros lotes.
18. Cuando se observe cualquier daño al empaque protector o cualquier cambio en el rendimiento analítico no use el kit.

Almacenamiento

1. Almacenar el kit a 2-8°C. No congelar. Evite la luz fuerte.
2. Refrigerar el paquete de reactivos a 2-10°C durante un mínimo de 2 horas antes de su uso.
3. Almacene el paquete de reactivos en posición vertical a 2-10°C en el analizador. Pueden almacenarse en el analizador por un máximo de 28 días. Después de 28 días, el paquete de reactivos debe desecharse. Una vez que se retiran del analizador, guárdelos a 2-8°C en posición vertical. Para los reactivos almacenados fuera del analizador, se recomienda que se almacenen en sus bandejas y cajas originales para garantizar que permanezcan en posición vertical.

4. Una vez que el paquete de reactivos está abierto, se puede almacenar a 2-8°C durante 1 mes.
5. Selle y devuelva los calibradores reconstituidos a 2-8°C, bajo qué condiciones se mantendrá la estabilidad durante 1 mes, para un uso más prolongado, almacene los calibradores reconstituidos en alícuotas y congele a -20°C. Evite los ciclos múltiples de congelación y descongelación.

Muestra

1. Recolectar muestras de suero de acuerdo con las prácticas médicas correctas.
2. No utilice muestras inactivadas por calor. No use conservante de azida de sodio en las muestras.
3. Los sedimentos y los sólidos suspendidos en las muestras pueden interferir con el resultado de la prueba, que debe eliminarse mediante centrifugación. Asegúrese de que haya tenido lugar la formación completa de coágulos en las muestras de suero antes de la centrifugación. Algunas muestras, especialmente las de pacientes que reciben tratamiento con anticoagulantes o trombolíticos, pueden presentar un aumento del tiempo de coagulación. Si la muestra se centrifuga antes de que se forme un coágulo completo, la presencia de fibrina puede causar resultados erróneos. Asegúrese de que las muestras no estén descompuestas antes de usarlas.
4. Antes del envío, se recomienda retirar las muestras del coágulo, del separador de suero o de los glóbulos rojos.
5. El procesamiento insuficiente de la muestra o la interrupción de la muestra durante el transporte puede causar resultados deprimidos.
6. Evite muestras extremadamente hemolíticas, lipémicas o turbias.
7. Tape y almacene las muestras a 18-25 °C durante no más de 8 horas, para un uso más prolongado, las muestras se deben tapar y almacenar de 2 a 8 °C hasta 48 horas. O bien, congele las muestras que deben almacenarse o transportarse durante más de 48 horas a -20°C. Evitar múltiples ciclos de congelación y descongelación. Mezcle bien las muestras descongeladas mediante vórtice de baja velocidad o invirtiendo 10 veces. Inspeccione visualmente las muestras, si observa capas o estratificación, continúe mezclando hasta que las muestras sean visiblemente homogéneas. Después de descongelar, llevar a temperatura ambiente y mezclar bien agitando suavemente.
8. Centrifugar las muestras descongeladas que contengan glóbulos rojos o material particulado, o que tengan una apariencia brumosa o turbia, etc. antes de su uso para garantizar la consistencia en los resultados.
9. Tenga en cuenta que los niveles de interferencia de fibrina pueden estar presentes en muestras que no tienen partículas visibles o evidentes.
10. Si no se puede verificar la recolección y preparación adecuadas de la muestra, o si las muestras se han alterado debido al transporte o manejo de la muestra, se recomienda un paso de centrifugación adicional. Las condiciones de centrifugación deben ser suficientes para eliminar las partículas.
11. Para obtener resultados óptimos, inspeccione todas las muestras para detectar burbujas. Eliminar las burbujas con una punta antes de su análisis. Use una nueva punta para cada muestra para evitar la contaminación cruzada.

Procedimiento de medición

1. Comprobar los materiales consumibles.
- Verifique que haya un volumen adecuado de materiales consumibles antes de realizar la prueba.
- Consulte el manual de funcionamiento del analizador de ensayos.
2. Cargar el kit
- Mezcle el contenido de los paquetes de reactivos nuevos (sin

perforar) invirtiendo suavemente el paquete varias veces antes de cargarlo en el analizador. Evitar la formación de espuma en todos los reactivos. No invierta los paquetes abiertos (perforados). Si es necesario, agite suavemente para mezclar horizontalmente después de la primera carga.

- Lea el código de barras en el paquete de reactivos automáticamente para obtener los parámetros requeridos para la prueba.
 - Si el código de barras no se puede leer en casos excepcionales, se pueden reconocer manualmente.
 - Consulte el manual de funcionamiento del analizador de ensayos.
3. Orden de pruebas
- Coloque los vasos o tubos de muestra en el porta muestras, 25 µl de muestras y calibradores para cada prueba. Pero teniendo en cuenta el contenedor de muestra y 150 µl de volúmenes muertos del sistema, que pueden consultarse en los manuales apropiados del analizador de ensayos para obtener el volumen mínimo de muestra requerido.
 - Seleccione "ejecutar" para iniciar la prueba, el analizador automáticamente ejecuta las pruebas. Realiza las siguientes funciones:
 - Mueve la muestra al punto de ajuste.
 - Carga un recipiente de reacción en la ruta del proceso.
 - Aspira y transfiere la muestra al recipiente de reacción.
 - Agrega solución de micropartículas y diluyente de muestra al recipiente de reacción
 - Mezcla, incuba y lava la mezcla de reacción.
 - Agrega conjugado de enzima al recipiente de reacción
 - Mezcla, incuba y lava la mezcla de reacción.
 - Añadir Sustrato Quimioluminiscente
 - Mide la emisión de quimioluminiscencia para determinar la cantidad de AFP en la muestra
 - Descarta el recipiente de reacción usado.
 - Calcula el resultado.
 - Consulte el manual de operación del analizador de ensayos.
4. Calibrar la curva
- El analizador puede leer el código de barras en el paquete de reactivos automáticamente para obtener los parámetros necesarios para la prueba.
 - Si el código de barras no se puede leer en casos excepcionales, se pueden reconocer manualmente.
 - Transfiera los calibradores a los vasos o tubos de muestra y colóquelos en el soporte de muestra. Realizar la detección de duplicados en el sistema.
 - Cargue el soporte de muestra y la información de los calibradores de entrada en la interfaz del software del sistema.
 - Seleccione "ejecutar" para iniciar la prueba y generar la curva de calibración; se requiere una calibración cada 28 días.
 - Una vez que se acepta y almacena una curva de calibración, todas las muestras posteriores pueden analizarse sin más calibración a menos que:
 - Los controles están fuera de rango después de mediciones repetidas
 - Se utiliza un kit de reactivos y un sustrato quimioluminiscente con un nuevo código de lote.
 - Más allá de la fecha de vencimiento de una curva de calibración
 - Partes importantes del analizador son reemplazadas o reparadas.
 - Consulte el manual de funcionamiento del analizador de ensayos.
5. Diluir la muestra.

Las muestras con un valor de AFP superior a 1000 ng/ml se pueden diluir con el método de dilución automatizado. El Diluyente Universal se utiliza para diluir las muestras. Después de la dilución con el analizador, el software automáticamente toma en cuenta la dilución al calcular la concentración de la muestra.

- La concentración de la muestra después de la dilución no debe ser inferior a 20 ng/ml.

Resultados de medición

Micropartículas AFP CLIA

Los resultados de las pruebas de muestra son determinados automáticamente por el software del sistema utilizando un método de reducción de datos de ajuste de curva logística de 4 parámetros. La cantidad de AFP en las muestras se determina a partir de la producción de luz medida por medio de los datos de calibración almacenados. Los resultados de las pruebas de muestra pueden revisarse utilizando la pantalla apropiada o imprimirse. Consulte el manual de funcionamiento del analizador de ensayos para revisar los resultados de las muestras. La unidad predeterminada para este ensayo es ng/ml. Fórmula de conversión: 1 UI/ml = 1.21 ng/ml

Procedimiento de control

El requisito de control recomendado para este ensayo es comprar los materiales de control por separado y probarlos junto con las muestras dentro de la misma ejecución. El resultado es válido si los valores de control se encuentran dentro de los rangos de concentración impresos en las etiquetas. Cuando un valor de control está fuera del rango especificado, puede indicar un deterioro de los reactivos o errores en la técnica. Los resultados de las pruebas asociadas pueden ser inválidos y pueden requerir una nueva prueba. Puede ser necesaria la recalibración del ensayo. Se recomienda que cada laboratorio establezca su rango aceptado para garantizar el rendimiento adecuado de la prueba.

Limitaciones del Procedimiento

1. Este ensayo pretende ser una ayuda para el diagnóstico clínico. Lleve a cabo este análisis junto con el examen clínico, el historial médico del paciente y los resultados de otras pruebas.
2. Si los resultados son inconsistentes con la evidencia clínica, pruebas adicionales se sugiere confirmar el resultado.
3. Los anticuerpos heterofílicos en suero humano pueden reaccionar con inmunoglobulinas reactivas, lo que interfiere con los inmunoensayos in vitro. Los pacientes expuestos rutinariamente a animales o productos de suero animal pueden ser propensos a esta interferencia y se pueden observar valores anómalos. Se puede requerir información adicional para el diagnóstico. Este tipo de muestras no es adecuado para ser analizado por este ensayo.
4. El rendimiento de esta prueba no se ha establecido con muestras neonatales.
5. Las mediciones de AFP no pueden recomendarse como un procedimiento de detección para detectar cáncer en la población general. Clínicamente, un valor AFP elevado por sí solo no tiene valor diagnóstico como prueba de cáncer y no debe utilizarse junto con otras manifestaciones clínicas (observaciones) y parámetros diagnósticos. Se sabe que los niveles de AFP están elevados en una serie de enfermedades y afecciones benignas que incluyen embarazo y enfermedades hepáticas no malignas como la hepatitis y la cirrosis.
6. Los pacientes que han recibido anticuerpos monoclonales de ratón para el diagnóstico o la terapia pueden desarrollar HAMA (anticuerpos humanos anti-ratón). HAMA puede producir valores falsamente altos o falsamente bajos en inmunoensayos que utilizan anticuerpos monoclonales de ratón. Se puede requerir información adicional para el diagnóstico.
7. Esta prueba mide concentraciones dentro del rango de 1.8 a 1000 ng / ml. Si se esperan concentraciones de AFP por encima del rango de medición, se recomienda diluir las muestras con Diluyente Universal, la dilución máxima es 1:50 de esta prueba, lo que permite que las muestras se cuantifiquen hasta aproximadamente 50000 ng / ml.

Intervalo Biológico de Referencia

Se obtuvo un valor normal de menos de 10 ng/ml (intervalo central del 95%) analizando muestras de suero de 615 individuos definidos por el médico como normales. Se recomienda que cada laboratorio establezca su propio rango normal, que puede ser exclusivo de la población a la que sirve, según los factores geográficos, del paciente, de la dieta o ambientales.

Características de rendimiento

1. Precisión de medida

Este ensayo está diseñado para tener una precisión dentro de la ejecución de <10%. Se ensayaron 2 miembros del panel basado en suero humano agrupados (1 y 2), usando 1 lote de reactivos, en réplicas de 20. Los datos de este estudio se resumen en la siguiente tabla.

Miembros del Panel	Lote	n	Media	Precisión dentro de corrida	
				SD	%CV
1	1	20	9.48	0.55	5.83
2	1	20	107.05	4.15	3.87

Este ensayo está diseñado para tener una precisión entre ejecuciones de <15%. Se analizaron 2 miembros del panel basados en suero humano agrupados (1 y 2), utilizando 1 lote de reactivos, en réplicas de 4, una vez al día durante 20 días de prueba. Los datos de este estudio se resumen en la siguiente tabla.

Miembros del Panel	Lote	n	Media	Precisión entre corridas	
				SD	%CV
1	1	80	9.62	0.59	6.22
2	1	80	108.18	5.94	5.49

2. Sensibilidad Analítica

La sensibilidad analítica, definida como la concentración correspondiente a las RLU medias de 20 repeticiones del calibrador A más 2 desviaciones estándar, es ≤ 1.8 ng/ml.

3. Especificidad Analítica

Reacción cruzada: se analizaron las siguientes sustancias y concentraciones y no se encontró reacción cruzada con la prueba;

Sustancias	Concentración
HSA	500 ng/ml
HCG	1000 mIU/ml

4. Interferencia

Las siguientes sustancias y concentraciones fueron analizadas y se encontró que no interfieren con la prueba.

Interferente	Concentración
Hemoglobina	81 mg/dl
Bilirrubina	50 mg/dl
Triglicéridos	3000 mg/dl

5. Precisión de la Medición por Correlación

Se realizó un estudio comparativo en el que se analizaron muestras utilizando este ensayo y una prueba de AFP basada en micropartículas que ya estaba disponible en el mercado. Los datos fueron analizados y se resumen en la siguiente tabla.

Método de correlación	Número de muestras	Intercepto	Inclinación	Coficiente de Correlación
Regresión Lineal	1212	-15.232	0.9999	0.9903

6. Efecto de gancho de alta dosis

Una muestra enriquecida con AFP de hasta 500,000 ng/ml da un resultado más que el último punto de calibración (por ejemplo, 1000 ng/ml).

Literatura de Referencia

1. Mackiewicz A, Breborowicz J. The in vitro production of al-pha-fetoprotein variants by human fetal organs. Oncodev. Biol. Med. 1980;1(4-5):251-261.
2. Waldmann TA, McIntire KR. The use of a radioimmunoassay for al-

Micropartículas AFPCLIA

pha-fetoprotein in the diagnosis of malignancy. Cancer. 1974;34(4 Suppl):suppl:1510-1515.

3. Paul H. Lange, M.D., K. Robert McIntire, M.D., Thomas A. Waldmann, M.D., Thomas R. Hakala, M.D., and Elwin E. Fraley, M.D. N Engl J Med. Serum Alpha-fetoprotein and human chorionic gonadotrophin in the diagnosis and management of non-seminomatous germ cell testicular cancer. 1976.

Approved by



Mr. Gongcheng Liu

Manager of R&D center, Autobio

郑州安图生物工程股份有限公司
AUTOBIO DIAGNOSTICS CO., LTD