

Connectivitis Profile 10 Ag Dot for BDI

Bestelcode: AD CP10DBD

BlueDiver Protocol: 02

1. BEOOGD GEBRUIK

Connectivitis Profile 10 Ag Dot for BDI is een immunodot-kit voor de detectie, in menselijke *sera*, van IgG-autoantilichamen tegen de volgende antigenen: Nucleosome, dsDNA, Histones, Sm, Sm/RNP, SSA/Ro 60kD, SSA/Ro 52kD, SSB, Jo-1 en Scl-70.

Deze kit is bedoeld, om door immunofluorescentie verkregen antinucleaire patronen te bevestigen (NB: immunofluorescentie is de screenings- en referentiemethode bij auto-immuniteit). De kit is een hulpmiddel bij de diagnose van diverse auto-immuunziekten (voor meer informatie over auto-antilichamen en auto-immuunziekten, zie 11.5 Diagnostische waarden van de auto-antilichamen).

De test is bedoeld voor een grote, routinepopulatie. Deze kit is strikt voorbehouden voor professioneel gebruik in klinische analyselaboratoria. Deze kit is strikt bedoeld als een geautomatiseerde test en kan alleen worden gebruikt in een BlueDiver Instrument Model I of II (hierna respectievelijk BDI I of BDI II genoemd).

Voor een semi-kwantificering van de testresultaten is het nodig het BlueDiver scannersysteem en de Dr Dot software te gebruiken. Dit systeem is niet inbegrepen in het BDI I, maar wel in het BDI II (zie punt 4).

2. PRINCIPE VAN DE TEST

De kit en alle onderdelen ervan zijn uitsluitend bedoeld voor gebruik in het BDI I of II.

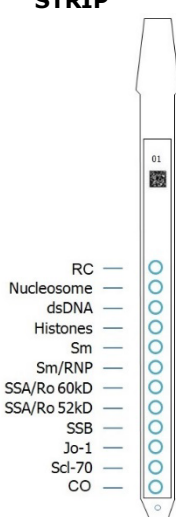
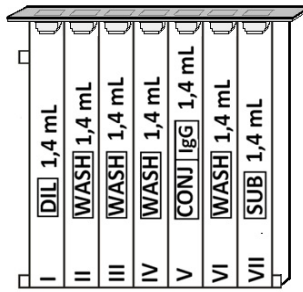
De test is gebaseerd op het principe van een enzymimmunoassay (EIA). De teststrip bestaat uit een membraan op een kunststof onderlaag. Tijdens de testprocedure worden de teststrips met verdund patiëntserum geïncubeerd. Humane antilichamen, indien aanwezig, binden aan de overeenkomstige specifieke antigenen op het membraan. Overtollige of ongebonden antilichamen worden tijdens de wasfase verwijderd. Vervolgens worden de strips geïncubeerd in met alkalische fosfatase (AP) geconjugeerde geit-antilichamen tegen humaan IgG. Dit enzymconjugaat bindt het antigeen-antilichaam-complex. Tijdens de tweede wasstap wordt het overtollige conjugaat verwijderd, waarna de strips tot slot in een substraatoplossing worden geïncubeerd. Als er sprake is van enzymactiviteit zijn er paarse spots op het membraan te zien. De intensiteit van de kleuring is recht evenredig met het aantal antilichamen in het monster.

De kit bestaat uit 24 tests voor eenmalig gebruik.

3. KIT INHOUD

Voor het gebruik van de kit moet gecontroleerd worden, dat alle genoemde artikelen aanwezig zijn en dat de kenmerken van het product overeenstemmen met die welke hierna worden beschreven. Als er een van de artikelen ontbreekt of beschadigd is, dan mag de kit niet gebruikt worden. Gelieve de distributeur te contacteren.

3.1 Bestanddelen








Dot strips	STRIP	REAGENTIA-PATROON
<p>3 x 8 strips op kunststof drager Individueel afbreekbaar; verzegeld in aluminium verpakking</p> <p>12 spots waarvan: 1 positieve controle (RC) 10 antigenen 1 negatieve control (CO)</p>		
<p>Patroon 24 eenheden met 7 caviteiten in elke; verzegeld.</p> <p>Verduunningsbuffer Caviteit I, 1 x 1,4 ml (geel) bevat: H₂O • TBS • NaCl • Tween • BSA • conserveringsmiddel • kleurstof • antischuim emulsie</p> <p>Was buffer Caviteit II, III, IV en VI, 4 x 1,4 ml (kleurloos) bevat: H₂O • TBS • NaCl • Tween • conserveringsmiddel • antischuim emulsie</p> <p>Conjugaat Caviteit V, 1 x 1,4 ml (rood) bevat: H₂O • TBS • NaCl • KCl • MgCl₂ • AP-geconjugeerd geit anti-humaan IgG • conserveringsmiddel • kleurstof • antischuim emulsie</p> <p>Substraat Caviteit VII, 1 x 1,4 ml (lichtgeel) bevat: H₂O • conserveringsmiddel • MgCl₂ • TBS • NBT • BCIP • NBT stabilisator</p>		<p>Documenten: IFU (Gebruiksaanwijzing) CoA (Certificaat van Analyse)</p>

Afkortingen:

AP = Alkalische fosfatase; BCIP = Bromo-Chloro-Indolyl-Fosfaat; BSA = Bovine Serum Albumin; KCl = Kaliumchloride; MgCl₂ = Magnesiumchloride; NaCl = Natriumchloride; NBT = NitroBlue Tetrazolium; TBS = Tris Buffer Saline

Meer gedetailleerde informatie over de gebruikte antigenen is beschikbaar in het MSDS (via de website www.alphadia.be).

Symbolen op kit-etiketten

	Attention : consult instructions for use Attenzione : consulti le istruzioni per uso Achtung :Gebrauchsanwendung beachten Attention : consulter le mode d'emploi Atención : consultar las instrucciones Atenção : consultar instruções para uso Προσοχή : Συμβουλευτείτε τις οδηγίες χρήσης	STRIP	Coated strip Strips rivestita Streifen Bandelette Tira Tira Στιγμάτων
IVD	In vitro diagnostic medical device Dispositivo medico diagnostico in vitro Zur medizinischen diagnostischen Anwendung in vitro Dispositif médical de diagnostic in vitro Dispositivo médico para uso diagnostico in vitro Dispositivo médico para uso diagnostico in vitro Ιατρικό υλικό για διάγνωση In Vitro		CE Mark Marcatura CE CE-Kennzeichnung Marquage CE Marca CE Marcação CE μονογράφιση CE
	To be stored from 2°C to 8°C Conservazione da 2 – 8°C bei 2°C bis 8°C lagern A conserver de 2°C à 8°C Almacenar a 2 - 8°C Armazenar a 2 – 8°C Αποθηκεύστε στους 2 έως 8°C		For ... uses Per ... dosaggi Für ... Anwendungen Pour ... utilisations Para ... usos Para ... utilização για ... χρήσεις
LOT	Batch Number Lotto numero Chargennummer Désignation du lot Denominacion de lote Número do lote Κωδικός	REF	Code Codice Artikelnummer Référence Código Código Κωδικός
	Use by (last day of the month) Utilizzare prima del (ultimo giorno del mese) Verwendbar bis (letzter Tag des Monats) Utiliser avant (dernier jour du mois indiqué) Estable hasta (usar antes de ultimo día del mes) Data limite para utilização (ultimo dia do mês) Χρήση έως (τελευταία ημέρα του μήνα)		To be protected from direct sunlight Proteggere dalla luce Vor Licht schützen Protéger de la lumière Proteja de la luz Proteger da exposição à luz Προστατεύεται τον αντιδραστήριο
CART	Cartridge Cartuccia Patrone Cartouche cartucho cartucho κασέτα		Manufactured by Fabbriato da Hergestellt von Fabriqué par Fabricado por Fabricado por Κατασκευάζεται από την

3.2 Gebruikte antigenen

Nucleosomen	dsDNA gewikkeld rond een kern van histon-octameren. Heterogeen mengsel van pure natieve poly-nucleosomen, samengesteld uit ongeveer 7 tot 28 mononucleosomen. Bevat de histonen H2a, H2b, H3-H4 en sporen van H1 (gezuiverd uit chromatine van runderthymus).
dsDNA	Dubbelstrengs DNA (gezuiverd uit runderthymus)
Histonen	Mengsel van H1, H2a, H2b, H3-H4 (gezuiverd uit runderthymus)
Sm	Kerneiwitten van snRNP-deeltjes. Bevat voornamelijk D-eiwit. E, F, G-subeenheden zijn detecteerbaar. BB'-eiwitten zijn niet detecteerbaar (gezuiverd van runderthymus)
Sm/RNP	snRNP-deeltjes. Bevat hoofdzakelijk 68kD-, A, BB'-, C- en D-eiwitten. Een significante hoeveelheid snRNA is detecteerbaar (gezuiverd van runderthymus)
SSA/Ro 60kD	Ro 60 kD-eiwit (recombinant, humaan, tot expressie gebracht in Baculovirus-geïnfecteerde Sf9 cellen)
SSA/Ro 52kD	E3-ubiquitine ligase (tripartite motif protein 21, TRIM21) (recombinant, humaan, tot expressie gebracht in Baculovirus-geïnfecteerde Sf9-cellen)
SSB	La 50 kD-eiwit (recombinant, humaan, tot expressie gebracht in Baculovirus-geïnfecteerde Sf9 cellen)
Jo-1	Histidyl-tRNA I-synthetase (recombinant, humaan, tot expressie gebracht in Baculovirus-geïnfecteerde Sf9-cellen)
Scl-70	DNA-topoisomerase I (recombinant, humaan, tot expressie gebracht in Baculovirus-geïnfecteerde Sf9-cellen)

4. VEREIST, MAAR NIET VOORZIEN MATERIAAL

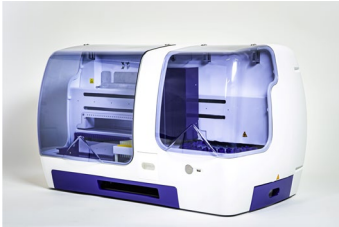
BDI I:



BlueDiver scanner en Dr Dot software:



BDI II:



Het BDI I is een instrument dat de verschillende incubatie- en wasstappen van de Alphadia immunodot-strips uitvoert, vanaf de afgifte van het monster tot de uiteindelijke kleurontwikkeling. De maximale capaciteit bedraagt 24 strips die gelijktijdig geïncubeerd worden. Elke strip is verbonden met een patroon die de verschillende reagentia voor de test bevat. Het BDI I beschikt over een barcodelezer die controleert of een strip correct met de bijbehorende patroon is verbonden.

Voorafgaande opleiding wordt sterk aanbevolen (raadpleeg uw verdeler).
Raadpleeg de gebruikershandleiding alvorens het BDI I te gebruiken.

De BlueDiver scanner en Dr Dot software zijn bedoeld voor het uitlezen van testresultaten van immunodot strips. De Dr Dot software en de BlueDiver scanner moeten in combinatie met elkaar gebruikt worden.

De scanner is speciaal ontwikkeld voor het lezen van de strips met "BlueDiver" design. Op basis van het beeld van de gescande strips zet de Dr Dot software de intensiteit van elke dot/lijn in een numerieke waarde om (de numerieke schaal is gebaseerd op een grijschaal). De resultaten worden uitgedrukt in willekeurige eenheden (van 0-100). 1-24 strips kunnen worden afgelezen.

Voorafgaande opleiding wordt sterk aanbevolen (raadpleeg uw verdeler).

Neem contact op met uw verdeler om de laatste versie van de Dr Dot software te verkrijgen.

Gelieve de gebruikershandleiding te raadplegen alvorens de BlueDiver scanner en Dr Dot software te gebruiken.

Het BDI II is een instrument dat de verschillende stappen (zoals het pipetteren van monsters, incubatie, wassen, drogen en aflezen van Alphadia immunodot-strips) uitvoert, vanaf het storten van het monsterbuisje tot de uiteindelijke aflezing van de strips.

De maximale capaciteit van het BDI II is van 24 strips die gelijktijdig geïncubeerd worden. Elke strip is verbonden met een patroon die de verschillende reagentia voor de test bevat. Het BDI II beschikt over een barcodelezer die controleert of een strip correct met de bijbehorende patroon is verbonden.

Het systeem omvat het BlueDiver scanner en Dr Dot leessysteem.

Een voorafgaande opleiding is verplicht (raadpleeg uw verdeler).

Raadpleeg de gebruikershandleiding alvorens de BDI II te gebruiken

Ander materiaal: micropipetten, absorberend papier, beschermingsmiddelen (zie punt 6).

5. OPSLAG

De kit moet gedurende de gehele geldigheidsperiode worden bewaard bij een temperatuur tussen +2°C en +8°C (zie vervaldatum op de kit). Niet invriezen!!

Na de eerste opening van de kit moeten ongebruikte reagenspatronen bij 2-8°C worden bewaard, bij voorkeur in de originele doos van de kit, beschermd tegen (zon)licht.

Ongebruikte strips moeten weer in de bijgeleverde zakjes worden geplaatst, verzegeld en bij voorkeur in de originele doos bij 2-8°C worden bewaard. Bij correcte opslag zijn alle onderdelen van de kit stabiel tot de aangegeven vervaldatum.

6. VOORZORGSMAATREGELEN

1. Alle reagentia zijn uitsluitend bestemd voor in-vitrodiagnostiek en professioneel gebruik. De kit moet alleen door getraind technisch personeel worden verwerkt.
2. De reagentia in de kit worden als niet gevaarlijk beschouwd, aangezien de concentraties van potentieel gevaarlijke chemische stoffen onder de door de Europese regelgeving voorgeschreven drempelwaarden liggen (zie MSDS). Desondanks bevat het product conserveringsmiddelen die (in hun gegeven concentratie) licht vervuilende eigenschappen kunnen hebben of huidsensibilisatie kunnen veroorzaken. Daarom moet contact met de huid, de ogen of de slijmvliezen worden vermeden. Zoals bij elke chemische stof die specifieke gevaren bevat, mag het product/de componenten van het product alleen door gekwalificeerd personeel en met de nodige voorzorgsmaatregelen worden gehanteerd.
3. De stalen van patiënten moeten worden behandeld alsof ze besmettelijke ziekten kunnen overdragen; ze hebben dus een geschikte bescherming nodig (handschoenen, laboratoriumjas, veiligheidsbril). In ieder geval moeten GLP regelen worden toegepast met alle geldende algemene of individuele veiligheidsregels.
4. Afvalverwijdering: Patiënten monsters, geïncubeerde teststrips en patronen moeten als besmettelijk afval worden behandeld. De dozen hoeven niet afzonderlijk te worden ingezameld, tenzij anders vermeld in de officiële voorschriften.

7. AANBEVELINGEN

1. Alphadia en zijn geautoriseerde distributeurs kunnen niet aansprakelijk worden gesteld voor schade die indirect of als gevolg van: een verandering of wijziging in de aangegeven procedure, een oneigenlijk gebruik van de kit en/of het gebruik van een onvolledige of beschadigde kit. Het gebruik van deze kit is voorbehouden aan gekwalificeerd technisch personeel.
2. De verantwoordelijkheid van Alphadia beperkt zich in alle gevallen tot het vervangen van de kit.
3. In het geval van een ernstig incident (letsel, verslechtering van de gezondheid of overlijden) met deze IVD-kit, dient u dit onmiddellijk te melden aan de fabrikant (zie adres hieronder) en aan de bevoegde instantie in uw land.

8. HET NEMEN VAN MONSTERS, BEHANDELING EN OPSLAG

De test mag alleen worden gebruikt op vers verzamelde *serummonsters*! Onzuivere sera moeten op lage snelheid gecentrifugeerd worden. Monsters worden verzameld in droge buizen. Na centrifugatie moeten de serummonsters direct gebruikt, of in kleinere hoeveelheden verdeeld worden. Monsters mogen slechts enkele dagen bij 2-8°C bewaard worden. Voor langere perioden moeten ze ingevroren worden bij minstens -20°C. Vermijd herhaaldelijke vries/ontdooien cycli.

9. TEST PROCEDURE

BEDIENINGEN EN TIPS:

TEST PROCESS principe:

Na handmatig laden van de strips en reagentia-patronen worden de incubatie- en wasstappen van de procedure automatisch door het BDI verwerkt; deze zorgt voor de efficiënte circulatie van de buffers over het oppervlakte van de strips dankzij een op en neer gaande beweging van de strips in de caviteiten van de reagentia-patronen. De gehele testprocedure wordt uitgevoerd bij kamertemperatuur.

Beschrijving van de strips:

De reactieve zijde van de strips (voorkant) is voorzien met antigeen-spots, (lichtblauwe spots). De kleuring van de antigeen spots toont aan dat alle antigenen correct op het membraan aangebracht zijn. De kleur verdwijnt tijdens de procedure.

Voor de traceerbaarheid van de strips bevinden zich op de voorkant van iedere strip een stripcode, nummer en 2D barcode.



De niet-reactieve zijde van de strips (achterkant) toont zowel alfanumerieke alsook barcode informatie; het BDI kan zo het strip-type en het lotnummer en incubatieprotocol identificeren.



Vóórdat het geautomatiseerde proces kan starten moeten de strips handmatig in de speciale klem geplaatst worden (zie testvoorbereiding hierna, punt 9.1 en 9.2). Tijdens deze handeling nooit de membraanzone van de strips met de vingers aanraken. Altijd handschoenen dragen. Enkel de kunststof onderdelen (de strip support) tijdens de manipulatie van de strips aanraken.

Beschrijving van de reagentia-patronen (cfr. p1)

Het reagentia-patroon bevat 7 verschillende caviteiten die gevuld zijn met gebruiksklare reagentia. Het patroon is gesloten en de reagentia caviteiten zijn hermetisch van elkaar gescheiden. De verzegeling moet voor gebruik verwijderd worden. Na het openen van het reagentia-patroon deze met voorzigt manipuleren om morsen en besmetting te voorkomen.

De rugkant van de patroon is gelabeld met alfanumerieke en barcode informatie; zo kan het BDI het patroon-type en het lotnummer identificeren.

De patronen moeten handmatig in de patronenhouder worden ingevoegd vóórdat het geautomatiseerde proces kan starten (zie testvoorbereiding hierna, punt 9.1 en 9.2).

Voor een optimale positie en oriëntatie in de houder heeft de voorkant van het reagentia-patroon een driehoekig gedeelte, en twee vierkante delen aan de rugkant.

Beschrijving van de CONTROLES:

De **Positieve Controle of RC (Reactie Controle)** bestaat uit een eiwit dat alle immunoglobulinen in het monster fixeert. Als de test correct is uitgevoerd, zal deze controle aan het einde van de test een kleuring vertonen (met een intensiteit die afhankelijk is van de effectieve concentratie van de immunoglobulinen in het monster).

Het ontbreken van een kleuring van deze spot aan het einde van de test kan erop wijzen dat het monster niet op de strip is gepipetteerd (zie 10.4 *Problemen oplossen*).

De **Negative Controle of CO (Cut-Off Controle)** bestaat uit een eiwit dat reageert met het enzymatische substraat en met bepaalde bestanddelen van het geteste monster. Als de test correct is uitgevoerd, toont deze controle aan het einde van de test een kleuring, met een signaal dat afhankelijk is van de kinetiek van het substraat en de kenmerken van het monster. De intensiteit van deze controle dient als drempelwaarde voor de uiteindelijke interpretatie van de resultaten (zie 10 INTERPRETATIE VAN DE RESULTATEN).

Strip-reagentia-patroon associatie

De strips en patronen van eenzelfde testkit hebben hetzelfde lotnummer (i.e. ze zijn een lot-specifiek paar).

Een strip en een reagentia-patroon met verschillende lotnummers zal gedetecteerd worden als een ongeldige instelling door het BDI en het proces zal automatisch stoppen.

Zolang alle paren correct geassocieerd zijn kunnen in eenzelfde run verschillende kits (met hetzelfde protocol nummer, i.e. zelfde incubatietijd en volgorde) verwerkt worden. Het protocol nummer is onder de kit referentie aan de bovenkant van de eerste pagina gegeven).

9.1 Voorbereiding van de reagentia op BDI I

Raadpleeg voor het gebruik van het BDI I de bij het instrument geleverde gebruiksaanwijzing.

- Vóór gebruik, alle componenten op kamertemperatuur brengen (+18°C to +25°C).
- Bereid een werkljst voor (door de Dr Dot software of extern); dit helpt voor gemakkelijk laden en de juiste associatie van strips, patronen en patiënten monsters.
- Zorg ervoor dat de patroonhouder correct in het BDI geplaatst is.
- Zorg ervoor dat het BDI aangesloten is.

De volgorde hierna geeft een overzicht van de belading en de voorbereiding van het BDI I, teststrips, patronen en monsters van patiënten vóór het begin van de test. Voor verdere informatie of in geval van een probleem, verwijzen wij u naar de handleiding van het BDI I.

1. Schakel het BDI aan en wacht een paar seconden tot de datum en tijd op het scherm worden weergegeven.
2. Bevestig de juiste datum en tijd door het drukken van **V** (in het geval van een eerste gebruik of voor een reset, gelieve de handleiding van het BDI te raadplegen)
→ "**Initialize?**" wordt op het scherm aangegeven.
3. Bevestig door te drukken op **V**; de horizontale arm van het BDI komt automatisch naar voor en stopt in een centrale (stand-by) positie.
→ "**Load strips (24)**" wordt op het scherm aangegeven.

4. **Opmerking: Bij deze stap het aantal van strips niet ingeven en niet bevestigen!!**

Verwijder de klem van de arm door deze voorzichtig omhoog te trekken.

Bevestigen van de strips in de klem: neem de klem met de genummerde zijde naar boven (open positie) en plaats de strips, ook met de genummerde (reactieve) zijde naar boven. Plaats het bovenste plastic gedeelte (tong) in de daarvoor bestemde openingen van de klem. Geef een lichte druk zodat de plastic tong de onderkant van het opening bereikt.

Opmerkingen: Begin het plaatsen van de strips altijd in positie 1 van de klem (linkerkant). Laat geen lege ruimtes tussen de strips! Controleer de verticale, horizontale en laterale uitlijning van de strips visueel na het plaatsen van alle strips. Duidelijke afwijkingen moeten gecorrigeerd worden: verwijder de strips van de klem en plaats hen opnieuw.

Opgelet: de verwerking op het BDI en/of het lezen met de BlueDiver scanner van de strips kunnen belemmerd worden door de plastic stukjes die na het individueel afbreken van de strip houders overblijven; verwijder deze met een schaar.

5. Plaats de strip-klem op de arm door deze voorzichtig naar beneden te duwen.
6. Stel het aantal geplaatste strips in met behulp van ↓ en ↑.
7. Bevestig het aantal geplaatste strips door het drukken van **V** op de touchscreen; de horizontale arm verplaatst zich automatisch naar de uitlijning plaats; "**Check alignment**" wordt op het scherm aangegeven.
8. Controleer de juiste uitlijning van de strips met de functie "JOG": druk aanhoudend op ↓ totdat de strips in de uitlijningsopeningen van de patroonhouder gaan. Indien correct uitgelijnd, raken de strips de zijkanten van de openingen niet.
Notitie: In het geval van een niet correcte uitlijning (contact van de strips met de patroonhouder), raadpleeg de handleiding van het BDI.
9. Bevestig de correcte uitlijning van de strips door **V** op de touchscreen te drukken; het BDI beweegt de strips volledig naar beneden in de uitlijningsopeningen en leest de barcodes van de strips; na het volledig lezen van de barcodes wordt "**Load reagent**" op de touchscreen aangegeven.
Notitie: In geval van een storing aan een of meerdere barcodes (i.e. als de LED aan de ongelezen posities knipperen), gelieve de handleiding van het BDI raadplegen.
10. Open de reagentia-patronen en zet deze onder hun respectieve strips in de daarvoor bestemde plaatsen op de patroonhouder.
11. Bevestig door **V** te drukken; het BDI leest de barcodes van de patronen en controleert de juiste associatie met de strips → na het volledig lezen van de barcodes wordt het aantal strips (gevalideerde associatie van strips/patronen) op de touchscreen aangegeven.
Notitie: In het geval van een storing aan een of meerdere barcodes, of in het geval van een verkeerde strip/patroon associatie (knipperende LED op deze positie), gelieve de handleiding van het BDI raadplegen.
12. Bevestig het aantal strips door **V** te drukken → het protocol nummer **Protocol ID xx** (als vermeld op de barcodes) wordt aangegeven.
13. Bevestig het protocolnummer door **V** te drukken; "**Please close cover**" wordt op de touchscreen aangegeven.
14. Sluit het deksel van het BDI en bevestig het sluiten door **V** te drukken; het BDI begint met een eerste voorbehandeling van de strips door de strips in de 2^{de} caviteit van de patroon te incuberen (1 minuut); aan het einde van deze stap wordt "**Please open cover**" aangegeven.
15. Open het deksel van het BDI en bevestig de opening door **V** te drukken; de horizontale arm beweegt zich automatisch naar voren en plaatst de strips in een schuine positie; "**Dry strips**" wordt aangegeven.
16. Droog de strips door absorberend papier op de onderste kleine holte voorzichtig aan te brengen (plaats waar het monster gepipetteerd wordt).
17. Bevestig het drogen door **V** te drukken; "**Apply samples**" wordt aangegeven.
18. Pipeteer 10 µl patiënt serum in de klein holte onderaan de striphouder.
Notitie: Indien gewenst kunnen de 10 µl van het serum ook direct in de caviteit met verdunningsbuffer ("**caviteit I**") gepipetteerd worden tijdens ieder moment van de voorbereiding van de test
19. Bevestig door **V** te drukken; "**Please close cover**" wordt aangegeven.
Sluit het deksel van het BDI en bevestig het sluiten door **V** te drukken; het BDI begint de test automatisch en gaat door tot alle stappen van het protocol uitgevoerd zijn (zie 9.3)
20. Verwijder de resterende buffer voorzichtig met absorberend papier uit de kleine holte van de striphouder. Laat de strips ongeveer 30 min drogen voor de beoordeling van de resultaten.
Opmerking: De beoordeling moet binnen 24 uur na de testprocedure plaatsvinden.
In het geval bij gebruik van de BlueDiver scanner worden voor de beoordeling van de resultaten de strips in de klem gelaten.

REGISTRATIE VAN TESTGEGEVENS

Het testprotocol kan gedownload worden: druk op het USB-stick-symbool en volg de aanwijzingen op het scherm (Insert USB - Writing USB - Remove USB). Deze stap is niet verplicht, maar wordt aanbevolen voor de traceerbaarheid volgens de ISO regelgevingen.

9.2 Testvoorbereiding op BDI II

Raadpleeg voor het gebruik van het BDI II de bij het instrument geleverde gebruiksaanwijzing.

- Vóór gebruik, alle componenten op kamertemperatuur brengen (+18°C to +25°C).
- Alle voorbereidende stappen die een interventie van de gebruiker vereisen, worden duidelijk in de gebruikersinterface van de BDI aangegeven. Het is het instrument dat het aantal en het type aangeeft die moeten worden uitgevoerd volgens de aanwijzingen die de operator in de fase van de monsteridentificatie heeft gegeven.
- De operator wordt door de gebruikersinterface geleid vanaf het pipetteren van de monsters en ingeven van de kits die getest moeten worden tot de uiteindelijke interpretatie van de resultaten.
- Opgelet: de reagenspatronen moeten geopend worden voordat u ze in de houder plaatst!

9.2 Test procedure (Protocol 2 voor alle Alphasia immunodot kits op BDI I en BDI II)

Stap	Beschrijving	Procedure tijd
01.	De strips worden in de 1 ^{ste} caviteit van het reagentia-patroon (verdunningsbuffer) geïncubeerd. (Het voorgeladen patiënt monster wordt automatisch door contact met de buffer en beweging van de strip (zie 9.1.18) uit de kleine holte onderaan de strips verdund in de verdunningsbuffer.	30 min
02.	De klem beweegt zich naar voren en de strips worden in de 2 ^{de} caviteit van het reagentia-patroon geïncubeerd (wasbuffer).	2 min
03.	De klem beweegt zich naar voren en de strips worden in de 3 ^{de} caviteit van het reagentia-patroon geïncubeerd (wasbuffer).	2 min
04.	De klem beweegt zich naar voren en de strips worden in de 6 ^{de} caviteit van het reagentia-patroon geïncubeerd (wasbuffer).	2 min
05.	De klem beweegt zich naar achteren en de strips worden in de 5 ^{de} caviteit van het reagentia-patroon geïncubeerd (<i>Conjugaat</i>).	10 min
06.	De klem beweegt zich naar achteren en de strips worden in de 4 ^{de} caviteit van het reagentia-patroon geïncubeerd (wasbuffer).	2 min
07.	De klem beweegt zich naar achteren en de strips worden in de 3 ^{de} caviteit van het reagentia-patroon geïncubeerd (wasbuffer).	2 min
08.	De klem beweegt zich naar achteren en de strips worden in de 2 ^{de} caviteit van het reagentia-patroon geïncubeerd (wasbuffer).	2 min
09.	De klem beweegt zich naar voren en de strips worden in de 7 ^{de} caviteit van het reagentia-patroon geïncubeerd (<i>Substraat</i>).	10 min
10.	De klem beweegt zich naar achteren en de strips worden in de 6 ^{de} caviteit van het reagentia-patroon geïncubeerd (wasbuffer).	2 min

10. INTERPRETATIE VAN RESULTATEN

Voor *BDI I*: een visuele (kwalitatieve) interpretatie van de resultaten is mogelijk, maar het gebruik van de BlueDiver scanner en de Dr Dot-software wordt over het algemeen aanbevolen voor meer precisie en voor een semi-kwantitatieve interpretatie.

Voor *BDI II*: de semi-kwantitatieve interpretatie van de resultaten wordt systematisch uitgevoerd aan het einde van de test.

BELANGRIJK: De positiviteit van alle parameters in deze kit is NIET mogelijk en in zo'n geval is de test NIET geldig. Er moet een extra test worden uitgevoerd om de diagnose te bevestigen.

10.1 Kwalitatieve interpretatie

1. Verwijder de BlueDiver Clamp (klem) uit het BDI en haal de strips eruit.
2. Bevestig alle strips (punten naar boven) op de voorgeziena plaats van het interpretatie sjabloon (toegevoegd bij elke kit). Het sjabloon toont de respectievelijke posities van antigenen en controles op het membraan.
3. De bovenste spot (**positieve controle**) moet positief zijn voor alle patiënten.
Alleen een duidelijk gekleurde positieve controle staat garant dat de test correct verlopen is en dat alle kitcomponenten functioneel waren. Indien de positieve controle niet gekleurd is, is de test mislukt en kan hij niet verder worden geïnterpreteerd.
4. Nu vergelijk de **antigeen spots** met de **negatieve controle**. De negatieve controle is altijd de laatste onderste spot op de strip. De kleurintensiteit van de antigeen spots is recht evenredig met de titer van antilichamen in het patiënt monster.
De kleurintensiteit van de negatieve controle kan variabel zijn (afhankelijk van de eigenschappen van het monster). Als het monster vrij van interfererende stoffen is, kan de kleur van de negatieve controle zelfs dicht bij de achtergrondkleuring liggen. Daarentegen toont een sterk gekleurde negatieve controle een hoge mate van niet-specifieke binding in het monster aan.

Positief resultaat:

Een monster is positief voor een specifiek antilichaam als de kleurintensiteit van de antigeen spot hoger is dan de intensiteit van de negatieve controle.

Negatief resultaat:

Een monster is negatief voor een specifiek antilichaam als de kleurintensiteit van de antigeen spot lager of gelijk is aan de intensiteit van de negatieve controle.

NB: Een zwakke kleur van een antigeenpunt, wanneer het dicht bij de kleurintensiteit van het negatieve controlepunt ligt, kan moeilijk te onderscheiden zijn door alleen visuele inspectie. In dergelijke gevallen wordt aanbevolen om Dr Dot-software en het scansysteem te gebruiken (zie 10.2) en de bijbehorende instructies te raadplegen voor een nauwkeuriger interpretatie.

10.2 Semi-kwantitatieve interpretatie: Gebruik van het Dr Dot-software en scansysteem

De BlueDiver scanner is een speciaal ontworpen systeem voor het uitlezen van Alphadia immunodot strips. Het speciale deksel maakt een eenvoudige plaatsing van de BlueDiver Clamp (klem) mogelijk.

De Dr Dot-software maakt een semi-kwantificatie van de resultaten mogelijk. Op basis van het gescand beeld wordt elk resultaat gekwantificeerd in grijswaarden en vergeleken met de in de BlueDiver scanner-deksel geïntegreerde referentieschaal.

Deze grijswaarden worden getransformeerd en weergegeven in willekeurige eenheden (AU, van 0 tot 100) op basis van de intensiteiten van de controles (RC en CO, zie punt 9) die op de strip aanwezig zijn, volgens de volgende conversieformule:

$$\text{Het resultaat van antigeen } X \text{ (AU)} = \frac{\text{De grijschaalintensiteit van antigeen } X - \text{de grijschaalintensiteit van de CO}}{\text{De grijschaalintensiteit van de RC} - \text{de grijschaalintensiteit van de CO}} * 100$$

1. *Neem een BlueDiver Clamp uit het BDI. Laat de bewerkte strips aan de BlueDiver Clamp zitten.*
2. *Plaats de BlueDiver Clamp, met de reactieve zijde van de strips naar beneden, in de daarvoor bestemde plaats in het deksel van de BlueDiver scanner.*
3. *Start het scannen van de strips met behulp van de Dr Dot-software.*
4. *De software semi-kwantificeert de resultaten, en de interpretatie van de waarden is als volgt:*

Dr Dot wille-keurige eenheden (AU, Arbitrary Units)	Interpretatie
< 5	negatief
5 - 10	zwak positief (minder betrouwbaar*)
>10	positief

Voor gedetailleerde informatie over de BlueDiver scanner en Dr Dot software, raadpleegt u de gebruiksaanwijzing van uw Dr Dot-software.

10.3 Belangrijke aanbevelingen voor de interpretatie van de resultaten

1. De kits van Alphadia vormen een diagnostisch *hulpmiddel*. Bijgevolg kan geen enkele diagnose worden gesteld uitsluitend op basis van deze kits. De resultaten moeten altijd worden geïnterpreteerd door rekening te houden met het klinisch onderzoek, de voorgeschiedenis van de patiënt en de resultaten die met andere methoden zijn verkregen.
Geen enkele techniek kan de mogelijkheid van vals-positieve of vals-negatieve resultaten uitsluiten. Met dit in het achterhoofd moet, in de mate van het mogelijke, een indirecte immunofluorescentietest worden uitgevoerd vóór het gebruik van deze kit (immunofluorescentie wordt erkend als een referentiemethode in de auto-immuniteit).
2. De intensiteit van een resultaat is niet noodzakelijkerwijs gerelateerd aan de mate van intensiteit van de ziekte, maar eerder aan het niveau van de gedetecteerde antilichamen.
3. Lage titers van auto-antilichamen kunnen voorkomen bij gezonde patiënten. Om deze reden moeten lage positieve resultaten (dicht bij de CO, tussen 5 en 10 DrDot AU), hoewel geldig, als dubbelzinnig (minder betrouwbaar) worden beschouwd. In dergelijke gevallen wordt aanbevolen de patiënt opnieuw te testen, bij voorkeur met een nieuw monster. Als het resultaat bij het tweede testen onduidelijk blijft, moeten andere diagnostische tests en/of klinische informatie worden gebruikt om de auto-immune status van de patiënt te helpen bepalen.
4. Om verschillende redenen en onder bepaalde omstandigheden kan de kit een defect in de prestaties vertonen (zie 10.4 *Problemen oplossen*). In dergelijke gevallen zijn de resultaten niet geldig en kunnen ze niet worden geïnterpreteerd. Het wordt aanbevolen om de test te herhalen. Als de fout blijft bestaan, neem dan contact op met uw distributeur.

5. De intensiteit van de resultaten kan afnemen wanneer de kit aan het einde van zijn levensduur wordt gebruikt. De prestaties van de kit worden echter niet beïnvloed (detectie van positieven en negatieven) onder normale gebruiks- en opslagomstandigheden.
6. Opeenvolgende bemonsteringen (op verschillende data) van een auto-immuun patiënt kan soms leiden tot verschillende resultaten van het ene monster tot het andere. Dit verschil kan verschillende oorzaken hebben: de behandeling van de patiënt, de evolutie van de ziekte of een seroconversie. In het specifieke geval van een seroconversie kan het resultaat positief zijn voor een auto-antilichaam bij een vroege bemonstering van de patiënt, en positief worden voor een ander auto-antilichaam bij een latere bemonstering van dezelfde patiënt.

10.4 Problemen oplossen

Probleem	Mogelijke oorzaken + actie
Verskil in resultaten ten opzichte van een referentiemethode	<ul style="list-style-type: none"> - Gebruik <ul style="list-style-type: none"> - verkeerd pipetteren van serum - verkeerd uitgegeven volume - Gebruik van twee verschillende monsters van dezelfde patiënt (zie punt 10.3.6) of verkeerde behandeling/bewaring van het monster tussen de tests - verkeerde visuele interpretatie - foutief lezen door Dr Dot-software → de test herhalen - Materiaal <ul style="list-style-type: none"> - storende stof in het monster - het monster is een pool van verschillende menselijke sera → de test herhalen en het resultaat door andere methoden bevestigen - Methode <ul style="list-style-type: none"> - intrinsieke prestaties van de kit (zie 11.2: <i>Analytische sensitiviteit en specificiteit</i>) - vervallen kit - stabiliteitsprobleem <p>Neem contact op met uw distributeur voor verdere technische ondersteuning</p>
Vershillende resultaten in dezelfde batch of tussen meerdere batches	<ul style="list-style-type: none"> - Gebruik <ul style="list-style-type: none"> - verkeerd pipetteren van serum - verkeerd uitgegeven volume - foutieve visuele interpretatie - foutief lezen door Dr Dot-software → de test herhalen - Methode <ul style="list-style-type: none"> - intrinsieke prestaties van de kit (zie 11.1: <i>Herhaalbaarheid en reproduceerbaarheid</i>)
Vervuiling tussen aangrenzende strips	<ul style="list-style-type: none"> - Gebruik <ul style="list-style-type: none"> - verkeerd pipetteren van serum → de test herhalen - onjuiste verticaliteit van de strips in de BDI → de verticaliteit corrigeren <p>Neem contact op met uw distributeur voor verdere technische ondersteuning</p>
RC afwezig of zwak	<ul style="list-style-type: none"> - Gebruik <ul style="list-style-type: none"> - Serum helemaal niet gepipetteerd → de test herhalen - Patiënt met immunoglobulinetekort → de test herhalen om de status van de patiënt te bevestigen - Beschadigde reagentia → de integriteit van de reagentia controleren → neem contact op met uw distributeur als u een probleem vermoedt - Spot niet op de strip → het aantal spots op de strip tellen; indien dit niet correct is, neem contact op met uw distributeur.
CO afwezig	<ul style="list-style-type: none"> - Beschadigde reagentia → de integriteit van de reagentia controleren → neem contact op met uw distributeur als u een probleem vermoedt - Spot niet op de strip → het aantal spots op de strip tellen; indien dit niet correct is, neem contact op met uw distributeur.
Niet-specifieke bindingen / hoge achtergrond / hoge CO-waarde	<p>Vermoedelijke aanwezigheid van een verontreiniging of een storende stof in het patiëntmonster</p> <p>→ de test herhalen en met een andere methode bevestigen</p> <p>Neem contact op met uw distributeur voor verdere technische ondersteuning.</p>
Strips en/of patronen niet correct gelabeld	Productieprobleem → neem contact op met uw distributeur
Verkeerde inhoud van de kit	Productieprobleem → neem contact op met uw distributeur
Een positief resultaat voor ieder biomarker in de kit	Probleem met reagentia → Neem contact op met uw distributeur

OPMERKING:

De belangrijkste restrisico's van de kit, zoals vermeld in de risicoanalyse van de kit aan het einde van het ontwerp (na mitigatie), zijn de volgende:

- 1) **Risico op valse resultaten als gevolg van een pipetfout (slecht serum)**
- 2) **Risico op valse resultaten als gevolg van een storende stof in het monster**

11. PERFORMANCES

11.1 Herhaalbaarheid en reproduceerbaarheid

Referentiemonsters werden voor elk antilichaam getest in opeenvolgende statistisch relevante herhalingen, zowel in dezelfde test als in verschillende tests en tussen verschillende batches om respectievelijk de intra-assay, inter-assay en inter-lot variaties te berekenen.

In alle gevallen lagen de variaties in kleurintensiteit binnen de volgende verwachte grenzen:

CV ≤ 10% voor intra-assay runs

CV ≤ 15% voor inter-assay runs

CV ≤ 20% voor inter-lot runs

11.2 Analytische sensitiviteit en specificiteit

Meetbereik (half gekwantificeerde resultaten): Van 0 AU (negatief) tot 100 AU (hoog positief).

Aantoonbaarheidsgrens: de laagst gemeten waarde van de test is 5 AU (beschouwd als dubbelzinnig volgens het interpretatiealgoritme, zie punt 10.2).

Aangezien er geen internationale norm beschikbaar is voor de auto-antilichamen, zijn de juistheid van de meting en de lineariteit niet van toepassing op dit product.

11.3 Analytische specificiteit

1. De belangrijkste bekende storende stoffen werden getest op elke biomarker van deze kit.

Voor elke geteste concentratie van de storende stof bedroeg het verschil tussen het resultaat van het monster *zonder* de storende stof en het resultaat verkregen *in de aanwezigheid* van de storende stof niet meer dan 15%.

Storende stof	Maximale concentratie	Tussentijdse concentratie	Minimale concentratie	Vershil <15%
Bilirubine	100 mg/dl	50 mg/dl	25 mg/dl	Ja
Hemoglobine	200 mg/dl	100 mg/dl	50 mg/dl	Ja
Cholesterol	224.3 mg/dl	112 mg/dl	56 mg/dl	Ja
Reumatoïde factor IgM	~500 IE/ml	~300 IE/ml	~100 IE/ml	Ja

Opmerking: Het is onmogelijk om alle mogelijke storende stoffen die in de literatuur worden beschreven, te testen. Andere interferenties, onder andere door geneesmiddel veroorzaakte interferenties, zijn mogelijk.

2. De hoge analytische specificiteit van de test wordt gegarandeerd door de kwaliteit van het gebruikte antigeen. Deze kit detecteert IgG-antilichamen tegen Nucleosome, dsDNA, Histones, Sm, Sm/RNP, SSA/Ro 60kD, SSA/Ro 52kD, SSB, Jo-1 en Scl-70. Er zijn geen kruisreacties met andere auto-antilichamen gevonden.

11.4 Klinische sensitiviteit en specificiteit

Getypeerde monsters (door referentielaboratoria en/of referentiemethodologieën als bevestigd positief of bevestigd negatief monster voor specifieke antilichamen) werden getest volgens de testinstructies. De sensitiviteit en specificiteit werden berekend op basis van de resultaten van externe prestatie-evaluaties en EQA-controleprogramma's. Een gedetailleerd klinisch rapport is op verzoek verkrijgbaar.

<p>Nucleosome</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>+</th> <th>-</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>echt positief 11</td> <td>fout positief 1</td> </tr> <tr> <td>fout negatief 1</td> <td>echt negatief 66</td> </tr> </tbody> </table> <p>Sensitiviteit $\frac{11}{12} = 92\%$</p> <p>Specificiteit $\frac{66}{67} = 98\%$</p>	+	-	echt positief 11	fout positief 1	fout negatief 1	echt negatief 66	<p>dsDNA</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>+</th> <th>-</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>echt positief 28</td> <td>fout positief 3</td> </tr> <tr> <td>fout negatief 5</td> <td>echt negatief 240</td> </tr> </tbody> </table> <p>Sensitiviteit $\frac{28}{33} = 85\%$</p> <p>Specificiteit $\frac{240}{243} = 99\%$</p>	+	-	echt positief 28	fout positief 3	fout negatief 5	echt negatief 240	<p>Histones</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>+</th> <th>-</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>echt positief 5</td> <td>fout positief 0</td> </tr> <tr> <td>fout negatief 1</td> <td>echt negatief 55</td> </tr> </tbody> </table> <p>Sensitiviteit $\frac{5}{6} = 83\%$</p> <p>Specificiteit $\frac{55}{55} = > 99\%$</p>	+	-	echt positief 5	fout positief 0	fout negatief 1	echt negatief 55	<p>Sm</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>+</th> <th>-</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>echt positief 34</td> <td>fout positief 2</td> </tr> <tr> <td>fout negatief 0</td> <td>echt negatief 295</td> </tr> </tbody> </table> <p>Sensitiviteit $\frac{34}{34} = > 99\%$</p> <p>Specificiteit $\frac{295}{297} = 99\%$</p>	+	-	echt positief 34	fout positief 2	fout negatief 0	echt negatief 295
+	-																										
echt positief 11	fout positief 1																										
fout negatief 1	echt negatief 66																										
+	-																										
echt positief 28	fout positief 3																										
fout negatief 5	echt negatief 240																										
+	-																										
echt positief 5	fout positief 0																										
fout negatief 1	echt negatief 55																										
+	-																										
echt positief 34	fout positief 2																										
fout negatief 0	echt negatief 295																										
<p>Sm/RNP</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>+</th> <th>-</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>echt positief 61</td> <td>fout positief 5</td> </tr> <tr> <td>fout negatief 2</td> <td>echt negatief 265</td> </tr> </tbody> </table> <p>Sensitiviteit $\frac{61}{63} = 97\%$</p> <p>Specificiteit $\frac{265}{270} = 98\%$</p>	+	-	echt positief 61	fout positief 5	fout negatief 2	echt negatief 265	<p>SSA/Ro 60kD</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>+</th> <th>-</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>echt positief 126</td> <td>fout positief 2</td> </tr> <tr> <td>fout negatief 2</td> <td>echt negatief 217</td> </tr> </tbody> </table> <p>Sensitiviteit $\frac{126}{128} = 98\%$</p> <p>Specificiteit $\frac{217}{219} = 99\%$</p>	+	-	echt positief 126	fout positief 2	fout negatief 2	echt negatief 217	<p>SSA/Ro 52kD</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>+</th> <th>-</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>echt positief 14</td> <td>fout positief 0</td> </tr> <tr> <td>fout negatief 0</td> <td>echt negatief 22</td> </tr> </tbody> </table> <p>Sensitiviteit $\frac{14}{14} = > 99\%$</p> <p>Specificiteit $\frac{22}{22} = > 99\%$</p>	+	-	echt positief 14	fout positief 0	fout negatief 0	echt negatief 22	<p>SSB</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>+</th> <th>-</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>echt positief 68</td> <td>fout positief 2</td> </tr> <tr> <td>fout negatief 2</td> <td>echt negatief 248</td> </tr> </tbody> </table> <p>Sensitiviteit $\frac{68}{70} = 97\%$</p> <p>Specificiteit $\frac{248}{250} = 99\%$</p>	+	-	echt positief 68	fout positief 2	fout negatief 2	echt negatief 248
+	-																										
echt positief 61	fout positief 5																										
fout negatief 2	echt negatief 265																										
+	-																										
echt positief 126	fout positief 2																										
fout negatief 2	echt negatief 217																										
+	-																										
echt positief 14	fout positief 0																										
fout negatief 0	echt negatief 22																										
+	-																										
echt positief 68	fout positief 2																										
fout negatief 2	echt negatief 248																										
<p>Jo-1</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>+</th> <th>-</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>echt positief 22</td> <td>fout positief 2</td> </tr> <tr> <td>fout negatief 1</td> <td>echt negatief 181</td> </tr> </tbody> </table> <p>Sensitiviteit $\frac{22}{23} = 96\%$</p> <p>Specificiteit $\frac{181}{183} = 99\%$</p>	+	-	echt positief 22	fout positief 2	fout negatief 1	echt negatief 181	<p>Scl-70</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>+</th> <th>-</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>echt positief 18</td> <td>fout positief 0</td> </tr> <tr> <td>fout negatief 0</td> <td>echt negatief 304</td> </tr> </tbody> </table> <p>Sensitiviteit $\frac{18}{18} = > 99\%$</p> <p>Specificiteit $\frac{304}{304} = > 99\%$</p>	+	-	echt positief 18	fout positief 0	fout negatief 0	echt negatief 304														
+	-																										
echt positief 22	fout positief 2																										
fout negatief 1	echt negatief 181																										
+	-																										
echt positief 18	fout positief 0																										
fout negatief 0	echt negatief 304																										

Opmerking: Sensitiviteits- en specificiteitswaarden van 100 % zijn strikt gerelateerd aan bij klinische evaluaties gebruikte monstercohorten. In theorie mag een diagnostische kit niet worden beschouwd als 100% sensitief of specifiek (daarvoor: ten minste > 99%).

11.5 Diagnostische waarden van de auto-antilichamen

Anti-Nucleosomen	<p>Diagnostische marker voor systemische lupus erythematoses (SLE). Sensitiviteit van 56-90%. Kan in een vroeger stadium van de ziekte worden aangetoond. Kan worden aangetoond bij patiënten met door geneesmiddelen veroorzaakte lupus.</p>
Anti-dsDNA	<p>Diagnostische marker (ACR- en SLICC-criterium) voor systemische lupus erythematoses (SLE). Vaak gedetecteerd (>95%) bij SLE met nierbetrokkenheid, gedetecteerd in >50-70% bij actieve SLE zonder nierbetrokkenheid en in <40% bij inactieve SLE. Wordt geassocieerd met de ernst van SLE. Kan worden aangetoond bij 1-12% van patiënten met reumatoïde artritis, juveniele idiopathische artritis, syndroom van Sjögren, myastenia gravis, auto-immuun hepatitis, uveïtis en door medicijnen veroorzaakte lupusachtige syndromen of verschillende infectieziekten.</p>
Anti-histonen	<p>Kunnen worden aangetoond bij een aantal auto-immuunziekten, vooral reumatische aandoeningen:</p> <ul style="list-style-type: none"> • systemische lupus erythematosus (SLE) (50-80%) • door medicijnen veroorzaakte lupus (DIL) (92-95%) • reumatoïde artritis (RA) (tot 11%) • syndroom van Felty (tot 79%) • juveniele idiopathische artritis (JIA) (tot 51%) • systemische sclerose (SSc) (tot 30%) • positieve ANA ongedifferentieerde bindweefselziekten (tot 90%) • primaire biliaire cirrose (PBC) (tot 55%) • auto-immuun hepatitis (tot 35%) <p>De detectie van hoge AHA-titers in afwezigheid van SLE-markerantilichamen is kenmerkend voor medicijn-geïnduceerde lupus (DIL).</p>
Anti-Sm	<p>Diagnostische marker (ACR- en SLICC-criterium) voor systemische lupus erythematoses (SLE). Diagnostische specificiteit van 99% voor systemische lupus erythematoses (SLE). Diagnostische sensitiviteit van 5-40% voor systemische lupus erythematoses (SLE).</p>
Anti-Sm/RNP	<p>Sm: Diagnostische marker (ACR- en SLICC-criterium) voor systemische lupus erythematoses (SLE). Diagnostische specificiteit van 99% voor systemische lupus erythematoses (SLE). Diagnostische sensitiviteit van 5-40% voor systemische lupus erythematoses (SLE). RNP 68 kD/A/C: Diagnostisch criterium van gemengde bindweefselziekte (mixed connective-tissue disease, MCTD). Zeer specifiek en uiterst sensitief (100%) bij afwezigheid van Sm- en dsDNA-antilichamen. Gevonden bij 13 - 32% van de patiënten met systemische lupus erythematoses (SLE). Gevonden bij 10% van de patiënten met systemische sclerose (SSc).</p>
Anti-SSA/Ro 60kD	<p>Diagnostische marker en classificatiecriterium voor syndroom van Sjögren (SjS). Door EIA: Gevonden bij 96% van de patiënten met primaire SjS. Gevonden bij 80% van de patiënten met secundaire SjS. Gevonden bij 25 - 60% van de patiënten met systemische lupus erythematoses (SLE). Gevonden bij 90 - 100% van de patiënten met subacute cutane lupus erythematoses (SCLE). Gevonden bij 90% van de patiënten met neonatale cutane lupus erythematoses (NLE). Vaker (5 - 15%) gevonden bij patiënten met reumatoïde artritis (RA). Gevonden bij 9% van de patiënten met systemische sclerose (SSc).</p>
Anti-SSA/Ro 52kD	<p>Gevonden bij verschillende auto-immuunziekten zoals systemische lupus erythematosus (SLE) (23%), syndroom van Sjögren (SjS) (17-63%), systemische sclerose (SSc) (20%), reumatoïde artritis (RA) (8%), primaire galcirrose (PBC) (28%), auto-immuunhepatitis (17%). Vaak aantoonbaar bij myositis-patiënten met aminoacyl-tRNA-synthetase, SRP-antilichamen, PM/Scl-antilichamen en Jo-1-antilichamen. Kan aantoonbaar zijn bij patiënten met systemische sclerose, naast Scl-70, CENP-B, CENP-A, RNA PIII en PM/Scl. Urgentiemarker van patiënten met het antisynthetasesyndroom en van patiënten met risico op longcomplicaties bij systemische auto-immuunreumatische ziekten (SARD).</p>
Anti-SSB	<p>Diagnostische marker voor syndroom van Sjögren (SjS). Door EIA: Gevonden bij 70% van de patiënten met primaire SjS. Gevonden bij 50% van de patiënten met secundaire SjS. Gevonden bij 25% van de patiënten met systemische lupus erythematoses (SLE). Gevonden bij 80% van de patiënten met subacute cutane lupus erythematoses (SCLE). Gevonden bij 70% van de patiënten met neonatale cutane lupus erythematoses (NLE).</p>
Anti-Jo-1	<p>Diagnostische marker voor idiopathische (auto-immuun) myositis. Diagnostische specificiteit van 100%, diagnostische sensitiviteit van 24-30% voor auto-immuun idiopathische myositis.</p>
Anti-Scl-70	<p>Diagnostische marker voor systemische sclerose (SSc). Diagnostische specificiteit van 99%, sensibiliteit van 10% voor gelimiteerde SSc en tot 65% voor diffuse SSc.</p>

Publicatie referenties:

- 1: Orme ME, Andaluca C, Sjölander S, Bossuyt X. A comparison of a fluorescence enzyme immunoassay versus indirect immunofluorescence for initial screening of connective tissue diseases: Systematic literature review and meta-analysis of diagnostic test accuracy studies. *Best Pract Res Clin Rheumatol.* 2018 Aug;32(4):521-534. doi: 10.1016/j.berh.2019.03.005. Epub 2019 Apr 15. PMID: 31174821.
- 2: Jeong S, Hwang H, Roh J, Shim JE, Kim J, Kim GT, Tag HS, Kim HS. Evaluation of an Automated Screening Assay, Compared to Indirect Immunofluorescence, an Extractable Nuclear Antigen Assay, and a Line Immunoassay in a Large Cohort of Asian Patients with Antinuclear Antibody-Associated Rheumatoid Diseases: A Multicenter Retrospective Study. *J Immunol Res.* 2018 May 2;2018:9094217. doi: 10.1155/2018/9094217. PMID: 29854849; PMCID: PMC5954951.
- 3: Showman O, Gilburd B, Chayat C, Amital H, Langevitz P, Watad A, Guy A, Perez D, Azoulay D, Blank M, Segal Y, Bentow C, Mahler M, Shoenfeld Y. Prevalence of anti-DFS70 antibodies in patients with and without systemic autoimmune rheumatic diseases. *Clin Exp Rheumatol.* 2018 Jan-Feb;36(1):121-126. Epub 2017 Jul 27. PMID: 28770702.
- 4: Zheng B, Wang Z, Mora RA, Liu A, Li C, Liu D, Zhai F, Liu H, Gong H, Zhou J, Liu J, Chen L, Wu L, Yuan L, Ying L, Jie L, He M, Hao M, Xu P, Lu Q, Han S, Chen S, Chen S, Zhu S, Sun W, Guo X, Chen Y, Wang Y, Qu Y, Li Z, Niu Z, Han Z, Chan EKL. Anti-DFS70 Antibodies Among Patient and Healthy Population Cohorts in China: Results From a Multicenter Training Program Showing Spontaneous Abortion and Pediatric Systemic Autoimmune Rheumatic Diseases Are Common in Anti-DFS70 Positive Patients. *Front Immunol.* 2020 Oct 2;11:562138. doi: 10.3389/fimmu.2020.562138. PMID: 33133072; PMCID: PMC7566153.
- 5: Hayashi N, Uto K, Imanishi A, Sugiyama D, Morinobu A, Saegusa J. Prevalence of anti-dense fine speckled 70 antibodies in healthy individuals and patients with antinuclear antibody-associated autoimmune rheumatic diseases in Japan. *Medicine (Baltimore).* 2021 Mar 5;100(9):e24556. doi: 10.1097/MD.00000000000024556. PMID: 33655922; PMCID: PMC7939200.
- 6: Aberle T, Bourn RL, Munroe ME, Chen H, Roberts VC, Guthridge JM, Bean K, Robertson JM, Sivils KL, Rasmussen A, Liles M, Merrill JT, Harley JB, Olsen NJ, Karp DR, James JA. Clinical and Serologic Features in Patients With Incomplete Lupus Classification Versus Systemic Lupus Erythematosus Patients and Controls. *Arthritis Care Res (Hoboken).* 2017 Dec;69(12):1780-1788. doi: 10.1002/acr.23201. Epub 2017 Nov 14. PMID: 28118528; PMCID: PMC5524597.
- 7: Zian Z, Maamar M, Aouni ME, Barakat A, Naima Ghailani Nourouti, El Aouad R, Arji N, Bennani Mechita M. Immunological and Clinical Characteristics of Systemic Lupus Erythematosus: A Series from Morocco. *Biomed Res Int.* 2018 Sep 30;2018:3139404. doi: 10.1155/2018/3139404. PMID: 30363993; PMCID: PMC6186365.
- 8: Wei Q, Jiang Y, Xiao M, Zhang X, Qi J, Xie J, Wu J, Wu Z, Gu J. Comparison of chemiluminescence microparticle immunoassay, indirect immunofluorescence assay, linear immunoassay and multiple microbead immunoassay detecting autoantibodies in systemic lupus erythematosus. *Scand J Immunol.* 2020 Mar;91(3):e12849. doi: 10.1111/sji.12849. Epub 2020 Jan 3. PMID: 31899559.
- 9: Au EY, Ip WK, Lau CS, Chan YT. Evaluation of a multiplex flow immunoassay versus conventional assays in detecting autoantibodies in systemic lupus erythematosus. *Hong Kong Med J.* 2018 Jun;24(3):261-269. doi: 10.12809/hkmj177007. Epub 2018 May 25. PMID: 29807953.
- 10: Betteridge ZE, Woodhead F, Lu H, Shaddick G, Bunn CC, Denton CP, Abraham DJ, du Bois RM, Lewis M, Wells AU, McHugh NJ. Brief Report: Anti-Eukaryotic Initiation Factor 2B Autoantibodies Are Associated With Interstitial Lung Disease in Patients With Systemic Sclerosis. *Arthritis Rheumatol.* 2016 Nov;68(11):2778-2783. doi: 10.1002/art.39755. PMID: 27273608.
- 11: René Louis Humbel, Groupe d'étude de l'auto-immunité (GEAI), l'info n°7, Mise au point anticorps anti Mi-2, Anticorps anti-DFS70/LEDGF/P75, p3, p6 mai 2015.
- 12: Karsten Conrad, Werner Schössler, Falk Hiepe, Marvin J. Fritzler, Book "Autoantibodies in systemic Autoimmune Diseases", Volume 2, third edition – 2015.

12. BEPERKINGEN VAN DE TEST

1. De met deze bevestigingstest verkregen resultaten zijn afhankelijk van de intrinsieke prestaties van de kit en moeten worden beschouwd als een hulpmiddel bij de uiteindelijke diagnose, waarbij rekening wordt gehouden met de resultaten van een referentietechniek en de klinische gegevens van de patiënt.
2. Hyperlipemische monsters moeten vóór het pipetteren van de 10 µl monster gecentrifugeerd worden; het monster moet uit het supernatans (de bovenstaande vloeistof) worden gepipetteerd.



