

CK-NAC FS*

Présentation

Référence Composition du kit 1 1601 99 10 921 ∑√ 480 (4 x 120)

Emploi Prévu

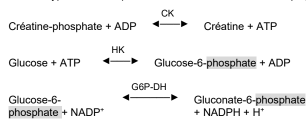
Réactif de diagnostic in vitro pour la détermination quantitative de la créatine kinase (CK) dans le sérum humain ou le plasma recueilli sur lithium héparine sur système DiaSys respons®920 automatisé.

Intérêt Clinique

La créatine kinase (CK) est une enzyme formée d'iso enzymes d'origine principalement musculaire (CK-M) et cérébrale (CK-B). La CK existe dans le sérum sous forme dimérique, comme CK-MM, CK-MB, CK-BB et sous forme de macro enzyme. On observe des valeurs élevées de CK dans les atteintes du muscle cardiaque et dans les affections du muscle squelettique. La mesure de l'activité de la CK est effectuée, en particulier conjointement avec la CK-MB, pour le diagnostic et le suivi de l'infarctus du myocarde. [1,2]

Méthode

Test UV optimisé selon l'IFCC (International Federation of Clinical Chemistry) et la DGKC (Société Allemande de Chimie Clinique).



Réactifs

Composants et Concentrations

R1:	Imidazole	pH 6,0	60 mmol/L
	Glucose		27 mmol/L
	N-acétylcystéine (NAC)		27 mmol/L
	Acétate de Magnésium		14 mmol/L
	EDTA-Na ₂		2 mmol/L
	NADP		2,7 mmol/L
	Hexokinase (HK)		≥ 5 kU/L
R2:	Imidazole	pH 9,0	160 mmol/L
	ADP		11 mmol/L
	AMP		28 mmol/L
	Diadénosine-pentaphosphate		55 µmol/L
	Glucose-6-phosphate-		≥ 14 kU/L
	déshydrogénase (G6P-DH)		
	EDTA-Na ₂		2 mmol/L
	Créatine phosphate		160 mmol/L

Conservation et Stabilité

Les réactifs sont stables jusqu'à la date de péremption indiquée sur le coffret, conservés entre +2°C et +8°C en évitant toute contamination. Protéger de la lumière.

Avertissements et Précautions d'Emploi

- Réactif 1: Danger. Contient : Imidazole. H360D Peut nuire au fœtus. P201 Se procurer les instructions spéciales avant utilisation. P280 Porter des gants de protection/des vêtements de protection/un équipement de protection des yeux. P308+P313 En cas d'exposition prouvée ou suspectée: consulter un médecin.

- cas d'exposition prouvée ou suspectée: consulter un médecin.
- Les réactifs contiennent de l'azide de sodium (0,95 g/L) comme conservateur. Ne pas avaler! Éviter le contact avec la peau et les muqueuses.
- 4. Le réactif 1 contient du matériel biologique. Manier le produit comme potentiellement infectieux selon les précautions universelles et de bonne pratique de laboratoire.
- Le réactif 2 contient de la matière animale et biologique.
 Manier le produit comme potentiellement infectieux selon les précautions universelles et de bonne pratique de laboratoire.
- Dans de très rares cas, des spécimens de patients souffrant de gammapathie peuvent produire des valeurs faussées [3].
- 7. Pour la prévention des contaminations (carryover), il est nécessaire d'effectuer des lavages spéciaux efficaces après l'usage des réactifs interférant. Se référer au table 'DiaSys respons®920 Carryover Pair Table'. Des paires de contamination ainsi que des démarches automatisées pour un lavage avec la solution de nettoyage recommandée peuvent être spécifiées dans le logiciel. Se référer au manuel d'utilisation.
- 8. Merci de vous référer aux fiches de sécurité et prendre les précautions nécessaires pour l'utilisation de réactifs de laboratoire. Pour le diagnostic, les résultats doivent toujours être exploités en fonction de l'historique médical du patient, des examens cliniques ainsi que des résultats obtenus sur d'autres paramètres.
- 9. Uniquement à usage professionnel.

Gestion des Déchets

Se référer aux exigences légales nationales.

Préparation du Réactif

Les réactifs sont prêts à l'emploi. Les flacons sont placés directement dans le carrousel de réactifs.

Matériels Nécessaires

Équipement général de laboratoire

Spécimen

Sérum humain ou plasma recueilli sur lithium héparine

Stabilité [4] :		
2 jours	de	+20 à +25 °C
7 jours	de	+4 à +8 °C
4 semaines	à	−20 °C
(dans le noir)		

Une seule congélation. Éliminer les échantillons contaminés.

Calibrants et Contrôles

TruCal U de DiaSys est recommandé pour la calibration. Cette méthode à été standardisée par rapport à la méthode de référence de l'IFCC. Utiliser TruLab N et P de DiaSys pour le contrôle de qualité interne. Chaque laboratoire établira la procédure à suivre si les résultats se situent en dehors des limites de confiance.

	Référence	Présentation		
TruCal U	5 9100 99 10 063	20	Х	3 mL
	5 9100 99 10 064	6	Х	3 mL
TruLab N	5 9000 99 10 062	20	Χ	5 mL
	5 9000 99 10 061	6	Χ	5 mL
TruLab P	5 9050 99 10 062	20	Χ	5 mL
	5 9050 99 10 061	6	Χ	5 mL

CK-NAC FS – Page 1 844 1601 10 03 73 Septembre 2021/2



Performances

Les données exemplaires citées en bas peuvent varier légèrement en cas de conditions de mesure déviantes.

Domaine de mesure jusqu'à 1100 U/L. En cas d'activité plus élevées, mesurer les spécimens une seconde fois après une dilution manuelle avec du NaCl (9 g/L) ou avec la fonction rerun.			
Limite de détection** 1 U/L			
Stabilité à bord de l'analyseur 4 semaines			
Stabilité de calibration 4 semaines			

Substance interférente	Interférences ≤ 10 % jusqu'à	
Acide ascorbique	30 mg/dL	
Bilirubine (conjuguée et non conjuguée)	60 mg/dL	
Hémoglobine	200 mg/dL	
Lipémie (Triglycérides)	2000 mg/dL	
Pour plus d'information au sujet des interférences, voir Young DS [5,6].		

Précision				
Intra série (n=20)	Échantillon 1	Échantillon 2	Échantillon 3	
Moyenne [U/L]	129	337	500	
CV [%]	0,80	0,85	1,01	
Inter série (n=20)	Échantillon 1	Échantillon 2	Échantillon 3	
Moyenne [U/L]	138	364	523	
CV [%]	0,84	1,21	0,74	

Comparaison de méthodes (n=110)		
Test x	CK-NAC FS de DiaSys (Hitachi 917)	
Test y	CK-NAC FS de DiaSys (respons®920)	
Pente	0,988	
Ordonnée à l'origine	0,352 U/L	
Coefficient de corrélation	1,00	

^{**} Activité mesurable la plus basse qui peut être distinguée de zéro ; Moyenne + 3 SD (n = 20) d'un spécimen exempt d'analyte.

Facteur de Conversion

 $CK [U/L] \times 0.0167 = CK [\mu kat/L]$

Valeurs Usuelles

Adultes [7]

Femmes < 145 U/L < 2,42 µkat/L Hommes < 171 U/L < 2,85 µkat/L

Les domaines de mesure assurent une haute sensibilité du diagnostic. Cependant, la spécificité du diagnostic est basse et elle peut être améliorée par la mesure de la CK MB.

Infarctus du myocarde : le risque d'infarctus du myocarde est élevé si les trois conditions suivantes sont observées [8]:

1. CK (Hommes) > 190 U/L (3,17 µkat/L)*** CK (Femmes) > 167 U/L (2,78 µkat/L)*** 2. CK-MB > 24 U/L (0,40 µkat/L)***

3. L'activité de la CK-MB est entre 6 et 25 % de l'activité totale de la CK

***calculé en utilisant le facteur 2,38 conversion de la température (+25 °C −▶ +37 °C)

Si l'infarctus du myocarde est suspecté mais que les conditions cidessus ne sont pas constatées, l'infarctus peut être frais. Dans ce cas, les mesures devraient être répétées après 4 heures avec des échantillons frais.

Chez des individus en bonne santé, différentes valeurs sont trouvées selon l'origine et l'âge [8,9].

Enfants [1]

Chaque laboratoire devrait vérifier si les valeurs usuelles sont transmissibles à sa propre population patiente et déterminer ses propres valeurs de référence si besoin. Pour des buts diagnostiques, les valeurs de CK doivent être évaluées toujours en rapport avec l'anamnèse, l'examen clinique et d'autres résultats des recherches.

Références Bibliographiques

- Stein W. Creatine kinase (total activity), creatine kinase isoenzymes and variants. In: Thomas L, ed. Clinical laboratory diagnostics. Frankfurt: TH-Books Verlagsgesellschaft;1998. p. 71-80.
- Moss DW, Henderson AR. Clinical enzymology. In: Burtis CA, Ashwood ER, editors. Tietz Textbook of Clinical Chemistry. 3rd ed. Philadelphia: W.B Saunders Company; 1999. p. 617-721.
- Bakker AJ, Mücke M. Gammopathy interference in clinical chemistry assays: mechanisms, detection and prevention. ClinChemLabMed 2007;45(9):1240-1243.
- Guder WG, Zawta B et al. The Quality of Diagnostic Samples. 1st ed. Darmstadt: GIT Verlag; 2001; p. 24-5.
- Young DS. Effects of Drugs on Clinical Laboratory Tests. 5th ed. Volume 1 and 2. Washington, DC: The American Assocation for Clinical Chemistry Press 2000.
- Young DS. Effects on Clinical Laboratory Tests Drugs Disease, Herbs & Natural Products, https://clinfx.wiley.com/ aaccweb/aacc/, accessed in September 2021. Published by AACC Press and John Wiley and Sons, Inc
- Schumann G, Bonora R, Ceriotti F, Férard G et al. IFCC primary reference procedure for the measurement of catalytic activity concentrations of enzymes at 37°C. Part 5: Reference procedure for the measurement of catalytic concentration of creatine kinase. Clin Chem Lab Med 2002;40:635-42.
- Stein W. Strategie der klinisch-chemischen Diagnostik des frischen Myokardinfarkts. Med Welt 1985:36:572-7.
- Myocardial infarction redefined a consensus document of the Joint European society of Cardiology/America College of Cardiology Committee for the redefinition of myocardial Infarction. Eur Heart J 2000;21:1502-13.





DiaSys Diagnostic Systems GmbH Alte Strasse 9 65558 Holzheim Germany www.diasys-diagnostics.com

CK-NAC FS – Page 2 844 1601 10 03 73 Septembre 2021/2

^{*} Fluid Stable = Liquide & Stable



CK-NAC FS IFCC

Application for serum and plasma

Test Details		Test Vo	lumes	Reference	Ranges
Test	: CK			Auto Rerun	
Report Name	: CK-NAC			Online Calibration	
Unit	: U/L	Decimal Places	: 1	Cuvette Wash	
Wavelength-Primary	: 340	Secondary	: 405	Total Reagents	: 2
Assay Type	: RATE - A	Curve Type	: Linear	Reagent R1	: CK R1
M1 Start	: 0	M1 End	: 0	Reagent R2	: CK R2
M2 Start	: 23	M2 End	: 32]	
Sample Replicates	: 1	Standard Replicates	: 3	Consumables/Cali	brators:
Control Replicates	: 1	Control Interval	: 0	Blank /Level 0	0
Reaction Direction	: Increasing	React. Abs. Limit	: 1.25	Calibrator 1	*
Prozone Limit %	: 0	Prozone Check	: Lower]	
Linearity Limit %	: 0	Delta Abs./Min.	: 0.0000]	
Technical Minimum	: 1.0	Technical Maximum	: 1100.0]	
Y = aX + b a=	: 1.0000	b=	: 0.0000]	

Test Details	Test Volumes	Reference Ranges
Test : CK]	
Sample Type : Serum]	
Samp	le Volumes	Sample Types
Normal : 6.00 µL	Dilution Ratio : 1 X	☑ Serum □ Urine
Increase : 12.00 µL	Dilution Ratio : 1 X	☐ CSF ☑ Plasma
Decrease : 3.00 µL	Dilution Ratio : 1 X	☐ Whole Blood ☐ Other
Standard Volume : 6.00 µL]	
Reagent Volum	es and Stirrer Speed	
RGT-1 Volume : 160 μL	R1 Stirrer Speed : Medium	
RGT-2 Volume : 40 μL	R2 Stirrer Speed : High	

Test	Details	Test Volumes	Reference Ranges
Test	: CK		
Sample Type	: Serum		
Reference Range	: DEFAULT		
Category	: Male		
	Reference F	Range	Sample Types
	Lower Limit	Upper Limit	☑ Serum □ Urine
	(U/L)	(U/L)	□ CSF ☑ Plasma
Normal	: 0.00	171.00	☐ Whole Blood ☐ Other
Panic	: 0.00	0.00	
			_

^{*} Enter calibrator value.