

Rheumatoid factor FS* (Rheumafaktor FS*)

Bestellinformation

Verwendungszweck

Diagnostisches Reagenz zur quantitativen in vitro Bestimmung von Rheumafaktoren (RF) in humanem Serum oder Heparinplasma am automatisierten DiaSys respons®910.

Zusammenfassung

Rheumafaktoren (RF) sind eine Gruppe von Autoantikörpern aus allen Immunglobulinklassen, die gegen das Fc-Fragment von verändertem oder komplexiertem IgG gerichtet sind. Diagnostische Methoden zur Bestimmung von RF erfassen überwiegend RF der IgM-Klasse, die bei verschiedenen rheumatischen Erkrankungen, vor allem entzündlichen Ursprungs, nachweisbar sind. RF treten in ca. 70 - 80 % aller Patienten mit rheumatoider Arthritis (RA) auf, sind aber nicht spezifisch für RA, da erhöhte Konzentrationen auch in verschiedenen nicht-rheumatischen Erkrankungen und bei 10 % der älteren Bevölkerung ohne klinische Symptome für RA auftreten. Der positive bzw. negative Nachweis von Rheumafaktoren ist ein wertvolles Mittel in der Differentialdiagnostik rheumatischer Erkrankungen. Zudem hängen hohe RF-Konzentrationen bei RA oft mit einem stärker fortschreitenden klinischen Verlauf der Krankheit zusammen. In allen Fällen muss ein positiver RF-Wert durch klinische Befunde oder zusätzliche Laboruntersuchungen bestätigt werden. [1-4]

Methode

Immunturbidimetrischer Test

Bestimmung der RF-Konzentration durch photometrische Messung der Antigen-Antikörper-Reaktion zwischen hitzeaggregiertem IgG und in der Probe vorliegenden Rheumafaktoren.

Reagenzien

Bestandteile und Konzentrationen

R1: Phosphatpuffer pH 7,4 50 mmol/L R2: Hitzeaggregiertes humanes IgG ≤ 0,4 mg/mL

Lagerung und Haltbarkeit

Die Reagenzien sind bei $2-8\,^{\circ}\mathrm{C}$ bis zum auf dem Kit angegeben Verfallsdatum verwendbar, wenn Kontamination vermieden wird. Reagenzien nicht einfrieren und lichtgeschützt aufbewahren.

Warnungen und Vorsichtsmaßnahmen

- Die Reagenzien enthalten Natriumazid (0,95 g/L) als Konservierungsmittel. Nicht verschlucken! Berührung mit Haut und Schleimhäuten vermeiden.
- In sehr seltenen Fällen kann es bei Proben von Patienten mit Gammopathien zu verfälschten Ergebnissen kommen [5].
- Beachten Sie bitte die Sicherheitsdatenblätter und die notwendigen Vorsichtsmaßnahmen für den Gebrauch von Laborreagenzien. Für diagnostische Zwecke sind die Ergebnisse stets im Zusammenhang mit der Patientenvorgeschichte, der klinischen Untersuchung und anderen Untersuchungsergebnissen zu werten.
- 4. Nur für professionelle Anwendung.

Entsorgung

Beachten Sie die jeweiligen gesetzlichen Vorschriften.

Reagenzvorbereitung

Die Reagenzien sind gebrauchsfertig. Die Flaschen werden direkt in den Reagenzrotor gestellt.

Benötigte Materialien

Übliche Laborausrüstung

Probenmaterial

Humanes Serum oder Heparinplasma

Keine Natriumfluorid-Blutentnahmegefäße verwenden.

Haltbarkeit [6]:

1 Tag bei 20-25 °C 3 Tage bei 4-8 °C 4 Wochen bei -20 °C

Nur einmal einfrieren. Kontaminierte Proben verwerfen.

Kalibratoren und Kontrollen

DiaSys TruCal RF Kalibratorset wird zur Kalibration empfohlen. Die Kalibratorwerte für TruCal RF sind rückverfolgbar auf das Referenzmaterial NIBSC Code 64/002. DiaSys TruLab Protein Level 1 und Level 2 für die interne Qualitätskontrolle messen. Jedes Labor sollte Korrekturmaßnahmen für den Fall einer Abweichung bei der Kontrollwiederfindung festlegen.

	Bestell-Nr.	Packungsgröße
TruCal RF	1 7020 99 10 059	5 x 1 mL
TruLab Protein	5 9500 99 10 046	3 x 1 mL
Level 1		
TruLab Protein	5 9510 99 10 046	3 x 1 mL
Level 2		

Leistungsmerkmale

Die unten genannten exemplarischen Daten können bei unterschiedlichen Messbedingungen leicht abweichen.

Messbereich bis 500 IU/mL, abhängig von der Konzentration des höchsten Kalibrators.

Bei höheren Konzentrationen Proben nach manueller Verdünnung mit NaCl-Lösung (9 g/L) oder über Rerun-Funktion nachbestimmen

Funktion nachbestimmen.			
Nachweisgrenz	:e**	3 IU/mL	
Kein Prozoneneffekt bis 3000 IU/mL.			
Stabilität im Ge	rät	4 Wochen	
Kalibrationsstal	oilität	10 Tage	

	[IU/mL]
600 mg/dL	30,3
600 mg/dL	53,9
30 mg/dL	24,5
20 mg/dL	51,8
60 mg/dL	22,5
20 mg/dL	43,7
300 mg/dL	29,8
800 mg/dL	60,4
	30 mg/dL 20 mg/dL 60 mg/dL 20 mg/dL 300 mg/dL

Weitere Informationen zu den Interferenzen finden Sie bei Young DS [7,8].

Präzision			
In der Serie (n=20)	Probe 1	Probe 2	Probe 3
Mittelwert [IU/mL]	22,2	32,9	72,7
VK [%]	5,22	4,29	2,69
Von Tag zu Tag (n=20)	Probe 1	Probe 2	Probe 3
Mittelwert [IU/mL]	23,3	28,7	67,3
VK [%]	7,04	5,50	4,11

Methodenvergleich (n=123)	
Test x	DiaSys Rheumafaktor FS (Hitachi 917)
Test y	DiaSys Rheumafaktor FS (respons [®] 910)
Steigung	1,01
Achsenabschnitt	-1,02 IU/mL
Korrelationskoeffizient	0,994

Rheumafaktor FS – Seite 1 844 7022 10 01 74 Juni 2023/2



** gemäß CLSI Dokument EP17-A, Vol. 24, No. 34

Referenzbereiche

In einer gesunden Population werden gewöhnlich RF-Werte < 15 IU/mL erwartet (95. Percentil).

In einer Studie wurde eine Entscheidungsgrenze von 19 IU/mL ermittelt für optimale Sensitivität (82,4 %) und Spezifität (95,9 %) für rheumatoide Arthritis [9].

Jedes Labor sollte die Übertragbarkeit der Referenzbereiche für die eigenen Patientengruppen überprüfen und gegebenenfalls eigene Referenzbereiche ermitteln.

Literatur

- Winchester RJ. Characterization of IgG complexes in patients with rheumatoid arthritis. Ann N Y Acad Sci 1975; 256: 73-81.
- Moore TL, Dorner RW. Rheumatoid factors. Clin Biochem 1993; 26: 75-84.
- Shmerling RH, Delbanco TL. The rheumatoid factor: an analysis of clinical utility. Am J Med 1991; 91: 528-34.
- Mannik M. Rheumatoid factors in the pathogenesis of rheumatoid arthritis. J Rheumatol Suppl 1992; 32: 46-9.
- Bakker AJ, Mücke M. Gammopathy interference in clinical chemistry assays: Mechanisms, detection and prevention. Clin Chem Lab Med 2007; 45()): 1240-1243.
- Guder WG, Zawta B et al. The quality of Diagnostic Samples. 1st ed. Darmstadt: Git Verlag, 2001: 42-3
- Young DS. Effects of Drugs on Clinical Laboratory Tests. 5th ed. Volume 1 and 2. Washington, DC: The American Association for Clinical Chemistry Press 2000.
- Young DS. Effects on Clinical Laboratory Tests Drugs Disease, Herbs & Natural Products, https://clinfx.wiley.com/ aaccweb/aacc/, accessed on February 2021. Published by AACC Press and John Wiley and Sons, Inc.
- Ulvestad E, Kanestrom A, Madland TM, Thomassen E, Haga HJ. Clinical utility of diagnostic tests for rheumatoid factor. Scandinavian Journal of Rheumatology 2001; 30: 87-91.







DiaSys Diagnostic Systems GmbH Alte Straße 9 65558 Holzheim Deutschland www.diasys-diagnostics.com

* Flüssig Stabil

844 7022 10 01 74 Juni 2023/2 Rheumafaktor FS - Seite 2



Rheumatoid factor FS

Application for serum and plasma samples

This application was set up and evaluated by DiaSys. It is based on the standard equipment at that time and does not apply to any equipment modifications undertaken by unqualified personnel.

Identification	
This method is usable for analysis:	Yes
Twin reaction:	No
Name:	RF
Shortcut:	
Reagent barcode reference:	718
Host reference:	718

Technic	
Type:	Fixed time kinetic
First reagent:[µL]	180
Blank reagent	No
Sensitive to light	
Second reagent:[µL]	36
Blank reagent	No
Sensitive to light	
Main wavelength:[nm]	340
Secondary wavelength:[nm]	700
Polychromatic factor:	1.0000
1 st reading time [min:sec]	4:48
Last reading time [min:sec]	10:00
Reaction way:	Increasing
Linear Kinetics	
Substrate depletion: Absorbance limit	
Linearity: Maximum deviation [%]	
Fixed Time Kinetics	
Substrate depletion: Absorbance limit	
Endpoint	
Stability: Largest remaining slope	
Prozone Limit [%]	

Reagents	
Decimals	
Units	

Sample		
Diluent	DIL A (NaCl)	
Hemolysis:	2.27 (.14.0.)	
Agent [µL]	0 (no hemolysis)	
Cleaner		
Sample [µL]	0	
Technical limits		
Concentration technical limits-Lower	3.0000	
Concentration technical limits-Upper	500.0000	
SERUM		
Normal volume [µL]	11.0	
Normal dilution (factor)	1	
Below normal volume [µL]		
Below normal dilution (factor)		
Above normal volume [µL]	2.0	
Above normal dilution (factor)	1	
URINE		
Normal volume [µL]	11.0	
Normal dilution (factor)	1	
Below normal volume [µL]		
Below normal dilution (factor)		
Above normal volume [µL]	2.0	
Above normal dilution (factor)	1	
PLASMA		
Normal volume [µL]	11.0	
Normal dilution (factor)	1	
Below normal volume [µL]		
Below normal dilution (factor)		
Above normal volume [µL]	2.0	
Above normal dilution (factor)	1	
CSF		
Normal volume [µL]	11.0	
Normal dilution (factor)	1	
Below normal volume[µL]		
Below normal dilution (factor)		
Above normal volume [µL]	2.0	
Above normal dilution (factor)	1	
Whole blood	·	
Normal volume [µL]	11.0	
Normal dilution (factor)	1	
Below normal volume[µL]	 	
Below normal dilution (factor)		
Above normal volume [µL]	2.0	
Above normal dilution (factor)	1	

Results	
Decimals	1
Units	IU/mL
Correlation factor-Offset	0.0000
Correlation factor-Slope	1.0000

Range	
Gender	All
Age	
SERUM	<=15.0
URINE	
PLASMA	<=15.0
CSF	
Whole blood	
Gender	
Age	
SERUM	
URINE	
PLASMA	
CSF	<u> </u>
Whole blood	<u> </u>

Contaminants
Please refer to r910 Carryover Pair Table

Calibrators details	
Calibrator list	Concentration
Cal. 1/Blank	0
Cal. 2	*
Cal. 3	*
Cal. 4	*
Cal. 5	*
Cal. 6	*
	Max delta abs.
Cal. 1	0.0100
Cal. 2	0.0100
Cal. 3	0.0100
Cal. 4	0.0100
Cal. 5	0.0100
Cal. 6	0.0100
Drift limit [%]	5.00

Calculations	
Model	Logit (X)
Degree	3

^{*} Enter calibrator value

Application respons®910 June 2023/2