



130214003M: 100 pruebas 130614003M: 50 pruebas

MAGLUMI[®] PAPP-A (CLIA)

USO PREVISTO

El kit es un inmunoensayo de quimioluminiscencia *in vitro* para la determinación cuantitativa de la proteína A plasmática asociada al embarazo (PAPP-A, del inglés Pregnancy-Associated Plasma Protein A) en suero humano con el analizador para inmunoensayo de quimioluminiscencia completamente automático serie MAGLUMI (entre los que se encuentran Maglumi 600, Maglumi 800, Maglumi 1000, Maglumi 2000, Maglumi 2000 Plus, Maglumi 4000 Plus, MAGLUMI X8, MAGLUMI X3 y MAGLUMI X6) y el sistema integrado de la serie Biolomi (se incluyen Biolumi CX8).

RESUMEN Y EXPLICACIÓN DE LA PRUEBA

La proteína A plasmática asociada al embarazo, también conocida como Pappalysin-1, es una proteína codificada por el gen PAPP-A en los seres humanos. Durante el embarazo, las células trofoblásticas de la placenta la producen en altas concentraciones y se libera en la circulación materna en concentraciones crecientes durante la gestación hasta el parto.^[1] La PAPP-A no es específica del embarazo, ya que se han identificado niveles cuantificables en mujeres no embarazadas y en hombres.^[2,3]

Se ha demostrado que la PAPP-A se une específicamente como la proteína-4 de unión al factor del crecimiento insulínico (IGFBP-4), por lo que regula la biodisponibilidad local de IGF y la eficacia mitogénica. En el embarazo, el monómero PAPP-A de 200 kDa de 1547 residuos^[4] circula como un complejo 2:2 de 500 kDa unido con disulfuro con la proforma de la proteína básica mayor del eosinófilo (proMBP, del inglés Proform of Eosinophil Major Basic Protein)^[5-8]. En este complejo, se inhibe la actividad de la PAPP-A contra la IGFBP-4.^[9] La función proteolítica de la PAPP-A se activa cuando se une con el colágeno.

Se determinó que los niveles de PAPP-A en suero materno eran reducidos en embarazos con síndrome de Down fetal durante el primer trimestre del embarazo, pero no durante el segundo.^[10] En una serie de estudios se pudo confirmar que la PAPP-A, en combinación con la βhCG libre y la determinación de la translucencia nucal (TN), es el marcador sérico preferido para identificar a las mujeres con mayor riesgo de gestar un feto afectado con el síndrome de Down durante el primer trimestre (semanas 8 a 14) del embarazo.^[11,12] Con el aumento de la demanda clínica del diagnóstico de anomalías fetales en el primer trimestre del embarazo, más que en el segundo, la PAPP-A en suero materno es un candidato posible firme para utilizar en las evaluaciones de trisomía de rutina.^[10]

PRINCIPIO DE LA PRUEBA

El ensayo de PAPP-A es un inmunoensayo de quimioluminiscencia tipo sándwich.

La muestra (o calibrador o control, si corresponde), el búfer y las microperlas magnéticas recubiertas con anticuerpo monoclonal anti-PAPP-A se mezclan bien y se incuban para formar complejos. Después de la precipitación en un campo magnético, se decanta el sobrenadante y se realiza un ciclo de lavado. A continuación, se agrega ABEI etiquetado con anticuerpo monoclonal anti-PAPP-A, y se incuba para formar complejos sándwich. Después de la precipitación en un campo magnético, se decanta el sobrenadante y se realiza otro ciclo de lavado. Posteriormente, se agregan los iniciadores 1 + 2 para iniciar una reacción quimioluminiscente rápida. La señal luminosa se mide con un fotomultiplicador como unidades relativas de luz (RLU, del inglés relative light units), que es proporcional a la concentración de PAPP-A presente en la muestra (o calibrador o control, si corresponde).

COMPONENTES DEL KIT

Material proporcionado

Componentes	Contenido	100 pruebas (REF: 130214003M)	50 pruebas (REF: 130614003M)		
Microperlas magnéticas	• '		2,0 ml		
Calibrador bajo	Con contenido de antígeno PAPP-A y suero bovino, NaN ₃ (<0,1 %).				
Calibrador alto	Con contenido de antígeno PAPP-A y suero bovino, NaN ₃ (<0,1 %).	2,5 ml	2,0 ml		
Búfer	Con contenido de BSA, NaN ₃ (<0,1 %).		7,0 ml		
Marca de ABEI	Anticuerpo monoclonal anti-PAPP-A marcado con ABEI, con contenido de BSA, NaN ₃ (<0,1 %).	22,5 ml	12,5 ml		
Diluyente	yente 0,9 % de NaCl.		15,0 ml		
Control de calidad interno	Con contenido de antígeno PAPP-A y suero bovino, NaN ₃ (<0,1 %).	2,0 ml	2,0 ml		
Todos los reactivos se entregan listos para usarse.					

Accesorios necesarios, pero no suministrados

Serie MAGLUMI v Biolumi:

	Serie MAGLUMI y Biolumi:					
Módulo de reacción		REF.: 630003				
	Iniciador 1 + 2	REF.:130299004M, 130299027M				
	Concentrado para lavado	REF.:130299005M				
	Comprobación de luz	REF.:130299006M				
	Vaso de reacción	REF: 130105000101				

Pida accesorios a Shenzhen New Industries Biomedical Engineering Co., Ltd. (SNIBE) o a nuestros representantes autorizados.

CALIBRACIÓN

Trazabilidad: Este método se estandarizó de acuerdo con la sustancia de referencia interna de SNIBE.

La prueba de calibradores específicos de ensayo permite que los valores de RLU ajusten la curva principal asignada. Los resultados se determinan mediante una curva de calibración generada específicamente para el instrumento por calibración de dos puntos y una curva principal (10 calibraciones) proporcionada a través de un CHIP de identificación por radiofrecuencia (RFID, del inglés radio frequency identification) del reactivo.

087 PAPP-A-IFU-es, V8.3, 2022-02

Se recomienda recalibrar en las siguientes situaciones:

- Después de cada cambio de lotes (reactivo o iniciador 1 + 2).
- Cada dos semanas o cada vez que se utiliza un nuevo kit de reactivos (recomendado).
- Después de que se requiere mantenimiento de los instrumentos.
- Si los resultados del control están fuera del rango esperado.

CONTROL DE CALIDAD

Siga los reglamentos gubernamentales o los requisitos de acreditación concernientes a la frecuencia de control de calidad.

El control de calidad interno solo es aplicable con el sistema MAGLUMI y Biolumi. Para obtener instrucciones de uso y el valor objetivo, consulte *Información de control de calidad de PAPP-A (CLIA*). El usuario debe evaluar los resultados con sus propios estándares y conocimientos. Para información detallada sobre cómo ingresar los valores del control de calidad, consulte las Instrucciones de funcionamiento del analizador correspondiente.

Para supervisar el rendimiento del sistema y las tendencias del cuadro, se necesitan materiales de control de calidad disponibles comercialmente. Trate todas las muestras de control de calidad del mismo modo que las muestras del paciente. Se logra un nivel satisfactorio de rendimiento cuando los valores de analito obtenidos se encuentran dentro del rango de control aceptable para el sistema o dentro de su rango, según lo determinado por un esquema de control de calidad interna del laboratorio adecuado. Si los resultados del control de calidad no entran dentro de los valores esperados o dentro de los valores establecidos del laboratorio, no informe los resultados. Realice las siguientes acciones:

- Verifique que los materiales no hayan caducado.
- Verifique que se haya realizado el mantenimiento necesario.
- Verifique que el ensayo se haya realizado de acuerdo con las instrucciones de uso.
- Vuelva a ejecutar el ensayo con nuevas muestras de control de calidad
- Si es necesario, comuníquese con sus distribuidores o los ejecutivos de soporte técnico locales para obtener asistencia.

PREPARACIÓN Y OBTENCIÓN DE MUESTRAS

- Utilice tubos de muestreo estándar o tubos que contengan gel de separación. Extraiga la sangre asépticamente luego de seguir las precauciones universales para la venopunción.
- Asegúrese de que la formación completa de coágulos en las muestras de suero haya tenido lugar antes de la centrifugación. Algunas muestras, en particular las de los pacientes que reciben tratamiento anticoagulante o trombolítico, podrían tener un tiempo de coagulación mayor.
- Si la muestra se centrifuga antes de que se complete la coagulación, la presencia de fibrina puede producir resultados erróneos. Las muestras deben estar libres de fibrina y otras partículas.
- No use muestras hemolizadas o con marcada lipemia, ni tampoco muestras que contengan partículas o exhiban contaminación microbiana evidente. Inspeccione todas las muestras en busca de burbujas y elimínelas antes del análisis para obtener resultados óptimos.
- Evite repetir los ciclos de congelación y descongelación. La muestra de suero solo puede congelarse y descongelarse dos veces. Las muestras se deben mezclar completamente después de descongelarse.
- Las muestras centrifugadas con una capa lipídica en la parte superior deben trasladarse a un vaso de muestra o un tubo secundario. Se debe
- tener cuidado para transferir solo la muestra clarificada sin el material lipémico.

 Todas las muestras (muestras de pacientes y controles) deben analizarse en un plazo de tres horas después de colocarlas en el sistema MAGLUMI y Biolumi. Consulte el servicio de SNIBE para obtener más detalles sobre las restricciones de almacenamiento de muestras.
- Las muestras retiradas del separador, las células o el coágulo pueden almacenarse hasta 12 horas a una temperatura de entre 2 y 8 °C.
- Las muestras pueden almacenarse hasta 30 días congeladas a -20 °C o menos. Las muestras almacenadas deben mezclarse bien antes del uso (mezclador Vortex).
- Antes del envío de las muestras, se recomienda retirarlas del separador de suero, los glóbulos rojos o el coágulo. Al enviarse, las muestras deben embalarse y etiquetarse de conformidad con regulaciones estatales, federales e internacionales que abarquen el transporte de sustancias infecciosas y muestras clínicas. Las muestras deben enviarse congeladas.
- El volumen de muestra necesario para una sola determinación de PAPP-A es de 20 μl.

ADVERTENCIA Y PRECAUCIONES PARA LOS USUARIOS

IVD

- Para usarse en diagnóstico in vitro.
- Siga el prospecto cuidadosamente. La confiabilidad de los resultados del ensayo no se puede garantizar si existe alguna desviación respecto de las instrucciones de este prospecto.

Precauciones de seguridad

- PRECAUCIÓN: Este producto requiere la manipulación de muestras humanas. Se recomienda que todos los materiales de origen humano se consideren potencialmente infecciosos y que se manipulen de conformidad con lo dispuesto en 29 CFR 1910.1030 Exposición ocupacional a patógenos transmitidos por la sangre. Se debe usar el nivel de bioseguridad 2 u otras prácticas de bioseguridad adecuadas para materiales que contienen agentes infecciosos o que se sospecha que los contienen.
- Todas las muestras, los reactivos biológicos y los materiales utilizados en el ensayo deben considerarse potencialmente capaces de transmitir agentes infecciosos. Por lo tanto, deben eliminarse de acuerdo con las prácticas de su institución. Deseche todos los materiales de manera segura y aceptable y en cumplimiento de los requisitos regulatorios imperantes.
- Este producto contiene azida de sodio. Los contenidos y recipientes deben desecharse en conformidad con todas las regulaciones locales, regionales y nacionales.
- Consulte las hojas de datos de seguridad que están disponibles a pedido.

Precauciones de manipulación

- No use kits de reactivos con la fecha de caducidad vencida.
- No intercambie los componentes de diferentes reactivos o lotes.
- Antes de cargar el kit de reactivos en el sistema por primera vez, el kit de reactivos se debe mezclar para volver a suspender las microperlas magnéticas que se asentaron durante el envío.
- Para obtener instrucciones sobre cómo mezclar microperlas magnéticas, consulte la sección Preparación del reactivo de este prospecto.
- Para evitar la contaminación, use guantes limpios cuando trabaje con un kit de reactivos y muestras.
- En el transcurso del tiempo, los líquidos residuales pueden secarse en la superficie septal. Estos son, generalmente, sales secas que no tienen ningún efecto sobre la eficacia del ensayo.
- Para obtener un análisis detallado de las precauciones de manipulación durante el funcionamiento del sistema, consulte la información de servicio de SNIBE.

ALMACENAMIENTO Y ESTABILIDAD

- Sellado: Almacenamiento a una temperatura de entre 2 y 8 °C hasta la fecha de caducidad.
- Apertura a entre 2 y 8 °C: La estabilidad mínima es de cuatro semanas.
- En el sistema: La estabilidad mínima es de cuatro semanas.
- Para asegurar el mejor rendimiento del kit, se recomienda colocar los kits abiertos en el refrigerador después de la finalización de los trabajos de prueba intradía.
- Se debe mantener en posición vertical para el almacenamiento y para facilitar la posterior resuspensión adecuada de las microperlas
- Se debe mantener alejado de la luz solar.

PROCEDIMIENTO DE PRUEBA

Preparación del reactivo

- La resuspensión de las microperlas magnéticas se realiza de forma automática cuando el kit se carga correctamente, de modo que las microperlas magnéticas se vuelvan a suspender totalmente de forma homogénea antes del uso.
- Para asegurar el desempeño adecuado del test, siga estrictamente las Instrucciones de funcionamiento del analizador correspondiente.
 Cada parámetro del test está identificado mediante un CHIP RFID en el kit del reactivo. Para más información, consulte las Instrucciones de funcionamiento del analizador correspondiente.

DILUCIÓN

Las muestras con concentraciones que estén por encima del rango de medición pueden diluirse. Después de la dilución manual, multiplique el resultado por el factor de dilución. Tras diluir con los analizadores, el software del analizador considera automáticamente la dilución para el cálculo de la concentración de la muestra.

La dilución automática de la muestra está disponible después de que se hayan establecido los ajustes de dilución en el software de usuario del analizador para inmunoensayo de quimioluminiscencia completamente automático serie MAGLUMI y Biolumi. Consulte las Instrucciones de funcionamiento del analizador correspondiente.

Efecto prozona de dosis alta

Para el ensayo PAPP-A, no se observó un efecto prozona de dosis alta cuando las muestras contenían hasta 334 000 mIU/l de PAPP-A.

LIMITACIONES

- Se requiere una técnica hábil y el cumplimiento estricto de las instrucciones para obtener resultados confiables.
- La contaminación bacteriana o la inactivación por calor de las muestras pueden afectar los resultados del examen.
- Los resultados del ensayo se deben utilizar en conjunción con otros datos clínicos y de laboratorio para ayudar al médico en la toma de decisiones de administración de pacientes individuales.
- Cualquier decisión terapéutica también debe tomarse caso por caso.
- Las muestras de los pacientes con anticuerpos humanos antirratón (HAMA, del inglés human anti-mouse antibodies) pueden mostrar un falso aumento o una falsa disminución de valores. Aunque se incorporan agentes neutralizantes de HAMA, las concentraciones de HAMA en suero extremadamente altas, en ocasiones, pueden influir en los resultados.

RESULTADOS

Cálculo de los resultados

El analizador calcula automáticamente la concentración de PAPP-A de cada muestra mediante una curva de calibración que se genera con un procedimiento de curva principal de calibración de dos puntos. Los resultados se expresan en mIU/l. Para más información, consulte las Instrucciones de funcionamiento del analizador correspondiente.

Factores de conversión: mIU/mI × 1000 = mIU/I, mIU/mI × 4,5 = µg/mI

Interpretación de los resultados

- El resultado del ensayo de PAPP-A se calcula usando el software de revisión prenatal específico MAGLUMI (REF: 1301221). Revise el software para ver un resultado de referencia.
- A continuación, se indican los valores de referencia de concentración en suero de PAPP-A en diferentes semanas del embarazo. Solo es un ejemplo, no son datos para evaluación. Cada laboratorio debe establecer su propio rango de referencia.

Semana del embarazo	N válido	Mediana mIU/I	Mínimo mIU/l	Máximo mIU/I	Media mIU/l	Desv. est.
8	9	577,77	266,66	1399,99	646,66	1,49
9	21	933,32	355,55	4159,96	1131,10	3,70
10	40	1679,98	57,78	5333,28	2037,76	5,45
11	130	2444,42	382,22	22 222	2711,08	9,91
12	112	3346,63	513,33	9999,9	3582,19	7,87
13	44	3777,74	897,77	10 222,12	4284,40	9,68
14	10	4779,95	2444,42	10 542,12	5317,72	10,06

[•] Los resultados pueden diferir entre laboratorios debido a variaciones en la población y el método de prueba. Si es necesario, cada laboratorio debe establecer su propio rango de referencia.

CARACTERÍSTICAS DE RENDIMIENTO

Precisión

La precisión del ensayo de PAPP-A se determinó como se describe en el documento EP5-A2 del Instituto de Estándares Clínicos y de Laboratorio (CLSI, del inglés Clinical & Laboratory Standards Institute). Se probaron tres grupos de suero humano y un control con diferentes concentraciones de analito en duplicado en dos ejecuciones independientes por día durante 20 días de pruebas. Los resultados se resumen en la siguiente tabla:

a digulation table.							
Muestra	Media (mIU/I) (N = 80)	Dentro de la ejecución		Entre ejecuciones		Total	
		SD (mIU/I)	% de CV	SD (mIU/I)	% de CV	SD (mIU/I)	% de CV
Grupo de suero 1	606,657	23,801	3,92	32,777	5,40	40,507	6,68
Grupo de suero 2	4994,176	110,160	2,21	125,125	2,51	166,708	3,34
Grupo de suero 3	11966,907	260,952	2,18	272,336	2,28	377,177	3,15
Control 1	3725,652	136,750	3,67	137,440	3,69	193,883	5,20

Límite de blanco (LoB)

El LoB del ensayo de PAPP-A es de 25 mIU/l.

Rango de medición

Entre 25 y 24 000 mIU/l (se define por el límite de blanco y el límite superior de la curva principal). Los valores que están por debajo del límite de blanco se observan como <25 mIU/l. Los valores que están por encima del rango de medición se observan como >24 000 mIU/l.

Linealidad

El ensayo es lineal entre 25 mIU/l y 24 000 mIU/l sobre la base de un estudio realizado con la orientación del documento EP6-A del CLSI. Se 087 PAPP-A-IFU-es,V8.3, 2022-02

prepararon nueve niveles de muestras distribuidos uniformemente por medio de la mezcla de una muestra de suero que contenía 25 000 mIU/l de PAPP-A con una muestra de suero que contenía 25 mIU/l de PAPP-A. La media de recuperación de la muestra osciló entre el 90 % y el

Especificidad analítica

Los datos de especificidad del ensayo se obtuvieron a través de la adición de estas sustancias a las muestras de suero con las concentraciones indicadas. No se encontraron interferencias cuando el reactante cruzado llegó hasta las concentraciones indicadas en la siguiente tabla.

Reactante cruzado	Concentración de reactante cruzado (µg/ml)		
HCG	10		
Prolactina	100		
AFP	20		

Interferencia endógena

Las sustancias hasta las siguientes concentraciones no interfirieron con el ensayo:

Bilirrubina 12,5 mg/dl Hemoglobina 1600 mg/dl Triglicérido 1250 mg/dl RF 1500 IU/ml **HAMA** 40 ng/ml

REFERENCIAS

- Breathnach F M, Malone F D. Screening for aneuploidy in first and second trimesters: is there an optimal paradigm?[J]. Current Opinion in Obstetrics and Gynecology, 2007, 19(2): 176-182.

 Boldt H B, Conover C A. Pregnancy-associated plasma protein-A (PAPP-A): a local regulator of IGF bioavailability through cleavage of
- 2. IGFBPs[J]. Growth hormone & IGF research, 2007, 17(1): 10-18.
- Malone F D, Canick J A, Ball R H, et al. First-trimester or second-trimester screening, or both, for Down's syndrome[J]. New England Journal of Medicine, 2005, 353(19): 2001-2011. 3.
- Kristensen T, Oxvig C, Sand O, et al. Amino acid sequence of human pregnancy-associated plasma protein A derived from cloned 4. cDNA[J]. Biochemistry, 1994, 33(6): 1592-1598.
- 5. Oxvig C, Sand O, Kristensen T, et al. Circulating human pregnancy-associated plasma protein-A is disulfide-bridged to the proform of eosinophil major basic protein[J]. Journal of Biological Chemistry, 1993, 268(17): 12243-12246.
 Oxvig C, Sand O, Kristensen T, et al. Isolation and characterization of circulating complex between human pregnancy-associated plasma
- 6.
- protein-A and proform of eosinophil major basic protein[J]. Biochimica et Biophysica Acta (BBA)-General Subjects, 1994, 1201(3): 415-423. Bonno M, Oxvig C, Kephart G M, et al. Localization of pregnancy-associated plasma protein-A and colocalization of pregnancy-associated plasma protein-A messenger ribonucleic acid and eosinophil granule major basic protein messenger ribonucleic acid in placenta[J]. 7. Laboratory investigation; a journal of technical methods and pathology, 1994, 71(4): 560-566.
- 8. Popken-Harris P, Thomas L, Oxvigc C, et al. Biochemical properties, activities, and presence in biologic fluids of eosinophil granule major basic protein[J]. Journal of allergy and clinical immunology, 1994, 94(6): 1282-1289.
- 9. Overgaard M T, Haaning J, Boldt H B, et al. Expression of recombinant human pregnancy-associated plasma protein-A and identification of the proform of eosinophil major basic protein as its physiological inhibitor[J]. Journal of Biological Chemistry, 2000, 275(40): 31128-31133.
- Bersinger N A, Marguerat P, Pescia G, et al. Pregnancy-associated plasma protein A (PAPP-A): measurement by highly sensitive and specific enzyme immunoassay, importance of first-trimester serum determinations, and stability studies[J]. Reproduction, fertility and development, 1995, 7(6): 1419-1423.
- Canick J A, Lambert-Messerlian G M, Palomaki G E, et al. Comparison of serum markers in first-trimester Down syndrome screening[J]. Obstetrics & Gynecology, 2006, 108(5): 1192-1199.
- 12. Spencer K, Crossley J A, Aitken D A, et al. Temporal changes in maternal serum biochemical markers of trisomy 21 across the first and second trimester of pregnancy[J]. Annals of clinical biochemistry, 2002, 39(6): 567-576.



Shenzhen New Industries Biomedical Engineering Co., Ltd.

No.23, Jinxiu East Road, Pingshan District, 518122 Shenzhen, P.R. China

Tel.: +86-755-21536601 Fax: +86-755-28292740

EXPLICACIÓN DE SÍMBOLOS

