

MAGLUMI® Péptido C (CLIA)

■ USO PREVISTO

El kit es un inmunoensayo de quimioluminiscencia *in vitro* para la determinación cuantitativa del péptido C (C-P) en suero, plasma y orina humanos con el analizador para inmunoensayo de quimioluminiscencia completamente automático de la serie MAGLUMI y el sistema integrado de la serie Biolumi; el ensayo se utiliza como ayuda en el diagnóstico y tratamiento de pacientes con secreción anormal de insulina, incluso diabetes mellitus.

■ RESUMEN

El péptido C es un producto de escisión natural de proinsulina liberada de células beta pancreáticas en cantidades equimolares con la insulina¹. El péptido C es una medición ampliamente utilizada de la función de las células beta pancreáticas. Se produce en cantidades equimolares con respecto a la insulina endógena, pero se excreta a una tasa más constante durante un período más prolongado². Los niveles de péptido C se asocian con el tipo de diabetes y la duración de la enfermedad. Específicamente, un nivel de péptido C inferior a 0,2 nmol/L se asocia con un diagnóstico de diabetes mellitus tipo 1 (T1DM). El nivel de péptido C puede correlacionarse con complicaciones microvasculares y macrovasculares y el uso futuro de la terapia con insulina, así como con la respuesta probable a otras terapias individuales. En los pacientes tratados con insulina que padecen diabetes, la medición del péptido C también evita el inconveniente de la reacción cruzada del ensayo entre la insulina exógena y la endógena². La evaluación de la hipoglucemia posprandial debe incluir mediciones de glucosa plasmática, insulina, péptido C, proinsulina y β-hidroxi butirato recolectadas durante un episodio en el que el paciente presente síntomas de hipoglucemia³. Las directrices de la Asociación Americana de la Diabetes (ADA) y de la Asociación Americana de Química Clínica (AACC) sugieren que las mediciones del péptido C pueden ayudar a distinguir la diabetes tipo 1 de la diabetes tipo 2 en casos ambiguos, como los pacientes que presentan un fenotipo 2, pero que padecen cetoacidosis⁴. Los niveles de insulina y péptido C y la presencia o ausencia de marcadores inmunitarios, además de la presentación clínica, pueden ayudar a establecer el diagnóstico correcto para distinguir entre T1D y T2D en niños o adultos y determinar el tratamiento adecuado⁵. Los pacientes con disfunción renal muestran valores elevados del péptido C. La ingesta de alimentos o la terapia con fármacos estimulantes de las células β (p. ej., corticosteroides) aumentan la secreción del péptido C. El ayuno y las sustancias inhibitoras de las células β, como la insulina o los fármacos α-simpatomiméticos, disminuyen los niveles de péptido C⁶. Los pacientes con enfermedad de Addison sin tratar muestran concentraciones subnormales de péptido C.

■ PRINCIPIO DE LA PRUEBA

Inmunoensayo de quimioluminiscencia tipo sándwich.

La muestra, las microperlas magnéticas recubiertas con el anticuerpo anti-C-P, el ABEI marcado con otro anticuerpo anti-C-P y el tampón se mezclan completamente y se incuban para formar complejos tipo sándwich. Después de la precipitación en un campo magnético, el sobrenadante se decanta. Luego, se realiza un ciclo de lavado. Posteriormente, se agrega el Iniciador 1 + 2 para iniciar una reacción quimioluminiscente. La señal luminosa se mide con un fotomultiplicador como unidades de luz relativas (RLU), que es proporcional a la concentración de C-P presente en la muestra.

■ REACTIVOS

Contenido del Kit

Componente	Descripción	100 pruebas	50 pruebas	30 pruebas
Microperlas Magnéticas	Microperlas magnéticas recubiertas con anticuerpo anti-C-P (~10,0 µg/mL) en el tampón PBS, Na ₂ S ₂ O ₃ (<0,1 %).	2,5 mL	1,5 mL	1,0 mL
Calibrador Bajo	Una baja concentración del antígeno C-P en el tampón PBS, Na ₂ S ₂ O ₃ (<0,1 %).	1,0 mL	1,0 mL	1,0 mL
Calibrador Alto	Una alta concentración del antígeno C-P en el tampón PBS, Na ₂ S ₂ O ₃ (<0,1 %).	1,0 mL	1,0 mL	1,0 mL
Tampón	Tampón PBS, Na ₂ S ₂ O ₃ (<0,1 %).	5,5 mL	3,5 mL	2,7 mL
Marcador ABEI	ABEI marcado con el anticuerpo anti-C-P (~0,500 µg/mL) en el tampón PBS, Na ₂ S ₂ O ₃	8,5 mL	5,0 mL	3,6 mL
Control 1	Una baja concentración de antígeno C-P (4,00 ng/mL) en el tampón PBS, Na ₂ S ₂ O ₃	1,0 mL	1,0 mL	1,0 mL
Control 2	Una alta concentración de antígeno C-P (10,0 ng/mL) en el tampón PBS, Na ₂ S ₂ O ₃	1,0 mL	1,0 mL	1,0 mL

Todos los reactivos se entregan listos para usarse.

Advertencias y Precauciones

- Para usarse en diagnóstico *in vitro*.
- Solo para uso profesional.
- Siga las precauciones normales requeridas para manipular todos los reactivos de laboratorio.
- Se deben tomar medidas de protección personal para evitar que cualquier parte del cuerpo humano entre en contacto con las muestras, los reactivos y los controles, y deben cumplir con los requisitos de funcionamiento locales del ensayo.
- Se requiere una técnica hábil y el cumplimiento estricto del prospecto del envase para obtener resultados confiables.
- No utilice el kit después de la fecha de caducidad que se indica en la etiqueta.
- No intercambie los componentes de diferentes reactivos o lotes.
- Evite la formación de espuma en todos los reactivos y tipos de muestras (muestras, calibradores y controles).
- Todos los residuos asociados con las muestras biológicas, los reactivos biológicos y los materiales desechables utilizados para el ensayo deben considerarse potencialmente infecciosos y deben desecharse en conformidad con las directrices locales.
- Este producto contiene azida de sodio. La azida de sodio puede reaccionar con las tuberías de plomo o cobre para formar azidas metálicas altamente explosivas. Inmediatamente después de desecharlo, enjuague con un gran volumen de agua para evitar la acumulación de azida. Para obtener información adicional, consulte las fichas de datos de seguridad disponibles para usuarios profesionales a pedido.

Nota: Si ha ocurrido algún incidente grave en relación con el dispositivo, informe a Shenzhen New Industries Biomedical Engineering Co., Ltd. (Snibe) o a nuestro representante autorizado y a la autoridad competente del Estado Miembro en el que usted se encuentre.

Manipulación del Reactivo

- Para evitar la contaminación, use guantes limpios cuando trabaje con un kit de reactivos y una muestra. Cuando manipule el kit de reactivos, reemplace los guantes que estuvieron en contacto con muestras, ya que la contaminación con muestras generará resultados poco confiables.
- No utilice el kit en condiciones de mal funcionamiento; por ejemplo, el kit se filtró en la película de sellado o en otro lugar, aparece turbiedad o precipitación evidentes en los reactivos (excepto en el caso de las microperlas magnéticas) o el valor de control está fuera del rango especificado reiteradamente. Si el kit se encuentra en condiciones de mal funcionamiento, comuníquese con Snibe o con nuestro distribuidor autorizado.
- Para evitar la evaporación del líquido en los kits de reactivos abiertos en el refrigerador, se recomienda que los kits de reactivos abiertos se sellen con los sellos de reactivos que se encuentran en el embalaje. Los sellos de los reactivos son de uso único. Si se necesitan sellos adicionales, comuníquese con Snibe o con nuestro distribuidor autorizado.
- En el transcurso del tiempo, los líquidos residuales pueden secarse en la superficie septal. Estos son, generalmente, sales secas y no tienen ningún efecto sobre la eficacia del ensayo.
- Utilice siempre el mismo analizador para un reactivo integral abierto.
- Para obtener instrucciones sobre cómo mezclar microperlas magnéticas, consulte la sección Preparación del Reactivo de este prospecto.
- Para obtener más información acerca del manejo de reactivos durante el funcionamiento del sistema, consulte las Instrucciones de Funcionamiento del Analizador.

Almacenamiento y Estabilidad

- No congele los reactivos integrales.
- Almacene el kit de reactivos en posición vertical para garantizar una disponibilidad total de las microperlas magnéticas.
- Proteja de la exposición directa a la luz solar.

Estabilidad de los Reactivos	
Sin abrir a una temperatura de entre 2 °C y 8 °C	hasta la fecha de caducidad indicada
Abierto a una temperatura de entre 2 °C y 8 °C	6 semanas
En el sistema	4 semanas

Estabilidad de los Controles	
Sin abrir a una temperatura de entre 2 °C y 8 °C	hasta la fecha de caducidad indicada
Abierto a una temperatura de entre 10 °C y 30 °C	6 horas
Abierto a una temperatura de entre 2 °C y 8 °C	6 semanas
Congelado a -20 °C	3 meses
Ciclos de congelado y descongelado	no más de 3 veces

■ PREPARACIÓN Y OBTENCIÓN DE MUESTRAS

Tipos de Muestra

Solo las muestras que se indican a continuación se probaron y se consideraron aceptables.

Tipos de Muestra	Tubos de Obtención de Muestras
Suero	Tubos sin aditivo ni accesorios, o tubos que contengan activador de coagulación o activador de
Plasma	K2-EDTA
Orina	/

- Los tipos de muestras detallados se probaron con una selección de tubos de obtención de muestras disponibles en el mercado en el momento de la evaluación (es decir, que no se probaron todos los tubos disponibles de todos los fabricantes). Los materiales de los sistemas de obtención de muestras pueden variar según el fabricante, lo cual podría afectar los resultados de las pruebas en algunos casos. Cuando utilice los tubos de obtención de muestras, siga atentamente las instrucciones del fabricante.

Condiciones de la Muestra

- No utilice muestras burdamente hemolizadas/muestras con hiperlipidemia ni muestras con contaminación microbiana evidente.
- Asegúrese de que la formación completa de coágulos en las muestras de suero haya tenido lugar antes de la centrifugación. Algunas muestras de suero, en particular las de los pacientes que reciben tratamiento anticoagulante o trombolítico, podrían tener un tiempo de coagulación mayor. Si la muestra sérica se centrifuga antes de que se complete la coagulación, la presencia de fibrina podría producir resultados erróneos.
- Las muestras deben estar libres de fibrina y otras partículas.
- Se recomienda el uso de pipetas o puntas de pipeta desechables para prevenir la contaminación cruzada.

Preparación para el Análisis

- Inspeccione todas las muestras para detectar espuma. Elimine la espuma con un aplicador antes del análisis. Para evitar la contaminación cruzada, utilice un aplicador nuevo para cada muestra.
- Las muestras congeladas deben descongelarse completamente antes de mezclarlas. Mezcle las muestras descongeladas completamente por agitación a baja velocidad o invirtiendo el contenido con suavidad. Inspeccione visualmente las muestras. Si se observa capas o estratificación, mezcle hasta que las muestras estén visiblemente homogéneas. Si las muestras no se mezclan completamente, es posible que se obtengan resultados incoherentes.
- Las muestras no deben contener fibrina, glóbulos rojos ni otros tipos de material particulado. Estas muestras pueden dar resultados confiables y deben centrifugarse antes de realizar la prueba. Transfiera la muestra clarificada a un vaso de muestra o tubo secundario para la prueba. Para las muestras centrifugadas con una capa lipídica, transfiera solo la muestra clarificada y no el material lipémico.
- El volumen de muestra necesario para una sola determinación de este ensayo es 30 µL.
- Orina de 24 horas, 1:10 prediluida con solución salina normal.

Almacenamiento de Muestras

Estabilidad de las muestras de suero, plasma y orina de 24 horas: las muestras se pueden almacenar hasta 24 horas a una temperatura de entre 10 °C y 30 °C, 2 días a una temperatura de entre 2 °C y 8 °C o 3 meses congeladas a -20 °C. Se han evaluado muestras congeladas sometidas a hasta 3 ciclos de congelación/descongelación.

Envío de Muestras

- Envase y etiquete las muestras en conformidad con las regulaciones locales vigentes relacionadas con el transporte de sustancias infecciosas y muestras clínicas.
- No exceda las limitaciones de almacenamiento indicadas anteriormente.

Dilución de las Muestras

- Las muestras, concentraciones de C-P por encima del intervalo de medición analítica, pueden diluirse con el procedimiento de dilución manual. El índice de dilución recomendado es 1:10. La concentración de la muestra diluida debe ser >4,00 ng/mL.
- Para diluir manualmente, multiplique el resultado por el factor de dilución.
- Elija diluyentes aplicables o pida asesoramiento a Snibe antes de la dilución manual.

■ PROCEDIMIENTO

Materiales Proporcionados

Ensayo de péptido C (CLIA), etiquetas de control con código de barras.

Materiales Necesarios (Pero No Suministrados)

- Equipo de laboratorio general.
- Analizador para inmunoensayo de quimioluminiscencia completamente automático Maglumi 600, Maglumi 800, Maglumi 1000, Maglumi 2000, Maglumi 2000 Plus, Maglumi 4000, Maglumi 4000 Plus, MAGLUMI X3, MAGLUMI X6, MAGLUMI X8, o Sistema Integrado Biolumi 8000 y Biolumi CX8.
- Los accesorios adicionales de la prueba requeridos para los analizadores mencionados anteriormente incluyen: Módulo de Reacción, Iniciador 1 + 2, Concentrado de Lavado, Control de Luz, Punta y Vaso de Reacción. Las especificaciones de accesorios y los accesorios específicos para cada modelo se refieren a las Instrucciones de Funcionamiento del Analizador correspondiente.
- Utilice los accesorios especificados por Snibe para garantizar la confiabilidad de los resultados de las pruebas.

Procedimiento de Ensayo

Preparación del Reactivo

- Saque el kit de reactivos de la caja e inspeccione visualmente los viales integrales para detectar fugas en la película hermética o en cualquier otro lugar. Si no hay fugas, rompa la película selladora con cuidado.
- Abra la puerta del área de reactivos; sostenga la manija del reactivo para acercar la etiqueta RFID al lector RFID (durante aproximadamente 2 segundos); el zumbador emitirá un pitido; un pitido indica que la detección se realizó correctamente.
- Mantenga el reactivo introducido hasta el fondo a través del riel de reactivos vacío.
- Observe si la información del reactivo se muestra correctamente en la interfaz del software; de lo contrario, repita los dos procedimientos anteriores.
- 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.

Calibración del Ensayo

- Seleccione el ensayo que se va a calibrar y ejecute la operación de calibración en la interfaz del área de reactivos. Para obtener información específica sobre la modificación de las calibraciones, consulte la sección de calibración de las Instrucciones de Funcionamiento del Analizador.
- Repita la calibración según el intervalo de calibración establecido en este prospecto.

Control de Calidad

- Cuando se utilice un nuevo lote, compruebe o edite la información del control de calidad.
- Escanee el código de barras de control, seleccione la información de control de calidad correspondiente y ejecute las pruebas. Para obtener información específica sobre las modificaciones de control de calidad, consulte la sección de control de calidad de las Instrucciones de Funcionamiento del Analizador.

Pruebas de Muestra

- Después de cargar la muestra con éxito, selecciónela en la interfaz, edite el ensayo para la muestra que se va a analizar y ejecute la prueba. Para obtener información específica sobre la modificación de muestras de pacientes, consulte la sección de modificación de muestras de las Instrucciones de Funcionamiento del Analizador.

Para garantizar el correcto rendimiento de la prueba, siga estrictamente las Instrucciones de Funcionamiento del Analizador.

Calibración

Trazabilidad: Este método se estandarizó de acuerdo con la sustancia estándar de la OMS (código de NIBSC: 13/146).

La prueba de calibradores específicos de ensayo permite que los valores de unidades relativas de luz (RLU, por sus siglas en inglés) detectados se ajusten a la curva principal.

Se recomienda repetir la calibración de la siguiente manera:

- Siempre que se utilice un nuevo lote de Reactivo o el Iniciador 1 + 2.
- Cada 28 días.
- El analizador recibió servicio técnico.
- Los valores de control están fuera del rango especificado.

Control de Calidad

Se recomienda efectuar controles con el fin de determinar los requisitos de control de calidad para este ensayo; estos deben ejecutarse de manera individual para controlar el rendimiento del ensayo. Consulte las pautas publicadas para obtener recomendaciones generales de control de calidad; por ejemplo, la pauta C24 del Instituto de Normas Clínicas y de Laboratorio (CLSI, por sus siglas en inglés) u otras pautas publicadas⁷.

Se recomienda el control de calidad una vez por cada día de uso o, de acuerdo con los requisitos de acreditación o las regulaciones locales y los procedimientos de control de calidad de su laboratorio, el control de calidad se puede realizar mediante la ejecución del ensayo de péptido C:

- Siempre que el kit esté calibrado.
- Siempre que se use un nuevo lote de iniciador 1 + 2 o de concentrado de lavado.

Los controles solo son aplicables con los sistemas MAGLUMI y Biolumi, y solo se utilizan en concordancia con los mismos siete primeros números de LOTE de los reactivos correspondientes. Consulte la etiqueta para obtener información sobre cada valor objetivo y rango.

Se debe evaluar el rendimiento de otros controles para determinar su compatibilidad con este ensayo antes de utilizarlo. Se deben establecer rangos de valor adecuados para todos los materiales de control de calidad utilizados.

Los valores de control deben estar dentro del rango especificado; cada vez que alguno de los controles se encuentre fuera del rango especificado, se debe repetir la calibración y se deben volver a probar los controles. Si los valores de control se encuentran repetidamente fuera de los rangos predefinidos después de una calibración exitosa, no se deben informar los resultados del paciente y se deben realizar 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 el prospecto del envase.
- Si es necesario, comuníquese con Snibe o con nuestros distribuidores autorizados para obtener asistencia.

Si los controles en el kit no son suficientes, solicite más controles de Péptido C (CLIA) (REF: 160201265MT) a Snibe o a nuestros distribuidores autorizados.

■ RESULTADOS

Cálculo

- El analizador calcula automáticamente la concentración de C-P en 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 ng/mL. Para obtener más información, consulte las Instrucciones de Funcionamiento del Analizador.
- Factor de conversión: $\text{ng/mL} \times 0,3333 = \text{nmol/L}$;
 $\text{nmol/L} \times 3,0 = \text{ng/mL}$.

Interpretación de los resultados

El rango esperado para el ensayo del péptido C se obtuvo mediante la realización de pruebas con 294 personas aparentemente sanas en China y dio el siguiente valor esperado:

Sujetos de prueba	N	Media (ng/mL)	Percentil 2,5° (ng/mL)	Percentil 97,5° (ng/mL)
Suero/plasma	294	2,275	1,0	4,3

El rango esperado para el ensayo del péptido C se obtuvo mediante la realización de pruebas con 286 muestras de orina de personas aparentemente sanas en China y dio el siguiente valor esperado:

Sujetos de prueba	N	Media (µg/día)	Percentil 2,5° (µg/día)	Percentil 97,5° (µg/día)
Orina (24 horas)	286	76,024	16,9	187

Los resultados pueden diferir entre laboratorios debido a variaciones en la población y el método de prueba. Se recomienda que cada laboratorio establezca su propio intervalo de referencia.

■ LIMITACIONES

- Los resultados se deben analizar junto con los antecedentes médicos del paciente, el examen clínico y otros hallazgos.
- Si los resultados de C-P no coinciden con la evidencia clínica, se necesita realizar una prueba adicional para confirmar el resultado.
- Las muestras de pacientes que hayan recibido preparaciones de anticuerpos monoclonales de ratón para diagnóstico o tratamiento podrían contener anticuerpos humanos antirratón (HAMA, por sus siglas en inglés). Estas muestras podrían dar valores erróneamente elevados o bajos cuando se prueban con los kits de ensayo que emplean anticuerpos monoclonales de ratón^{8,9}. Es posible que se requiera información adicional para el diagnóstico.
- Los anticuerpos heterófilos en suero humano pueden reaccionar con inmunoglobulinas reactivas e interferir con inmunoensayos *in vitro*. Los pacientes que están habitualmente expuestos a animales o productos de suero para animales pueden ser propensos a esta interferencia y se pueden observar valores anómalos¹⁰.
- La contaminación bacteriana de las muestras puede afectar los resultados de la prueba.

■ CARACTERÍSTICAS DE RENDIMIENTO ESPECÍFICAS

En esta sección se proporcionan datos de rendimiento representativos. Los resultados obtenidos en laboratorios individuales pueden variar.

Precisión

La precisión se determinó mediante el ensayo, las muestras y los controles en un protocolo (EP05-A3) del CLSI (Instituto de Normas Clínicas y de Laboratorio): duplicados en dos ejecuciones independientes por día durante 5 días en tres sitios diferentes utilizando tres lotes de kits de reactivos (n = 180). Se obtuvieron los siguientes resultados:

Muestra	Media (ng/mL) (n = 180)	Dentro de la ejecución		Entre Ejecuciones		Reproducibilidad	
		SD (ng/mL)	% de CV	SD (ng/mL)	% de CV	SD (ng/mL)	% de CV
Grupo de Suero 1	1,005	0,037	3,68	0,023	2,29	0,061	6,07
Grupo de Suero 2	3,937	0,141	3,58	0,070	1,78	0,180	4,57
Grupo de Suero 3	15,128	0,443	2,93	0,204	1,35	0,612	4,05
Grupo de Plasma 1	1,007	0,038	3,77	0,006	0,60	0,049	4,87
Grupo de Plasma 2	3,966	0,142	3,58	0,073	1,84	0,183	4,61
Grupo de Plasma 3	15,069	0,418	2,77	0,270	1,79	0,620	4,11
Grupo de Orina 1	3,006	0,108	3,59	0,060	2,00	0,156	5,19
Grupo de Orina 2	14,909	0,536	3,60	0,311	2,09	0,776	5,20
Grupo de Orina 3	24,922	0,766	3,07	0,327	1,31	1,219	4,89
Control 1	4,009	0,181	4,51	0,103	2,57	0,301	7,51
Control 2	10,341	0,355	3,43	0,189	1,83	0,563	5,44

Rango Lineal

Entre 0,050 ng/mL y 40,0 ng/mL (se define por el límite de cuantificación y el límite superior de la curva principal).

Intervalo de Notificación

Entre 0,010 ng/mL y 400 ng/mL (definido mediante el límite de detección y el límite superior de la curva principal × la proporción de dilución recomendada).

Sensibilidad Analítica

Límite del Blanco (LoB) = 0,005 ng/mL.

Límite de Detección (LoD) = 0,010 ng/mL.

Límite de Cuantificación (LoQ) = 0,050 ng/mL.

Especificidad analítica

Interferencias

La interferencia se determinó utilizando el ensayo; tres muestras de suero y orina con distintas concentraciones de analito se enriquecieron con posibles interferentes endógenos y exógenos en un protocolo (EP7-A2) del CLSI. La desviación de la medición de la sustancia de interferencia está dentro del ±10 %. Se obtuvieron los siguientes resultados:

Interferencias	Sin interferencia en niveles de hasta		Interferencias	Sin interferencia en niveles de hasta	
	Suero	Orina		Suero	Orina
Bilirrubina	60 mg/dL	60 mg/dL	Factor reumatoide	1200 IU/mL	/
Hemoglobina	500 mg/dL	500 mg/dL	ANA	398 AU/mL	/
Intralipid	2000 mg/dL	2000 mg/dL	Biotina	0,5 mg/dL	/
HAMA	40 ng/mL	/			

Reactividad Cruzada

La reactividad cruzada se determinó utilizando el ensayo; tres muestras de suero y orina con distintas concentraciones de analito se enriquecieron con posibles reactantes cruzados en un protocolo (EP7-A2) del CLSI. La desviación de la medición de la sustancia de interferencia está dentro del ±10 %. Se obtuvieron los siguientes resultados:

Reactantes cruzados	Sin interferencia en niveles de hasta		Reactantes cruzados	Sin interferencia en niveles de hasta	
	Suero	Orina		Suero	Orina
Insulina bovina	7,7 µg/mL	7,7 µg/mL	Glucagón	10 µg/mL	10 µg/mL
Insulina porcina	7,5 µg/mL	7,5 µg/mL	Somatostatina	100 pg/mL	100 pg/mL
Proinsulina humana	10 ng/mL	10 ng/mL	IGF-]	1000 ng/mL	1000 ng/mL
Insulina humana	500 µIU/mL	500 µIU/mL	Hormona del crecimiento humana	10 µg/mL	10 µg/mL

Efecto Prozona de Dosis Alta

No se observó un efecto prozona de dosis alta en concentraciones de C-P de hasta 400 ng/mL.

Comparación de métodos

Una comparación del ensayo del péptido C con un inmunoensayo disponible comercialmente dio las siguientes correlaciones (ng/mL):

Orina de 24 horas:

Cantidad de muestras medidas: 115

Passing-Bablok: y = 0,9950x-0,0654, τ = 0,958.

Las concentraciones de la muestra clínica estaban entre 0,418 ng/mL y 393,7 ng/mL.

Suero:

Cantidad de muestras medidas: 123

Bablok de aprobación: y = 0,9988x+0,0016, τ = 0,979.

Las concentraciones de la muestra clínica estaban entre 0,05 ng/mL y 39,06 ng/mL.

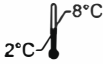
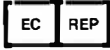
■ REFERENCIAS

1. Brunskill NJ. C-peptide and diabetic kidney disease[J]. Journal of Internal Medicine, 2016, 281(1):41-51.
2. Leighton E, Sainsbury CA, Jones GC. A Practical Review of C-Peptide Testing in Diabetes[J]. Diabetes Therapy, 2017, 8(3):475-487.
3. Galati SJ, Rayfield E. Approach to the Patient with Postprandial Hypoglycemia[J]. Endocrine Practice, 2014, 20(4):331-340.
4. Sacks DB, Arnold M, Bakris GL, et al. Position Statement Executive Summary: Guidelines and Recommendations for Laboratory Analysis in the Diagnosis and Management of Diabetes Mellitus[J]. Diabetes Care, 2011, 34:1419-1423.
5. Handelsman Y, Bloomgarden ZT, Grunberger G, et al. American Association Of Clinical Endocrinologists And American College Of Endocrinology-Clinical Practice Guidelines For Developing A Diabetes Mellitus Comprehensive Care Plan-2015-Executive Summary[J]. Endocrine Practice, 2015, 21(4): 413-437.
6. Wu A H. Tietz clinical guide to laboratory tests, 4th edition [M]. W.B.Saunders Company, 2006, section II :186-189.
7. CLSI. Statistical Quality Control for Quantitative Measurement Procedures: Principles and Definitions. 4th ed. CLSI guideline C24. Wayne, PA: Clinical and Laboratory Standards Institute; 2016.
8. Robert W. Schroff, Kenneth A. Foon, Shannon M. Beatty, et al. Human Anti-Murine Immunoglobulin Responses in Patients Receiving Monoclonal Antibody Therapy [J]. Cancer Research, 1985, 45(2):879-885.

9. Primus F J, Kelley E A, Hansen H J, et al. "Sandwich"-type immunoassay of carcinoembryonic antigen in patients receiving murine monoclonal antibodies for diagnosis and therapy [J]. Clinical Chemistry, 1988, 34(2):261-264.

10. Boscato L M, Stuart M C. Heterophilic antibodies: a problem for all immunoassays [J]. Clinical Chemistry, 1988,34(1):27-33.

■ EXPLICACIÓN DE SÍMBOLOS

	Consulte las instrucciones de uso		Fabricante
	Limite de temperatura (Almacenar a una temperatura de entre 2 °C y 8 °C)		Fecha de caducidad
	Contiene suficiente para <n> pruebas		Mantener alejado de la luz solar
	Este lado hacia arriba		Representante autorizado en la Comunidad Europea
	Dispositivo médico de diagnóstico <i>in vitro</i>		Componentes del kit
	Número de catálogo		Código de lote
	Marcado CE		

MAGLUMI® y Biolumi® son marcas comerciales de Snibe. Todos los demás nombres de productos y marcas comerciales pertenecen a sus respectivos propietarios.



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



Shanghai International Holding Corp. GmbH (Europe)
 Eiffestrasse 80, 20537 Hamburg, Germany
 Tel.: +49-40-2513175 Fax: +49-40-255726