

COD 31013 50 teste	COD 31313 100 teste	COD 31014 150 teste	COD 31108 50 teste
Depozitare la 2-8°C			
Reactivi pentru masurarea concentratiei FR Utilizabil numai in vitro in laboratoarele clinice			

**PRINCIPIUL METODEI**

Factorul reumatoid (RF) seric produce aglutinarea vizibila pe slide a particulelor de latex acoperite cu gama-globulina umana<sup>1</sup>.

**CONTINUT**

	COD 31013	COD 31313	COD 31014	COD 31108
A. Reactiv	1 x 3 mL	2 x 3 mL	1 x 8 mL	1 x 3 mL
C -. Control negativ	1 x 1 mL	1 x 1 mL	1 x 1 mL	-
C +. Control pozitiv	1 x 1 mL	1 x 1 mL	1 x 1 mL	-
Carduri test (cu slide-uri)	3	6	6	-
Betisoare amestecatoare	1 x 50	1 x 150	1 x 150	-

**COMPOZITIE**

A. Reactiv: Suspensie de particule de latex acoperite cu gama-globulina umana, azida de sodiu 0.95 g/L, tampon glicina 100 mmol/L, pH 8.2.

C-. Control negativ: Ser continand RF <30 UI/mL.

C+. Control pozitiv: Ser uman continand CRP>30 UI/mL.

Serul uman utilizat pentru prepararea controalelor negativ si pozitiv a fost testat si a fost gasit negativ pentru prezenta anticorpilor anti-HCV si HIV precum si pentru antigenul HBs. Totusi, standardul trebuie manipulat cu precautie, ca si cum ar fi potential infectios.

Carduri test. (observatia 1)

Betisoare pentru amestecare. De unica folosinta.

**DEPOZITARE**

Se va depozita la 2-8°C. Cardurile si betisoarele pot fi pastrate la temperatura camerei.

Reactivil si controalele sunt stabile pana la data marcata pe eticheta daca recipientele sunt pastrate bine inchise si daca este prevenita contaminarea in timpul utilizarii lor.

Indicii privind deteriorarea:

- Reactiv: aglutinare vizibila in flacon
- Controale: prezenta de particule.

**PREPARAREA REACTIVILOR**

Reactivil si controalele sunt furnizate gata de utilizare.

**ECHIPAMENT ADITIONAL**

- Agitator mecanic ajustabil la 100 rpm.
- Pentru codul 31108 sunt necesare placute si betisoare.

**PROBA**

Ser recoltat prin proceduri standard.

RF din ser este stabil pentru 2 zile la 2-8°C.

**MODUL DE LUCRU**

1. Aduceti reactivii si probele la temperatura camerei (observatia 2).
2. Plasati 50µL de proba si cate o picatura din fiecare control in cercuri separate pe suprafata cardului de test.
3. Agitatii usor flaconul cu latex (A) in mod repetat, pana la omogenizarea completă a particulelor de latex. Tineti flaconul cu Reactiv (A) in pozitie verticala si adaugati 1 picatura de Reactiv (A) pe fiecare cerc de langa proba de testat (Nota 3).
4. Amestecati cele doua picaturi cu betisoarele de unica folosinta furnizate, distribuind amestecul pe intreaga suprafata a cercului (nu depasiti marginea). Utilizati cate un betisor pentru fiecare proba.
5. Rotiti cardurile la 100 rpm, timp de 2 minute.

**CITIREA**

Examinati prezenta aglutinarii vizibile la maximum 1 minut de la indepartarea cardului de pe rotator(observatia 4).

Rezultat pozitiv: Prezenta aglutinarii vizibile indica o concentratie de RF in proba  $\geq 30$  UI/mL. Serurile pozitive pot fi titrate. Pentru titrare realizati dilutii seriale (prin injumatatirea concentratiei) cu NaCl 9 g/L (ser fiziologic). Titru seric este definit ca dilutia cea mai mare la care se obtine rezultat pozitiv. Concentratia aproximativa de RF din proba poate fi obtinuta prin multiplicarea titrului cu 8 UI/mL.. (observatia 5)

Rezultat negativ: Absenta aglutinarii vizibile indica un continut de RF <30 UI/mL.

**CONTROLUL DE CALITATE**

Controalele pozitiv (C+) si negativ (C-) trebuie testate impreuna cu probele pacientilor, pentru a verifica performantele testului.

Controlul pozitiv (C+) trebuie sa produca o aglutinare vizibila a particulelor de latex.

Controlul negativ (C-) nu trebuie sa produca aglutinarea particulelor de latex.

Fiecare laborator ar trebui sa-si stabileasca propriile scheme de control de calitate si procedurile necesare pentru actiuni corrective in cazul in care valorile pentru control nu se incadreaza in interval acceptabil.

**CARACTERISTICILE METODEI**

Detectabilitate: 30 UI/mL RF, utilizand un standard intern trasabil la WHO Reference Material W1066 (International Laboratory for Biological Standards, Amsterdam). Valoarea de granita (cut-off value) poate varia cu pana la 25% depinzand de variatiile incontrolabile ale procedurii si de experienta cu citirea operatorului.

Efect de imprastiere(concentratie ridicata): valorile fals negative datorate efectului de concentratie ridicata sunt absente cel putin pana la 800 UI/mL RF.

Rezultate false:rezultatele obtinute cu acest reactiv nu au aratat diferente semnificative prin comparatie cu reactivi de referinta. Detalii ale experimentelor comparative sunt disponibile la cerere.

Interferente: hemoglobina (5 g/L), bilirubina (15 mg/dL) si lipemia (5 g/L) nu interfera. Alte medicamente s substante pot interfera<sup>2</sup>.

**RELEVANTA DIAGNOSTICA**

Factorul reumatoid este reprezentat de un grup de anticorpi IgM ( desi au fost descrise si IgG si IgA) orientati catre grupul Fc al moleculelor de IgG.

RF este presen in special in serum pacientilor cu artrita reumatoidea dar si alte afectiuni pot produce RF: procese inflamatorii cronice, boli infectioase cum ar fi endocardita bacteriana subacuta, malarie, sifilis, lepra, leishmanioza, tuberculoza precum si o varietate de boli autoimune cum ar fi lupusul eritematos sistemic<sup>3-6</sup>.

Diagnosticul clinic nu ar trebui sa se bazeze pe rezultatul unui singur test ci ar trebui sa integreze atat datele clinice, cat si pe cele furnizate de laborator.

**OBSERVATII**

1. Cardurile de testare sunt reutilizabile si trebuie spalte si apoi clatite bine cu apa distilata, fara a utiliza detergenti.
2. Sensibilitatea testului poate fi redusa la temperaturi scazute.
3. Prezena particulelor aglutinate in acest punct poate fi datorata lipsei de omogenizare a reactivilui.
4. Intarziera citirii poate cauza rezultate fals pozitive.
5. Dilutia serului cu solutie salina produce o modificare in sensibilitatea testului de la 30 UI/mL la 8 UI/mL datorita puternicului efect de matrix al probei asupra aglutinarii latexului.

**BIBLIOGRAFIE**

1. Singer JM, Plotz CM. The latex fixation test: application to the serologic diagnosis of rheumatoid arthritis. *Am J Med* 1956; 21: 888-92.
2. Young DS. Effects of drugs on clinical laboratory tests, 5th ed. AACC Press, 2000.
3. Shmerling RH, Delblanco TH. The rheumatoid factor: an analysis of clinical utility. *Am J Med* 1991; 91: 528-34
4. Sager D, Wernick RM, Davey MP. Assays for rheumatoid factor: a review of their utility and limitations in clinical practice. *Lab Med* 1992; 23: 15-8.
5. Tietz Textbook of Clinical Chemistry and Molecular Diagnostics, 4th ed. Burtis CA, Ashwood ER, Bruns DE. WB Saunders Co, 2005.
6. Friedman and Young. Effects of disease on clinical laboratory tests, 4th ed. AACC Press, 2001.

