



# anti-MAG Antibodies ELISA

MAG = mijelin udruženi glikoprotein

za *in vitro* dijagnostičku upotrebu

EK-MAG 96 testova

Datum izdavanja: 2023-05-31  
Verzija A2



**BÜHLMANN Laboratories AG**  
Baselstrasse 55  
4124 Schönenbuch, Švajcarska  
Tel.: +41 61 487 12 12  
Fax: +41 61 487 12 34  
[info@buhlmannlabs.ch](mailto:info@buhlmannlabs.ch)

**NAMENA**

Anti-MAG Antibodies ELISA je *in vitro* dijagnostički test za semikvantitativno određivanje anti-MAG IgM antitela u uzorcima humanog seruma. Test je namenjen kao pomoć prilikom postavljanja dijagnoze neuropatije udružene sa anti-MAG antitelima, zajedno sa drugom kliničkim i laboratorijskim nalazima.

Samo za laboratorijsku upotrebu.

**PRINCIP TESTA**

Anti-MAG Antibodies ELISA test omogućava merenje IgM antitela na mijelin udruženi glikoprotein (MAG) u serumu, ELISA testom po principu sendviča. Mikrotitar ploča je obložena prečišćenim MAG humanog mozga. Serumi pacijenata, kontrole i kalibratori se dodaju u udubljenja mikrotitar ploče. Posle 2 sata inkubacije na 2 - 8°C i koraka ispiranja, detekciono antitelo konjugovano sa peroksidazom rena (HRP) detektuje anti-MAG antitela vezana za humani MAG na ploči. Posle još 2 sata inkubacije i daljih koraka ispiranja, dodaje se hromogeni HRP supstrat, tetrametilbenzidin (TMB), (nastaje plava boja), a zatim se reakcija zaustavlja (boja se menja u žutu). Absorpcija se meri na 450 nm.

Nivo anti-MAG antitela se određuje korišćenjem kalibracione krive generisane na osnovu izmerenih vrednosti kalibratora i izražava se kao BUHLMANN jedinica titra (BTU).

**OBEZBEĐENI REAGENSI I PRIPREMA**

Reagensi	Količina	Kod	Rekonstitucija
<b>Mikrotitar ploča</b> 96 udubljenja obložena humanim MAG	12 stripova sa po 8 udubljenja u ramu	B-MAG-MP	Spremna za upotrebu
<b>Folija za ploču</b>	3 komada	-	Spremna za upotrebu
<b>Koncentrat pufera za ispiranje (10x)</b>	1 boca x 100 mL	B-MAG-WB	Razblažiti sa 900 mL dejonizovane vode
<b>Pufer za inkubaciju</b> Sa konzervansima	1 boca x 100 mL	B-MAG-IB	Spreman za upotrebu
<b>Kalibratori A do D<sup>1</sup></b> Liofilizat sa konzervansima	4 boćice	B-MAG-CASET	Dodati 1 mL Pufera za inkubaciju
<b>Kontrola Niska i Visoka<sup>2</sup></b> Liofilizat sa konzervansima	2 boćice	B-MAG-CONSET	Dodati 1 mL Pufera za inkubaciju

Reagensi	Količina	Kod	Rekonstitucija
<b>IgM obeležen enzimom</b> anti-human IgM antitelo konjugovano sa HRP-om u puferskom matriksu sa konzervansima	1 boćica x 11 mL	B-MAG-ELM	Spreman za upotrebu Rastvor plave boje
<b>TMB supstrat</b> TMB u citratnom puferu	1 boćica x 11 mL	B-TMB	Spreman za upotrebu
<b>Rastvor za zaustavljanje reakcije</b> 0.25 M sumporna kiselina	1 boćica x 11 mL	B-STS	Spreman za upotrebu <b>Korozivan agens</b>

Tabela 1

<sup>1</sup> Nakon rekonstitucije, kalibratori A, B, C i D sadrže 70000, 15000, 3000 i 1000 BÜHLMANN jedinica titra (BTU) anti-MAG antitela, tim redosledom.

<sup>2</sup> Sadržaj anti-MAG antitela u kontrolama je specifičan za lot. Za tačnu koncentraciju pogledati dodatni dokument kontrole kvaliteta.

**ČUVANJE I ROK UPOTREBE REAGENASA**

Zatvoreni / neotvoreni reagensi
Čuvati na 2-8 °C. Ne koristiti reagense nakon isteka roka upotrebe datog na nalepnicama.
Otvoreni / Rekonstituisani reagensi
Mikrotitar ploča Stripove koji se neće koristiti vratiti odmah u kesicu zajedno sa desikantom i ponovo zatvoriti celom dužinom zip zatvarača. Čuvati do 5 meseci na 2-8 °C.
Razblaženi pufer za ispiranje Pufer za inkubaciju Enzimski obeležen IgM TMB supstrat Kontrole Kalibratori Rastvor za zaustavljanje reakcije
Čuvati do 5 meseci na 2-8 °C.

<sup>1</sup> Rekonstituisani kalibratori i kontrole mogu se podvrgnuti do najviše tri ciklusa zamrzavanja-odmrzavanje tokom 5 meseci.

**MATERIJALI KOJI SU POTREBNI I NISU OBEZBEĐENI**

- Precizne pipete sa nastavcima za jednokratnu upotrebu: pipete od 10 µL, 20 µL, 100 µL i 1000 µL
- Polistirenske ili polipropilenske epruvete za jednokratnu upotrebu za pripremu razblaženja uzorka
- Erlenmajer od 1000 mL za razblaživanje pufera za ispiranje
- Ispirač za mikrotitar ploče
- Apsorbujući papir
- Šejker za mikrotitar ploče
- Čitač za mikrotitar ploče za merenje apsorbance na 450 nm

## UPOZORENJA I PREDOSTROŽNOSTI

### Bezbednosne predostrožnosti

- Kalibratori, kontrole i mikrotitar ploče ovog kompleta sadrže komponente humanog porekla. Iako su testirani i utvrđeno je da su negativni na HBV, HCV i HIV1/2, reagensima treba rukovati kao da mogu da prenesu infekcije i sa njima treba rukovati u skladu sa smernicama dobre laboratorijske prakse (DLP), uz odgovarajuće mere predostrožnosti.
- Kit sadrži komponente klasifikovane u skladu sa Regulation (EC) No. 1272/2008:
  - Rastvor za zaustavljanje reakcije sadrži sumpornu kiselinu (konc. 2,5 – 5%), stoga ovaj reagens može izazvati iritaciju kože (H315), ozbiljnu iritaciju oka (H319) i može biti korozivan za metale (H290).
  - Kalibratori i kontrole sadrže gentamicin sulfat (prah), tako da reagensi mogu izazvati alergijsku reakciju kože (H317) i simptome alergije ili astme ili poteškoće sa disanjem ako se udahnu (H334). Sadrže tiomersal (prašak), tako da su reagensi fatalni ako se прогутају, dođu u kontakt sa kožom ili ako se udahnu (H300+H310+H330).
  - Pufer za inkubaciju i pufer za ispiranje sadrže Triton™ X-100 (polietilenglikol-terc-oktilfenil etar, conc. < 1%), tako da reagensi izazivaju ozbiljnu iritaciju očiju (H319).
  - Enzimski obeleživač sadrži Triton™ X-100 (polietilenglikol-terc-oktilfenil etar, conc. < 1%), tako da reagens izaziva ozbiljnu iritaciju očiju (H319). Sadrži gentamicin sulfat (konc. < 1%), tako da reagens može izazvati alergijsku reakciju kože (H317).
  - Sprečiti kontakt reagensa sa kožom, očima ili sluzokožom. Ako dođe do kontakta, odmah isprati velikom količinom vode; u suprotnom može doći do iritacije/opekotina.
  - Reagensi i hemikalije se moraju tretirati kao opasan otpad u skladu sa nacionalnim smernicama ili propisima o bezbednosti od bioloških opasnosti.

### Tehničke predostrožnosti

- Pažljivo pročitati uputstvo pre izvođenja testa. Na performanse testa će negativno uticati ako se reagensi pogrešno razblaže, modifikuju ili čuvaju u uslovima drugačijim od onih opisanih u ovom uputstvu za upotrebu.

### ELISA procedura

#### Temperatura reagenasa

- Pripremiti reagense pre početka postupka analize.  
Koraci 3-9: Reagensi koji se koriste u koracima 3-9 moraju biti hladni (2-8 °C) i moraju se držati na hladnom tokom pipetiranja i ispiranja. Preporuka: Pripremiti pufer za ispiranje dan pre izvođenja testa i staviti ga u frižider preko noći.
- Obaviti sve korake ispiranja hladnim (2-8 °C) puferom za pranje.
- Omogućiti da TMB supstrat i rastvor za zaustavljanje reakcije dostigne sobnu temperaturu (18-28 °C) na početku postupka analize.

### Koraci ispiranja

- Koraci ispiranja 3, 6 i 9 su ključni za uklanjanje ostataka nastalih u procesu proizvodnje i/ili potencijalno nevezanih antitela u udubljenjima.
- Strogo se preporučuje upotreba uređaja za automatsko za ispiranje koji radi u režimu „plate mode“, tj. svaki korak procesa (doziranje/aspiracija) se izvodi na svim stripovima, uzastopno, pre nego što instrument nastavi sa sledećim ciklusom ispiranja.
- Proveriti da li su sva udubljenja potpuno prazna nakon poslednjeg ciklusa ispiranja.

### Inkubacija supstrata

- Korak 11: Protresti mikrotitar ploču tokom inkubacije sa supstratom. U zavisnosti od modela šejkera za ploče preporučujemo 400-600 o/min. Rastvor treba da se kreće u udubljenjima, ali ne sme da se prelije.

### Dodatno razblaživanje uzorka

- Uzorci sa vrednostima iznad 70'000 BTU mogu se razblažiti u analitičkom opsegu merenja (>1000 BTU, <70'000 BTU). Koristiti inkubacioni pufer za razblaživanje uzorka seruma.

### Komponente kompleta

- Komponente se ne smeju koristiti nakon isteka roka trajanja odštampanog na etiketi.
- Ne kombinovati različite lotove reagenasa.
- Treba učiniti sve da se osigura da ne dođe do unakrsne kontaminacije između reagensa, uzorka ili između bunara.
- Udubljenja ploče se ne mogu ponovo koristiti.

## SAKUPLJANJE I ČUVANJE UZORAKA

Za proceduru je potrebno <0,1 mL krvi ili <50 µL seruma. Sakupiti krv u obične epruvete za venepunkciju bez ikakvih aditiva i sprečiti hemolizu. Pripremiti serum prema uputstvima proizvođača. Odliti serum.

Uzorci seruma mogu se čuvati na 2-8 °C do 16 dana ili na -20 °C do 12 meseci. Zamrzнуте узорке pre upotrebe treba odmrznuti i dobro izmešati blagim kružnim pokretima ili inverzijom.

Preporučujemo pripremu alikvota uzorka seruma pre zamrzavanja kako bi se izbegli ponovljeni ciklusi zamrzavanja/odmrzavanja.

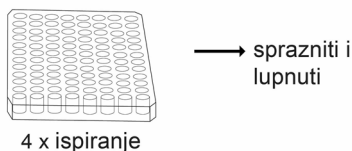
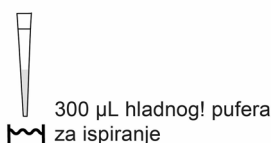
## PROCEDURA TESTIRANJA

*Napomena: Omogućiti da rastvor TMB supstrata dostigne sobnu temperaturu (18-28 °C).*

- Razblažiti uзорке 1:1000 inkubacionim puferom. Koristiti npr. 2 µL seruma + 2000 µL hladnog! (2-8 °C) inkubacionog pufera. Temeljno promešati mešanjem i ostaviti razblažene uзорке, као и rekonstituisane kalibratore i kontrole na 2-8 °C 30 minuta pre pipetiranja (pogledati korake 4a - c).
- Pripremiti okvir ploče sa dovoljno stripova za testiranje potrebnog broja kalibratora, kontrola i uзорака. Ukloniti višak stripova iz okvira i ponovo ga zatvoriti u foliju zajedno sa desikantom bez odlaganja. Čuvati u frižideru.

Napomena: u koracima 3 do 9 koristit hladne reagense.

3. Isprati udubljenja četiri puta upotrebom najmanje 300 µL hladnog! (2-8 °C) pufera za ispiranje po udubljenju. Isprazniti udubljenja i snažno lupnuti ploču o ubrus da bi se zaostala tečnost uklonila u potpunosti.



Napomena: odmah preći na sledeći korak.

- 4a. Pipetirati 100 µL inkubacionog pufera (slepa proba) u duplikatu i

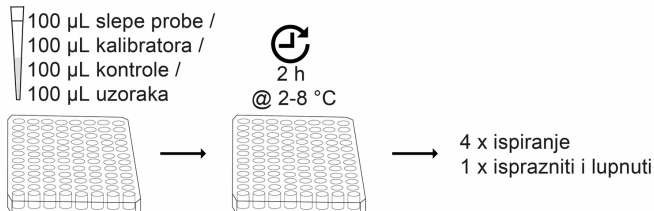
Pipetirati 100 µL kalibratora A-D u duplikatu u odgovarajuća udubljenja.

- 4b. Pipetirati 100 µL kontrola visokih i niskih vrednosti u duplikatu u odgovarajuća udubljenja.

- 4c. Pipetirati 100 µL svakog razblaženog uzorka u susedna udubljenja.

5. Pokriti ploču folijom i inkubirati 2 sata ( $\pm 5$  min) na 2-8 °C (ne mučkati sadržaj u ploči).

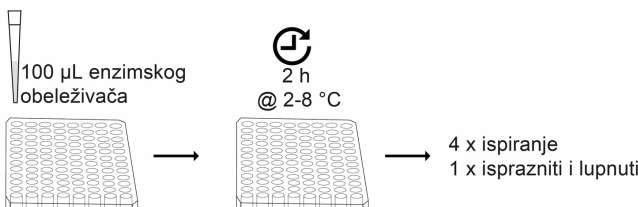
6. Ukloniti foliju. Isprazniti udubljenja i isprati četiri puta upotrebom najmanje 300 µL hladnog! (2-8 °C) pufera za ispiranje po udubljenju. Isprazniti udubljenja i snažno lupnuti ploču o ubrus da bi se zaostala tečnost uklonila u potpunosti.



7. Dodati 100 µL enzimom obeleženog IgM u sva udubljenja.

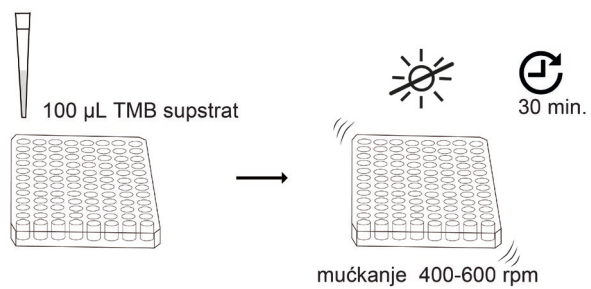
8. Pokriti ploču folijom i inkubirati 2 sata ( $\pm 5$  min) na 2-8 °C (ne mučkati sadržaj u ploči).

9. Ukloniti foliju. Isprazniti udubljenja i isprati četiri puta upotrebom najmanje 300 µL hadnog! (2-8 °C) pufera za ispiranje po udubljenju. Isprazniti udubljenja i snažno lupnuti ploču o ubrus da bi se zaostala tečnost uklonila u potpunosti.



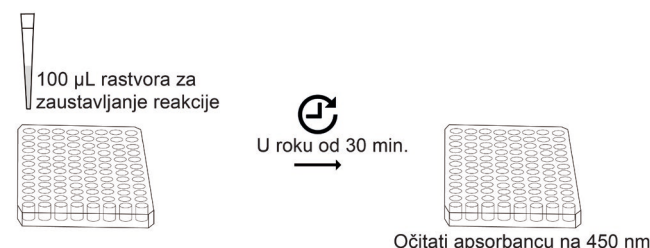
10. Dodati 100 µL rastvora TMB supstrata (koji je dostigao sobnu temperaturu) u svako udubljenje.

11. Pokriti ploču folijom, zaštiti od svetla i inkubirati na šejkeru za ploče koji je podešen na 400-600 rpm, na 18-28 °C 30 ±2 minute.



12. Dodati 100 µL rastvora za zaustavljanje reakcije u sva udubljenja. Pomoću nastavka za pipete ukloniti sve mehuriće vazduha. Preći na korak 13 unutar 30 minuta.

13. Očitati apsorbancu na 450 nm na čitaču za mikrotitar ploče.



## KONTROLA KVALITETA

Za uspešnu upotrebu proizvoda neophodno je detaljno razumevanje ovog uputstva za upotrebu. Pouzdani rezultati će se dobiti samo korišćenjem preciznih laboratorijskih tehnika i tačnim poštovanjem ovog uputstva za upotrebu.

Anti-MAG Antibodies ELISA dolazi sa dve kontrole: niska i visoka kontrola. Kontrolama su dodeljeni rasponi vrednosti naznačeni na QC podacima koji se isporučuju sa svakim kompletom. Rezultati merenja kontrola moraju biti unutar naznačenih opsega vrednosti da bi rezultati bili validni.

Pored kontrola kompleta, preporučujemo upotrebu pulja seruma za internu kontrolu kvaliteta.

Reproducibilnost parametara standardne krive i kontrolnih vrednosti treba da bude unutar utvrđenih granica laboratorijske prihvatljivosti. Ako performanse testa ne zadovoljavaju utvrđene granice i ponavljanje je isključilo greške u tehnici, proveriti sledeća pitanja: i) kontrolu temperature (reagensi koji se koriste u koraku 3-9 čuvaju se na 2-8 °C) ii) tačnost termometara, uređaja za pipetiranje i merenje vremena; iii) podešavanja ELISA čitača; iv) rok upotrebe reagensa; v) uslove skladištenja i inkubacije; vi) boju rastvora TMB supstrata (treba da bude bezbojan); vii) čistoću vode; viii) metode aspiracije i ispiranja.

## STANDARDIZACIJA I METROLOŠKA SLEDLJIVOST

Ne postoje međunarodno ili nacionalno priznati referentni materijali ili referentni postupci merenja anti-MAG antitela u uzorcima seruma. anti-MAG Antibodies ELISA je standardizovan u odnosu na interno ustanovljen referentni materijal. Kalibratorske i kontrolne vrednosti se dodeljuju u skladu sa protokolom prenosa vrednosti (ref. 1, 2), da bi se garantovala metrološka sledljivost i naznačene su u arbitarnim BÜHLMANN jedinicama titra. Interval pouzdanosti od 95% kombinovane nesigurnosti kalibratora i kontrola proizvoda je manji od 35%.

## IZRAČUNAVANJE REZULTATA TESTA

### Standardna kriva

Koristiti softverski program koji može da izvrši sledeće proračune:

- oduzimanje OD slepe probe svakog udubljenja sa kalibratorom za izračunavanje vrednosti kalibratora.
- kreiranje standardne krive upotrebom 4-parameter logistic (4 PL) fit.

### Kontrole i uzorci

Koristiti softverski program koji može da izvrši sledeće proračune:

- oduzimanje OD slepe probe svakog udubljenja sa kontrolom/uzorkom. Izračunati nivo anti-MAG antitela u kontrolama/uzorku u svakom udubljenju, u BTU, koristeći utvrđenu standardnu krivu.

*Napomena: Rezultati prikazani u Tabeli 6 i na slici 1 su primjeri i dati su samo u svrhu demonstracije. Kalibraciona kriva mora biti generisana za svaki set uzoraka koji se testira.*

## OGRANIČENJA

- Trenutno ne postoji međunarodno prihvaćena referentna metoda za detekciju anti-MAG IgM antitela. Pogledati poglavje „Standardizacija i metrološka sledljivost“. Rezultate treba tumačiti korišćenjem cut-off vrednosti navedenih u ovom uputstvu za upotrebu.
- Ovaj test nije validiran za likvor i plazmaferezu.
- Intravenski imunoglobulini (IVIg) i krioglobulini mogu uticati na rezultate testova.

## INTERPRETACIJA REZULTATA

Rezultat	Interpretacija
< cut-off	Negativan rezultat
≥ cut-off	Pozitivan rezultat (indikacija prisustva anti-MAG antitela)

Tabela 3

Rezultate testa treba tumačiti zajedno sa dostupnim informacijama dobijenih kliničkom procenom pacijenta i drugim dijagnostičkim procedurama.

## REFERENTNI INTERVALI I CUT-OFF

Referentni interval anti-MAG Antibodies ELISA testa je ustanovljen prema CLSI EP28-A3 sa 141 uzorkom seruma naizgled zdravih osoba, starosti od 18 do 70 godina. Rezultati su dati u Tabeli 4.

Referentni interval [BTU]	
2.5 <sup>ti</sup> percentil (90% CI)	97.5 <sup>ti</sup> percentil (90% CI)
0 (0 - 0)	0 (0 - 988)

Tabela 4

Hiljadu (1000) BTU je ustanovljen cut-off i koristi se u objavljenim studijama (ref. 5, 6, 9).

Odstupajuće cut-off vrednosti su takođe korišćene u naučnoj literaturi (ref. 3, 4, 7, 8, Tabeli 13) i predložene su kategorije titra za pozitivne rezultate (ref. 10).

## KARAKTERISTIKE PERFORMANSI

Karakteristike performansi su bazirane na srednjim vrednostima rezultata 2 udubljenja.

### Ponovljivost: 3,2 – 11,8% CV

### Preciznost unutar laboratorije: 5,5 – 15,9% CV

Ponovljivost i preciznost unutar laboratorije utvrđene su prema CLSI smernici EP05-A3 korišćenjem standardizovanog dizajna studije od 20 dana x 2 ciklusa x 2 ponavljanja. Ispitana su četiri (4) pulirana uzorka humanog seruma, koji pokrivaju merni opseg testa. Peti negativan uzorak na 213 BTU dao je 79/80 rezultata (98,8%) unutar kategorije (< 1'000 BTU). Rezultati su sumirani u Tabeli 7 i 8.

### Reproducibilnost: 10,0 – 21,6% CV

Reproducibilnost je utvrđena u skladu sa CLSI smernicom EP05-A3 izvođenjem dizajna studije merenja od strane 3 operatora x 3 instrumenta/lotova x 5 dana x 5 replika. Ispitana su četiri (4) objedinjena uzorka humanog seruma, koji pokrivaju opseg merenja testa. Peti negativan uzorak na 55 BTU dao je 75/75 rezultata (100,0%) unutar kategorije (< 1'000 BTU). Rezultati su sumirani u Tabeli 9 i 10.

### Limit detekcije (LoD): 113 BTU

LoD je ustanovljen na osnovu CLSI smernica EP17-A2 sa proporcijom lažno pozitivnih ( $\alpha$ ) manjom od 5% i lažno negativnih ( $\beta$ ) manjom od 5% na osnovu 120 određivanja, sa 60 slepih proba i 60 replikata niskih vrednosti; i LoB od 17 BTU.

### Visokodozni hook efekat

Uzorci sa nivoom anti-MAG antitela do  $2,8 \times 10^5$  BTU mogu se izmeriti bez ograničenja mernog opsega testa.

### Ukrštena reaktivnost/ Druge etiologije

Ukrštena reaktivnost anti-MAG Antibody ELISA je testirana sa uzorcima pacijenata koji imaju autoimunu bolest. Različite vrste autoimunih bolesti i povezano prisustvo antitela prikazani su u Tabeli 11.

Drugi uzorci različite etiologije su takođe testirani pomoću anti-MAG Antibody ELISA i predstavljeni su u Tabeli 12.

Svi uzorci, osim jednog od pet GD1b pozitivnih uzoraka, bili su ispod tehničkog cut-off-a (1'000 BTU).

## **KLINIČKE PERFORMANSE**

Kliničke performanse su procenjene meta-analizom recenzirane naučne literature. Sedam studija se bavilo kliničkim performansama anti-MAG Antibodies ELISA u dijagnozi neuropatija povezanih sa IgM monoklonskom gamopatijom (ref. 3-9). Rezultati analize i detalji studije dati su u Tabeli 5 i Tabeli 13, tim redosledom.

N neuropatija	344
N kontrole	447
Senzitivnost (95% CI)	58,9% (47,2 – 69,6%)
Specifičnost (95% CI)	98,2% (89,7 – 99,7%)
ROC AUC	0,75

Tabela 5

CI – interval pouzdanosti

ROC AUC – area under receiver operating characteristic curve

## **INTERFERIRAJUĆE SUPSTANCE**

Senzitivnost Anti-MAG Antibodies ELISA testa na oralne i injekcione farmaceutske preparate, kao i na endogene supstance procenjena je prema CLSI smernici EP07-A3. Bias rezultata veći od 20% se smatra interferencijom.

Nisu otkrivene interferencije kod sledećih supstanci do navedenih koncentracija: intravenski imunoglobulin (20 mg/mL), cladribine (273 ng/mL), Interferon alfa-2a (49,5 ng/mL), ibuprofen (0,22 mg/mL), reumatoidni faktor (680 IU/mL), hemoglobin (10 mg/mL), hemoliza (10 mg/mL), trigliceridi (20 mg/mL), konjugovani bilirubin (0,4 mg/mL), nekonjugovani bilirubin (0,4 mg/mL).

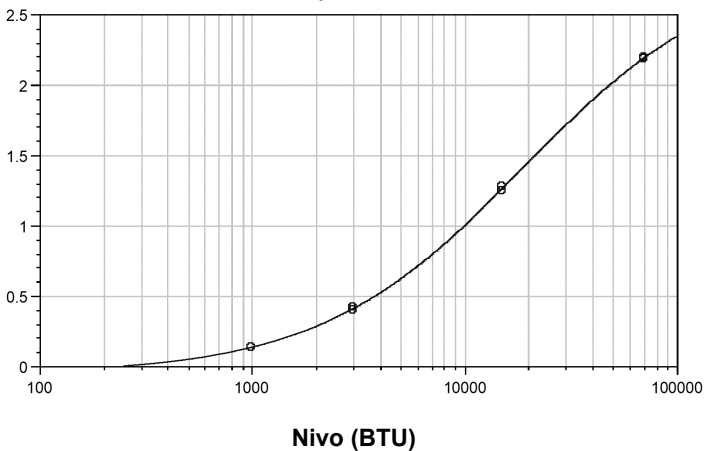
## TABELE I SLIKE

### Primer rezultata

	Nivo [BTU]	Apsorbanca [OD]	Izrač. nivo [BTU]	CV [%]
Slepa proba 1		0,046		
Slepa proba 2		0,049		
<b>Prosek</b>		<b>0,048</b>		
Kalibrator A	70000	2,195	70497	
Kalibrator A	70000	2,188	69508	
<b>Prosek</b>	<b>70000</b>	<b>2,191</b>	<b>70000</b>	<b>0,2</b>
Kalibrator B	15000	1,272	15313	
Kalibrator B	15000	1,245	14693	
<b>Prosek</b>	<b>15000</b>	<b>1,258</b>	<b>15000</b>	<b>1,5</b>
Kalibrator C	3000	0,417	3070	
Kalibrator C	3000	0,400	2931	
<b>Prosek</b>	<b>3000</b>	<b>0,408</b>	<b>3000</b>	<b>2,9</b>
Kalibrator D	1000	0,135	1009	
Kalibrator D	1000	0,132	991	
<b>Prosek</b>	<b>1000</b>	<b>0,134</b>	<b>1000</b>	<b>1,5</b>
Kontrola NISKA		0,360	2602	
Kontrola NISKA		0,376	2731	
<b>Prosek</b>		<b>0,368</b>	<b>2666</b>	<b>3,1</b>
Kontrola VISOKA		1,395	18433	
Kontrola VISOKA		1,383	18090	
<b>Prosek</b>		<b>1,389</b>	<b>18261</b>	<b>0,6</b>
Uzorak 1		0,001	255	
Uzorak 1		0,009	297	
<b>Prosek</b>		<b>0,005</b>	<b>276</b>	<b>116,5</b>
Uzorak 2		1,092	11599	
Uzorak 2		0,969	9511	
<b>Prosek</b>		<b>1,030</b>	<b>10555</b>	<b>8,5</b>

Tabela 6

### Primer standardne krive (OD<sub>450</sub>)



Slika 1

### Preciznost unutar laboratorije

ID	Srednji nivo, BTU	n	Unutar serije		Između serija		Između dana		Unutar laboratorije	
			SD	%CV	SD	%CV	SD	%CV	SD	%CV
S2	2251	80	267	11,8	199	8,8	130	5,8	357	15,9
S3	8849	80	349	3,9	314	3,6	122	1,4	485	5,5
S4	19683	80	622	3,2	1492	7,6	908	4,6	1855	9,4
S5	37185	80	1684	4,5	3083	8,3	1466	3,9	3806	10,2

Tabela 7

ID	Opis	n	Srednji nivo, BTU	% Unutar kategorije
S1	< 1'000 BTU (negativan)	80	213	98,8

Tabela 8

### Reproducibilnost

ID	Srednji nivo, BTU	n	Unutar serije		Između serija		Između dana		Unutar laboratorije	
			SD	%CV	SD	%CV	SD	%CV	SD	%CV
S2	2802	75	181	6,5	517	18,4	261	9,3	606	21,6
S3	9052	75	258	2,9	821	9,1	279	3,1	904	10,0
S4	18241	75	531	2,9	1146	6,3	1475	8,1	1942	10,6
S5	34713	75	893	2,6	2740	7,9	2023	5,8	3521	10,1

Tabela 9

ID	Opis	n	Srednji nivo, BTU	% Unutar kategorije
S1	< 1'000 BTU (negativan)	75	55	100,0

Tabela 10

### Ukrštena reaktivnost/ druge etiologije

Označeno antitelo	Dijagnoza	#
Antitela na citoplazmu neutrofila (ANCA)	Vaskulitis	3
	Drugo (ANCA pozitivno označeni uzorci)	10
Anti-nukleusna antitela (ANA)	Sistemski eritemski lupus	5
	Reumatoidni artritis	9
	Sjogren sindrom	6
	Drugo (ANA pozitivno označeni uzorci)	3
Anti-tireoglobulinska antitela (anti-Tg)	Autoimuni tiroitidis	5
Anti-ribonukleoproteinska antitela	Mešovite bolesti vezivnog tkiva	1
Antitela na GQ1b, anti-GM1, anti-GD1b	Autoimune periferne neuropatije	1
Anititela na acetilholin receptor i tirozin kinazu specifičnu za mišiće	Myasthenia gravis	7

Tabela 11

Etiologija	Dijagnoza	#
Periferne neuropatije	Alkoholičar/alkoholizam	1
	Dijabetes	5
Druge neurološke bolesti i diferencijalni dijagnostički značaj	Amiotrofna lateralna skleroza	15
	Šagasova bolest	5
	Sarkidoza	4
	Waldenstrom-ova bolest	4

Tabela 12

## TABELE I SLIKE

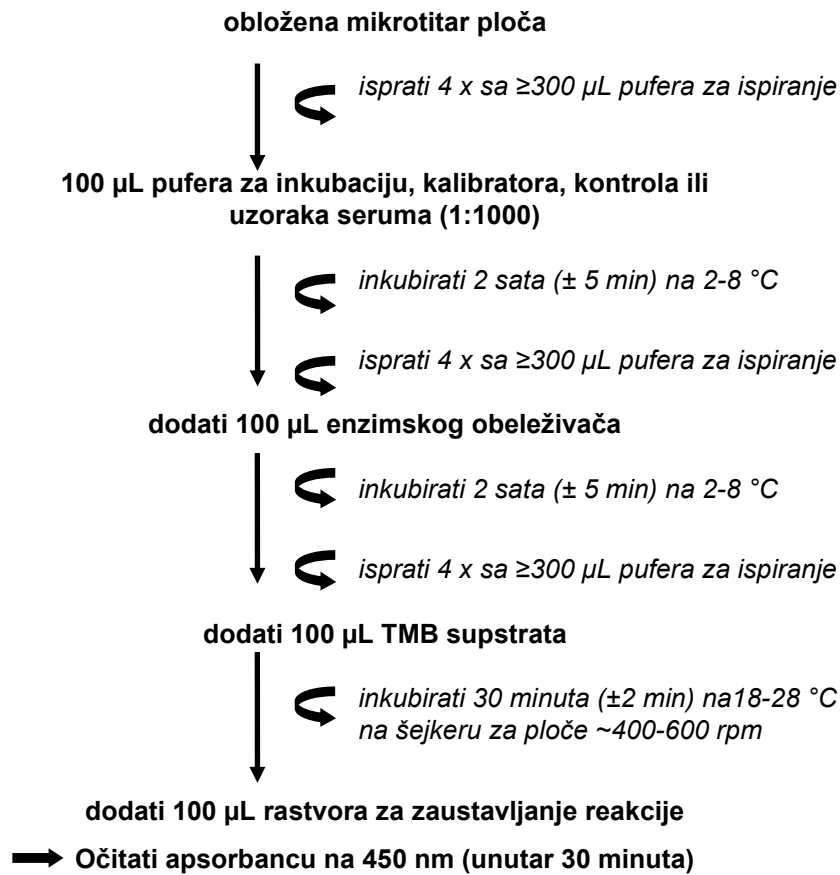
### Kliničke performanse

Studija	Pozitivne kontrole	Negativne kontrole	Cut-off	Sens.	Spec.
Kuijf et al., 2009	DPN +IgM MG (n = 68)	OPN + HC (n = 139)	1500 BTU	0,72	0,97
Mata et al., 2011	MGUS PN (n = 46)		3200 BTU	0,37	
Campagnolo et al., 2015	DPN +IgM MG (n = 20)	HDC + HC (n = 3)	1000 BTU	0,94	1,00
Stork et al., 2014	DPN +IgM MG (n = 26)		1000 BTU	0,69	
Stork et al., 2016	DPN +IgM MG (n = 83)	HC (n=83)	1000 BTU	0,59	1,00
Taams et al., 2018	MGUS PN (n = 101)		1500 BTU	0,51	
Liberatore et al., 2020		OPN + HC (n = 222)	7000 BTU		1,00

Tabela 13

DPN+IgM MG, Demijelinizirajuća polineuropatija sa IgM monoklonskom gamopatijom; MGUS PN, Polineuropatija udružena sa monoklonskom gamopatijom nepoznatog značaja; OPN, druga polineuropatija; HC, zdrava kontrola; HDC, kontrola hematoloških bolesti

## anti-MAG Antibodies ELISA



**VREME DOBIJANJA REZULTATA: 4,5 SATA**

---

## REFERENCE

1. Blirup-Jensen, S., Johnson, A. M. & Larsen, M. Protein standardization V: Value transfer. A practical protocol for the assignment of serum protein values from a Reference Material to a Target Material. *Clin. Chem. Lab. Med.* **46**, 1470–1479 (2008).
2. CLSI guidelines EP30-A - Characterization and Qualification of CommuTabela Reference Materials for Laboratory Medicine (2010).
3. Kuijf, M. L. et al. Detection of anti-MAG antibodies in polyneuropathy associated with IgM monoclonal gammopathy. *Neurology* **73**, 688–695 (2009).
4. Matà, S. et al. IgM monoclonal gammopathy-associated neuropathies with different IgM specificity. *Eur. J. Neurol.* **18**, 1067–1073 (2011).
5. Stork, A. C. J. et al. Classical and lectin complement pathway activity in polyneuropathy associated with IgM monoclonal gammopathy. *J. Neuroimmunol.* **290**, 76–79 (2016).
6. Stork, A. C. J. et al. Fcy receptor IIIA genotype is associated with rituximab response in antimyelin-associated glycoprotein neuropathy. *J Neurol Neurosurg Psychiatry*. **85**, 916–918 (2014).
7. Liberatore, G. et al. Sensitivity and specificity of a commercial ELISA test for anti-MAG antibodies in patients with neuropathy. *J. Neuroimmunol.* **345**, (2020).
8. Taams, N. E. et al. Clinical relevance of serum antibodies to GD1b in immune-mediated neuropathies. *J. Peripher. Nerv. Syst.* **23**, 227–234 (2018).
9. Campagnolo, M. et al. Polyneuropathy with anti-sulfatide and anti-MAG antibodies: Clinical, neurophysiological, pathological features and response to treatment. *J. Neuroimmunol.* **281**, 1–4 (2015).
10. Vallat, J-M. et al. The Wide Spectrum of Pathophysiologic Mechanisms of Paraproteinemic Neuropathy. *Neurology* **96**, 214-225 (2021).

## LOG IZMENA

Datum	Verzija	Izmena
2023-05-31	A2	<p>Izmena <i>Namenjena upotreba</i> i naziv proizvoda Preformulacija <i>Princip testa</i> Novine u stabilnosti reagenasa prilikom upotrebe Ažuriranje poglavlja <i>Upozorenja i mere opreza</i> Revizija poglavlja <i>Sakupljanje i čuvanje uzoraka, Procedura testiranja, Standardizacija i metrološka sledljivost</i> Preformulisanje poglavlja <i>Kontrola kvaliteta i Izračunavanje rezultata ispitivanja</i> Ažuriranje poglavlje <i>Ograničenja</i> Uvođenje poglavlja <i>Tumačenje rezultata i Kliničke performanse</i> Revizija poglavlja <i>Referentni intervali i cut-off, Karakteristike performansi, Interferirajuće supstance, Reference i Simboli</i> Uključivanje broja notifikovanog tela u CE oznaku – postupak ocenjivanja usaglašenosti prema IVDR 2017/746</p>

## IZVEŠTAVANJE O INCIDENTIMA U ZEMLJAMA EU

Ako se desio bilo kakav ozbiljan incident u vezi sa ovim medicinskim sredstvom, molimo da ga bez odlaganja prijavite proizvođaču i nadležnom organu svoje države članice EU.

## OŠTEĆENJE PRILIKOM TRANSPORTA

Ukoliko ste proizvod primili u oštećenom stanju, molimo da kontaktirate svog distributera.

## SIMBOLI

BÜHLMANN koristi simbole i oznake navedene u ISO 15223-1 standardu. Dodatno se koriste sledeći simboli i oznake:

Simbol	Objašnjenje
[MP]	Mikrotitar ploča
[BUF]INC	Pufer za inkubaciju
[BUF]WASH 10X	Pufer za ispiranje, koncentrat (10x)
[CONTROL]L	Kontrola sa niskim vrednostima
[CONTROL]H	Kontrola sa visokim vrednostima
[CAL]A - [CAL]D	Kalibrator A - D
[EL]IgM	Enzimski obeležen IgM
[SUBS]TMB	TMB Supstrat
[SOLN]STOP	Rastvor za zaustavljanje reakcije

CE 0123