







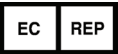






English

IB10 sphingotest® DPP3

For the Quantitative Determination of
Dipeptidyl Peptidase 3 in EDTA Whole Blood and Plasma

Explanation of Symbols

	CE Mark of Conformity
	Manufacturer
	Catalog Number
	Expiry date/Use by
	Lot number
	<i>In Vitro</i> Diagnostic medical device
	Consult instructions for use
	Store between 2 °C and 8 °C
	European Authorized Representative
	Contains sufficient for <n> test
	Do not reuse
	Serial Number
	Insert disc label side up



Nexus Dx, Inc.,
6759 Mesa Ridge Road
San Diego, California 92121 USA
Telephone: 1 (858) 410 4600
Fax: 1 (858) 410 4700



TheraGenesis GmbH
Bahnhofstrasse 5
55276 Oppenheim, Germany
Tel: +49 (0) 151 506 403 14



022-00072 REV B

IB10 sphingotest® DPP3

For *In Vitro* Diagnostic Use

INTENDED USE

The IB10 sphingotest® DPP3 is a rapid point-of-care (POC) immunoassay for the in vitro quantitative determination of Dipeptidyl Peptidase 3 (DPP3) in human EDTA whole blood and plasma. This Test is intended for use in conjunction with the Nexus IB10 Analyzer and provides quantitative results in 20 minutes.

The IB10 sphingotest® DPP3 is designed for professional use only and may be used in hospital central laboratories and in alternate care settings such as emergency departments, critical care units, and other sites where near patient testing is practiced.

SUMMARY AND EXPLANATION OF THE TEST

The IB10 sphingotest® DPP3 quantitatively measures the level of DPP3 circulating in the bloodstream.¹ DPP3 is a cytosolic enzyme which is released into the bloodstream upon cell death accruing in various acute care settings such as cardiogenic shock, acute myocardial infarction, sepsis, trauma and burns. Degradation of its substrates, including angiotensins and enkephalins, interrupts peptide hormone signaling pathways causing organ dysfunction.²⁻⁴ In cardiogenic shock patients, elevated circulating DPP3 is a myocardial depressant factor associated to organ dysfunction.⁵ Circulating DPP3 may early predict alteration of hemodynamics in cardiogenic shock patients and rapid normalization of circulating DPP3 levels on the first day indicate low rate of refractory shock and high survival.⁶

DIPEPIDYL PEPTIDASE III

Human dipeptidyl peptidase 3 (DPP3), also known as red cell angiotensinase, is a member of the M49 family of zinc-dependent metallopeptidases.⁷ DPP3 has a molecular mass of about 83 kDa and is ubiquitously expressed and highly conserved in prokaryotes and eukaryotes.⁸ DPP3 is detected in organ homogenates and several bodily fluids, such as blood plasma, retroplacental serum, seminal plasma, and cerebrospinal fluid.^{3,9-11}

The enzyme cleaves various bioactive peptides, such as angiotensins, enkephalins, and endomorphins.⁸ The most prominent substrate of DPP3 is angiotensin II (Ang II), the main effector of the renin–angiotensin system (RAS), implicating extracellular DPP3 in the regulation of the RAS system.⁴ The RAS is activated in cardiovascular diseases, sepsis and septic shock and Ang II, in particular, has been shown to modulate many cardiovascular functions including the control of blood pressure and cardiac remodeling.¹²⁻¹⁵

PRINCIPLE

The Nexus IB10 immunochemistry system combines chemistry with microfluidics and centrifugal flow to rapidly prepare a cell free plasma from whole blood that can then be moved through a channel to rehydrate, solubilize and mix with freeze dried immunoconjugates. Using a combination of active flow and capillary action, the test sample is quantitatively measured in 20 minutes with an optical signal level proportional to the analyte(s) concentration.

After addition of the patient sample, the entire test is performed within the Nexus IB10 Analyzer, which provides control of the temperature of the disc, as well as the reaction sequence, centrifugal flow, mixing, incubation time, final signal measurement, quantitation and reporting of results. The Test disc includes a positive internal control to ensure that the Test has operated properly. Each lot is calibrated to provide accurate analyte concentration. Lot specific calibration along with additional information such as the lot expiration date is contained on a QR code label affixed to each disc. It is recommended that external controls be tested at appropriate time intervals to confirm that the system and test lot are performing within acceptable limits.

REAGENTS

The IB10 sphingotest® DPP3 contains all required reagents to evaluate the level of DPP3 including dye-conjugated monoclonal anti-DPP3 antibody, biotin-conjugated monoclonal anti-DPP3 antibody and streptavidin immobilized at the detection area on the disc.

MATERIALS PROVIDED

Each box contains the following:

- IB10 sphingotest® DPP3 discs, each individually sealed in a foil pouch with a desiccant.
- Instructions for Use (IFU).

MATERIALS/EQUIPMENT REQUIRED BUT NOT PROVIDED

1. Nexus IB10 Analyzer - Model #BCA-IB10.
2. Commercially available DPP3 Controls for external Quality Control (QC). **Contact the Distributor in your area** for recommended external QC materials or related technical assistance.

3. Calibrated reusable fixed or variable volume pipette gun with high precision and accuracy capable of delivering 500 µL of whole blood or plasma.
4. Disposable pipette tips capable of accepting and delivering 500 µL of whole blood or plasma.

PRECAUTIONS AND WARNINGS

- For *in vitro* diagnostic use only.
- Carefully follow the Instructions for Use.
- Prior to testing controls or patient samples, ensure that the Analyzer software is updated to the latest version. (Refer to the Nexus IB10 manual for specific instructions).
- Wear disposable gloves while handling samples.
- Handle samples with care. Samples and used test discs should be treated as potentially infectious and should be discarded as biohazardous material according to local regulations.
- Thoroughly wash hands following handling.
- The result obtained from the IB10 sphingotest® DPP3 does not provide a definitive diagnosis and should be interpreted by a physician in conjunction with other laboratory test results and according to current medical guidelines and patient clinical findings.
- Keep the test disc in the sealed pouch until ready for use.
- Do not use the test disc if the pouch is damaged or the seal is broken.
- Do not use the test disc after the expiration date printed on the pouch.
- Prior to use, place the unopened pouch at room temperature (19 to 25 °C/66 to 77 °F) for at least 15 minutes.
- Always pay attention to cleanliness when handling the test disc. Avoid any contamination from fingerprints or foreign substances. Do not contaminate the sample channel inlet.
- Do not drop or damage the test disc.
- The test disc should be inserted with the label side up, into the Nexus IB10 Analyzer tray immediately after injecting the sample into the disc.
- Do not turn the disc upside down.
- This is a quantitative test; therefore no visual interpretation of the results should be made.

STORAGE AND STABILITY

- Store the IB10 sphingotest® DPP3 disc between 2 and 8 °C (35 and 46 °F) until the expiration date printed on the pouch is reached.
- The IB10 sphingotest® DPP3 in its sealed pouch is stable between 18 and 30 °C (64 and 86 °F) for 30 days, provided the expiration date printed on the pouch is not exceeded.

SAMPLE COLLECTION AND PREPARATION

- The IB10 sphingotest® DPP3 is to be run using EDTA whole blood or plasma samples.
- EDTA whole blood should be tested as soon as possible but no later than 2 hours from collection. If testing cannot be completed within 2 hours, the plasma should be separated and stored at -20 °C (-4 °F) or lower until it can be tested.
- Allow samples to equilibrate to room temperature (19 to 25 °C/66 to 77 °F) prior to testing.

PROCEDURE

Nexus IB10 Analyzer



Consult the Nexus IB10 Analyzer User Manual

For Analyzer installation, start up and complete instructions for use refer to the **Nexus IB10 User Manual**. Operator must consult the User Manual prior to use to become familiar with the proper operation and quality control procedures.

PERFORMING SYSTEM CHECK AND DISC CALIBRATION

Each time the Nexus IB10 Analyzer is turned on, a Self Check is automatically performed. The QR code on each test disc contains information for disc calibration which the Analyzer automatically reads when running a test.

RUNNING QC WITH EXTERNAL CONTROLS

The manufacturer recommends the use of commercially available DPP3 Controls (please refer to section **Materials/Equipment Required But Not Provided**). Ensure that the DPP3 controls are handled and prepared according to the corresponding Instructions for Use (IFU).

1. Remove an unopened test pouch from refrigeration and place it at room temperature (19 to 25 °C/66 to 77 °F) for at least 15 minutes prior to testing.
2. Open the pouch and remove the test disc.
3. Place the test disc on a level surface.
4. On the Nexus IB10 Analyzer press **New Analysis**.
5. The Analyzer will perform a general system check.
6. Enter the external control ID manually (up to 20 characters can be used for the ID) or enter the external control ID by using the barcode scanner.
7. Mix the external quality control vial by gently inverting the vial several times before sampling.

8. Testing External Control Samples on the IB10 sphingotest® DPP3

- Using a precision pipette (fixed or adjusted to 500 µL), slowly draw well-mixed external quality control sample into the pipette tip.
- Positioning the tapered pipette tip at a 45° angle, pierce the **X** on the red dot to expose the sample channel inlet.
- Slowly express the external control sample into the inlet applying minimum, but continuous force, on the pipette plunger.
- Express sample to the first stop on the pipette, at a rate that allows the fluid to fill the channel completely and eliminates any back pressure that could result in sample splatter or the introduction of air bubbles.
- Press **QC** on the Nexus IB10 Analyzer display.
- When the tray opens, insert the filled Test disc into the tray and press **Run**.
- The tray will close and perform a disc validity check.
- A screen appears for selecting quality control materials (please refer to the **Quality Control Settings** section of the **Nexus IB10 Analyzer User Manual** for how to update quality control material [external controls]).
- Select the quality control material to be tested.
- Press **OK** on the Nexus IB10 Analyzer display.
- In 20 minutes, the Nexus IB10 Analyzer will display the results on the screen.
- Results will print automatically (if selected during Set Up) or press **Print**.
- When the test is complete, analyze and compare the result with the Expected Value reported in the external control IFU for the external control level as measured using the IB10 sphingotest® DPP3.
- Remove the test disc and discard in appropriate receptacle.
- If the external control result is outside the expected range, refer to the Quality Control section below.

Note: If the test run is cancelled before a test result is displayed, the test disc cannot be reused and should be disposed of appropriately.

TESTING PATIENT SAMPLES ON THE NEXUS IB10 ANALYZER

1. Remove an unopened Test pouch from refrigeration and place it at room temperature (19 to 25 °C/66 to 77 °F) for at least 15 minutes.
2. Open the pouch and remove the Test disc.
3. Place the Test disc on a level surface.
4. On the Nexus IB10 Analyzer press **New Analysis**.
5. The Analyzer will perform a general system check.
6. Enter the Patient ID manually (up to 20 characters can be used for the ID) or enter the Patient ID by using the barcode scanner.
7. Mix the whole blood patient sample tube by gently inverting the tube several times before testing.

8. Testing Patient Samples on the IB10 sphingotest® DPP3

- Using a precision pipette (fixed or adjusted to 500 µL), slowly draw well-mixed patient sample into the pipette tip.
- Positioning the tapered pipette tip at a 45° angle, pierce the **X** on the red dot to expose the sample channel inlet.

- Slowly express the patient sample into the inlet applying minimum, but continuous force, on the pipette plunger.
- Express sample to the first stop on the pipette, at a rate that allows the fluid to fill the channel completely and eliminates any back pressure that could result in sample splatter or the introduction of air bubbles.
- Press **OK** on the Nexus IB10 Analyzer display.
- When the tray opens, insert the filled Test disc into the tray and press **Run**.
- In 20 minutes, the Nexus IB10 Analyzer will display the results on the screen.
- Results will print automatically (if selected during Set Up) or press **Print**.
- Remove the test disc and discard in appropriate receptacle.

Note: If the test run is cancelled before a test result is displayed, the test disc cannot be reused and should be disposed of appropriately.

INTERPRETATION OF RESULTS

The range of DPP3 concentrations reported by the Nexus IB10 is 5 ng/mL to 150 ng/mL. Results below or above this range will be shown as “<5 ng/mL” or “>150 ng/mL”, respectively.

Quality Control

EXTERNAL CONTROLS

Good laboratory practice includes the use of external controls to ensure proper test performance. It is recommended that prior to using a new lot or shipment of IB10 sphingotest® DPP3, the performance of the lot should be confirmed by testing with external controls (see section **Materials/Equipment Required But Not Provided**) to ensure the test will deliver the correct result. The frequency of quality control testing should be determined according to individual laboratory standard quality control procedures. Upon confirmation of the expected results, the test discs are ready for use with patient samples. Controls should also be used any time the validity of test results is questionable. If external controls do not perform as expected, do not use the IB10 sphingotest® DPP3 and contact the Distributor in your area for Technical Assistance.

INTERNAL CONTROL

The IB10 sphingotest® DPP3 has a built in positive procedural control. The Nexus IB10 Analyzer automatically determines the presence of this control thereby confirming that the test run has delivered a valid result. If the control does not form or if it is not recognized by the Analyzer, the test result is considered “invalid” and the test must be repeated.

LIMITATIONS

The test result should be evaluated and interpreted in conjunction with the patient’s medical history, symptoms and other clinical information.

Hemolysis of whole blood from specimen collection, mishandling of blood, reaction to transfusion, certain disease conditions, or other variables may cause the destruction of red blood cells, releasing DPP3 into the sample and impacting test results. This could possibly generate false positive results.

As with any assay employing mouse antibodies, the possibility exists for interference by heterophilic antibodies in the sample.^{16,17} Specimens from individuals who have been regularly exposed to animals or who have been treated with animal products may contain these antibodies.

Other substances and/or factors not listed, e.g. technical or procedural error, may interfere with the test and cause inaccurate results.

Nexus Dx, Inc. offers products for their intended use. Refer to the specific product literature for the intended use statements for each product. Product claims are subject to change. Nexus Dx, Inc.’s expressed and implied warranties (inclusive of implied warranties of merchantability and fitness) are conditional upon adherence to, or observance of Nexus Dx, Inc. published directions with regard to the use of Nexus Dx, Inc. products. Under no circumstances will Nexus Dx, Inc. be liable for any indirect or consequential damages.

For Technical Assistance please contact your local Distributor.

Performance Characteristics

MEASURING RANGE

The IB10 sphingotest® DPP3 has been demonstrated to provide measurable results at DPP3 levels from 5 ng/mL to 150 ng/mL.

ANALYTICAL SENSITIVITY

The LoD (Limit of Detection) of the IB10 sphingotest® DPP3 is 5 ng/mL, determined according to Clinical and Laboratory Standards Institute (CLSI) Approved Guideline EP17-A2.18 The proportion of false positives (α) and false negatives (β) is less than 5% (limit of blank = 0.58 ng/mL).

LoQ (Limit of Quantitation) is the lowest DPP3 concentration that can be reproducibly measured with a total coefficient of variation of at most 20%. It was determined to be 5 ng/mL.

INTERFERING SUBSTANCES

The following substances were tested for potential interference with DPP3 measurement in the IB10 sphingotest® DPP3 based on CLSI Approved Guideline EP7-A2 (Table 1).¹⁹ No significant interference was observed at the maximum concentration for substances listed in the table below.

Table 1.

Potential Interferents	Maximum Concentration
Bilirubin (Conjugated)	40 mg/dL
Bilirubin (Free)	60 mg/dL
Biotin	800 µg/L
Cholesterol	400 mg/dL
Creatinine	2 mg/dL
Glucose	1000 mg/dL
Hemoglobin	0.5 g/dL
Heparin	3000 U/L
Rheumatoid factor (RF)	1500 IU/mL
Total Protein	6 g/dL
Triglycerides	3000 mg/dL
Urea	250 mg/dL

HOOK EFFECT

No high dose hook effect is observed for DPP3 concentrations up to 6000 ng/mL.

PRECISION

The precision of DPP3 measurement of the IB10 sphingotest® DPP3 was determined using samples where DPP3 was added to normal human plasma at three concentrations (Table 2). The within-run and total precision was performed in two runs per day, in replicates of 4 per run at each concentration level for a 20 day period for a total number of repetitions of 160 at each concentration level. The within-run and total precision were computed according to the CLSI Approved Guideline EP05-A3.²⁰

Table 2.

Sample	Test lot	Mean (ng/mL)	Within-run Precision		Total Precision	
			Std. dev. (ng/mL)	CV (%)	Std. dev. (ng/mL)	CV (%)
1	A	14.12	1.52	10.7%	1.67	11.8%
	B	14.08	1.44	7.9%	1.16	8.2%
2	A	31.93	2.15	6.7%	2.29	7.2%
	B	31.91	2.00	6.3%	2.25	7.0%
3	A	92.85	8.61	9.3%	8.89	9.6%
	B	93.50	7.02	7.5%	7.77	8.3%

WHOLE BLOOD Vs. PLASMA CORRELATION

A comparison study was performed using matching EDTA whole blood and EDTA plasma samples. When performing a Passing-Bablok regression analysis comparing the whole blood concentrations versus the corresponding plasma concentrations from the same subject samples (N=60), a slope of 1.09 (95% C.I. = [1.02-1.16]), and an intercept of -0.77 ng/mL, and a correlation coefficient of $r = 0.99$ were obtained.














REFERENCES

1. Rehfeld L, Funk E, Jha S, Macheroux P, Melander O, Bergmann A. Novel Methods for the Quantification of Dipeptidyl Peptidase 3 (DPP3) Concentration and Activity in Human Blood Samples. *J Appl Lab Med*. 2018. doi:10.1373/jalm.2018.027995.
2. Wattiaux R, Wattiaux-de Coninck S, Thirion J, Gasingirwa MC, Jadot M. Lysosomes and Fas-mediated liver cell death. *Biochem J*. 2007 Apr 1;403(1):89-95. PubMed PMID: 17129211; PubMed Central PMCID: PMC1828900.
3. Pang X, Shimizu A, Kurita S, Zankov DP, Takeuchi K, Yasuda-Yamahara M, et al. Novel therapeutic role for dipeptidyl peptidase III in the treatment of hypertension. *Hypertension* 2016;68:630–41.
4. Kumar P, Reithofer V, Reisinger M, Wallner S, Pavkov-Keller T, Macheroux P, Gruber K. Substrate complexes of human dipeptidyl peptidase III reveal the mechanism of enzyme inhibition. *Sci Rep*. 2016 Mar 30;6:23787. doi: 10.1038/srep23787. PubMed PMID: 27025154; PubMed Central PMCID: PMC4824452.
5. Deniau B, Rehfeld L, Santos K, Dienelt A, Azibani F, Sadoune M, Kounde PR, Samuel LS, Tolpannen H, Lassus J, Harjola VP, Vodovar N, Bergmann A, Hartmann O, Mebazaa A, Blet A. Circulating dipeptidyl peptidase-3 is a myocardial depressant factor: DPP3 inhibition rapidly and sustainably improves hemodynamics, *European Journal of Heart Failure* 2019, accepted.
6. Takagi K, Blet A, Levy B, Deniau B, Azibani F, Feliot E, Bergmann A, Santos K, Hartmann O, Gayat E, Mebazaa A, Kimmoun A. Circulating dipeptidyl-peptidase 3 and alteration in hemodynamics in cardiogenic shock: Results from the OptimaCC Trial, *European Journal of Heart Failure* 2019, accepted.
7. Information on EC 3.4.14.4 - dipeptidyl-peptidase III, BRENDA. (n.d.). <https://www.brenda-enzymes.org/enzyme.php?ecno=3.4.14.4>
8. Prajapati SC, Chauhan SS. Dipeptidyl peptidase III: a multifaceted oligopeptide N-end cutter. *FEBS J* 2011;278: 3256–76.
9. Shimamori Y, Watanabe Y, Fujimoto Y. Purification and characterization of dipeptidyl aminopeptidase III from human placenta. *Chem Pharm Bull* 1986;34:3333–40.
10. Vanha-Perttula T. Dipeptidyl peptidase III and alanyl aminopeptidase in the human seminal plasma: origin and biochemical properties. *Clin Chim Acta* 1988;177:179–95.
11. Aoyagi T, Wada T, Kojima F, Nagai M, Harada S, Takeuchi T, et al. Enzymatic changes in cerebrospinal fluid of patients with Alzheimer-type dementia. *J Clin Biochem Nutr* 1993;14:133–9.
12. Dostal DE, Hunt RA, Kule CE, Bhat GJ, Karoor V, McWhinney CD, et al. Molecular mechanisms of angiotensin II in modulating cardiac function: intracardiac effects and signal transduction pathways. *J Mol Cell Cardiol* 1997;29:2893–902.
13. Roks A, Buikema H, Pinto YM, van Gilst WH. The renin-angiotensin system and vascular function: the role of angiotensin II, angiotensin-converting enzyme, and alternative conversion of angiotensin I. *Heart Vessels* 1997;Suppl 12:119–24.
14. Ferrario CM. Role of angiotensin II in cardiovascular disease—therapeutic implications of more than a century of research. *J Renin-Angiotensin-Aldosterone Syst* 2006;7:3–14.
15. Corrêa TD, Takala J, Jakob SM. Angiotensin II in septic shock. *Crit Care* 2015;19:98.
16. Kricka LJ. Human anti-animal antibody interference in immunological assays. *Clin Chem* 1999;45:942-6.
17. Levinson SS. The nature of heterophilic antibodies and their role in immunoassay Interference. *J Clin Immunoassay* 1992;15:108-15.
18. Pierson-Perry J, Vaks JE, Durham AP, et al. Evaluation of detection capability for clinical laboratory measurement procedures; Approved Guideline – Second Edition. CLSI Document EP17-A2, Volume 32 Number 8, 2012.
19. McEnroe RJ, Burritt MF, Powers DM, et al. Interference testing in clinical chemistry; Approved Guideline – Second Edition. CLSI Document EP7-A2, Volume 25 Number 27, 2005.
20. McEnroe RJ, Magari R, Durham PA, et al. Evaluation of precision of quantitative measurement procedures; Approved Guideline – Third Edition. CLSI Document EP05-A3, Volume 34 Number 13, 2014.

IB10 sphingotest® DPP3

Für die quantitative Bestimmung von
Dipeptidylpeptidase 3 in EDTA-Vollblut und Plasma

Erklärung der Symbole

	CE-Konformitätskennzeichnung
	Hersteller
	Katalognummer
	Ablaufdatum/Verwenden bis
	Chargennummer
	Medizinprodukt zur <i>In-vitro</i> -Diagnostik
	Gebrauchsanweisung lesen
	Bei 2 °C bis 8 °C lagern
	Autorisierter Vertreter in Europa
	Enthält ausreichend Material für <n> Tests
	Nicht wiederverwenden
	Seriennummer
	Mit Beschriftung nach oben einlegen

IB10 sphingotest® DPP3

Für die *In-vitro*-Diagnostik

VERWENDUNGSZWECK

Der IB10 sphingotest® DPP3 ist ein schneller patientennaher (Point-of-Care, POC) Immunoassay für die quantitative In-vitro-Bestimmung von Dipeptidylpeptidase 3 (DPP3) in EDTA-Vollblut und Plasma. Dieser Test ist für den Einsatz in Verbindung mit dem Nexus-IB10-Analysegerät vorgesehen und liefert quantitative Ergebnisse in nur 20 Minuten.

Der IB10 sphingotest® DPP3 ist nur für den professionellen Einsatz konzipiert und kann in Krankenhaus-Zentrallaboren und in anderen medizinischen Einrichtungen wie z. B. Notaufnahmen, Intensivstationen und sonstigen Orten, an denen patientennahe Tests praktiziert werden, eingesetzt werden.

ZUSAMMENFASSUNG UND ERKLÄRUNG DES TESTS

Der IB10 sphingotest® DPP3 misst quantitativ den im Blutkreislauf zirkulierenden Gehalt an DPP3.¹ DPP3 ist ein zytosolisches Enzym, das beim Zelltod, verursacht durch verschiedene, im Rahmen der Notfallversorgung auftretender Zustände, wie kardiogener Schock, akuter Myokardinfarkt, Sepsis, Trauma und Verbrennungen, in die Blutbahn abgegeben wird. Der Abbau der Substrate dieses Enzyms, einschließlich Angiotensine und Enkephaline, unterbricht deren Peptidhormon-Signalwege, was Organfehlfunktionen verursacht.²⁻⁴ Bei Patienten mit kardiogenem Schock stellt erhöhtes zirkulierendes DPP3 einen myokardial depressiven Faktor dar, der mit Organfunktionsstörungen verbunden ist.⁵ Zirkulierendes DPP3 kann bei Patienten mit kardiogenem Schock frühzeitig auf eine Veränderung der Hämodynamik hinweisen und eine schnelle Normalisierung der zirkulierenden DPP3-Spiegel am ersten Tag weisen auf eine niedrige Rate von refraktärem Schock und eine hohe Überlebensrate hin.⁶

DIPEPTIDYLPEPTIDASE 3

Die humane Dipeptidylpeptidase 3 (DPP3), auch bekannt als Erythrozyten-Angiotensinase, ist ein Mitglied der M49-Familie der zinkabhängigen Metallopeptidasen.⁷ DPP3 hat eine Molekülmasse von etwa 83 kDa, wird ubiquitär exprimiert und ist in Prokaryoten und Eukaryoten hochkonserviert.⁸ DPP3 kommt in Organhomogenaten und verschiedenen Körperflüssigkeiten wie Blutplasma, retroplazentarem Serum, Seminalplasma und Liquor vor.^{3,9-11} Das Enzym spaltet verschiedene bioaktive Peptide wie Angiotensine, Enkephaline und Endomorphine.⁸ Das bekannteste Substrat von DPP3 ist Angiotensin II (Ang II), der Haupteffektor des Renin-Angiotensin-Systems (RAS), wodurch extrazelluläres DPP3 mit der Regulation des RAS-Systems verknüpft ist.⁴ Das RAS wird bei Herz-Kreislauf-Erkrankungen, Sepsis und septischem Schock aktiviert, und es wurde gezeigt, dass insbesondere Ang II viele Herz-Kreislauf-Funktionen einschließlich der Kontrolle des Blutdrucks und kardialen Remodellierung steuert.¹²⁻¹⁵

PRINZIP

Das immunchemische System des Nexus IB10 setzt auf ein chemisches Verfahren in Verbindung mit Mikrofluidik und einer Zentrifugalströmung, um in kürzester Zeit zellfreies Plasma aus Vollblut zu gewinnen, das dann durch einen Kanal zum Rehydrieren, Aufschließen und Vermischen mit gefriergetrocknetem Immunkonjugat geleitet wird. Die Probe wird innerhalb von 20 Minuten mithilfe aktiver Strömung und Kapillarwirkung vermessen, wobei das optische Signal der Analytkonzentration proportional ist.

Nach der Zugabe der Patientenprobe wird der gesamte Test im Nexus-IB10-Analysegerät durchgeführt, das die Temperatur der Disk sowie Reaktionssequenz, Zentrifugalströmung, Mischung, Inkubationszeit, abschließende Signalmessung, Quantifizierung und Meldung der Ergebnisse kontrolliert. Die Testdisk verfügt außerdem über eine interne Positivkontrolle, die sicherstellt, dass der Test vom Gerät ordnungsgemäß durchgeführt wurde. Jede Charge ist kalibriert, um eine genaue Analytkonzentration bereitzustellen. Jede Disk trägt ein Etikett mit QR-Code, der die chargenspezifische Kalibrierung und weitere Informationen wie das Verfallsdatum der Charge enthält. Es ist empfehlenswert, externe Qualitätskontrollen in bestimmten Abständen zu überprüfen, um sicherzustellen, dass das System und die Testcharge innerhalb der Toleranzwerte arbeiten.

REAGENZIEN

Der IB10 sphingotest® DPP3 enthält alle erforderlichen Reagenzien zur Bestimmung der DPP3 Konzentration, einschließlich farbstoffkonjugierter monoklonaler Anti-DPP3-Antikörper, biotinkonjugierter monoklonaler Anti-DPP3-Antikörper und Streptavidin, das im Detektionsbereich auf der Disk immobilisiert ist.

PACKUNGSINHALT

Jede Packung enthält:

- IB10 sphingotest® DPP3-Disks, jeweils einzeln versiegelt in einem Folienbeutel mit Trockenmittel.
- Gebrauchsanweisung.

ERFORDERLICHE, ABER NICHT MITGELIEFERTER MATERIALIEN/AUSRÜSTUNG

1. Nexus-IB10-Analysegerät – Modell #BCA-IB10.
2. Handelsübliche DPP3-Kontrollen für externe Qualitätskontrollen (QK). **Wenden Sie sich an den Vertriebspartner in Ihrer Nähe**, um empfohlene externe QK-Materialien oder entsprechende technische Unterstützung zu erhalten.
3. Kalibrierte, wiederverwendbare Pipettierhilfen mit festem oder variablem Volumen, die äußerst präzise und genau 500 µl Vollblut oder Plasma abgeben können.
4. Einweg-Pipettenspitzen, die 500 µl Vollblut oder Plasma aufnehmen und abgeben können.

VORSICHTSMASSNAHMEN UND WARNHINWEISE

- Nur für die *In-vitro*-Diagnostik verwenden.
- Die Gebrauchsanleitung sorgfältig befolgen.
- Vor dem Testen von Kontrollen oder Patientenproben gewährleisten, dass die Software des Analysegeräts auf die neueste Version aktualisiert ist. (Spezifische Anweisungen sind im Handbuch des Nexus IB10 zu finden).
- Tragen Sie bei der Handhabung von Proben Einweghandschuhe.
- Proben vorsichtig handhaben. Proben und gebrauchte Testdisks sollten als potenziell infektiös behandelt und gemäß den örtlichen Vorschriften als biogefährliches Material entsorgt werden.
- Nach der Handhabung die Hände gründlich waschen.
- Das Ergebnis des IB10 sphingotest® DPP3 stellt keine endgültige Diagnose dar und sollte von einem Arzt in Verbindung mit anderen Laboruntersuchungsergebnissen und nach den aktuellen medizinischen Richtlinien und klinischen Befunden der Patienten interpretiert werden.
- Bewahren Sie die Testdisk bis zum Gebrauch im versiegelten Beutel auf.
- Die Testdisk nicht verwenden, wenn der Beutel beschädigt oder das Siegel aufgebrochen ist.
- Die Testdisk nach Ablauf des auf dem Beutel aufgedruckten Haltbarkeitsdatums nicht mehr verwenden.
- Vor der Verwendung den ungeöffneten Beutel mindestens 15 Minuten bei Raumtemperatur (19 bis 25 °C/66 bis 77 °F) lagern.
- Beim Umgang mit dem Testdisk immer auf Sauberkeit achten. Kontamination durch Fingerabdrücke oder Fremdkörper vermeiden. Den Probenkanaleingang nicht kontaminieren.
- Testdisk nicht fallen lassen oder beschädigen.
- Die Testdisk unmittelbar nach Injektion der Probe in die Disk mit der Etikettenseite nach oben in den Einschub des Nexus-IB10-Analysegeräts einlegen.
- Die Disk nicht umdrehen.
- Dies ist ein quantitativer Test; aus diesem Grund sollte keine visuelle Interpretation der Ergebnisse durchgeführt werden.

LAGERUNG UND STABILITÄT

- Lagern Sie die IB10 sphingotest® DPP3-Disks bis zum Erreichen des auf dem Beutel aufgedruckten Verfallsdatums bei Temperaturen zwischen 2 und 8 °C (35 und 46 °F).
- Der IB10 sphingotest® DPP3 ist in seinem versiegelten Beutel bei Temperaturen zwischen 18 und 30 °C (64 und 86 °F) 30 Tage stabil, sofern das auf dem Beutel aufgedruckte Verfallsdatum nicht überschritten wird.

PROBENTNAHME UND VORBEREITUNG

- Der IB10 sphingotest® DPP3 wird mit EDTA-Vollblut- oder Plasmaproben durchgeführt.
- EDTA-Vollblut sollte so bald wie möglich, spätestens jedoch 2 Stunden nach der Entnahme getestet werden. Wenn der Test nicht innerhalb von 2 Stunden abgeschlossen werden kann, sollte das Plasma abgetrennt und bei -20 °C (-4 °F) oder niedriger gelagert werden, bis es getestet werden kann.
- Die Proben vor dem Testen Raumtemperatur (19 bis 25 °C/66 bis 77 °F) erreichen lassen.

VERFAHREN

Nexus-IB10-Analysegerät



Das Benutzerhandbuch des Nexus-IB10-Analysegeräts lesen.

Die Installation des Analysegeräts, die Inbetriebnahme und die vollständige Gebrauchsanweisung finden Sie im **Benutzerhandbuch des Nexus IB10**. Anwender müssen vor der Verwendung das Benutzerhandbuch lesen, um sich mit den ordnungsgemäßen Betriebs- und Qualitätskontrollverfahren vertraut zu machen.

DURCHFÜHRUNG VON SYSTEMPRÜFUNG UND DISKKALIBRIERUNG

Bei jedem Einschalten des Nexus-IB10-Analysegeräts wird automatisch ein Selbsttest durchgeführt. Der QR-Code auf jeder Testdisk enthält Informationen zur Diskkalibrierung, die das Analysegerät bei der Durchführung eines Tests automatisch abliest.

AUSFÜHREN DER QK MIT EXTERNEN KONTROLLEN

Der Hersteller empfiehlt die Verwendung von handelsüblichen DPP3-Kontrollen (siehe Abschnitt **Erforderliche, aber nicht mitgelieferte Materialien/Ausrüstung**). Stellen Sie sicher, dass die DPP3-Kontrollen gemäß der entsprechenden Bedienungsanleitung gehandhabt und vorbereitet werden.

1. Einen ungeöffneten Testbeutel aus dem Kühlgerät nehmen und für mindestens 15 Minuten bei Raumtemperatur (19 bis 25 °C/66 bis 77 °F) liegen lassen.
2. Den Beutel öffnen und die Testdisk entnehmen.
3. Die Testdisk auf eine ebene Oberfläche legen.
4. Drücken Sie auf dem Nexus-IB10-Analysegerät auf **New Analysis** (Neue Analyse).
5. Das Analysegerät führt eine allgemeine Systemprüfung durch.
6. Geben Sie die externe Kontroll-ID manuell ein (für die ID können bis zu 20 Zeichen verwendet werden) oder lesen Sie die externe Kontroll-ID mit dem Barcodescanner ein.
7. Mischen Sie das externe Qualitätskontrollgefäß, indem Sie es vor der Probenahme mehrmals vorsichtig umdrehen.
8. **Testen von externen Kontrollproben im IB10 sphingotest® DPP3**
 - Mit einer Präzisionspipette (fest oder auf 500 µl eingestellt) langsam die gut gemischte externe Qualitätskontrollprobe in die Pipettenspitze aufziehen.
 - Positionieren Sie die konische Pipettenspitze in einem Winkel von 45° und durchbohren Sie das **X** auf dem roten Punkt, um den Probenkanaleinlass freizulegen.
 - Die externe Kontrollprobe langsam in den Eingang pipettieren und dabei minimale, aber gleichmäßige Kraft auf den Pipettenkolben ausüben.
 - Geben Sie die Probe bis zum ersten Anschlag auf der Pipette mit einer Geschwindigkeit ab, die es der Flüssigkeit erlaubt, den Kanal vollständig zu füllen und gleichzeitig jeden Gegendruck eliminiert, der zu Verspritzen der Probe oder dem Eindringen von Luftblasen führen könnte.
 - Drücken Sie **QC** (QK) auf der Anzeige des Nexus-IB10-Analysegeräts.
 - Wenn sich die Schublade öffnet, die gefüllte Testdisk in den Einschub legen und auf **Run** (Ausführen) drücken.
 - Der Einschub wird geschlossen und es erfolgt eine Überprüfung der Gültigkeit der Disk.
 - Es erscheint ein Bildschirm zur Auswahl von **Materialien für die Qualitätskontrolle** (siehe Abschnitt Einstellungen für die Qualitätskontrolle im **Nexus-IB10-Analysegerät Benutzerhandbuch**, wie Material für die Qualitätskontrolle [externe Kontrollen] aktualisiert wird).
 - Das Qualitätskontrollmaterial auswählen, das getestet werden soll.
 - Auf der Anzeige des Nexus-IB10-Analysegeräts auf **OK** drücken.
 - Nach 20 Minuten zeigt das Nexus-IB10-Analysegerät die Ergebnisse auf dem Bildschirm an.
 - Ergebnisse werden automatisch ausgedruckt (wenn dies bei der Einrichtung so ausgewählt wurde) oder wenn Sie **Print** (Drucken) betätigen.
 - Wenn der Test abgeschlossen ist, analysieren und vergleichen Sie das Ergebnis mit dem erwarteten Ergebniswert, der in der Gebrauchsanweisung der externen Kontrollen für den mit dem mit dem IB10 sphingotest® DPP3 gemessenen externen Kontrollspiegel

angegeben wurde.

- Die Testdisk herausnehmen und in einem geeigneten Behälter entsorgen.
- Wenn das externe Kontrollergebnis außerhalb des erwarteten Bereichs liegt, lesen Sie bitte unten den Abschnitt Qualitätskontrolle.
Hinweis: Wird der Testlauf abgebrochen, bevor ein Testergebnis angezeigt wird, kann die Testdisk nicht wiederverwendet werden und sollte auf geeignete Weise entsorgt werden.

TESTEN VON PATIENTENPROBEN MIT DEM NEXUS-IB10-ANALYSEGERÄT

1. Einen ungeöffneten Testbeutel aus dem Kühlgerät nehmen und für mindestens 15 Minuten bei Raumtemperatur (19 bis 25 °C/66 bis 77 °F) liegen lassen.
2. Den Beutel öffnen und die Testdisk entnehmen.
3. Die Testdisk auf eine ebene Oberfläche legen.
4. Drücken Sie auf dem Nexus-IB10-Analysegerät auf **New Analysis** (Neue Analyse).
5. Das Analysegerät führt eine allgemeine Systemprüfung durch.
6. Geben Sie die Patienten-ID manuell ein (für die ID können bis zu 20 Zeichen verwendet werden) oder lesen Sie die Patienten-ID mit dem Barcodescanner ein.
7. Mischen Sie das Vollblut-Patienten-Probengefäß, indem Sie das Gefäß vor dem Test mehrmals vorsichtig umdrehen.

8. Testen von Patientenproben mit dem IB10 sphingotest® DPP3

- Mit einer Präzisionspipette (fest oder auf 500 µl eingestellt) die gut gemischte Patientenprobe langsam in die Pipettenspitze aufziehen.
- Positionieren Sie die konische Pipettenspitze in einem Winkel von 45° und durchbohren Sie das **X** auf dem roten Punkt, um den Probenkanaleinlass freizulegen.
- Die Patientenprobe langsam in den Eingang pipettieren und dabei minimale, aber gleichmäßige Kraft auf den Pipettenkolben ausüben.
- Geben Sie die Probe bis zum ersten Anschlag auf der Pipette mit einer Geschwindigkeit ab, die es der Flüssigkeit erlaubt, den Kanal vollständig zu füllen und gleichzeitig jeden Gegendruck eliminiert, der zu Verspritzen der Probe oder dem Eindringen von Luftblasen führen könnte.
- Auf der Anzeige des Nexus-IB10-Analysegeräts auf **OK** drücken.
- Wenn sich die Schublade öffnet, die gefüllte Testdisk in den Einschub legen und auf **Run** (Ausführen) drücken.
- Nach 20 Minuten zeigt das Nexus-IB10-Analysegerät die Ergebnisse auf dem Bildschirm an.
- Ergebnisse werden automatisch ausgedruckt (wenn dies bei der Einrichtung so ausgewählt wurde) oder wenn Sie **Print** (Drucken) betätigen.
- Die Testdisk herausnehmen und in einem geeigneten Behälter entsorgen.

Hinweis: Wird der Testlauf abgebrochen, bevor ein Testergebnis angezeigt wird, kann die Testdisk nicht wiederverwendet werden und sollte auf geeignete Weise entsorgt werden.

INTERPRETATION DER ERGEBNISSE

Der Bereich der vom Nexus IB10 angegebenen DPP3-Konzentrationen liegt bei 5 ng/ml bis 150 ng/ml. Ergebnisse unterhalb oder oberhalb dieses Bereichs werden als „<5 ng/ml“ bzw. „>150 ng/ml“ angezeigt.

Qualitätskontrolle

EXTERNE KONTROLLEN

Zur guten Laborpraxis gehört die Verwendung externer Kontrollen, um eine ordnungsgemäße Testdurchführung sicherzustellen. Es wird empfohlen, vor der Verwendung einer neuen Charge oder Lieferung von IB10 sphingotest® DPP3 die Leistung der Charge durch Tests mit externen Kontrollen zu bestätigen (siehe Abschnitt **Erforderliche, aber nicht mitgelieferte Materialien/Ausrüstung**), um sicherzustellen, dass der Test das richtige Ergebnis liefert. Die Häufigkeit der Qualitätskontrollprüfungen sollte nach den individuellen laborüblichen Qualitätskontrollverfahren festgelegt werden. Nach Bestätigung der erwarteten Ergebnisse sind die Testdisks für die Verwendung mit Patientenproben bereit. Kontrollen sollten auch immer dann eingesetzt werden, wenn die Gültigkeit der Testergebnisse fragwürdig ist. Wenn externe Kontrollen nicht die erwarteten Ergebnisse liefern, verwenden Sie den IB10 sphingotest® DPP3 nicht und wenden Sie sich an den Vertriebspartner in Ihrer Nähe, um technische Unterstützung zu erhalten.

INTERNE KONTROLLE

Der IB10 sphingotest® DPP3 verfügt über eine integrierte positive Verfahrenskontrolle. Das Nexus-IB10-Analysegerät bestimmt automatisch das Vorhandensein dieser Kontrolle und bestätigt damit, dass der Testlauf ein gültiges Ergebnis geliefert hat. Wenn die Kontrollergebnisse vom Erwartungswert abweichen oder die Kontrolle vom Analysegerät nicht erkannt wird, gilt das Testergebnis als „ungültig“ und der Test muss wiederholt werden.

BESCHRÄNKUNGEN

Das Testergebnis sollte in Verbindung mit der Krankengeschichte des Patienten, den Symptomen und anderen klinischen Informationen ausgewertet und interpretiert werden.

Durch Hämolyse von Vollblut bei der Probenahme, fehlerhafte Handhabung der Blutprobe, Reaktion auf Transfusionen, bestimmte Krankheitszustände oder andere Variablen, welche eine Zerstörung von roten Blutkörperchen verursachen, kann DPP3 in die Probe gelangen und die Testergebnisse beeinflussen. Dies könnte möglicherweise zu falsch-positiven Resultaten führen.

Wie bei jedem Assay mit Mausantikörpern besteht die Möglichkeit der Interferenz durch heterophile Antikörper in der Probe.^{16,17} Proben von Personen, die regelmäßig Tieren ausgesetzt waren oder mit tierischen Produkten behandelt wurden, können diese Antikörper enthalten.

Andere nicht aufgeführte Substanzen und/oder Faktoren, z. B. technische oder verfahrensbedingte Fehler, können den Test stören und zu ungenauen Ergebnissen führen.

Nexus Dx, Inc. bietet Produkte für den vorgesehenen Verwendungszweck an. Den in der zugehörigen Produktliteratur aufgeführten Verwendungszweck für jedes Produkt beachten. Änderungen der Produktversprechen vorbehalten. Die ausdrücklichen und stillschweigenden Garantien von Nexus Dx, Inc. (einschließlich der stillschweigenden Garantien der Marktgängigkeit und Eignung) sind abhängig von der Einhaltung bzw. Befolgung der von Nexus Dx, Inc. veröffentlichten Anweisungen in Bezug auf die Verwendung von Produkten von Nexus Dx, Inc. Unter keinen Umständen haftet Nexus Dx, Inc. für indirekte oder Folgeschäden.

Zur technischen Unterstützung wenden Sie sich bitte an Ihren lokalen Händler.

Leistungsmerkmale

MESSBEREICH

Der IB10 sphingotest® DPP3 liefert nachweislich messbare Ergebnisse bei DPP3-Werten von 5 ng/ml bis 150 ng/ml.

ANALYTISCHE SENSITIVITÄT

Die LoD (Limit of Detection, Nachweisgrenze) des IB10 sphingotest® DPP3 beträgt 5 ng/ml, die nach der vom Clinical and Laboratory Standards Institute (CLSI) genehmigten Richtlinie EP17-A2 bestimmt wurde.¹⁸ Der Anteil von falsch-positiven Ergebnissen (α) und falsch-negativen Ergebnissen (β) liegt unter 5 % (Blindwert = 0,58 ng/ml).

Die LoQ (Bestimmungsgrenze, Limit of Quantitation) ist die niedrigste DPP3-Konzentration, die mit einem Gesamtvariationskoeffizienten von höchstens 20 % reproduzierbar gemessen werden kann. Es wurde ein Wert von 5 ng/ml ermittelt.

STÖRENDE SUBSTANZEN

Die folgenden Substanzen wurden auf mögliche Interferenzen mit der DPP3-Messung im IB10 sphingotest® DPP3 basierend auf der CLSI-zugelassenen Richtlinie EP7-A2 (Tabelle 1) getestet.¹⁹ Bei der maximal getesteten Konzentration für die in der folgenden Tabelle aufgeführten Stoffe wurden keine signifikanten Störungen beobachtet.

Tabelle 1.

Potenzielle Störsubstanzen	Maximale Konzentration
Bilirubin (konjugiert)	40 mg/dl
Bilirubin (frei)	60 mg/dl
Biotin	800 µg/l
Cholesterin	400 mg/dl
Kreatinin	2 mg/dl
Glukose	1000 mg/dl
Hämoglobin	0,5 g/dl

Potenzielle Störsubstanzen	Maximale Konzentration
Heparin	3000 U/l
Rheumafaktor (RF)	1500 IU/ml
Gesamtprotein	6 g/dl
Triglyceride	3000 mg/dl
Harnstoff	250 mg/dl

HOOK-EFFEKT

Bei DPP3-Konzentrationen bis 6000 ng/ml ist kein High-Dose-Hook-Effekt zu beobachten.

PRÄZISION

Die Genauigkeit der DPP3-Messung des IB10 sphingotest® DPP3 wurde an Proben bestimmt, bei denen DPP3 in drei Konzentrationen in normales menschliches Plasma gegeben wurde (Tabelle 2). Die Präzision innerhalb des Durchlaufs und die Gesamtpräzision erfolgte in zwei Durchgängen pro Tag, in Wiederholungen von 4 pro Durchgang für jede Konzentration über einen Zeitraum von 20 Tagen für eine Gesamtzahl von 160 Wiederholungen pro Konzentration. Die Präzision innerhalb des Durchlaufs und die Gesamtpräzision wurden gemäß der von CLSI genehmigten Richtlinie EP05-A3²⁰ berechnet.

Tabelle 2.

Probe	Test-charge	Mittelwert (ng/ml)	Präzision im Durchlauf		Gesamtpräzision	
			Std.-Abw. (ng/ml)	VK (%)	Std.-Abw. (ng/ml)	VK (%)
1	A	14,12	1,52	10,7 %	1,67	11,8 %
	B	14,08	1,44	7,9 %	1,16	8,2 %
2	A	31,93	2,15	6,7 %	2,29	7,2 %
	B	31,91	2,00	6,3 %	2,25	7,0 %
3	A	92,85	8,61	9,3 %	8,89	9,6 %
	B	93,50	7,02	7,5 %	7,77	8,3 %

VERGLEICH VON VOLLBLUT *gegenüber* PLASMA

Eine Vergleichsstudie wurde mit zueinander passenden EDTA-Vollblut- und EDTA-Plasmaproben durchgeführt. Bei der Durchführung einer Passing-Bablok-Regressionsanalyse, bei der die Vollblutkonzentrationen mit den entsprechenden Plasmakonzentrationen derselben Probandenproben (N=60) verglichen wurden, ergaben sich eine Steigung von 1,09 (95 % KI = [1,02–1,16]) sowie ein y-Achsen-Abschnitt von -0,77 ng/ml und ein Korrelationskoeffizient von $r = 0,99$.

REFERENZEN

- Rehfeld L, Funk E, Jha S, Macheroux P, Melander O, Bergmann A. Novel Methods for the Quantification of Dipeptidyl Peptidase 3 (DPP3) Concentration and Activity in Human Blood Samples. J Appl Lab Med. 2018. doi:10.1373/jalm.2018.027995.
- Wattiaux R, Wattiaux-de Coninck S, Thirion J, Gasingirwa MC, Jadot M. Lysosomes and Fas-mediated liver cell death. Biochem J. 2007 Apr 1;403(1):89-95. PubMed PMID: 17129211; PubMed Central PMCID: PMC1828900.
- Pang X, Shimizu A, Kurita S, Zankov DP, Takeuchi K, Yasuda-Yamahara M, et al. Novel therapeutic role for dipeptidyl peptidase III in the treatment of hypertension. Hypertension 2016;68:630–41.
- Kumar P, Reithofer V, Reisinger M, Wallner S, Pavkov-Keller T, Macheroux P, Gruber K. Substrate complexes of human dipeptidyl peptidase III reveal the mechanism of enzyme inhibition. Sci Rep. 2016 Mar 30;6:23787. doi: 10.1038/srep23787. PubMed PMID: 27025154; PubMed Central PMCID: PMC4824452.
- Deniau B, Rehfeld L, Santos K, Dienelt A, Azibani F, Sadoune M, Kounde PR, Samuel LS, Tolpannen H, Lassus J, Harjola VP, Vodovar N, Bergmann A, Hartmann O, Mebazaa A, Blet A. Circulating dipeptidyl peptidase-3 is a myocardial depressant factor: DPP3 inhibition rapidly














and sustainably improves hemodynamics, *European Journal of Heart Failure* 2019, accepted.

6. Takagi K, Blet A, Levy B, Deniau B, Azibani F, Feliot E, Bergmann A, Santos K, Hartmann O, Gayat E, Mebazaa A, Kimmoun A. Circulating dipeptidyl-peptidase 3 and alteration in hemodynamics in cardiogenic shock: Results from the OptimaCC Trial, *European Journal of Heart Failure* 2019, accepted.
7. Information on EC 3.4.14.4 - dipeptidyl-peptidase III, BRENDA. (n.d.). <https://www.brenda-enzymes.org/enzyme.php?ecno=3.4.14.4>
8. Prajapati SC, Chauhan SS. Dipeptidyl peptidase III: a multifaceted oligopeptide N-end cutter. *FEBS J* 2011;278: 3256–76.
9. Shimamori Y, Watanabe Y, Fujimoto Y. Purification and characterization of dipeptidyl aminopeptidase III from human placenta. *Chem Pharm Bull* 1986;34:3333–40.
10. Vanha-Perttula T. Dipeptidyl peptidase III and alanyl aminopeptidase in the human seminal plasma: origin and biochemical properties. *Clin Chim Acta* 1988;177:179–95.
11. Aoyagi T, Wada T, Kojima F, Nagai M, Harada S, Takeuchi T, et al. Enzymatic changes in cerebrospinal fluid of patients with Alzheimer-type dementia. *J Clin Biochem Nutr* 1993;14:133–9.
12. Dostal DE, Hunt RA, Kule CE, Bhat GJ, Karoor V, McWhinney CD, et al. Molecular mechanisms of angiotensin II in modulating cardiac function: intracardiac effects and signal transduction pathways. *J Mol Cell Cardiol* 1997;29:2893–902.
13. Roks A, Buikema H, Pinto YM, van Gilst WH. The renin-angiotensin system and vascular function: the role of angiotensin II, angiotensin-converting enzyme, and alternative conversion of angiotensin I. *Heart Vessels* 1997;Suppl 12:119–24.
14. Ferrario CM. Role of angiotensin II in cardiovascular disease—therapeutic implications of more than a century of research. *J Renin-Angiotensin-Aldosterone Syst* 2006;7:3–14.
15. Corrêa TD, Takala J, Jakob SM. Angiotensin II in septic shock. *Crit Care* 2015;19:98.
16. Kricka LJ. Human anti-animal antibody interference in immunological assays. *Clin Chem* 1999;45:942–6.
17. Levinson SS. The nature of heterophilic antibodies and their role in immunoassay Interference. *J Clin Immunoassay* 1992;15:108–15.
18. Pierson-Perry J, Vaks JE, Durham AP, et al. Evaluation of detection capability for clinical laboratory measurement procedures; Approved Guideline – Second Edition. CLSI Document EP17-A2, Volume 32 Number 8, 2012.
19. McEnroe RJ, Burritt MF, Powers DM, et al. Interference testing in clinical chemistry; Approved Guideline – Second Edition. CLSI Document EP7-A2, Volume 25 Number 27, 2005.
20. McEnroe RJ, Magari R, Durham PA, et al. Evaluation of precision of quantitative measurement procedures; Approved Guideline – Third Edition. CLSI Document EP05-A3, Volume 34 Number 13, 2014.

IB10 sphingotest® DPP3

Pour la mesure quantitative de la
Dipeptidyl Peptidase 3 dans du sang total ou du plasma traité à l'EDTA

Explication des symboles

	Marque de conformité CE
	Fabricant
	Référence catalogue
	Date de péremption/d'expiration
	Numéro de lot
	Dispositif médical de diagnostic <i>in vitro</i>
	Consulter le mode d'emploi
	Conserver entre 2 °C et 8 °C
	Représentant européen agréé
	Contenu suffisant pour <n> tests
	Ne pas réutiliser
	Numéro de série
	Insérer le disque avec l'étiquette orientée vers le haut

IB10 sphingotest® DPP3

Pour usage diagnostic *in vitro*

UTILISATION PREVUE

Le IB10 sphingotest® DPP3 est un dosage immunologique rapide hors laboratoire (POC) pour la mesure quantitative *in vitro* de la Dipeptidyl Peptidase 3 (DPP3) dans du sang total ou du plasma humain traité à l'EDTA. Ce test est conçu pour être utilisé avec l'analyseur Nexus IB10 et fournit des résultats quantitatifs en 20 minutes.

Le IB10 sphingotest® DPP3 est destiné à un usage professionnel uniquement et peut être utilisé dans les laboratoires centraux hospitaliers ainsi que dans d'autres établissements de santé tels que les services d'urgence, les unités de soins intensifs et autres centres où des tests sont réalisés.

RESUME ET EXPLICATION DU TEST

Le IB10 sphingotest® DPP3 permet la mesure quantitative du taux de DPP3 dans la circulation sanguine.¹ DPP3 est une enzyme cytosolique qui est libérée dans la circulation sanguine suite à la mort des cellules et augmente dans diverses situations de soins intensifs, par exemple en cas de choc cardiogénique, d'infarctus du myocarde aigu, de sepsis, de traumatisme ou de brûlures. La dégradation de ses substrats, y compris les angiotensines et les enképhalines, interrompt les voies de signalisation des hormones peptidiques et provoque un dysfonctionnement organique.²⁻⁴ Chez les patients souffrant d'un choc cardiogénique, l'élévation de la DPP3 circulante est un facteur de dépression myocardique associée à un dysfonctionnement organique.⁵ La DPP3 circulante peut prédire de manière précoce une modification de l'hémodynamique chez les patients souffrant de choc cardiogénique et une normalisation rapide des taux de DPP3 circulante au premier jour indique que le taux de choc réfractaire sera faible et la possibilité de survie élevée.⁶

LA DIPEPTIDYL PEPTIDASE III

La dipeptidyl peptidase 3 (DPP3), également connue sous le nom d'angiotensinase érythrocytaire, fait partie de la famille M49 des metallopeptidases zinc-dépendantes.⁷ La DPP3 a une masse moléculaire d'environ 83 kDa et est exprimée de manière universelle et hautement conservée chez les procaryotes et les eucaryotes.⁸ La DPP3 est détectée dans des homogénats d'organes et plusieurs liquides corporels, tels que le plasma sanguin, le sérum rétroplacentaire, le plasma séminal et le liquide cérébro-spinal.^{3,9-11} L'enzyme coupe divers peptides bioactifs, tels que les angiotensines, les enképhalines et les endomorphines.⁸ Le principal substrat de la DPP3 est l'angiotensine II (Ang II), principal effecteur du système rénine-angiotensine (SRA), impliquant ainsi la DPP3 extracellulaire dans la régulation du système SRA.⁴ Le SRA est activé dans les maladies cardiovasculaires, le sepsis et le choc septique, et il a été notamment montré que Ang II module de nombreuses fonctions cardiovasculaires y compris le contrôle de la pression artérielle et le remodelage cardiaque.¹²⁻¹⁵

PRINCIPE

Le système d'immunochimie Nexus IB10 combine la chimie à la microfluidique et au flux centrifuge pour la préparation rapide d'un plasma acellulaire à partir de sang total qui peut alors être envoyé à travers un canal pour être réhydraté, solubilisé et mélangé à des immunoconjugés lyophilisés. En utilisant une combinaison de flux actif et d'action capillaire, l'échantillon de test est mesuré quantitativement en 20 minutes avec une intensité du signal optique proportionnelle à la concentration du ou des analytes.

Une fois l'échantillon du patient ajouté, le test est intégralement réalisé dans l'analyseur Nexus IB10 qui gère le contrôle de la température du disque, la séquence de réaction, le flux centrifuge, le mélange, le temps d'incubation, la mesure du signal final, la quantification et le compte-rendu des résultats. Le disque de test comprend un contrôle interne positif pour vérifier que le test a correctement fonctionné. Chaque lot est étalonné de manière à fournir une concentration d'analyte exacte. Un étalonnage spécifique à chaque lot ainsi que des informations supplémentaires tels que la date de péremption du lot sont fournis sur une étiquette à code QR collée sur chaque disque. Il est recommandé de tester les contrôles externes à intervalles adéquats afin de confirmer que la performance du système et du lot de test est bien dans les limites acceptables.

REACTIFS

Le test DPP3 IB10 sphingotest® contient tous les réactifs nécessaires à l'évaluation de la concentration de DPP3, y compris un anticorps monoclonal anti-DPP3 conjugué à un chromogène, un anticorps monoclonal anti-DPP3 conjugué à de la biotine et de la streptavidine immobilisée au niveau de la zone de détection sur le disque.

MATERIEL FOURNI

Chaque boîte contient les éléments suivants :

- Disques de test DPP3 IB10 sphingotest®, chacun emballé individuellement dans un sachet en aluminium hermétique contenant un déshydratant.
- Mode d'emploi.

MATÉRIEL/ÉQUIPEMENT NÉCESSAIRE NON FOURNI

1. Analyseur Nexus IB10 – Modèle n° BCA-IB10.
2. Contrôles DPP3 pour le contrôle de qualité (CQ) externe disponibles dans le commerce. **Veillez contacter le distributeur de votre région** pour les articles de CQ externe recommandés ou pour une assistance technique à ce sujet.
3. Auxiliaire de pipetage étalonné réutilisable à volume fixe ou variable de haute précision, capable de distribuer 500 µl de sang total ou de plasma.
4. Pointes de pipette jetables capables de contenir et de distribuer 500 µl de sang total ou de plasma.

PRÉCAUTIONS ET MISES EN GARDE

- Pour diagnostic *in vitro* uniquement.
- Respecter le mode d'emploi.
- Avant d'analyser les contrôles ou les échantillons de patients, vérifier que la version du logiciel de l'analyseur est la version la plus récente. (Pour des consignes spécifiques, voir le manuel du Nexus IB10).
- Porter des gants jetables lors de la manipulation des échantillons.
- Manipuler les échantillons avec soin. Les échantillons et les disques de test usagés doivent être considérés comme potentiellement infectieux et doivent être mis au rebut conformément aux réglementations locales en matière de matériaux comportant des risques biologiques.
- Se laver soigneusement les mains après toute manipulation du produit.
- Le résultat obtenu grâce au test DPP3 IB10 sphingotest® ne constitue pas un diagnostic définitif et doit être interprété par un médecin conjointement avec d'autres résultats de tests de laboratoire, conformément aux recommandations médicales en vigueur ainsi qu'aux observations cliniques faites sur le patient.
- Conserver le disque de test dans son sachet hermétique jusqu'à son utilisation.
- Ne pas utiliser le disque de test si le sachet est endommagé ou s'il n'est plus hermétique.
- Ne pas utiliser le disque de test au-delà de la date de péremption imprimée sur le sachet.
- Avant l'utilisation, placer le sachet encore fermé à température ambiante (entre 19 et 25 °C [66 et 77 °F]) pendant au moins 15 minutes.
- Toujours veiller à manipuler le disque du test proprement. Évitez toute contamination par les empreintes digitales ou des substances étrangères. Ne pas contaminer le conduit d'entrée de l'échantillon.
- Ne pas faire tomber ou endommager le disque de test.
- Le disque de test doit être inséré, avec l'étiquette orientée vers le haut, dans le plateau de l'analyseur Nexus IB10, immédiatement après avoir injecté l'échantillon dans le disque.
- Ne pas retourner le disque.
- Il s'agit d'un test quantitatif, par conséquent les résultats ne doivent pas être interprétés visuellement.

CONSERVATION ET STABILITÉ

- Conserver le disque du test IB10 sphingotest® DPP3 entre 2 et 8 °C (35 et 46 °F) jusqu'à la date de péremption imprimée sur le sachet.
- Le test IB10 sphingotest® DPP3, conditionné dans son sachet hermétique, est stable entre 18 et 30 °C (64 et 86 °F) pendant 30 jours, à condition que la date de péremption imprimée sur le sachet ne soit pas dépassée.

PRÉLÈVEMENT ET PRÉPARATION DES ÉCHANTILLONS

- Le test IB10 sphingotest® DPP3 doit utiliser des échantillons de sang total et de plasma humains traités à l'EDTA.
- Le sang total traité à l'EDTA doit être testé dès que possible et pas plus tard que 2 heures après son prélèvement. Si le test ne peut pas être effectué dans un délai de 2 heures, le plasma doit être séparé et conservé à -20 °C (-4 °F) ou à une température inférieure avant de pouvoir être testé.
- Avant d'être testés, les échantillons doivent être ramenés à température ambiante (entre 19 et 25 °C [66 et 77 °F]).

PROCEDURE

Analyseur Nexus IB10



Consulter le mode d'emploi de l'analyseur Nexus IB10

Pour l'installation, le démarrage et toutes les instructions d'emploi de l'analyseur, consulter le **mode d'emploi de Nexus IB10**. L'opérateur doit consulter le mode d'emploi avant l'utilisation afin de se familiariser avec le fonctionnement et les procédures de contrôle de qualité.

VERIFICATION DU SYSTEME ET ETALONNAGE DU DISQUE

Chaque fois que l'analyseur Nexus IB10 est allumé, une auto-vérification est automatiquement lancée. Le code QR apposé sur chaque disque contient des informations sur l'étalonnage du disque qui sont automatiquement lues par l'analyseur lorsqu'il réalise un test.

EXECUTION DU CQ AVEC CONTROLES EXTERNES

Le fabricant recommande l'utilisation de contrôles DPP3 disponibles dans le commerce (veuillez consulter le paragraphe **Matériel/équipement nécessaire non fourni**). S'assurer que les contrôles DPP3 sont manipulés et préparés conformément au mode d'emploi correspondant.

1. Retirer un sachet de test, toujours fermé, du réfrigérateur et le laisser à température ambiante (entre 19 et 25 °C [66 et 77 °F]) pendant au moins 15 minutes avant le test.
2. Ouvrir le sachet et retirer le disque de test.
3. Poser le disque sur une surface plane.
4. Appuyer sur le bouton **New Analysis** (Nouvelle analyse) sur l'analyseur Nexus IB10.
5. L'analyseur réalise alors une vérification générale du système.
6. Saisir manuellement l'identifiant du contrôle externe (l'identifiant peut contenir jusqu'à 20 caractères) ou scanner l'identifiant du contrôle externe en utilisant le lecteur de codes-barres.
7. Mélanger le flacon du contrôle de qualité externe en le retournant plusieurs fois délicatement avant l'échantillonnage.
8. **Test des échantillons de contrôle externes avec le test IB10 sphingotest® DPP3**
 - En utilisant une pipette de précision (à volume fixe ou réglé sur 500 µl), aspirer délicatement dans la pointe de la pipette l'échantillon de contrôle de qualité externe bien mélangé.
 - En positionnant la pointe conique de la pipette à un angle de 45°, percer le **X** situé sur le point rouge pour ouvrir le canal d'entrée de l'échantillon.
 - Injecter lentement l'échantillon de contrôle externe dans le canal d'entrée en exerçant une pression minimale mais continue sur le piston de la pipette.
 - Injecter l'échantillon jusqu'au premier arrêt de la pipette, à une vitesse qui permette au fluide de remplir complètement le canal et d'éliminer tout risque de contre-pression pouvant entraîner le rejet de l'échantillon ou l'introduction de bulles d'air.
 - Appuyer sur le bouton **QC** (CQ) sur l'écran de l'analyseur Nexus IB10.
 - Lorsque le plateau s'ouvre, y insérer le disque de test contenant l'échantillon puis appuyer sur **Run** (Exécuter).
 - Le plateau se fermera et effectuera une vérification de la validité du disque.
 - Un écran apparaît pour sélectionner les produits de contrôle de la qualité (se référer à la section **Quality Control Settings** (Paramètres du contrôle de qualité) du **mode d'emploi de l'analyseur Nexus IB10**, qui indique comment mettre à jour les produits de contrôle de la qualité [contrôles externes]).
 - Sélectionner le produit de contrôle de la qualité à tester.
 - Appuyer sur le bouton **OK** sur l'écran de l'analyseur Nexus IB10.
 - Au bout de 20 minutes, les résultats s'affichent sur l'écran de l'analyseur Nexus IB10.
 - Les résultats s'impriment automatiquement (si cette fonction a été sélectionnée lors du paramétrage), autrement appuyer sur **Print** (Imprimer).
 - Lorsque le test est terminé, analyser et comparer le résultat avec la valeur attendue indiquée dans le mode d'emploi du contrôle externe pour la concentration du contrôle externe telle que mesurée par le test IB10 sphingotest® DPP3.
 - Retirer le disque de test et le jeter dans le conteneur approprié.
 - Si le résultat du contrôle externe est en dehors de la plage attendue, consulter le paragraphe Contrôle de qualité ci-dessous.
Remarque : Si le test est annulé avant qu'un résultat de test ne s'affiche, ne pas réutiliser le disque de test et le mettre au rebut de façon appropriée.

TEST DES ECHANTILLONS DE PATIENTS SUR L'ANALYSEUR NEXUS IB10

1. Retirer un sachet de test, encore fermé, du réfrigérateur et le laisser à température ambiante (entre 19 et 25 °C [66 et 77 °F]) pendant au moins 15 minutes.
2. Ouvrir le sachet et retirer le disque de test.
3. Poser le disque sur une surface plane.
4. Appuyer sur le bouton **New Analysis** (Nouvelle analyse) sur l'analyseur Nexus IB10.
5. L'analyseur réalise alors une vérification générale du système.
6. Saisir manuellement l'identifiant du patient (l'identifiant peut contenir jusqu'à 20 caractères) ou scanner l'identifiant du patient en utilisant le lecteur de codes-barres.
7. Avant le test, mélanger le tube d'échantillon de sang total du patient, en le retournant délicatement plusieurs fois.

8. Test des échantillons de patients avec le test IB10 sphingotest® DPP3

- En utilisant une pipette de précision (à volume fixe ou réglé sur 500 µl), aspirer délicatement l'échantillon bien mélangé du patient dans la pointe de la pipette.
- En positionnant la pointe conique de la pipette à un angle de 45°, percer le **X** situé sur le point rouge pour ouvrir le canal d'entrée de l'échantillon.
- Injecter lentement l'échantillon du patient dans le canal d'entrée en exerçant une pression minimale mais continue sur le piston de la pipette.
- Injecter l'échantillon jusqu'au premier arrêt de la pipette, à une vitesse qui permette au fluide de remplir complètement le canal et d'éliminer tout risque de contre-pression pouvant entraîner le rejet de l'échantillon ou l'introduction de bulles d'air.
- Appuyer sur le bouton **OK** sur l'écran de l'analyseur Nexus IB10.
- Lorsque le plateau s'ouvre, y insérer le disque de test contenant l'échantillon puis appuyer sur **Run** (Exécuter).
- Au bout de 20 minutes, les résultats s'affichent sur l'écran de l'analyseur Nexus IB10.
- Les résultats s'impriment automatiquement (si cette fonction a été sélectionnée lors du paramétrage), autrement appuyer sur **Print** (Imprimer).
- Retirer le disque de test et le jeter dans le conteneur approprié.

Remarque : Si le test est annulé avant qu'un résultat de test ne s'affiche, ne pas réutiliser le disque de test et le mettre au rebut de façon appropriée.

INTERPRETATION DES RESULTATS

La plage de concentrations de DPP3 rapportée par le Nexus IB10 est de 5 ng/ml à 150 ng/ml. Les résultats inférieurs ou supérieurs à cette plage sont respectivement indiqués comme suit : « < 5 ng/ml » ou « > 150 ng/ml » respectivement.

Contrôle de qualité

CONTROLES EXTERNES

Les bonnes pratiques de laboratoire intègrent l'utilisation de contrôles externes afin de garantir l'efficacité du test. Avant l'utilisation d'un nouveau lot ou d'un nouvel envoi de tests IB10 sphingotest® DPP3, il est recommandé de vérifier la performance du lot en le testant à l'aide de contrôles externes (voir le paragraphe **Matériel/équipement nécessaire non fourni**) afin de s'assurer que le test fournira des résultats exacts.

La fréquence des tests de contrôle de qualité doit être déterminée en fonction des procédures de contrôle de qualité standard propres au laboratoire. Après vérification des résultats attendus, les disques de test sont prêts à être utilisés avec des échantillons de patients. Les contrôles doivent également être utilisés chaque fois que la validité des résultats de test est incertaine. Si les contrôles externes ne donnent pas les résultats attendus, ne pas utiliser le test IB10 sphingotest® DPP3 et contacter le distributeur local pour une assistance technique.

CONTROLE INTERNE

Le test IB10 sphingotest® DPP3 est doté d'un contrôle de la procédure positif intégré. L'analyseur Nexus IB10 détecte automatiquement la présence de ce contrôle, confirmant ainsi que le test exécuté a fourni un résultat valide. Si le contrôle ne se fait pas ou s'il n'est pas reconnu par l'analyseur, le résultat du test est alors considéré comme « non valide » et le test doit être répété.

LIMITES

Le résultat du test doit être évalué et interprété conjointement avec les antécédents médicaux, symptômes et autres données cliniques du patient. L'hémolyse du sang total prélevé, la mauvaise manipulation du spécimen de sang, une réaction à une transfusion, certaines maladies ou encore

d'autres variables peuvent causer la destruction des globules rouges, ce qui va libérer la DPP3 dans l'échantillon et affecter le résultat. Cela pourrait générer des résultats faux positifs.

Comme c'est le cas pour tout dosage employant des anticorps de souris, il existe une possibilité d'interférence provoquée par des anticorps hétérophiles présents dans l'échantillon.^{16,17} Les échantillons provenant d'individus qui ont été régulièrement en présence d'animaux ou qui ont été traités avec des produits d'origine animale peuvent contenir ces anticorps.

D'autres substances et/ou facteurs ne faisant pas partie de la liste, comme par exemple des erreurs techniques ou procédurales, peuvent interférer avec le test et fausser les résultats.

Nexus Dx, Inc. fournit des produits dans le cadre de leur utilisation prévue. Consulter la littérature spécifique au produit pour une description de l'utilisation prévue relative au produit. La responsabilité liée au produit est soumise à modifications. Les garanties expresses et tacites de Nexus Dx, Inc. (y compris les garanties tacites de qualité marchande et d'adéquation) sont soumises à la condition d'acceptation ou de respect des instructions publiées par Nexus Dx, Inc. concernant l'utilisation des produits de Nexus Dx, Inc. Nexus Dx, Inc. ne pourra en aucune circonstance être tenue responsable de tout dommage direct ou indirect.

Pour obtenir une assistance technique, veuillez contacter votre distributeur local.

Caractéristiques de performance

PLAGE DE MESURE

Il a été démontré que le test IB10 sphingotest® DPP3 fournit des résultats mesurables pour des concentrations de DPP3 allant de 5 ng/ml à 150 ng/ml.

SENSIBILITE ANALYTIQUE

La limite de détection (LD) du test IB10 sphingotest® DPP3 est de 5 ng/ml, établie conformément à la directive approuvée EP17-A2 du Clinical and Laboratory Standards Institute (CLSI).¹⁸ La proportion de faux positifs (α) et faux négatifs (β) est inférieure à 5 % (limite échantillon blanc = 0,58 ng/ml).

La LdQ (Limite de quantification) est la concentration de DPP3 la plus faible qui puisse être mesurée de manière reproductible avec un coefficient de variation total maximum de 20 %. Cette limite a été évaluée à 5 ng/ml.

Substances provoquant des interférences

Les substances suivantes ont été testées pour évaluer les interférences avec les mesures de DPP3 dans le test IB10 sphingotest® DPP3 conformément à la directive EP7-A2 du CLSI (tableau 1).¹⁹ Aucune interférence significative n'a été observée à la concentration maximum pour les substances répertoriées dans le tableau ci-dessous.

Tableau 1.

Produits risquant de provoquer des interférences	Concentration maximale
Bilirubine (conjuguée)	40 mg/dl
Bilirubine (libre)	60 mg/dl
Biotine	800 µg/L
Cholestérol	400 mg/dl
Créatinine	2 mg/dl
Glucose	1 000 mg/dl
Hémoglobine	0,5 g/dl
Héparine	3 000 U/l
Facteur rhumatoïde (FR)	1 500 UI/ml
Protéines totales	6 g/dl
Triglycérides	3 000 mg/dl
Urée	250 mg/dl

EFFET CROCHET

Aucun effet crochet à forte dose n'a été observé pour les concentrations de DPP3 allant jusqu'à 6 000 ng/ml.

PRECISION

La précision du test IB10 sphingotest® DPP3 a été déterminée à l'aide d'échantillons dans lesquels trois concentrations différentes de DPP3 ont été ajoutées à du plasma humain normal (tableau 2). La précision intra-série et la précision totale ont été mesurées sur deux séries de tests par jour, en 4 exemplaires par série et pour chaque concentration sur une période de 20 jours, pour un nombre total de 160 répétitions à chaque concentration. La précision intra-série et la précision totale ont été calculées conformément à la directive EP05-A3 approuvée du CLSI.²⁰

Tableau 2.

Échantillon	Lot de test	Moyenne (ng/ml)	Précision intra-série		Précision totale	
			Écart-type (ng/ml)	CV (%)	Écart-type (ng/ml)	CV (%)
1	A	14,12	1,52	10,7 %	1,67	11,8 %
	B	14,08	1,44	7,9 %	1,16	8,2 %
2	A	31,93	2,15	6,7 %	2,29	7,2 %
	B	31,91	2,00	6,3 %	2,25	7,0 %
3	A	92,85	8,61	9,3 %	8,89	9,6 %
	B	93,50	7,02	7,5 %	7,77	8,3 %

COMPARAISON SANG TOTAL - PLASMA

Une étude comparative a été menée avec des échantillons appariés de sang total traité à l'EDTA et de plasma traité à l'EDTA. Une analyse de régression de Passing-Bablok comparant les concentrations pour le sang total par rapport aux concentrations correspondantes pour le plasma sur les échantillons de mêmes sujets (N = 60) donne une pente de 1,09 (IC à 95 % = [1,02-1,16]), une ordonnée à l'origine de -0,77 ng/ml, et un coefficient de corrélation $r = 0,99$.

BIBLIOGRAPHIE

1. Rehfeld L, Funk E, Jha S, Macheroux P, Melander O, Bergmann A. Novel Methods for the Quantification of Dipeptidyl Peptidase 3 (DPP3) Concentration and Activity in Human Blood Samples. *J Appl Lab Med*. 2018. doi:10.1373/jalm.2018.027995
2. Wattiaux R, Wattiaux-de Coninck S, Thirion J, Gasingirwa MC, Jadot M. Lysosomes and Fas-mediated liver cell death. *Biochem J*. 2007 Apr 1;403(1):89-95. PubMed PMID: 17129211; PubMed Central PMCID: PMC1828900.
3. Pang X, Shimizu A, Kurita S, Zankov DP, Takeuchi K, Yasuda-Yamahara M, et al. Novel therapeutic role for dipeptidyl peptidase III in the treatment of hypertension. *Hypertension* 2016;68:630–41.
4. Kumar P, Reithofer V, Reisinger M, Wallner S, Pavkov-Keller T, Macheroux P, Gruber K. Substrate complexes of human dipeptidyl peptidase III reveal the mechanism of enzyme inhibition. *Sci Rep*. 2016 Mar 30;6:23787. doi: 10.1038/srep23787. PubMed PMID: 27025154; PubMed Central PMCID: PMC4824452.
5. Deniau B, Rehfeld L, Santos K, Dienelt A, Azibani F, Sadoune M, Kounde PR, Samuel LS, Tolpannen H, Lassus J, Harjola VP, Vodovar N, Bergmann A, Hartmann O, Mebazaa A, Blet A. Circulating dipeptidyl peptidase-3 is a myocardial depressant factor: DPP3 inhibition rapidly and sustainably improves hemodynamics, *European Journal of Heart Failure* 2019, accepted.
6. Takagi K, Blet A, Levy B, Deniau B, Azibani F, Feliot E, Bergmann A, Santos K, Hartmann O, Gayat E, Mebazaa A, Kimmoun A. Circulating dipeptidyl-peptidase 3 and alteration in hemodynamics in cardiogenic shock: Results from the OptimaCC Trial, *European Journal of Heart Failure* 2019, accepted.
7. Information on EC 3.4.14.4 - dipeptidyl-peptidase III, BRENDA. (n.d.). <https://www.brenda-enzymes.org/enzyme.php?ecno=3.4.14.4>
8. Prajapati SC, Chauhan SS. Dipeptidyl peptidase III: a multifaceted oligopeptide N-end cutter. *FEBS J* 2011;278: 3256–76.
9. Shimamori Y, Watanabe Y, Fujimoto Y. Purification and characterization of dipeptidyl aminopeptidase III from human placenta. *Chem Pharm Bull* 1986;34:3333–40.
10. Vanha-Perttula T. Dipeptidyl peptidase III and alanyl aminopeptidase in the human seminal plasma: origin and biochemical properties. *Clin Chim Acta* 1988;177:179–95.
11. Aoyagi T, Wada T, Kojima F, Nagai M, Harada S, Takeuchi T, et al. Enzymatic changes in cerebrospinal fluid of patients with Alzheimer-type dementia. *J Clin Biochem Nutr* 1993;14:133–9.
12. Dostal DE, Hunt RA, Kule CE, Bhat GJ, Karoor V, McWhinney CD, et al. Molecular mechanisms of angiotensin II in modulating cardiac














function: intracardiac effects and signal transduction pathways. *J Mol Cell Cardiol* 1997;29:2893–902.

13. Roks A, Buikema H, Pinto YM, van Gilst WH. The reninangiotensin system and vascular function: the role of angiotensin II, angiotensin-converting enzyme, and alternative conversion of angiotensin I. *Heart Vessels* 1997;Suppl 12:119–24.
14. Ferrario CM. Role of angiotensin II in cardiovascular disease—therapeutic implications of more than a century of research. *J Renin-Angiotensin-Aldosterone Syst* 2006;7:3–14.
15. Corrêa TD, Takala J, Jakob SM. Angiotensin II in septic shock. *Crit Care* 2015;19:98.
16. Kricka LJ. Human anti-animal antibody interference in immunological assays. *Clin Chem* 1999;45:942-6.
17. Levinson SS. The nature of heterophilic antibodies and their role in immunoassay Interference. *J Clin Immunoassay* 1992;15:108-15.
18. Pierson-Perry J, Vaks JE, Durham AP, et al. Evaluation of detection capability for clinical laboratory measurement procedures; Approved Guideline – Second Edition. CLSI Document EP17-A2, Volume 32 Number 8, 2012.
19. McEnroe RJ, Burritt MF, Powers DM, et al. Interference testing in clinical chemistry; Approved Guideline – Second Edition. CLSI Document EP7-A2, Volume 25 Number 27, 2005.
20. McEnroe RJ, Magari R, Durham PA, et al. Evaluation of precision of quantitative measurement procedures; Approved Guideline – Third Edition. CLSI Document EP05-A3, Volume 34 Number 13, 2014.

IB10 sphingotest® DPP3

Per la determinazione quantitativa della
dipeptidil peptidasi 3 in plasma e sangue intero EDTA

Legenda dei simboli

	Marchio di conformità CE
	Produttore
	Numero di catalogo
	Data di scadenza/Utilizzare entro
	Numero di lotto
	Presidio medico per uso diagnostico <i>in vitro</i>
	Fare riferimento alle Istruzioni per l'uso
	Conservare tra 2 °C e 8 °C
	Rappresentante autorizzato per l'Europa
	Contiene materiale sufficiente per <n> test
	Non riutilizzare
	Numero di serie
	Inserire il disco con l'etichetta rivolta verso l'alto

IB10 sphingotest® DPP3

Per uso diagnostico *in vitro*

USO PREVISTO

Il test IB10 sphingotest® DPP3 è un immunosaggio rapido per diagnostica decentrata (POC) che consente la determinazione quantitativa *in vitro* della dipeptidil peptidasi 3 (DPP3) in plasma e sangue intero EDTA umani. Questo test è destinato all'uso in combinazione con l'analizzatore Nexus IB10 e fornisce risultati quantitativi in 20 minuti.

Il test IB10 sphingotest® DPP3 è destinato esclusivamente all'uso professionale e può essere utilizzato in laboratori centrali ospedalieri e in altre strutture sanitarie quali reparti di pronto soccorso, unità di terapia intensiva e altri centri nei quali si eseguono analisi di diagnostica decentrata.

RIEPILOGO E PRESENTAZIONE DEL TEST

Il test IB10 sphingotest® DPP3 esegue la misurazione quantitativa del livello di DPP3 che circola nel flusso sanguigno.¹ La DPP3 è un enzima citosolico rilasciato nel flusso sanguigno dopo la morte delle cellule che si accumulano in varie condizioni acute quali shock cardiogeno, infarto miocardico acuto, sepsi, traumi e ustioni. La degradazione dei suoi substrati, comprendenti angiotensine ed encefaline, interrompe i percorsi di segnalazione degli ormoni peptidici provocando disfunzioni organiche.²⁻⁴ Nei pazienti con shock cardiogeno, l'elevata quantità di DPP3 in circolo è un fattore sedativo del miocardio associato a disfunzione dell'organo.⁵ La presenza di DPP3 in circolo può prevedere in modo precoce l'alterazione dell'emodinamica nei pazienti con shock cardiogeno; la rapida normalizzazione dei livelli di DPP3 in circolo nel corso del primo giorno è indice di un basso tasso di shock refrattario e di un'elevata probabilità di sopravvivenza.⁶

DIPEPTIDIL PEPTIDASI III

La dipeptidil peptidasi umana 3 (DPP3), nota anche come angiotensinasi degli eritrociti, è un membro della famiglia M49 di metallopeptidasi dipendenti dallo zinco.⁷ La DPP3 ha una massa molecolare di circa 83 kDa ed è ubiquitariamente espressa e altamente conservata in procarioti ed eucarioti.⁸ La DPP3 viene rilevata negli omogenati di organi e in diversi fluidi corporei, quali plasma sanguigno, siero retroplacentare, plasma seminale e liquido cerebrospinale.^{3,9-11} L'enzima scinde vari peptidi bioattivi, quali angiotensine, encefaline ed endomorfine.⁸ Il substrato più prominente di DPP3 è l'angiotensina II (Ang II), l'effettore principale del sistema renina-angiotensina (RAS); ciò implica l'uso della DPP3 extracellulare nella regolazione del sistema RAS.⁴ Il sistema RAS si attiva nelle malattie cardiovascolari, nella sepsi e nello shock settico; Ang II in particolare ha dimostrato di modulare molte funzioni cardiovascolari, tra cui il controllo della pressione sanguigna e il rimodellamento cardiaco.¹²⁻¹⁵

PRINCIPIO

Il sistema di immunochimica Nexus IB10 combina la chimica con la microfluidica e il flusso centrifugo per preparare rapidamente un plasma non contenente cellule, ottenuto da sangue intero, che possa successivamente essere fatto passare attraverso un canale per la reidratazione, la solubilizzazione e la miscelazione con immunocongiugati liofilizzati. Mediante una combinazione di flusso attivo e azione capillare, il test è pronto per essere misurato quantitativamente in 20 minuti con un livello di segnale ottico proporzionale alla concentrazione di analiti.

Dopo l'aggiunta del campione del paziente, l'intero test viene eseguito all'interno dell'analizzatore Nexus IB10, che controlla la temperatura del disco, nonché la sequenza di reazione, il flusso centrifugo, la miscelazione, il tempo di incubazione, la misurazione del segnale finale, la quantificazione e la refertazione dei risultati. Il disco del test comprende un controllo interno positivo atto a garantire che il test stesso funzioni correttamente. Ogni lotto è calibrato per fornire un'accurata concentrazione di analiti. La calibrazione specifica per il lotto, insieme a informazioni aggiuntive quali la data di scadenza del lotto, è contenuta su un'etichetta con codice QR applicata su ogni disco. Si consiglia di testare i controlli esterni a intervalli adeguati per verificare che il sistema e il lotto di test operino entro limiti accettabili.

REAGENTI

Il test IB10 sphingotest® DPP3 contiene tutti i reagenti occorrenti per valutare il livello di DPP3, compresi l'anticorpo monoclonale anti-DPP3 coniugato a colorante, l'anticorpo monoclonale anti-DPP3 coniugato a biotina e la streptavidina legata all'area di rilevamento sul disco.

MATERIALI FORNITI

Ogni scatola contiene quanto segue:

- Dischi del test IB10 sphingotest® DPP3, ciascuno sigillato singolarmente in una busta di alluminio con sostanza igroscopica.
- Istruzioni per l'uso.

MATERIALI/APPARECCHIATURE NECESSARI MA NON FORNITI

1. Analizzatore Nexus IB10 - Modello n. BCA-IB10.
2. Controlli per DPP3 disponibili in commercio per controllo di qualità esterno. **Contattare il distributore di zona** per i materiali consigliati per il controllo di qualità esterno o per assistenza tecnica in merito a tale controllo.
3. Pistola di dosaggio riutilizzabile calibrata a volume fisso o variabile, a precisione e accuratezza elevate, in grado di erogare 500 µl di sangue intero o plasma.
4. Puntali per pipette monouso in grado di accettare ed erogare 500 µl di sangue intero o plasma.

PRECAUZIONI E AVVERTENZE

- Solo per uso diagnostico *in vitro*.
- Seguire scrupolosamente le Istruzioni per l'uso.
- Prima di analizzare i controlli o i campioni dei pazienti, assicurarsi che il software dell'analizzatore sia aggiornato alla versione più recente (consultare il manuale di Nexus IB10 per istruzioni specifiche).
- Nel maneggiare i campioni, indossare guanti monouso.
- Maneggiare i campioni con cura. I campioni e i dischi di test usati devono essere trattati come materiali potenzialmente infetti e devono essere eliminati come materiali a rischio biologico in conformità alle disposizioni locali vigenti.
- Lavarsi bene le mani dopo la manipolazione.
- Il risultato ottenuto con il test IB10 sphingotest® DPP3 non fornisce una diagnosi definitiva e deve essere interpretato da un medico nell'ambito di un quadro clinico che preveda altri test di laboratorio, conformemente ai protocolli medici in vigore così come ai risultati clinici del paziente.
- Conservare il disco del test nella busta sigillata fino al momento dell'uso.
- Non utilizzare il disco del test se la busta è danneggiata o se il sigillo è compromesso.
- Non utilizzare il disco del test oltre la data di scadenza stampata sulla busta.
- Prima dell'uso, tenere la busta chiusa a temperatura ambiente (19-25 °C/66-77 °F) per almeno 15 minuti.
- Nel maneggiare il disco del test, porre la massima attenzione alla pulizia. Evitare ogni contaminazione da impronte digitali o sostanze estranee. Non contaminare l'ingresso del canale del campione.
- Non lasciar cadere o danneggiare il disco del test.
- Il disco del test deve essere inserito nel vassoio dell'analizzatore Nexus IB10 con l'etichetta rivolta verso l'alto immediatamente dopo l'iniezione del campione nel disco.
- Non capovolgere il disco.
- Questo è un test quantitativo; non tentare pertanto un'interpretazione visiva dei risultati.

CONSERVAZIONE E STABILITÀ

- Conservare il test IB10 sphingotest® DPP3 a temperature comprese tra 2 e 8 °C (35 e 46 °F) fino alla data di scadenza stampata sulla busta.
- Il test IB10 sphingotest® DPP3 nella busta sigillata è stabile a temperature comprese tra 18 e 30 °C (64 e 86 °F) per 30 giorni, purché non sia stata superata la data di scadenza stampata sulla busta.

RACCOLTA E PREPARAZIONE DEL CAMPIONE

- Il test IB10 sphingotest® DPP3 è destinato all'uso con campioni di plasma o sangue intero EDTA.
- Il sangue intero EDTA deve essere analizzato quanto prima e comunque non oltre 2 ore dal prelievo. Se non è possibile completare il test entro 2 ore, occorre separare il plasma e conservarlo a -20 °C (-4 °F) o temperature inferiori fino al momento del test.
- Attendere che i campioni raggiungano la temperatura ambiente (19-25 °C/66-77 °F) prima dell'analisi.

PROCEDURA

Analizzatore Nexus IB10



Consultare il manuale d'uso dell'analizzatore Nexus IB10

Per l'installazione, l'avvio e l'utilizzo dell'analizzatore, consultare il **manuale d'uso dell'analizzatore Nexus IB10**. L'operatore deve consultare il manuale d'uso prima di utilizzare lo strumento per acquisire dimestichezza con il corretto funzionamento e le procedure di controllo della qualità.

CONTROLLO DEL SISTEMA E CALIBRAZIONE DEL DISCO

Ogni volta che si accende l'analizzatore Nexus IB10, il sistema esegue automaticamente un'autodiagnosi. Il codice QR presente su ogni disco del test contiene informazioni per la calibrazione del disco stesso che l'analizzatore legge automaticamente quando esegue il test.

ESECUZIONE DEL CONTROLLO DI QUALITÀ CON CONTROLLI ESTERNI

Il produttore raccomanda di usare i controlli per DPP3 disponibili in commercio (consultare la sezione **Materiali/apparecchiature necessari ma non forniti**). Accertarsi che i controlli DPP3 siano manipolati e preparati secondo le corrispondenti Istruzioni per l'uso.

1. Togliere dal frigorifero una busta del test chiusa e tenerla a temperatura ambiente (19-25 °C/66-77 °F) per almeno 15 minuti prima dell'analisi.
2. Aprire la busta ed estrarre il disco del test.
3. Collocare il disco del test su una superficie piana.
4. Sull'analizzatore Nexus IB10, premere **New Analysis** (Nuova analisi).
5. L'analizzatore esegue un controllo generale del sistema.
6. Immettere manualmente l'ID del controllo esterno (l'ID può contenere al massimo 20 caratteri) o immettere l'ID del controllo esterno leggendo il codice a barre con un apposito lettore.
7. Miscelare la fiala del controllo di qualità esterno capovolgendola delicatamente diverse volte prima del campionamento.
8. **Analisi di campioni di controllo esterni con il test IB10 sphingotest® DPP3**
 - Con una pipetta di precisione (fissa o regolata a 500 µl) aspirare lentamente il campione di controllo di qualità esterno ben miscelato nel puntale della pipetta.
 - Con la punta affusolata della pipetta posta a un'angolazione di 45°, forare in corrispondenza della **X** sul punto rosso per esporre l'ingresso del canale del campione.
 - Depositare lentamente il campione del controllo esterno nell'ingresso applicando una forza minima ma costante sul pistoncino della pipetta.
 - Spingere il campione fino al primo arresto sulla pipetta, a una velocità che consenta al fluido di riempire completamente il canale ed elimini una eventuale contropressione che potrebbe causare la fuoriuscita di campione o la formazione di bolle d'aria.
 - Premere **QC** (Controllo di qualità) sul display dell'analizzatore Nexus IB10.
 - Quando il vassoio si apre, inserirvi il disco di test con il campione e premere **Run** (Esegui).
 - Il vassoio si chiude, quindi il sistema controlla la validità del disco.
 - Appare una schermata per la selezione dei materiali di controllo della qualità (consultare la sezione **Impostazioni di controllo della qualità** del **Manuale d'uso dell'analizzatore Nexus IB10** per la procedura di aggiornamento del materiale di controllo di qualità [controlli esterni]).
 - Selezionare il materiale da analizzare ai fini del controllo della qualità.
 - Premere **OK** sul display dell'analizzatore Nexus IB10.
 - Dopo 20 minuti, l'analizzatore Nexus IB10 visualizzerà i risultati sullo schermo.
 - I risultati vengono stampati automaticamente se tale opzione è stata selezionata durante l'impostazione; in caso contrario premere **Print** (Stampa).
 - Al termine del test, analizzare e confrontare il risultato con il valore atteso riportato nelle Istruzioni per l'uso del controllo esterno per il livello del controllo esterno misurato usando il test IB10 sphingotest® DPP3.
 - Rimuovere il disco del test e gettarlo nell'apposito contenitore.
 - Se il risultato del controllo esterno non rientra nell'intervallo atteso, consultare la sezione Controllo della qualità di seguito.

Nota: se l'esecuzione del test viene annullata prima della visualizzazione del risultato, il disco del test non può essere riutilizzato e deve essere smaltito nel modo opportuno.

ANALISI DI CAMPIONI DI PAZIENTI SULL'ANALIZZATORE NEXUS IB10

1. Togliere dal frigorifero una busta di test chiusa e tenerla a temperatura ambiente (19-25 °C/66-77 °F) per almeno 15 minuti.
2. Aprire la busta ed estrarre il disco del test.
3. Collocare il disco del test su una superficie piana.
4. Sull'analizzatore Nexus IB10, premere **New Analysis** (Nuova analisi).
5. L'analizzatore esegue un controllo generale del sistema.
6. Immettere manualmente l'ID paziente (l'ID può contenere al massimo 20 caratteri) o immettere l'ID paziente leggendo il codice a barre con un apposito lettore.
7. Prima dell'analisi, miscelare la provetta con il campione di sangue intero del paziente capovolgendola delicatamente più volte.

8. Analisi dei campioni del paziente con il test IB10 sphingotest® DPP3

- Con una pipetta di precisione (fissa o regolata a 500 µl), aspirare lentamente il campione del paziente ben miscelato nel puntale della pipetta.
- Con la punta affusolata della pipetta posta a un'angolazione di 45°, forare in corrispondenza della **X** sul punto rosso per esporre l'ingresso del canale del campione.
- Depositare lentamente il campione del paziente nell'ingresso applicando una forza minima ma costante sul pistoncino della pipetta.
- Spingere il campione fino al primo arresto sulla pipetta, a una velocità che consenta al fluido di riempire completamente il canale ed elimini una eventuale contropressione che potrebbe causare la fuoriuscita di campione o la formazione di bolle d'aria.
- Premere **OK** sul display dell'analizzatore Nexus IB10.
- Quando il vassoio si apre, inserirvi il disco di test con il campione e premere **Run** (Esegui).
- Dopo 20 minuti, l'analizzatore Nexus IB10 visualizzerà i risultati sullo schermo.
- I risultati vengono stampati automaticamente se tale opzione è stata selezionata durante l'impostazione; in caso contrario premere **Print** (Stampa).
- Rimuovere il disco del test e gettarlo nell'apposito contenitore.

Nota: se l'esecuzione del test viene annullata prima della visualizzazione del risultato, il disco del test non può essere riutilizzato e deve essere smaltito nel modo opportuno.

INTERPRETAZIONE DEI RISULTATI

Le concentrazioni di DPP3 riportate dall'analizzatore Nexus IB10 sono comprese nell'intervallo da 5 ng/ml a 150 ng/ml. Risultati inferiori o superiori a questo intervallo saranno indicati rispettivamente come "<5 ng/ml" o ">150 ng/ml".

Controllo della qualità

CONTROLLI ESTERNI

La buona pratica di laboratorio prevede l'uso di controlli esterni atti a garantire il corretto funzionamento del disco di test. Prima di usare un nuovo lotto o spedizione di test IB10 sphingotest® DPP3, si consiglia di confermare il funzionamento del lotto effettuando l'analisi con controlli esterni (consultare la sezione **Materiali/apparecchiature necessari ma non forniti**) per assicurarsi che il test produrrà il risultato corretto. La frequenza dei test di controllo della qualità deve essere determinata in base alle procedure di controllo della qualità standard in vigore nei singoli laboratori. Alla conferma dei risultati attesi, i dischi di test sono pronti per l'uso con i campioni del paziente. I controlli devono essere usati, inoltre, ogni qualvolta si abbiano dubbi sulla validità dei risultati del test. Se i controlli esterni non funzionano come previsto, non usare il test IB10 sphingotest® DPP3 e contattare il distributore di zona per assistenza tecnica.

CONTROLLO INTERNO

Il test IB10 sphingotest® DPP3 comprende un controllo procedurale positivo integrato. L'analizzatore Nexus IB10 determina automaticamente la presenza di questo controllo confermando in tal modo che l'analisi ha prodotto un risultato valido. Se il controllo non si forma o non è riconosciuto dall'analizzatore, il risultato del test viene considerato "non valido" e il test deve essere ripetuto.

LIMITAZIONI

Il risultato del test deve essere valutato e interpretato nell'ambito di un quadro clinico più ampio che consideri l'anamnesi del paziente, gli specifici sintomi e altre informazioni cliniche.

L'emolisi del sangue intero dal prelievo del campione, l'errato trattamento del sangue, una reazione alla trasfusione, alcune condizioni patologiche o altri variabili potrebbero causare la distruzione degli eritrociti, rilasciando la DPP3 nel campione e influenzando i risultati del test. Questa situazione potrebbe generare risultati falsi positivi.

Come con qualsiasi saggio che faccia uso di anticorpi murini, esiste la possibilità di interferenza da parte di anticorpi eterofili nel campione.^{16,17} I campioni di individui che sono stati regolarmente a contatto con animali o che sono stati trattati con prodotti di origine animale possono contenere questi anticorpi.

Altre sostanze e/o fattori non compresi nell'elenco, ossia errori tecnici o procedurali, possono interferire con il test e produrre risultati inaccurati.

Nexus Dx, Inc. offre prodotti idonei per l'uso previsto. Consultare la letteratura specifica, relativa al prodotto, contenente le dichiarazioni sulla destinazione d'uso di ciascun prodotto. Le dichiarazioni sul prodotto sono soggette a modifiche. Le garanzie espresse e tacite di Nexus Dx, Inc. (comprese le garanzie tacite di commerciabilità e idoneità) sono soggette al rispetto, o all'osservanza, delle istruzioni pubblicate da Nexus Dx, Inc. in relazione all'uso dei suoi prodotti. In nessun caso Nexus Dx, Inc. si riterrà responsabile per danni indiretti o consequenziali.

Per assistenza tecnica si prega di contattare il proprio distributore di zona.

Caratteristiche prestazionali

INTERVALLO DI MISURAZIONE

È stato dimostrato che il test IB10 sphingotest® DPP3 è in grado di fornire risultati misurabili con livelli di DPP3 compresi fra 5 ng/ml e 150 ng/ml.

SENSIBILITÀ ANALITICA

Il limite di rilevabilità (LoD) per il test IB10 sphingotest® DPP3 è di 5 ng/ml, determinato secondo le linee guida approvate EP17-A2 del Clinical and Laboratory Standards Institute (CLSI).¹⁸ La proporzione di falsi positivi (α) e di falsi negativi (β) è inferiore al 5% (limite del bianco = 0,58 ng/ml).

Il limite di quantificazione (LoQ) è la concentrazione più bassa di DPP3 misurabile in modo riproducibile con un coefficiente di variazione totale massimo del 20%. Tale limite è risultato pari a 5 ng/ml.

SOSTANZE INTERFERENTI

Sono state analizzate le seguenti sostanze per verificare la potenziale interferenza con la misurazione della DPP3 nel test IB10 sphingotest® DPP3 in base alle linee guida approvate EP7-A2 del CLSI (Tabella 1).¹⁹ Non sono state osservate interferenze significative alla concentrazione massima delle sostanze riportate nella tabella sottostante.

Tabella 1.

Potenziali interferenti	Concentrazione massima
Bilirubina (coniugata)	40 mg/dl
Bilirubina (libera)	60 mg/dl
Biotina	800 µg/l
Colesterolo	400 mg/dl
Creatinina	2 mg/dl
Glucosio	1000 mg/dl
Emoglobina	0,5 g/dl
Eparina	3000 U/l
Fattore reumatoide (FR)	1500 IU/ml
Proteine totali	6 g/dl
Trigliceridi	3000 mg/dl
Urea	250 mg/dl

EFFETTO GANCIO

Non è stato osservato alcun effetto gancio a dose elevata per concentrazioni di DPP3 fino a 6000 ng/ml.

PRECISIONE

La precisione di misurazione della DPP3 del test IB10 sphingotest® DPP3 è stata determinata utilizzando campioni in cui normale plasma umano è stato addizionato con DPP3 a tre concentrazioni (Tabella 2). Le misurazioni di precisione intra-analisi e totale sono state effettuate in due cicli di test al giorno, in repliche di 4 per ciclo a ogni livello di concentrazione per un periodo di 20 giorni e per un numero totale di ripetizioni pari a 160 a ciascun livello di concentrazione. I coefficienti di precisione intra-analisi e totali sono stati calcolati secondo le linee guida approvate EP05-A3 del CLSI.²⁰

Tabella 2.

Campione	Lotto di test	Media (ng/ml)	Precisione intra-analisi		Precisione totale	
			Dev. std. (ng/ml)	CV (%)	Dev. std. (ng/ml)	CV (%)
1	A	14,12	1,52	10,7%	1,67	11,8%
	B	14,08	1,44	7,9%	1,16	8,2%
2	A	31,93	2,15	6,7%	2,29	7,2%
	B	31,91	2,00	6,3%	2,25	7,0%
3	A	92,85	8,61	9,3%	8,89	9,6%
	B	93,50	7,02	7,5%	7,77	8,3%

CORRELAZIONE TRA SANGUE INTERO e PLASMA

È stato condotto uno studio di confronto con campioni corrispondenti di sangue intero EDTA e plasma EDTA. Durante l'esecuzione di un'analisi della regressione Passing-Bablok volta a confrontare le concentrazioni di sangue intero rispetto alle corrispondenti concentrazioni di plasma dei campioni dello stesso paziente (N=60), sono stati determinati una pendenza di 1,09 (95% I.C. = [1,02-1,16]), un'intercetta di -0,77 ng/ml e un coefficiente di correlazione di $r = 0,99$.

BIBLIOGRAFIA

1. Rehfeld L, Funk E, Jha S, Macheroux P, Melander O, Bergmann A. Novel Methods for the Quantification of Dipeptidyl Peptidase 3 (DPP3) Concentration and Activity in Human Blood Samples. *J Appl Lab Med*. 2018. doi:10.1373/jalm.2018.027995.
2. Wattiaux R, Wattiaux-de Coninck S, Thirion J, Gasingirwa MC, Jadot M. Lysosomes and Fas-mediated liver cell death. *Biochem J*. 2007 Apr 1;403(1):89-95. PubMed PMID: 17129211; PubMed Central PMCID: PMC1828900.
3. Pang X, Shimizu A, Kurita S, Zankov DP, Takeuchi K, Yasuda-Yamahara M, et al. Novel therapeutic role for dipeptidyl peptidase III in the treatment of hypertension. *Hypertension* 2016;68:630–41.
4. Kumar P, Reithofer V, Reisinger M, Wallner S, Pavkov-Keller T, Macheroux P, Gruber K. Substrate complexes of human dipeptidyl peptidase III reveal the mechanism of enzyme inhibition. *Sci Rep*. 2016 Mar 30;6:23787. doi: 10.1038/srep23787. PubMed PMID: 27025154; PubMed Central PMCID: PMC4824452.
5. Deniau B, Rehfeld L, Santos K, Dienelt A, Azibani F, Sadoune M, Kounde PR, Samuel LS, Tolpannen H, Lassus J, Harjola VP, Vodovar N, Bergmann A, Hartmann O, Mebazaa A, Blet A. Circulating dipeptidyl peptidase-3 is a myocardial depressant factor: DPP3 inhibition rapidly and sustainably improves hemodynamics, *European Journal of Heart Failure* 2019, accepted.
6. Takagi K, Blet A, Levy B, Deniau B, Azibani F, Feliot E, Bergmann A, Santos K, Hartmann O, Gayat E, Mebazaa A, Kimmoun A. Circulating dipeptidyl-peptidase 3 and alteration in hemodynamics in cardiogenic shock: Results from the OptimaCC Trial, *European Journal of Heart Failure* 2019, accepted.
7. Information on EC 3.4.14.4 - dipeptidyl-peptidase III, BRENDA. (n.d.). <https://www.brenda-enzymes.org/enzyme.php?ecno=3.4.14.4>
8. Prajapati SC, Chauhan SS. Dipeptidyl peptidase III: a multifaceted oligopeptide N-end cutter. *FEBS J* 2011;278: 3256–76.
9. Shimamori Y, Watanabe Y, Fujimoto Y. Purification and characterization of dipeptidyl aminopeptidase III from human placenta. *Chem Pharm Bull* 1986;34:3333–40.
10. Vanha-Perttula T. Dipeptidyl peptidase III and alanyl aminopeptidase in the human seminal plasma: origin and biochemical properties. *Clin*














Chim Acta 1988;177:179–95.

11. Aoyagi T, Wada T, Kojima F, Nagai M, Harada S, Takeuchi T, et al. Enzymatic changes in cerebrospinal fluid of patients with Alzheimer-type dementia. *J Clin Biochem Nutr* 1993;14:133–9.
12. Dostal DE, Hunt RA, Kule CE, Bhat GJ, Karoor V, McWhinney CD, et al. Molecular mechanisms of angiotensin II in modulating cardiac function: intracardiac effects and signal transduction pathways. *J Mol Cell Cardiol* 1997;29:2893–902.
13. Roks A, Buikema H, Pinto YM, van Gilst WH. The reninangiotensin system and vascular function: the role of angiotensin II, angiotensin-converting enzyme, and alternative conversion of angiotensin I. *Heart Vessels* 1997;Suppl 12:119–24.
14. Ferrario CM. Role of angiotensin II in cardiovascular disease—therapeutic implications of more than a century of research. *J Renin-Angiotensin-Aldosterone Syst* 2006;7:3–14.
15. Corrêa TD, Takala J, Jakob SM. Angiotensin II in septic shock. *Crit Care* 2015;19:98.
16. Kricka LJ. Human anti-animal antibody interference in immunological assays. *Clin Chem* 1999;45:942-6.
17. Levinson SS. The nature of heterophilic antibodies and their role in immunoassay Interference. *J Clin Immunoassay* 1992;15:108-15.
18. Pierson-Perry J, Vaks JE, Durham AP, et al. Evaluation of detection capability for clinical laboratory measurement procedures; Approved Guideline – Second Edition. CLSI Document EP17-A2, Volume 32 Number 8, 2012.
19. McEnroe RJ, Burritt MF, Powers DM, et al. Interference testing in clinical chemistry; Approved Guideline – Second Edition. CLSI Document EP7-A2, Volume 25 Number 27, 2005.
20. McEnroe RJ, Magari R, Durham PA, et al. Evaluation of precision of quantitative measurement procedures; Approved Guideline – Third Edition. CLSI Document EP05-A3, Volume 34 Number 13, 2014.

IB10 sphingotest® DPP3

Para a determinação quantitativa de
Dipeptidil Peptidase 3 em Sangue Total e Plasma com EDTA

Explicação dos símbolos

	CE Marca de conformidade
	Fabricante
	Número do catálogo
	Data/prazo de validade
	Número do lote
	Dispositivo médico de diagnóstico <i>in vitro</i>
	Consultar Instruções de Utilização
	Armazenar entre 2 °C e 8 °C
	Representante autorizado na Europa
	Contém suficiente para <n> testes
	Não reutilizar
	Número de série
	Inserir disco com a etiqueta voltada para cima

IB10 sphingotest® DPP3

Para utilização em diagnóstico *in vitro*

USO PRETENDIDO

O IB10 sphingotest® DPP3 é um imunoensaio rápido de ponto de tratamento para a determinação quantitativa *in vitro* de Dipeptidil Peptidase 3 (DPP3) no sangue total e plasma humanos com EDTA. Este teste destina-se a ser utilizado com o Analisador Nexus IB10 e fornece resultados quantitativos em 20 minutos.

O IB10 sphingotest® DPP3 foi concebido apenas para uso profissional e pode ser utilizado em laboratórios centrais hospitalares e em ambientes de cuidados alternativos, como serviços de emergência, unidades de terapia intensiva e outros locais onde são praticados testes próximos ao paciente.

RESUMO E EXPLICAÇÃO DO TESTE

O IB10 sphingotest® DPP3 mede quantitativamente o nível de DPP3 que circula na corrente sanguínea.¹ O DPP3 é uma enzima citosólica que é libertada na corrente sanguínea após a morte das células em vários cenários de cuidados agudos, tais como choque cardiogénico, enfarte agudo do miocárdio, sépsis, traumatismo e queimaduras. A degradação dos seus substratos, incluindo angiotensinas e encefalinas, interrompe as vias de sinalização da hormona péptida causando disfunções orgânicas.²⁻⁴ Em pacientes com choque cardiogénico, a elevada circulação de DPP3 é um fator depressor miocárdico associado ao mau funcionamento dos órgãos.⁵ O DPP3 circulante pode prever alterações precoces da hemodinâmica em pacientes com choque cardiogénico e a rápida normalização dos níveis de DPP3 circulante no primeiro dia indica uma baixa taxa de choque refratário e uma elevada sobrevivência.⁶

DIPEPIDIL PEPTIDASE III

A dipeptidil peptidase 3 (DPP3) humana, também conhecida como angiotensinase eritrocitária, é um membro da família M49 de metalopeptidases dependentes de zinco.⁷ A DPP3 tem uma massa molecular de cerca de 83 kDa e é ubícuamente expressa e altamente conservada em procariotas e eucariotas.⁸ A DPP3 é detetada em homogenatos de órgãos e vários fluidos corporais, tais como plasma sanguíneo, soro retroplacentário, plasma seminal e líquido cefalorraquidiano.^{3,9-11} A enzima corta vários peptídeos bioativos, tais como angiotensinas, encefalinas e endomorfins.⁸ O substrato mais proeminente da DPP3 é a angiotensina II (Ang II), o principal efetor do sistema renina-angiotensina (RAS), implicando a DPP3 extracelular na regulação do sistema RAS.⁴ O RAS é ativado em doenças cardiovasculares, sépsis e choque séptico e a Ang II, em particular, tem demonstrado modular muitas funções cardiovasculares, incluindo o controlo da pressão arterial e a remodelação cardíaca.¹²⁻¹⁵

PRINCÍPIO

O sistema de imunoquímica Nexus IB10 combina química com microfluidos e fluxo centrífugo para preparar rapidamente um plasma isento de células a partir do sangue total que pode ser movido por meio de um canal para reidratação, solubilização e combinação com imunoconjugados liofilizados. Usando uma combinação de fluxo ativo e ação capilar, a amostra de teste é medida quantitativamente em 20 minutos com um nível de sinal óptico proporcional à concentração do(s) analito(s).

Após a adição da amostra do paciente, todo o teste é realizado no Analisador Nexus IB10, que proporciona controlo da temperatura do disco, bem como a sequência de reações, o fluxo centrífugo, a mistura, o tempo de incubação, a medição de sinal final, a quantificação e o relatório dos resultados. O disco de teste inclui um controlo interno positivo para garantir que o teste funcione corretamente. Cada lote é calibrado para fornecer a concentração de analito precisa. A calibração específica do lote, juntamente com informações adicionais, como a data de validade do lote, estão contidas numa etiqueta de código QR afixada em cada disco. Recomenda-se que os controlos externos sejam testados em intervalos de tempo apropriados para confirmar que o sistema e o lote de teste estão a funcionar dentro de limites aceitáveis.

REAGENTES

O IB10 sphingotest® DPP3 contém todos os reagentes necessários para a avaliação do nível de DPP3, incluindo o anticorpo monoclonal anti-DPP3 conjugado com corante, o anticorpo monoclonal anti-DPP3 conjugado com biotina e a estreptavidina imobilizada na área de deteção do disco.

MATERIAIS FORNECIDOS

Cada caixa contém o seguinte:

- Discos de IB10 sphingotest® DPP3, cada um selado individualmente numa embalagem de alumínio com um dessecante.
- Instruções de Utilização (IU).

MATERIAIS/EQUIPAMENTOS NECESSÁRIOS, MAS NÃO FORNECIDOS

1. Analisador Nexus IB10 - Modelo #BCA-IB10.
2. Controlos de DPP3 disponíveis no mercado para Controlo de Qualidade (CQ) externo. **Contacte o Distribuidor na sua área** para obter materiais recomendados de CQ externo ou assistência técnica relacionada.
3. Pipetador calibrado reutilizável de volume fixo ou variável de alta precisão, capaz de distribuir 500 µL de sangue total ou plasma.
4. Pontas de pipeta descartáveis capazes de aceitar e distribuir 500 µL de sangue total ou plasma.

PRECAUÇÕES E ADVERTÊNCIAS

- Apenas para utilização em diagnóstico *in vitro*.
- Siga atentamente as Instruções de Utilização.
- Antes de testar os controlos ou amostras de pacientes, verifique se o software do Analisador está atualizado com a versão mais recente. (Consulte instruções específicas no manual do Nexus IB10.)
- Use luvas descartáveis ao manusear amostras.
- Manuseie as amostras com cuidado. As amostras e discos de teste usados devem ser tratados como potencialmente infecciosos e devem ser descartados como material de risco biológico, de acordo com os regulamentos locais.
- Lave bem as mãos após o manuseamento.
- O resultado obtido com o IB10 sphingotest® DPP3 não fornece um diagnóstico definitivo e deve ser interpretado por um médico em conjunto com outros resultados de testes laboratoriais e de acordo com as diretrizes médicas atuais e achados clínicos dos pacientes.
- Mantenha o disco de teste na embalagem selada até ao momento de ser utilizado.
- Não utilize o disco de teste se a embalagem estiver danificada ou o selo rompido.
- Não utilize o disco de teste após a data de validade impressa na embalagem.
- Antes da utilização, coloque a embalagem fechada à temperatura ambiente (19 a 25 °C/66 a 77 °F) durante pelo menos 15 minutos.
- Tenha sempre atenção ao estado de limpeza ao manusear o disco de teste. Evite qualquer contaminação por impressões digitais ou substâncias estranhas. Não contamine a entrada do canal de amostra.
- Não deixe cair nem danifique o disco de teste.
- O disco de teste deve ser inserido com a etiqueta voltada para cima na bandeja do Analisador Nexus IB10, imediatamente após a injeção da amostra no disco.
- Não inverta a posição do disco.
- Este é um teste quantitativo; portanto, nenhuma interpretação visual dos resultados deve ser feita.

CONSERVAÇÃO E ESTABILIDADE

- Conserve o disco de IB10 sphingotest® DPP3 entre 2 °C e 8 °C (35 °F e 46 °F) até à data de validade impressa na embalagem.
- O IB10 sphingotest® DPP3, na sua embalagem selada, permanece estável entre 18 °C e 30 °C (64 °F e 86 °F) durante 30 dias, desde que a data de validade impressa na embalagem não seja ultrapassada.

COLHEITA E PREPARAÇÃO DAS AMOSTRAS

- O IB10 sphingotest® DPP3 deve ser executado com amostras de plasma e sangue total com EDTA.
- O sangue total com EDTA deve ser analisado o mais cedo possível, mas o mais tardar até 2 horas após a colheita. Se não for possível realizar os testes num prazo de 2 horas, o plasma deve ser separado e conservado a -20 °C (-4 °F) ou menos até que possa ser analisado.
- Deixe as amostras equilibrarem à temperatura ambiente (19 °C a 25 °C/66 °F a 77 °F) antes do teste.

PROCEDIMENTO

Analisador Nexus IB10



Consulte o Manual do Utilizador do Analisador Nexus IB10

Para saber mais sobre a instalação, inicialização e obter instruções de utilização completas do Analisador, consulte o **Manual do Utilizador do Nexus IB10**. O operador tem de consultar o Manual do Utilizador antes de utilizar o aparelho para se familiarizar com o funcionamento adequado e os procedimentos de controlo da qualidade.

COMO EFETUAR A VERIFICAÇÃO DO SISTEMA E A CALIBRAÇÃO DO DISCO

Sempre que ligar o Analisador Nexus IB10, o sistema realiza uma verificação automática. O código QR em cada disco de teste contém informações para a calibração do disco, as quais o Analisador lê automaticamente ao executar um teste.

EXECUÇÃO DO CQ COM CONTROLOS EXTERNOS

O fabricante recomenda o uso de Controlos de DPP3 disponíveis no mercado (consulte a secção **Materiais/equipamentos necessários, mas não fornecidos**). Verifique se os controlos de DPP3 são manuseados e preparados de acordo com as respetivas Instruções de Utilização (IU).

1. Remova uma embalagem de teste fechada do frigorífico e coloque-a à temperatura ambiente (19 °C a 25 °C/66 °F a 77 °F) durante pelo menos 15 minutos antes do teste.
2. Abra a embalagem e remova o disco de teste.
3. Coloque o disco de teste numa superfície nivelada.
4. No Analisador Nexus IB10, prima **New Analysis** (Nova análise).
5. O Analisador faz uma verificação geral do sistema.
6. Introduza o ID do controlo externo manualmente (é possível utilizar até 20 caracteres para o ID) ou introduza o ID do controlo externo usando o leitor de códigos de barras.
7. Antes de proceder à recolha da amostra, agite o frasco do controlo de qualidade externo, invertendo-o suavemente várias vezes.

8. Analisar amostras de controlo externo no IB10 sphingotest® DPP3

- Utilizando uma pipeta de precisão (fixa ou ajustada para 500 µL), extraia lentamente a amostra bem misturada do controlo de qualidade externo para dentro da ponta da pipeta.
- Posicionando a ponta afunilada da pipeta num ângulo de 45°, perfure o **X** no ponto vermelho para expor a entrada do canal de amostra.
- Empurre lentamente a amostra do controlo externo para a entrada aplicando força mínima, mas contínua, no êmbolo da pipeta.
- Empurre a amostra até ao primeiro ponto de paragem da pipeta, num ritmo que permita que o fluido preencha totalmente o canal e que elimine qualquer pressão de retorno que possa resultar em salpicos da amostra ou na introdução de bolhas de ar.
- Prima **QC** no ecrã do Analisador Nexus IB10.
- Quando a bandeja se abrir, insira o disco de teste preenchido na bandeja e prima **Run** (Executar).
- A bandeja fecha-se e executa uma verificação da validade do disco.
- Aparece um ecrã para a seleção de materiais de controlo da qualidade (consulte a secção **Definições do controlo da qualidade do Manual do Utilizador do Analisador Nexus IB10** para saber como atualizar o material de controlo da qualidade [controlos externos]).
- Selecione o material de controlo da qualidade a ser testado.
- Prima **OK** no ecrã do Analisador Nexus IB10.
- Num período de 20 minutos, o Analisador Nexus IB10 apresenta os resultados no ecrã.
- Os resultados são impressos automaticamente (caso essa opção seja selecionada durante a Configuração) ou prima **Print** (Imprimir).
- Quando o teste tiver terminado, analise e compare o resultado com o Valor Esperado indicado nas instruções de utilização do controlo externo para saber o nível de controlo externo em causa, conforme medido usando o IB10 sphingotest® DPP3.
- Retire o disco de teste e descarte-o no recipiente apropriado.
- Se o resultado do controlo externo estiver fora do intervalo esperado, consulte a secção “Controlo da qualidade” abaixo.

Observação: Se a execução do teste for cancelada antes da apresentação de um resultado, o disco de teste não poderá ser reutilizado e deverá ser descartado de forma adequada.

ANALISAR AMOSTRAS DE PACIENTES NO ANALISADOR NEXUS IB10

1. Remova uma embalagem de teste fechada do frigorífico e coloque-a à temperatura ambiente (19 °C a 25 °C/66 °F a 77 °F) durante pelo menos 15 minutos.
2. Abra a embalagem e remova o disco de teste.
3. Coloque o disco de teste numa superfície nivelada.
4. No Analisador Nexus IB10, prima **New Analysis** (Nova análise).
5. O Analisador faz uma verificação geral do sistema.
6. Introduza o ID do paciente manualmente (é possível utilizar até 20 caracteres para o ID) ou introduza o ID do paciente usando o leitor de códigos de barras.

7. Antes de proceder ao teste, agite o tubo de amostra de sangue total do paciente, invertendo-o suavemente várias vezes.

8. Analisar amostras de pacientes no IB10 sphingotest® DPP3

- Utilizando uma pipeta de precisão (fixa ou ajustada para 500 µL), extraia lentamente a amostra bem misturada do paciente para dentro da ponta da pipeta.
- Posicionando a ponta afunilada da pipeta num ângulo de 45°, perfure o **X** no ponto vermelho para expor a entrada do canal de amostra.
- Empurre lentamente a amostra do paciente para a entrada aplicando força mínima, mas contínua, no êmbolo da pipeta.
- Empurre a amostra até ao primeiro ponto de paragem da pipeta, num ritmo que permita que o fluido preencha totalmente o canal e que elimine qualquer pressão de retorno que possa resultar em salpicos da amostra ou na introdução de bolhas de ar.
- Prima **OK** no ecrã do Analisador Nexus IB10.
- Quando a bandeja se abrir, insira o disco de teste preenchido na bandeja e prima **Run** (Executar).
- Num período de 20 minutos, o Analisador Nexus IB10 apresenta os resultados no ecrã.
- Os resultados são impressos automaticamente (caso essa opção seja selecionada durante a Configuração) ou prima **Print** (Imprimir).
- Retire o disco de teste e descarte-o no recipiente apropriado.

Observação: Se a execução do teste for cancelada antes da apresentação de um resultado, o disco de teste não poderá ser reutilizado e deverá ser descartado de forma adequada.

INTERPRETAÇÃO DOS RESULTADOS

O intervalo de concentrações de DPP3 reportado pelo Analisador Nexus IB10 é de 5 ng/mL a 150 ng/mL. Os resultados abaixo ou acima desse intervalo são apresentados como “< 5 ng/mL” ou “> 150 ng/mL”, respetivamente.

Controlo da qualidade

CONTROLOS EXTERNOS

As boas práticas laboratoriais incluem o uso de controlos externos para garantir o correto desempenho dos testes. Recomenda-se que, antes de se usar um novo lote do IB10 sphingotest® DPP3, o desempenho do lote seja confirmado por meio de testes com controlos externos (consulte a secção **Materiais/equipamentos necessários, mas não fornecidos**) para garantir que o teste forneça o resultado correto. A frequência dos testes de controlo da qualidade deve ser determinada de acordo com os procedimentos padrão de controlo da qualidade de cada laboratório. Após a confirmação dos resultados esperados, os discos de teste estarão prontos para uso com amostras de pacientes. Os controlos também devem ser usados sempre que a validade dos resultados do teste for questionável. Se os controlos externos não funcionarem conforme esperado, não utilize o IB10 sphingotest® DPP3 e entre em contacto com o distribuidor da sua região para obter assistência técnica.

CONTROLO INTERNO

Cada IB10 sphingotest® DPP3 tem um controlo de procedimento positivo integrado. O Analisador Nexus IB10 determina automaticamente a presença desse controlo, confirmando, dessa forma, que a execução do teste forneceu um resultado válido. Se o controlo não for constatado ou não for reconhecido pelo Analisador, o resultado do teste será considerado “inválido” e o teste deverá ser repetido.

LIMITAÇÕES

O resultado do teste deve ser avaliado e interpretado em conjunto com o histórico médico, os sintomas e outras informações clínicas do paciente.

A hemólise do sangue total resultante da colheita da amostra, do manuseamento incorreto do sangue, da reação à transfusão, de certas condições de doença ou de outras variáveis pode causar a destruição dos glóbulos vermelhos, libertando DPP3 na amostra e afetando os resultados dos testes. Isto pode gerar falsos resultados positivos.

Como acontece com qualquer teste que utilize anticorpos de ratinhos, existe a possibilidade de interferência causada por anticorpos heterofílicos na amostra.^{16,17} As amostras de indivíduos que tenham sido regularmente expostos a animais ou que tenham sido tratados com produtos de origem animal podem conter esses anticorpos.

Outras substâncias e/ou fatores não listados, por exemplo, erro técnico ou de procedimento, podem interferir no teste e gerar resultados imprecisos.

A Nexus Dx, Inc. oferece produtos para o respetivo uso pretendido. Consulte a literatura específica do produto para saber as indicações de uso pretendido de cada produto. As descrições do produto estão sujeitas a alterações. As garantias expressas ou implícitas da Nexus Dx, Inc. (incluindo as garantias implícitas de comercialização e adequação) estão condicionadas à adesão ou à observância das instruções publicadas da Nexus Dx, Inc. em relação ao uso dos produtos da Nexus Dx, Inc. Em circunstância alguma a Nexus Dx, Inc. será responsável por quaisquer danos diretos ou indiretos.

Se necessitar de assistência técnica, contacte o seu distribuidor local.

Características de desempenho

INTERVALO DE MEDIÇÃO

O IB10 sphingotest® DPP3 tem demonstrado ser capaz de fornecer resultados mensuráveis com níveis de DPP3 de 5 ng/mL a 150 ng/mL.

SENSIBILIDADE ANALÍTICA

O LoD (Limite de Detecção) do IB10 sphingotest® DPP3 é de 5 ng/mL, determinado de acordo com a Diretriz Aprovada pelo Clinical and Laboratory Standards Institute (CLSI) EP17-A2.¹⁸ A proporção de falsos positivos (α) e falsos negativos (β) é inferior a 5 % (limite de branco = 0,58 ng/mL).

O LoQ (Limite de Quantificação) é a menor concentração de DPP3 que pode ser medida de forma reprodutível com um coeficiente de variação total de 20% no máximo. Foi determinado como sendo 5 ng/mL.

SUBSTÂNCIAS INTERFERENTES

As seguintes substâncias foram testadas quanto à potencial interferência com a medição de DPP3 no IB10 sphingotest® DPP3 com base na Diretriz Aprovada pelo CLSI EP7-A2 (Tabela 1).¹⁹ Não foi observada qualquer interferência significativa na concentração máxima para as substâncias listadas na tabela abaixo.

Tabela 1.

Potenciais interferentes	Concentração máxima
Bilirrubina (Conjugada)	40 mg/dL
Bilirrubina (Livre)	60 mg/dL
Biotina	800 µg/L
Colesterol	400 mg/dL
Creatinina	2 mg/dL
Glicose	1 000 mg/dL
Hemoglobina	0,5 g/dL
Heparina	3 000 U/L
Fator reumatoide (FR)	1 500 IU/mL
Proteína Total	6 g/dL
Triglicédeos	3 000 mg/dL
Ureia	250 mg/dL

EFEITO GANCHO

Nenhum efeito gancho de dose elevada foi observado para concentrações de DPP3 até 6 000 ng/mL.

PRECISÃO

A precisão da medição de DPP3 pelo IB10 sphingotest® DPP3 foi determinada utilizando amostras em que a DPP3 foi adicionada a plasma humano normal em três concentrações (Tabela 2). As precisões intra-execução e total foram determinadas através de duas execuções por dia, em réplicas de 4 por execução a cada nível de concentração durante um período de 20 dias para um número total de repetições de 160 a cada nível de concentração. As precisões intra-execução e total foram calculadas de acordo com a Diretriz Aprovada pelo CLSI EP05-A3.²⁰

Tabela 2.

Amostra	Lote de teste	Média (ng/mL)	Precisão intra-execução		Precisão total	
			Desvio padrão (ng/mL)	CV (%)	Desvio padrão (ng/mL)	CV (%)
1	A	14,12	1,52	10,7%	1,67	11,8%
	B	14,08	1,44	7,9%	1,16	8,2%

Amostra	Lote de teste	Média (ng/mL)	Precisão intra-execução		Precisão total	
			Desvio padrão (ng/mL)	CV (%)	Desvio padrão (ng/mL)	CV (%)
2	A	31,93	2,15	6,7%	2,29	7,2%
	B	31,91	2,00	6,3%	2,25	7,0%
3	A	92,85	8,61	9,3%	8,89	9,6%
	B	93,50	7,02	7,5%	7,77	8,3%

CORRELAÇÃO SANGUE TOTAL Vs. PLASMA

Um estudo comparativo foi realizado utilizando amostras correspondentes de plasma com EDTA e de sangue total com EDTA. Ao realizar uma análise de regressão de Passing-Bablok que compara as concentrações de sangue total com as concentrações de plasma correspondentes de amostras do mesmo indivíduo (N=60), obteve-se um declive de 1,09 (IC 95 % = [1,02-1,16]), uma ordenada na origem de -0,77 ng/mL e um coeficiente de correlação de $r = 0,99$.

REFERÊNCIAS














1. Rehfeld L, Funk E, Jha S, Macheroux P, Melander O, Bergmann A. Novel Methods for the Quantification of Dipeptidyl Peptidase 3 (DPP3) Concentration and Activity in Human Blood Samples. *J Appl Lab Med*. 2018. doi:10.1373/jalm.2018.027995.
2. Wattiaux R, Wattiaux-de Coninck S, Thirion J, Gasingirwa MC, Jadot M. Lysosomes and Fas-mediated liver cell death. *Biochem J*. 2007 Apr 1;403(1):89-95. PubMed PMID: 17129211; PubMed Central PMCID: PMC1828900.
3. Pang X, Shimizu A, Kurita S, Zankov DP, Takeuchi K, Yasuda-Yamahara M, et al. Novel therapeutic role for dipeptidyl peptidase III in the treatment of hypertension. *Hypertension* 2016;68:630–41.
4. Kumar P, Reithofer V, Reisinger M, Wallner S, Pavkov-Keller T, Macheroux P, Gruber K. Substrate complexes of human dipeptidyl peptidase III reveal the mechanism of enzyme inhibition. *Sci Rep*. 2016 Mar 30;6:23787. doi: 10.1038/srep23787. PubMed PMID: 27025154; PubMed Central PMCID: PMC4824452.
5. Deniau B, Rehfeld L, Santos K, Dienelt A, Azibani F, Sadoune M, Kounde PR, Samuel LS, Tolpannen H, Lassus J, Harjola VP, Vodovar N, Bergmann A, Hartmann O, Mebazaa A, Blet A. Circulating dipeptidyl peptidase-3 is a myocardial depressant factor: DPP3 inhibition rapidly and sustainably improves hemodynamics, *European Journal of Heart Failure* 2019, accepted.
6. Takagi K, Blet A, Levy B, Deniau B, Azibani F, Feliot E, Bergmann A, Santos K, Hartmann O, Gayat E, Mebazaa A, Kimmoun A. Circulating dipeptidyl-peptidase 3 and alteration in hemodynamics in cardiogenic shock: Results from the OptimaCC Trial, *European Journal of Heart Failure* 2019, accepted.
7. Information on EC 3.4.14.4 - dipeptidyl-peptidase III, BRENDA. (n.d.). <https://www.brenda-enzymes.org/enzyme.php?ecno=3.4.14.4>
8. Prajapati SC, Chauhan SS. Dipeptidyl peptidase III: a multifaceted oligopeptide N-end cutter. *FEBS J* 2011;278: 3256–76.
9. Shimamori Y, Watanabe Y, Fujimoto Y. Purification and characterization of dipeptidyl aminopeptidase III from human placenta. *Chem Pharm Bull* 1986;34:3333–40.
10. Vanha-Perttula T. Dipeptidyl peptidase III and alanyl aminopeptidase in the human seminal plasma: origin and biochemical properties. *Clin Chim Acta* 1988;177:179–95.
11. Aoyagi T, Wada T, Kojima F, Nagai M, Harada S, Takeuchi T, et al. Enzymatic changes in cerebrospinal fluid of patients with Alzheimer-type dementia. *J Clin Biochem Nutr* 1993;14:133–9.
12. Dostal DE, Hunt RA, Kule CE, Bhat GJ, Karoor V, McWhinney CD, et al. Molecular mechanisms of angiotensin II in modulating cardiac function: intracardiac effects and signal transduction pathways. *J Mol Cell Cardiol* 1997;29:2893–902.
13. Roks A, Buikema H, Pinto YM, van Gilst WH. The renin-angiotensin system and vascular function: the role of angiotensin II, angiotensin-converting enzyme, and alternative conversion of angiotensin I. *Heart Vessels* 1997;Suppl 12:119–24.
14. Ferrario CM. Role of angiotensin II in cardiovascular disease—therapeutic implications of more than a century of research. *J Renin-Angiotensin-Aldosterone Syst* 2006;7:3–14.
15. Corrêa TD, Takala J, Jakob SM. Angiotensin II in septic shock. *Crit Care* 2015;19:98.
16. Kricka LJ. Human anti-animal antibody interference in immunological assays. *Clin Chem* 1999;45:942-6.
17. Levinson SS. The nature of heterophilic antibodies and their role in immunoassay Interference. *J Clin Immunoassay* 1992;15:108-15.

18. Pierson-Perry J, Vaks JE, Durham AP, et al. Evaluation of detection capability for clinical laboratory measurement procedures; Approved Guideline – Second Edition. CLSI Document EP17-A2, Volume 32 Number 8, 2012.
19. McEnroe RJ, Burritt MF, Powers DM, et al. Interference testing in clinical chemistry; Approved Guideline – Second Edition. CLSI Document EP7-A2, Volume 25 Number 27, 2005.
20. McEnroe RJ, Magari R, Durham PA, et al. Evaluation of precision of quantitative measurement procedures; Approved Guideline – Third Edition. CLSI Document EP05-A3, Volume 34 Number 13, 2014.

DPP3 IB10 sphingotest®

Para la determinación cuantitativa de dipeptidil peptidasa 3 en sangre total y plasma con EDTA

Explicación de los símbolos

	Marcado CE de conformidad
	Fabricante
	Número de catálogo
	Fecha de caducidad/Usar hasta
	Número de lote
	Dispositivo médico para diagnóstico <i>in vitro</i>
	Consultar las instrucciones de uso
	Conservar entre 2 °C y 8 °C
	Representante europeo autorizado
	Contenido suficiente para <n> pruebas
	No volver a usar
	Número de serie
	Insertar el disco con la etiqueta hacia arriba

DPP3 IB10 sphingotest®

Para uso de diagnóstico *in vitro*

USO PREVISTO

La prueba de DPP3 IB10 sphingotest® es un inmunoensayo rápido realizado en el centro de atención médica (CAM) para la determinación cuantitativa *in vitro* de la dipeptidil peptidasa 3 (DPP3) en sangre total y plasma con EDTA. Esta prueba está destinada a su uso con el analizador Nexus IB10 y proporciona resultados cuantitativos en 20 minutos.

La prueba de DPP3 IB10 sphingotest® está diseñada exclusivamente para uso profesional y solo debe utilizarse en los laboratorios centrales de los hospitales y en los entornos de atención alternativos, tales como servicios de urgencias, unidades de cuidados intensivos y otros centros donde se practiquen pruebas *in situ* al paciente.

RESUMEN Y EXPLICACIÓN DE LA PRUEBA

La prueba de DPP3 IB10 sphingotest® mide de forma cuantitativa el nivel de DPP3 que circula en el torrente sanguíneo.¹ La DPP3 es una enzima citosólica que se libera en el torrente sanguíneo cuando se produce la muerte de las células en diversos entornos de cuidados agudos como el choque cardiogénico, el infarto agudo de miocardio, la sepsis, los traumatismos y las quemaduras. La degradación de sus sustratos, incluidas las angiotensinas y las encefalinas, interrumpe las vías de señalización de la hormona peptídica, lo que causa disfunción orgánica.²⁻⁴ En los pacientes con choque cardiogénico, un nivel elevado de DPP3 circulante es un factor depresivo miocárdico asociado a la disfunción de los órganos.⁵ La DPP3 circulante puede predecir precozmente la alteración de la hemodinámica en pacientes con choque cardiogénico, y la rápida normalización de los niveles de DPP3 circulante en el primer día indican una baja tasa de choque refractario y una alta supervivencia.⁶

Dipeptidil peptidasa 3

La dipeptidil peptidasa 3 (DPP3) humana, también conocida como angiotensinasa de glóbulos rojos, es miembro de la familia M49 de las metalopeptidasas dependientes del zinc.⁷ La DPP3 tiene una masa molecular de unos 83 kDa y se expresa de forma ubicua y se conserva en gran medida en procariontes y eucariotes.⁸ La DPP3 se detecta en los homogeneizados de órganos y en varios fluidos corporales, como el plasma sanguíneo, el suero retroplacentario, el plasma seminal y el líquido cefalorraquídeo.^{3,9-11} La enzima escinde varios péptidos bioactivos, como las angiotensinas, las encefalinas y las endomorfinas.⁸ El sustrato más prominente de la DPP3 es la angiotensina II (Ang II), el principal efector del sistema renina-angiotensina (SRA), que implica a la DPP3 extracelular en la regulación del sistema SRA.⁴ El SRA se activa en las enfermedades cardiovasculares, la sepsis y el choque séptico, y la Ang II, en particular, ha demostrado que modula muchas funciones cardiovasculares, incluido el control de la presión sanguínea y la remodelación cardíaca.¹²⁻¹⁵

PRINCIPIO

El sistema de inmunoquímica de Nexus IB10 combina la química con la microfluídica y el flujo centrífugo para preparar rápidamente un plasma sin células a partir de sangre total, el cual se puede pasar a continuación a través de un canal para rehidratarlo, solubilizarlo y mezclarlo con inmunoconjugados liofilizados. Utilizando una combinación de flujo activo y acción capilar, la muestra de la prueba se mide cuantitativamente en 20 minutos con un nivel de señal óptica proporcional a la concentración de analitos.

Tras la adición de la muestra del paciente, toda la prueba se realiza en el analizador Nexus IB10, el cual controla la temperatura del disco, así como la secuencia de reacción, el flujo centrífugo, la mezcla, el tiempo de incubación, la medición de la señal final, la cuantificación y la presentación de resultados. El disco de prueba incluye un control interno positivo para garantizar el correcto funcionamiento de la prueba. Cada lote está calibrado para proporcionar la concentración de analitos exacta. Una etiqueta con código QR fijada en cada disco contiene información de calibración específica de cada lote junto con otra información, como la fecha de caducidad del lote. Se recomienda probar controles externos a intervalos de tiempo adecuados para confirmar que el rendimiento del sistema y del lote de prueba se encuentran dentro de los límites aceptables.

REACTIVOS

La prueba de DPP3 IB10 sphingotest® contiene todos los reactivos necesarios para evaluar el nivel de DPP3, lo que incluye un anticuerpo anti-DPP3 monoclonal conjugado con tinte, un anticuerpo anti-DPP3 monoclonal conjugado con biotina y estreptavidina inmovilizada en la zona de detección del disco.

MATERIALES INCLUIDOS

Cada caja contiene lo siguiente:

- Discos de prueba de DPP3 IB10 sphingotest®, cada uno de ellos sellado individualmente en una bolsa de aluminio con desecante.
- Instrucciones de uso (IDU).

MATERIALES Y EQUIPOS NECESARIOS PERO NO INCLUIDOS

1. Analizador Nexus IB10, modelo n.º BCA-IB10.
2. Controles de DPP3 disponibles en el mercado para el control de calidad (CC) externo. **Póngase en contacto con el distribuidor de su zona** para recibir materiales de CC externo recomendados o asistencia técnica relacionada.
3. Pistola de pipeta calibrada reutilizable de volumen fijo o variable, de alta precisión y exactitud, capaz de suministrar 500 µl de sangre total o plasma.
4. Puntas de pipeta desechables capaces de admitir y suministrar 500 µl de sangre total o plasma.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS

- Exclusivamente para uso diagnóstico *in vitro*.
- Siga atentamente las instrucciones de uso.
- Antes de analizar controles o muestras de pacientes, asegúrese de que el software del analizador está actualizado con la última versión. (Consulte el manual del analizador Nexus IB10 para obtener instrucciones específicas).
- Lleve guantes desechables cuando manipule las muestras.
- Manipule las muestras con cuidado. Las muestras y los discos de prueba usados deben tratarse como potencialmente infecciosos y deben desecharse como material biológico peligroso siguiendo las normativas locales.
- Lávese bien las manos después de la manipulación.
- El resultado obtenido de la prueba de DPP3 IB10 sphingotest® no proporciona un diagnóstico definitivo y debe ser interpretado por un médico junto con otros resultados de pruebas de laboratorio, de acuerdo con las recomendaciones médicas actuales y los datos clínicos del paciente.
- Conserve el disco de prueba en la bolsa sellada hasta que esté listo para usarlo.
- No utilice el disco de prueba si la bolsa está dañada o el sello está roto.
- No utilice el disco de prueba después de la fecha de caducidad impresa en la bolsa.
- Antes de usarlo, ponga la bolsa sin abrir a temperatura ambiente (19 a 25 °C/66 a 77 °F) durante al menos 15 minutos.
- Preste siempre atención a la limpieza cuando manipule el disco de prueba. Evite la contaminación de huellas digitales o sustancias extrañas. No contamine la entrada del canal para muestras.
- No deje caer ni dañe el disco de prueba.
- El disco de prueba debe introducirse con la etiqueta hacia arriba en la bandeja del analizador Nexus IB10 inmediatamente después de inyectar la muestra en el disco.
- No le dé la vuelta al disco.
- Esta es una prueba cuantitativa; por lo tanto, no debe realizarse ninguna interpretación visual de los resultados.

ALMACENAMIENTO Y ESTABILIDAD

- Conserve el disco de la prueba de DPP3 IB10 sphingotest® a una temperatura entre 2 y 8 °C (35 y 46 °F) hasta la fecha de caducidad impresa en la bolsa.
- La prueba de DPP3 IB10 sphingotest® en su bolsa sellada es estable a una temperatura entre 18 y 30 °C (64 y 86 °F) durante 30 días, siempre y cuando no se supere la fecha de caducidad impresa en la bolsa.

RECOGIDA Y PREPARACIÓN DE LAS MUESTRAS

- La prueba de DPP3 IB10 sphingotest® debe realizarse utilizando muestras de sangre total o plasma con EDTA.
- La sangre total con EDTA debe analizarse tan pronto como sea posible, pero no más tarde de 2 horas desde la recogida. Si la prueba no se puede realizar en el plazo de 2 horas, debe separarse el plasma y conservarse a -20 °C (-4 °F) o menos hasta que se pueda analizar.
- Espere a que las muestras alcancen la temperatura ambiente (19 a 25 °C/66 a 77 °F) antes de realizar la prueba.

PROCEDIMIENTO

Analizador Nexus IB10



Consulte el Manual del usuario del analizador Nexus IB10

Para obtener instrucciones completas sobre la instalación, puesta en marcha y uso del analizador, consulte el **Manual del usuario de Nexus IB10**. El operador debe consultar el manual del usuario antes de su uso para familiarizarse con el funcionamiento y los procedimientos de control de calidad adecuados.

REALIZACIÓN DE LA COMPROBACIÓN DEL SISTEMA Y LA CALIBRACIÓN DEL DISCO

Cada vez que se enciende el analizador Nexus IB10, se realiza automáticamente un autochequeo. El código QR de cada disco de prueba contiene información para la calibración del disco que el analizador lee automáticamente cuando se ejecuta una prueba.

EJECUCIÓN DEL CONTROL DE CALIDAD CON CONTROLES EXTERNOS

El fabricante recomienda el uso de controles de DPP3 disponibles en el mercado (consulte la sección **Materiales y equipos necesarios pero no incluidos**). Asegúrese de que los controles de DPP3 se manipulen y preparen de acuerdo con las instrucciones de uso (IDU) correspondientes.

1. Saque una bolsa de prueba cerrada del refrigerador y póngala a temperatura ambiente (19 a 25 °C/66 a 77 °F) durante al menos 15 minutos antes de realizar la prueba.
2. Abra la bolsa y saque el disco de prueba.
3. Coloque el disco de prueba sobre una superficie plana.
4. Pulse **New Analysis** (Nuevo análisis) en el analizador Nexus IB10.
5. El analizador llevará a cabo una comprobación general del sistema.
6. Introduzca el ID del control externo de forma manual (se pueden utilizar hasta 20 caracteres para el ID) o mediante el escáner de códigos de barras.
7. Mezcle el vial de control de calidad externo dándole la vuelta varias veces antes de analizar la muestra.
8. **Análisis de muestras de control externo con la prueba de DPP3 IB10 sphingotest®**

- Usando una pipeta de precisión (fija o ajustada en 500 µl), cargue lentamente una muestra bien mezclada de control de calidad externo en una punta de pipeta.
- Colocando la punta cónica de la pipeta en un ángulo de 45°, perfora la **X** en el punto rojo para exponer la entrada del canal de muestras.
- Exprima lentamente la muestra de control externo en la entrada aplicando una fuerza mínima, pero continua, en el émbolo de la pipeta.
- Exprima la muestra hasta la primera parada de la pipeta, a una velocidad que permita que el fluido llene completamente el canal y elimine cualquier contrapresión que pueda producir salpicaduras de la muestra o introducir burbujas de aire.
- En la pantalla del analizador Nexus IB10, pulse **QC** (CC).
- Cuando se abra la bandeja, inserte el disco de prueba cargado en la bandeja y pulse **Run** (Ejecutar).
- La bandeja se cerrará y realizará una comprobación de la validez del disco.
- Aparece una pantalla para seleccionar los materiales de control de calidad (consulte la sección **Configuración del control de calidad del Manual del usuario del analizador Nexus IB10** para obtener información sobre cómo actualizar el material de control de calidad [controles externos]).
- Seleccione el material de control de calidad que se va a probar.
- En la pantalla del analizador Nexus IB10, pulse **OK** (Aceptar).
- En 20 minutos, el analizador Nexus IB10 mostrará los resultados en la pantalla.
- Los resultados se imprimirán automáticamente (si se ha seleccionado esta opción durante la configuración) o al pulsar **Print** (Imprimir).
- Cuando se complete la prueba, analice y compare el resultado con el valor esperado indicado en las instrucciones de uso del control externo correspondiente al nivel de control externo medido utilizando la prueba de DPP3 IB10 sphingotest®.
- Extraiga el disco de prueba y deséchelo en un recipiente adecuado.
- Si el resultado del control externo está fuera del rango esperado, consulte la sección Control de calidad más adelante.

Atención: Si la prueba se cancela antes de que aparezca un resultado, el disco de prueba no podrá reutilizarse y deberá desecharse de forma adecuada.

ANÁLISIS DE MUESTRAS DE PACIENTES EN EL ANALIZADOR NEXUS IB10

1. Saque una bolsa de prueba cerrada del refrigerador y póngala a temperatura ambiente (19 a 25 °C/66 a 77 °F) durante al menos 15 minutos.
2. Abra la bolsa y saque el disco de prueba.
3. Coloque el disco de prueba sobre una superficie plana.
4. Pulse **New Analysis** (Nuevo análisis) en el analizador Nexus IB10.
5. El analizador llevará a cabo una comprobación general del sistema.
6. Introduzca el ID del paciente de forma manual (se pueden utilizar hasta 20 caracteres para el ID) o mediante el escáner de códigos de barras.
7. Mezcle el tubo con la muestra de sangre total del paciente invirtiéndolo suavemente varias veces antes de realizar el análisis.
8. **Análisis de muestras de pacientes con la prueba de DPP3 IB10 sphingotest®**
 - Usando una pipeta de precisión (fija o ajustada en 500 µl) cargue lentamente una muestra bien mezclada del paciente en una punta de pipeta.
 - Colocando la punta cónica de la pipeta en un ángulo de 45°, perfora la **X** en el punto rojo para exponer la entrada del canal de muestras.
 - Exprima lentamente la muestra del paciente en la entrada aplicando una fuerza mínima, pero continua, en el émbolo de la pipeta.
 - Exprima la muestra hasta la primera parada de la pipeta, a una velocidad que permita que el fluido llene completamente el canal y elimine cualquier contrapresión que pueda producir salpicaduras de la muestra o introducir burbujas de aire.
 - En la pantalla del analizador Nexus IB10, pulse **OK** (Aceptar).
 - Cuando se abra la bandeja, inserte el disco de prueba cargado en la bandeja y pulse **Run** (Ejecutar).
 - En 20 minutos, el analizador Nexus IB10 mostrará los resultados en la pantalla.
 - Los resultados se imprimirán automáticamente (si se ha seleccionado esta opción durante la configuración) o al pulsar **Print** (Imprimir).
 - Extraiga el disco de prueba y deséchelo en un recipiente adecuado.

Atención: Si la prueba se cancela antes de que aparezca un resultado, el disco de prueba no podrá reutilizarse y deberá desecharse de forma adecuada.

INTERPRETACIÓN DE LOS RESULTADOS

El rango de concentraciones de DPP3 notificado por Nexus IB10 es de 5 ng/ml a 150 ng/ml. Los resultados por debajo o por encima de este rango se mostrarán como “< 5 ng/ml” o “> 150 ng/ml” respectivamente.

Control de calidad

CONTROLES EXTERNOS

Los principios de buenas prácticas de laboratorio incluyen el uso de controles externos para garantizar el rendimiento adecuado de la prueba. Antes de utilizar un nuevo lote o envío de pruebas de DPP3 IB10 sphingotest®, se recomienda confirmar su rendimiento realizando pruebas con controles externos (consulte la sección **Materiales y equipos necesarios pero no incluidos**) para asegurarse de que la prueba producirá el resultado correcto. La frecuencia de las pruebas de control de calidad debe determinarse según los procedimientos estándar de control de calidad de cada laboratorio. Tras la confirmación de los resultados esperados, los discos de prueba están listos para su uso con muestras de pacientes. Los controles también deberían usarse en cualquier momento en que la validez de los resultados de la prueba sea cuestionable. Si los controles externos no funcionan como se espera, no utilice la prueba de DPP3 IB10 sphingotest® y póngase en contacto con el distribuidor de su zona para obtener asistencia técnica.

CONTROL INTERNO

Cada prueba de DPP3 IB10 sphingotest® cuenta con un control de procedimiento positivo integrado. El analizador Nexus IB10 determina automáticamente la presencia de este control, confirmando así que la prueba ha producido un resultado válido. Si el control no se forma o no es reconocido por el analizador, el resultado de la prueba se considera “no válido” y la prueba debe repetirse.

LIMITACIONES

El resultado de la prueba debe evaluarse e interpretarse junto con el historial médico del paciente, los síntomas y demás información clínica. La hemólisis de la sangre total de la recogida de muestras, la manipulación incorrecta de la sangre, la reacción a la transfusión, ciertas

enfermedades u otras variables pueden causar la destrucción de los glóbulos rojos, liberando DPP3 en la muestra y afectando a los resultados de la prueba. Esto podría generar resultados falsos positivos.

Como ocurre en cualquier ensayo que emplee anticuerpos murinos, existe la posibilidad de interferencias causadas por anticuerpos heterófilos en la muestra.^{16,17} Las muestras de personas que han estado expuestas con regularidad a animales o que se han tratado con productos de origen animal pueden contener estos anticuerpos.

Otras sustancias o factores no indicados, como por ejemplo un error técnico o de procedimiento, pueden interferir en la prueba y generar resultados imprecisos.

Nexus Dx, Inc. ofrece productos para un uso previsto. Consulte la documentación específica del producto para conocer las declaraciones de uso previsto de cada producto. Las especificaciones del producto pueden cambiar. Las garantías implícitas y expresas de Nexus Dx, Inc. (incluidas las garantías implícitas de comerciabilidad e idoneidad) dependen del respeto o cumplimiento de las indicaciones publicadas por Nexus Dx, Inc. con respecto al uso de los productos de Nexus Dx, Inc. Bajo ningún concepto Nexus Dx, Inc. será responsable de daños indirectos o consecuentes.

Para recibir asistencia técnica, póngase en contacto con el distribuidor local.

Características de rendimiento

RANGO DE MEDICIÓN

Se ha demostrado que la prueba de DPP3 IB10 sphingotest® proporciona resultados medibles en los niveles de DPP3 de 5 ng/ml a 150 ng/ml.

SENSIBILIDAD ANALÍTICA

El LoD (límite de detección) para la prueba de DPP3 IB10 sphingotest® es de 5 ng/ml, y se determinó de acuerdo con la directriz EP17-A2 aprobada por el Instituto de Estándares Clínicos y de Laboratorio (Clinical and Laboratory Standards Institute, CLSI).¹⁸ La proporción de falsos positivos (α) y falsos negativos (β) es inferior al 5 % (límite de blanco = 0,58 ng/l).

El límite de cuantificación (Limit of Quantitation, LoQ) es la concentración de DPP3 más baja que se puede medir de forma reproducible con un coeficiente de variación total de un máximo del 20 %. Se determinó que este límite es de 5 ng/ml.

Sustancias interferentes

Se analizaron las siguientes sustancias para determinar su posible interferencia en la medición de DPP3 en la prueba de DPP3 IB10 sphingotest® según las directrices EP7-A2 y EP37 aprobadas por el CLSI (Tabla 1).¹⁹ No se observó una interferencia significativa a la concentración máxima de las sustancias que se indican en la siguiente tabla.

Tabla 1.

Posibles sustancias interferentes	Concentración máxima
Bilirrubina (conjugada)	40 mg/dl
Bilirrubina (libre)	60 mg/dl
Biotina	800 µg/l
Colesterol	400 mg/dl
Creatinina	2 mg/dl
Glucosa	1000 mg/dl
Hemoglobina	0,5 g/dl
Heparina	3000 u/l
Factor reumatoide (FR)	1500 IU/ml
Proteína total	6 g/dl
Triglicéridos	3000 mg/dl
Urea	250 mg/dl

EFFECTO DE GANCHO

No se observó el efecto de gancho de dosis altas en concentraciones de DPP3 de hasta 6000 ng/ml.

PRECISIÓN

La precisión de la medición de DPP3 con la prueba de DPP3 IB10 sphingotest® se determinó utilizando muestras en las que se añadió DPP3 a plasma humano normal en tres concentraciones (Tabla 2). Las precisiones dentro del ensayo y total se analizaron dos veces al día, en 4 repeticiones por análisis con cada nivel de concentración durante un período de 20 días, para obtener un número total de 160 repeticiones con cada nivel de concentración. Las precisiones dentro del ensayo y total se calcularon según la directriz EP05-A3 aprobada por el CLSI.²⁰

Tabla 2.

Muestra	Lote de la prueba	Media (pg/ml)	Precisión dentro del ensayo		Precisión total	
			Desv. est. (ng/ml)	CV (%)	Desv. est. (ng/ml)	CV (%)
1	A	14,12	1,52	10,7 %	1,67	11,8 %
	B	14,08	1,44	7,9 %	1,16	8,2 %
2	A	31,93	2,15	6,7 %	2,29	7,2 %
	B	31,91	2,00	6,3 %	2,25	7,0 %
3	A	92,85	8,61	9,3 %	8,89	9,6 %
	B	93,50	7,02	7,5 %	7,77	8,3 %

CORRELACIÓN DE SANGRE TOTAL y PLASMA

Se realizó un estudio comparativo utilizando pares de muestras de sangre total con EDTA y plasma con EDTA. Al realizar un análisis de regresión de Passing-Bablok para comparar las concentraciones de sangre total frente a las concentraciones de plasma correspondientes de muestras del mismo sujeto (N = 60), se obtuvo una pendiente de 1,09 (I.C. 95 % = [1,02 - 1,16]), una intersección de -0,77 ng/ml y un coeficiente de correlación de $r = 0,99$.

REFERENCIAS

1. Rehfeld L, Funk E, Jha S, Macheroux P, Melander O, Bergmann A. Novel Methods for the Quantification of Dipeptidyl Peptidase 3 (DPP3) Concentration and Activity in Human Blood Samples. *J Appl Lab Med*. 2018. doi:10.1373/jalm.2018.027995
2. Wattiaux R, Wattiaux-de Coninck S, Thirion J, Gasingirwa MC, Jadot M. Lysosomes and Fas-mediated liver cell death. *Biochem J*. 2007 Apr 1;403(1):89-95. PubMed PMID: 17129211; PubMed Central PMCID: PMC1828900.
3. Pang X, Shimizu A, Kurita S, Zankov DP, Takeuchi K, Yasuda-Yamahara M, et al. Novel therapeutic role for dipeptidyl peptidase III in the treatment of hypertension. *Hypertension* 2016;68:630–41.
4. Kumar P, Reithofer V, Reisinger M, Wallner S, Pavkov-Keller T, Macheroux P, Gruber K. Substrate complexes of human dipeptidyl peptidase III reveal the mechanism of enzyme inhibition. *Sci Rep*. 2016 Mar 30;6:23787. doi: 10.1038/srep23787. PubMed PMID: 27025154; PubMed Central PMCID: PMC4824452.
5. Deniau B, Rehfeld L, Santos K, Dienelt A, Azibani F, Sadoune M, Kounde PR, Samuel LS, Tolpannen H, Lassus J, Harjola VP, Vodovar N, Bergmann A, Hartmann O, Mebazaa A, Blet A. Circulating dipeptidyl peptidase-3 is a myocardial depressant factor: DPP3 inhibition rapidly and sustainably improves hemodynamics, *European Journal of Heart Failure* 2019, accepted.
6. Takagi K, Blet A, Levy B, Deniau B, Azibani F, Feliot E, Bergmann A, Santos K, Hartmann O, Gayat E, Mebazaa A, Kimmoun A. Circulating dipeptidyl-peptidase 3 and alteration in hemodynamics in cardiogenic shock: Results from the OptimaCC Trial, *European Journal of Heart Failure* 2019, accepted.
7. Information on EC 3.4.14.4 - dipeptidyl-peptidase III, BRENDA. (n.d.). <https://www.brenda-enzymes.org/enzyme.php?ecno=3.4.14.4>
8. Prajapati SC, Chauhan SS. Dipeptidyl peptidase III: a multifaceted oligopeptide N-end cutter. *FEBS J* 2011;278: 3256–76.
9. Shimamori Y, Watanabe Y, Fujimoto Y. Purification and characterization of dipeptidyl aminopeptidase III from human placenta. *Chem Pharm Bull* 1986;34:3333–40.
10. Vanha-Perttula T. Dipeptidyl peptidase III and alanyl aminopeptidase in the human seminal plasma: origin and biochemical properties. *Clin Chim Acta* 1988;177:179–95.
11. Aoyagi T, Wada T, Kojima F, Nagai M, Harada S, Takeuchi T, et al. Enzymatic changes in cerebrospinal fluid of patients with Alzheimer-type

dementia. *J Clin Biochem Nutr* 1993;14:133–9.

12. Dostal DE, Hunt RA, Kule CE, Bhat GJ, Karoor V, McWhinney CD, et al. Molecular mechanisms of angiotensin II in modulating cardiac function: intracardiac effects and signal transduction pathways. *J Mol Cell Cardiol* 1997;29:2893–902.
13. Roks A, Buikema H, Pinto YM, van Gilst WH. The reninangiotensin system and vascular function: the role of angiotensin II, angiotensin-converting enzyme, and alternative conversion of angiotensin I. *Heart Vessels* 1997;Suppl 12:119–24.
14. Ferrario CM. Role of angiotensin II in cardiovascular disease—therapeutic implications of more than a century of research. *J Renin-Angiotensin-Aldosterone Syst* 2006;7:3–14.
15. Corrêa TD, Takala J, Jakob SM. Angiotensin II in septic shock. *Crit Care* 2015;19:98.
16. Kricka LJ. Human anti-animal antibody interference in immunological assays. *Clin Chem* 1999;45:942-6.
17. Levinson SS. The nature of heterophilic antibodies and their role in immunoassay Interference. *J Clin Immunoassay* 1992;15:108-15.
18. Pierson-Perry J, Vaks JE, Durham AP, et al. Evaluation of detection capability for clinical laboratory measurement procedures; Approved Guideline – Second Edition. CLSI Document EP17-A2, Volume 32 Number 8, 2012.
19. McEnroe RJ, Burritt MF, Powers DM, et al. Interference testing in clinical chemistry; Approved Guideline – Second Edition. CLSI Document EP7-A2, Volume 25 Number 27, 2005.
20. McEnroe RJ, Magari R, Durham PA, et al. Evaluation of precision of quantitative measurement procedures; Approved Guideline – Third Edition. CLSI Document EP05-A3, Volume 34 Number 13, 2014.