

ORGENTEC Diagnostika GmbH

Carl-Zeiss-Straße 49-51

55129 Mainz - Germany

Phone: +49 (0) 61 31 / 92 58-0

Fax: +49 (0) 61 31 / 92 58-58

Internet: www.orgentec.com



Návod k použití

2016-04

ORG 529 Anti-Phospholipid Screen IgG/IgM**KRÁTKÝ POPIS**

Anti-Phospholipid Screen IgG/IgM je testovací systém ELISA pro kvantitativní měření IgG, IgM tříd protilátek proti cardiolipin, phosphatidyl serine, phosphatidyl inositol, phosphatidic acid, beta-2-glycoprotein I ve vzorcích lidského séra nebo plazmy. Tento produkt je určen pouze pro profesionální in vitro diagnostiku.

POUŽÍVANÉ SYMBOLY

IVD Diagnostický zdravotnický prostředek in vitro

Výrobce

REF Katalogové číslo

DOSTAČUJE PRO 96 Dostačuje pro

LOT Kód šarže

Spotřebujete do

Teplotní omezení

Viz návod k použití

Chraňte před slunečním světlem

Pro jednorázové použití

Datum výroby

MICROPLATE	Mikrotitrační
CALIBRATOR A	Kalibrátor
CALIBRATOR B	Kalibrátor
CALIBRATOR C	Kalibrátor
CALIBRATOR D	Kalibrátor
CALIBRATOR E	Kalibrátor
CALIBRATOR F	Kalibrátor
CONTROL +	Kontrola pozitivní
CONTROL -	Kontrola negativní

DILUENT	Vzorkový pufr
CONJUGATE G	Enzymový konjugát
CONJUGATE M	Enzymový konjugát
TMB	TMB substrátový roztok
STOP	Ukončovací roztok
WASH	Promývací pufr
RTU	Připraven k použití

PRINCIP TESTU

Mikrotitrační destičky jsou potažené čištěným antigenem cardiolipin, phosphatidyl serine, phosphatidyl inositol, phosphatidic acid, human beta-2-Glycoprotein I

Stanovení je založeno na nepřímé imunitní reakci navázaného enzymu, která má tyto fáze: protilátky přítomné v pozitivních vzorcích se navážou na antigen nanesený na povrch reakčních jamek a vytvoří komplex protilátky a antigenu. Po inkubaci se při první promyti odstraní nenavázané a nespecifický navázaný molekuly. Následně přidaný enzymatický konjugát se naváže na imobilizovaný komplex protilátky a antigenu. Po inkubaci se při druhém promyti odstraní nenavázaný enzymatický konjugát. Po přidání enzymatického substrátu dojde k hydrolyze a ke vzniku zbarvení v průběhu inkubace. Přídavek kyseliny zastaví reakci, které tvoří žlutý finální produkt. Intenzita žlutého zbarvení odpovídá koncentraci komplexu protilátky a antigenu a lze ji fotometricky měřit při vlnové délce 450 nm.

OBSAH SOUPRAVY

ORG 529	96	Dostačuje pro 96 stanovení
MICROPLATE	1	Dělitelná mikrotitrační destička obsahující 12 modulů s 8 jamkami. Připraveno k použití.
CALIBRATOR A	1x 1.5 ml	Kód produktu na mikrotitrační:
CALIBRATOR B	1x 1.5 ml	PSC Kalibrátor B 6.3 GPL-U/ml / 6.3 MPL-U/ml, obsahující séru / puferová matrice (PBS, BSA, saponáty, NaN3 0.09%). Připraveno k použití.
CALIBRATOR C	1x 1.5 ml	Kalibrátor C 12.5 GPL-U/ml / 12.5 MPL-U/ml, obsahující phospholipid protilátky v séru / puferová matrice (PBS, BSA, saponáty, NaN3 0.09%). Připraveno k použití.
CALIBRATOR D	1x 1.5 ml	Kalibrátor D 25 GPL-U/ml / 25 MPL-U/ml, obsahující phospholipid protilátky v séru / puferová matrice (PBS, BSA, saponáty, NaN3 0.09%). Připraveno k použití.
CALIBRATOR E	1x 1.5 ml	Kalibrátor E 50 GPL-U/ml / 50 MPL-U/ml, obsahující phospholipid protilátky v séru / puferová matrice (PBS, BSA, saponáty, NaN3 0.09%). Připraveno k použití.
CALIBRATOR F	1x 1.5 ml	Kalibrátor F 100 GPL-U/ml / 100 MPL-U/ml, obsahující phospholipid protilátky v séru / puferová matrice (PBS, BSA, saponáty, NaN3 0.09%). Připraveno k použití.
CONTROL +	1x 1.5 ml	Kontrola pozitivní, obsahující phospholipid protilátky v séru / puferová matrice (PBS, BSA, saponáty, NaN3 0.09%). Připraveno k použití. Koncentrace je uvedena v certifikátu o analýze.
CONTROL -	1x 1.5 ml	Kontrola negativní, obsahující phospholipid protilátky v séru / puferová matrice (PBS, BSA, saponáty, NaN3 0.09%). Připraveno k použití. Koncentrace je uvedena v certifikátu o analýze.
DILUENT	20 ml	Vzorkový pufr P; žlutá; obsahuje PBS, BSA, saponáty, ochranný prostředek azid sodný 0.09%, 5x koncentrát.
CONJUGATE G	15 ml	Enzymový konjugát; světle červená; obsahuje protiilidské protilátky IgG, označeno HRP; PBS, BSA, detergent, ochranný prostředek PROCLIN 0,05%
CONJUGATE M	15 ml	Enzymový konjugát; světle červená; obsahuje protiilidské protilátky IgM, označeno HRP; PBS, BSA, detergent, ochranný prostředek PROCLIN 0,05%
TMB	15 ml	TMB substrátový roztok; 3,3', 5,5'- tetramethyl-benzidin. Připraveno k použití.
STOP	15 ml	Ukončovací roztok; obsahuje kyselinu. Připraveno k použití.
WASH	20 ml	Promývací pufr; obsahuje Tris, detergent, ochranný prostředek azid sodný 0,09%; 50x koncentrát.
RTU	1	Návod k použití: ELISA Mini-DVD
RTU	1	Certifikát analýzy

POTŘEBNÉ VYBAVENÍ

- Reader – čtečka mikrotitračních desek schopná koncových měření při 450 nm; volitelně 620 nm referenční vlnové délky
- software pro redukci dat
- vícekanálový dávkovač nebo pipeta pro opakování dávkování o obsahu 100 µl
- mixér Vortex
- mikropipety se špičkami na jedno použití na 10 µl, 100 µl, 1000 µl
- laboratorní stopky
- destilovaná nebo deionizovaná voda
- odměrný válec na 1000 ml, 100 ml
- plastová nádoba pro skladování promývacího roztoku

Automatizace

ELISA sete lze použít na otevřených automatických procesorů ELISA. Každý test musí být validní na příslušném automatizovaném systému. Informace jsou k dispozici na vyžádání.

ODEBÍRÁNÍ VZORKŮ, JEJICH PŘÍPRAVA A UCHOVÁVÁNÍ

- Krevní vzorky odebírat podle platných směrnic a metod.
- Krev nechat srazit a sérum získat odstředěním.
- Používání hemolitických, lipemických a ikerických sér je potřeba se vyhnout.
- Při teplotě 2 - 8 °C chlazené vzorky séra a plazmy mohou být skladovány až 5 dní. Je-li plánováno delší skladování, měly by být vzorky rozděleny na alikvotní části a při -20 °C hluboce zmrzány.

- Vyhýbat se opakovanému rozmrazení a zmrazení! To může vést k variabilní ztrátě aktivity autoprotilátek nebo protilátek.
- Používání tepelně inaktivovaných sér se nedoporučuje.

SKLADOVÁNÍ A STABILITA

- Skladujte testovací sadu při 2–8°C na tmavém místě.
- Během skladování a používání nevystavujte činidla horku, slunečnímu záření nebo silnému světlu.
- Skladujte mikrotitrační hermeticky uzavřený a v suchu v dodaném zásobníku.
- Uchovatelnost neotevřené soupravy je 18 měsíců od data výroby. Neotevřená činidla jsou stabilní do konce expirace sady. Viz štítky pro individuální šarži.
- Rozdělený mycí roztok a vzorkový pufr jsou stabilní minimálně 30 dní, jsou-li skladovány při 2–8°C. Doporučujeme spotřebovat stejný den.

POZNÁMKY K PRACOVNÍMU POSTUPU

- Složky soupravy nepoužívejte po uplynutí doby trvanlivosti.
- Nezamňujte jednotlivé součásti souprav z různých šarží a produkty.
- Všechny složky musejí mít pokojovou teplotu (20 – 28 °C).
- Připravte si všechny složky a vzorky. Jakmile test začne, je nutné provést celý bez přerušení.
- Dvojitě kontroly mohou být provedeny. Tímto způsobem chyby pipetování mohou být více zřejmé.
- Provádějte jednotlivé kroky testu výhradně v určeném pořadí.
- Vždy používejte čerstvě naředěné vzorky.
- Pipetujte veškeré složky a vzorky na dna jamek.
- Aby nedocházelo ke kontaminaci, vyměňujte špičku mezi jednotlivými vzorky a kontrolami soupravy.
- Dosažení nejlepších výsledků je podmíněno důkladným vymýtím titračních jamek a důkladným odstraněním promývacího pufu.
- Všechny kroky inkubace musejí být přesně časovány.
- Mikrotitrační destičku nepoužívejte opakováně.

UPOZORNĚNÍ A PREVENCE

- Všechna činidla této sady jsou navržena pouze pro profesionální in vitro diagnostiku.
- Komponenty obsahující lidské sérum byly otestovány a nebyly nalezeny HBsAg, HCV, HIV1 a HIV2 dle schválených metod FDA. Žádný test nemůže zaručit absenci HBsAg, HCV, HIV1 nebo HIV2 a je tedy nutno s každým lidským sérem, obsahujícím látky testu, manipulovat jako s infekčním materiálem.
- Bílkovina hovězího séra (BSA) použitá v komponentách byla otestována na BSE a to negativně.
- Vyhnete se kontaktu se substrátem TMB (3,3',5,5'-tetrametyl benzidin).
- Ukončovací roztok obsahuje kyselinu, dle klasifikace je bezpečná. Zabraňte kontaktu s pokožkou.
- Kontrola, vzorkový roztok a mycí roztok obsahují 0.09% azidu sodného jako ochranný prostředek. Tato koncentrace je klasifikována jako bezpečná.
- Enzym konjugace obsahuje 0.05% ProClinu 300 jako ochranného prostředku. Tato koncentrace je klasifikována jako bezpečná.

Během manipulace se všemi činidly, kontrolami vzorky séra sledujte stávající nařízení pro laboratorní bezpečnost a správnou laboratorní práci:

- První pomoc: V případě kontaktu s pokožkou ihned důkladně opláchněte vodou a saponátem. Sundejte kontaminovaný oděv a boty a před dalším použitím je omyjte. Dojde-li ke kontaktu systémové kapaliny s kůží, opláchněte důkladně vodou. Po kontaktu se zrakem důkladně oplachujte otevřené oči tekoucí vodou po dobu alespoň 10 minut. Dle potřeby vyhledejte lékařskou pomoc.

- Osobní opatření, ochranné vybavení a postup v případě nouze:

Sledujte nařízení laboratorní bezpečnosti. Vyvarujte se kontaktu s pokožkou a očima. Nepožívejte. Nenasávejte ústy. Nejezte, nepijte, nekuřte nebo nenanásejte make up v oblastech, kde se manipuluje se vzorky nebo sadou činidel. Při vylití absorbujte inertním materiálem a polity materiálem rádně zlikvidujte.

• Limity vystavení / ochrana osob: Noste ochranné rukavice z nitridové pryže nebo přirozeného latexu. Noste ochranné brýle. Při používání dle určeného použijte nejsou známý nebezpečné reakce.

- Situace, kterým je třeba předcházet: Roztok substrátu je citlivý na světlo. Skladujte na tmavém místě.
- Při likvidaci laboratorního odpadu je třeba dodržovat místní a národní předpisy.

Dodržujte směrnici pro provádění řízení kvality ve zdravotnických laboratořích analyzačními kontrolami séry.

Příprava Složek

[WASH]

Nafědte obsah Promývacího pufu koncentrátu (50x) s destilovanou nebo deionizovanou vodou na konečný objem 1000ml (1l).

[DILUENT]

Vzorkový pufr P: Před použitím, nafědte obsah (20 ml) lahvičky koncentrovaného vzorkového pufu 5x destilovanou nebo deionizovanou vodou na konečný objem 100 ml.

Příprava Složek

Před použitím naředěndte vzorků od pacientů 1:100 se vzorku pufu:

Přidejte 990 µl předdefinovaného vzorkového pufu ve zkumavce a přidejte 10 µl vzorku.
Dobře promíchejte. Kontrolní vzorky a kalibrátory jsou připraveny k použití a není třeba je ředit.

TESTU PRECEDURE

Přípravte si dostatečný počet mikrotitračních modulů pro všechny kontrolní vzorky a ředěné vzorky.

- Napijetujte do jamek po 100 µl kalibračních roztoků, kontrolních roztoků a ředěných vzorků pacientů.
Inkubujte po dobu 30 minut při pokojové teplotě (20 – 28 °C).
Odstraňte obsah mikrojamek a promíjte je třikrát pomocí 300 µl promývacího roztoku.
- Do každé jamky přidejte 100 µl enzymového konjugátu.
Inkubujte po dobu 15 minut při pokojové teplotě.
Odstraňte obsah mikrojamek a promíjte je třikrát pomocí 300 µl promývacího roztoku.
- Do každé jamky přidejte 100 µl roztoku TMB substrátu.
Inkubujte po dobu 15 minut při pokojové teplotě.
- Do každé jamky přidejte 100 µl ukončovacího roztoku
Inkubujte po dobu 5 minut při pokojové teplotě.
Odečtěte optickou densitu při vlnové délce 450 nm (referenční 600–690 nm) a vypočtěte výsledky.
Vzniklá barva je stabilní minimálně po dobu 30 minut. Během této doby odečtěte optické densitu.

Příklad pro pipetovací schéma:

	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
A	A	P1	A	P1								
B	B	P2	B	P2								
C	C	P3	C	P3								
D	D	P4	D	P4								
E	E	P5	E	P5								
F	F	P6	F	P6								
G	C+	P7	C+	P7								
H	C-	P8	C-	P8								
	IgG	IgG	IgM	IgM								

P1, ... Vzorky A-F Kalibrátor C+, C- Kontrola

VALIDACE

Tento test je platný, pouze pokud optická densita při vlnové délce 450 nm pro kalibrátory / kontroly a výsledky kontrol odpovídá příslušným rozsahům hodnot uvedených v osvědčení o analýze přiloženém u každé testovací soupravy. Pokud kterékoli z těchto kritérií není splněno, jsou výsledky neplatné a test je nutno opakovat.

INTERPRETACE VÝSLEDKŮ

Pro kvantitativní výsledky proložte optickou hustotu každého kalibrátoru versus kalibrační koncentrace a vytvořte kalibrační křivku. Koncentrace neznámých sér lze pak odhadnout interpolací kalibrační křivky.

Software pro zpracování dat se 4-parametrovou křivkou padnou a lin-log souřadnice optické density a koncentrace je nejlepší metoda.

CHARAKTERISTIKY VÝKONNOSTI

KALIBRACE

Kalibrace se vztahuje k mezinárodně uznávané referenční séru od E.N. Harris, Louisville a IRP 97/656 (IgG) a HCAL (IgG) / EY2C9 (IgM).

Rozsah měření

Vypočet rozsahu analýzy ELISA je IgG: 0 - 100 GPL-U/ml IgM: 0 - 100 MPL-U/ml

Předpokládané hodnoty

V běžném rozsahu studie vzorků sér dárců zdravé krve byly stanoveny následující rozsahy pomocí analýzy ELISA:
Cut-off IgG: 10 GPL-U/ml IgM: 10 MPL-U/ml

Interpretace výsledků

negativní	IgG < 10 GPL-U/ml	IgM < 10 MPL-U/ml
pozitivní	≥ 10 GPL-U/ml	≥ 10 MPL-U/ml

Linearita

Vzorky pacientů obsahující vysokou hladinu určité protilátky byly sériově zředěny ve vzorkovém roztoku pro ukázku dynamického rozsahu analýzy a horního / spodního konce linearity. Aktivita pro každý roztok byla spočítána z kalibrační křivky pomocí 4-Fit s parametrem-lin-log souřadnicích.

Vzorek	Ředění	Pozorovaná GPL/MPL-U/ml	Očekávaná GPL/MPL-U/ml	P/O [%]
IgG 1	1:100	98.0	98.4	100
.	1:200	49.6	49.2	101
.	1:400	24.3	24.6	99
.	1:800	12.0	12.3	98
.	1:1600	5.8	6.2	94
IgG 2	1:100	92.4	92.4	100
.	1:200	45.9	46.2	99
.	1:400	22.7	23.1	98
.	1:800	11.4	11.6	99
.	1:1600	5.4	5.8	94
IgM 1	1:100	92.7	92.7	100
.	1:200	45.7	46.4	99
.	1:400	22.8	23.2	98
.	1:800	11.2	11.6	97
.	1:1600	5.4	5.8	93
IgM 2	1:100	72.4	74.2	100
.	1:200	36.5	37.1	98
.	1:400	18.7	18.6	101
.	1:800	8.9	9.3	96
.	1:1600	4.4	4.6	95

Limit detekce

Emit detekce

Funktionell optimiert IgG: 0.0 SFL E 0/ml IgM: 0.0 MFL E 0/ml

Technické údaje

Intraanalyzaci presnost: Koeficient variace (CV) byl u všech kvalitativních i kvantitativních analýz hodnocen v jednom cyklu. Výsledky pro přesnost analýzy jsou uvedeny v tabulce níže.

Interanalyzační přesnost: Koeficient variace (CV) byl spočítán pro každý ze tří vzorků z výsledků 6 nálezů při 5 různých cyklech. Výsledky přesnosti mezi cykly jsou uvedeny v tabulce níže.

Intra-Assay IgG		
Vzorek	Průměr GPL-U/ml	CV %
1	10.4	5.1
2	18.7	3.4
3	59.9	5.2

Inter-Assay IgG		
Vzorek	Průměr GPL-U/ml	CV %
1	10.0	3.6
2	17.7	5.4
3	57.9	4.9

Intra-Assay IgM		
Vzorek	Průměr MPL-U/ml	CV %
1	12.8	4.1
2	30.8	3.5
3	63.8	3.7

Inter-Assay IgM		
Vzorek	Průměr MPL-U/ml	CV %
1	12.6	5.3
2	31.9	4.1
3	62.1	4.2

Interference

Nebyla pozorována žádná interference se séry, která byla hemolytická (až do 1 000 mg/dl), lipemická (až do 3g/dl triglyceridů) nebo obsahovala bilirubin (až 40 mg/dl). Taktéž nebyly pozorovány žádné efekty interference s použitím antikoagulantí (EDTA, heparin, citrát).

Výsledky studie

<u>Study population</u>	<u>n</u>	<u>Pos IgG</u>	<u>%</u>	<u>Pos IgM</u>	<u>%</u>
Primary APS	8	7	87.5	6	75.0
Secondary APS	65	60	92.3	33	50.8
Normal human sera	150	4	2.7	5	3.3
 Klinická diagnóza					
	Pos	Neg			
RG 529	Pos	67	4		
IgG	Neg	6	146		
	73	150	223		
Klinická diagnóza					
	Pos	Neg			
ORG 529	Pos	39	5		
IgM	Neg	34	145		
	73	150	223		
senzitivita	91.8 %			senzitivita	53.4 %
specifita	97.3 %			specifita	96.7 %
ostická efektivita	95.5 %			diagnostická efektivita	82.5 %

HRANICE METODY

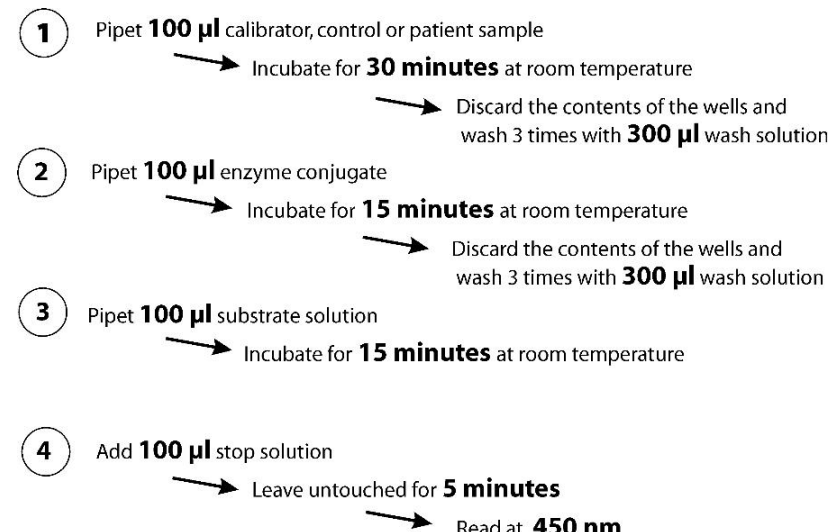
Toto vyšetření je diagnostická pomůcka. Definitivní klinická diagnóza by neměla být založena na výsledcích jediného testu, ale měly by být hodnoceny lékařem po všech klinických a laboratorních testech a porovnány s celkovým klinickým obrazem pacienta. Také každé rozhodnutí pro terapii by měla být přijata individuálně.

Výše patologické a normální referenční rozmezí pro protílátok u vzorků pacientů je třeba považovat za doporučení pouze. Každá laboratoř by si měla stanovit svá vlastní rozmezí podle normy ISO 15189 nebo jiné použitelné laboratoři pokyny.

REFERENCE

1. Banzato A, Pozzi N, Frasson R, De F, V, Ruffatti A, Bison E et al. Antibodies to Domain I of beta(2)Glycoprotein I are in close relation to patients risk categories in Antiphospholipid Syndrome (APS). *Thromb Res* 2011; 128 (6):583-6.
 2. Bertolaccini ML, Armentano O, Atsumi T, Binder WL, de LB, Forastiero R et al. 'Non-criteria' aPL tests: report of a task force and preconference workshop at the 13th International Congress on Antiphospholipid Antibodies, Galveston, TX, USA, April 2010. *Lupus* 2011; 20(2):191-205.
 3. de Laat B, de Groot PG. Autoantibodies directed against domain I of beta2-glycoprotein I. *Curr Rheumatol Rep* 2011; 13(1):70-6.
 4. de Laat B, Mertens K, de Groot PG. Mechanisms of disease: antiphospholipid antibodies-from clinical association to pathologic mechanism. *Nat Clin Pract Rheumatol* 2008; 4(4):192-9.
 5. de Laat B, Pengo V, Pabinger I, Musial J, Voskuyl AE, Bultink IE et al. The association between circulating antibodies against domain I of beta2-glycoprotein I and thrombosis: an international multicenter study. *J Thromb Haemost* 2009; 7(11):1767-73.
 6. Espinosa G, Cervera R. Antiphospholipid syndrome. *Arthritis Res Ther* 2008; 10(6):230.
 7. Favaloro EJ, Wong RC. Laboratory testing for the antiphospholipid syndrome: making sense of antiphospholipid antibody assays. *Clin Chem Lab Med* 2011; 49(3):447-61.
 8. Fischer MJ, Rauch J, Levine JS. The antiphospholipid syndrome. *Arthritis Rheum* 2007; 27(1):35-46.
 9. Giannakopoulos B, Passam F, Ioannou Y, Krilis SA. How we diagnose the antiphospholipid syndrome. *Blood Coagul Fibrinolysis* 2008; 19(1):1-10.

- 2009; 113(5):985-94.
10. Greaves M, Cohen H, Machin SJ, Mackie I. Guidelines on the investigation and management of the antiphospholipid syndrome. Br J Haematol 2000; 109(4):704-15.
 11. Hughes GR. Hughes syndrome: antiphospholipid syndrome. J R Coll Physicians Lond 1998; 32(3):260-4.
 12. Hughes GR. Hughes Syndrome (the antiphospholipid syndrome): ten clinical lessons. Autoimmun Rev 2008; 7 (3):262-6.
 13. Hughes GR. Antiphospholipid syndrome, migraine and stroke. Lupus 2010; 19(5):555-6.
 14. Hughes GR, Harris NN, Gharavi AE. The anticardiolipin syndrome. J Rheumatol 1986; 13(3):486-9.
 15. Koike T, Bohgaki M, Amengual O, Atsumi T. Antiphospholipid antibodies: lessons from the bench. J Autoimmun 2007; 28(2-3):129-33.
 16. Lakos G, Favaloro EJ, Harris EN, Meroni PL, Tincani A, Wong RC et al. International consensus guidelines on anticardiolipin and anti-beta2-glycoprotein I testing: report from the 13th International Congress on Antiphospholipid Antibodies. Arthritis Rheum 2012; 64(1):1-10.
 17. Mackworth-Young C. Primary antiphospholipid syndrome: a distinct entity? Autoimmun Rev 2006; 5(1):70-5.
 18. Miyakis S, Lockshin MD, Atsumi T, Branch DW, Brey RL, Cervera R et al. International consensus statement on an update of the classification criteria for definite antiphospholipid syndrome (APS). J Thromb Haemost 2006; 4(2):295-306.
 19. Molina JF, Gutierrez-Urena S, Molina J, Uribe O, Richards S, De CC et al. Variability of anticardiolipin antibody isotype distribution in 3 geographic populations of patients with systemic lupus erythematosus. J Rheumatol 1997; 24(2):291-6.
 20. Oku K, Atsumi T, Amengual O, Koike T. Antiprothrombin antibody testing: detection and clinical utility. Semin Thromb Hemost 2008; 34(4):335-9.
 21. Pengo V, Biasiolo A, Bison E, Chantarrangkul V, Tripodi A. Antiphospholipid antibody ELISAs: survey on the performance of clinical laboratories assessed by using lyophilized affinity-purified IgG with anticardiolipin and anti-beta2-Glycoprotein I activity. Thromb Res 2007; 120(1):127-33.
 22. Pierangeli SS, de Groot PG, Dlott J, Favaloro E, Harris EN, Lakos G et al. 'Criteria' aPL tests: report of a task force and preconference workshop at the 13th International Congress on Antiphospholipid Antibodies, Galveston, Texas, April 2010. Lupus 2011; 20(2):182-90.
 23. Pierangeli SS, Favaloro EJ, Lakos G, Meroni PL, Tincani A, Wong RC et al. Standards and reference materials for the anticardiolipin and anti-beta-2-glycoprotein I assays: a report of recommendations from the APL Task Force at the 13th International Congress on Antiphospholipid Antibodies. Clin Chim Acta 2012; 413(1-2):358 -60.
 24. Sinico RA, Bollini B, Sabadini E, Di Toma L, Radice A. The use of laboratory tests in diagnosis and monitoring of systemic lupus erythematosus. J Nephrol JID - 9012268 2002; 15 Suppl 6:S20-S27.
 25. Tincani A, Andreoli L, Casu C, Cattaneo R, Meroni P. Antiphospholipid antibody profile: implications for the evaluation and management of patients. Lupus 2010; 19(4):432-5.
 26. Tincani A, Morozzi G, Afeltra A, Alessandri C, Allegri F, Bistoni O et al. Antiprothrombin antibodies: a comparative analysis of homemade and commercial methods. A collaborative study by the Forum Interdisciplinare per la Ricerca nelle Malattie Autoimmuni (FIRMA). Clin Exp Rheumatol 2007; 25(2):268-74.
 27. Wilson WA, Gharavi AE, Koike T, Lockshin MD, Branch DW, Piette JC et al. International consensus statement on preliminary classification criteria for definite antiphospholipid syndrome: report of an international workshop. Arthritis Rheum 1999; 42(7):1309-11.
 28. Wong RC, Favaloro EJ, Adelstein S, Baumgart K, Bird R, Brighton TA et al. Consensus guidelines on anti-beta 2 glycoprotein I testing and reporting. Pathology 2008; 40(1):58-63.
 29. Wong RC, Gillis D, Adelstein S, Baumgart K, Favaloro EJ, Hendle MJ et al. Consensus guidelines on anti-cardiolipin antibody testing and reporting. Pathology 2004; 36(1):63-8.



Change Control

Former version: ORG 529_IFU_CS_QM115695_2012-01-02_1

Reason for revision: up-date reproducibility data; identical version number for all languages