



# PATHFAST™ Myo

<REAGENS VOOR PATHFAST>

60 tests

Nederlands

## ▪ Beoogd gebruik

PATHFAST Myo is een product voor in-vitrodiagnostisch gebruik met de in-vitrodiagnostische (IVD) geautomatiseerde analysator PATHFAST voor de kwantitatieve meting van myoglobine (myo) in humaan gehepariniseerd of EDTA volbloed en plasma. Het beoogde gebruik van PATHFAST Myo is:

- om behulpzaam te zijn bij de diagnose en speciaal voor het uitsluiten van acuut myocardiinfarct (AMI),
- door laborant, verpleegkundige of arts,
- in het ziekenhuis inclusief de spoedeisende hulp, de dokterspraktijk en het klinisch laboratorium.

PATHFAST Myo is een hulpmiddel voor testen bij de patiënt (near patient testing, NPT).

## ▪ Samenvatting

Myo is een laag-molecuulgewicht heemproteïne aanwezig in zowel hart- als skeletspier. Volgend op myocardiale necrose geassocieerd met AMI is myo één van de eerste markers die boven normale niveaus uitkomen, verhoging is meetbaar boven de baseline binnen 2 - 4 uur na een infarct, met de piek bij 9 - 12 uur en binnen 24 uur terugkerend naar de baseline. In de afwezigheid van skeletspiertrauma of andere situaties die geassocieerd worden met niet-cardiaalgerelateerde toename van circulerend myoglobine (bijv. nierfalen) is de bepaling van myoglobine in bloed gebruikt als een vroege marker van AMI (1 - 5). Myo kan gebruikt worden als een snelle en gevoelige test in de vroege fase van AMI voor de diagnose in combinatie met het elektrokardiogram, CK-MB en cardiale troponinest en voor het uitsluiten van myocardiinfarct bij patiënten die zich presenteren met acute pijn op de borst (6 - 9).

## ▪ Testprincipe

De procedure met de PATHFAST Myo is gebaseerd op chemiluminescerend enzymimmunoassay (CLEIA) en MAGTRATION. Alle voor het uitvoeren van het testen vereiste componenten worden in één reagenscartridge verpakt. Door het laden van PATHFAST Myo in het in-vitrodiagnostisch systeem PATHFAST, kan myo binnen 17 min. correct worden gekwantificeerd (10). Bij deze procedure worden met alkalinefosfatase gelabeld anti-myo monokonaal antilichaam (MoAb) en anti-myo MoAb-gecoate magnetische deeltjes gemengd met het monster. Het myo in het monster bindt aan de anti-myo-antilichamen die een immuuncomplex vormen met enzymgelabeld antilichaam en met antilichaamgecoate magnetische deeltjes. Na het verwijderen van het ongebonden enzymgelabelde antilichaam wordt een chemiluminescerend substraat aan het immuuncomplex toegevoegd. Na een korte incubatie wordt de door de enzymreactie gegenereerde luminescentie gedetecteerd. De myoconcentratie in het monster wordt berekend door middel van een standaardcurve.

\*MAGTRATION is een technologie van B/F-separatie waarbij magnetische deeltjes in een pipettip worden gewassen en is een gedeponerd handelsmerk van Precision System Science Co., Ltd.

## ▪ Verpakkingssamenstelling van geleverde materialen

Reagenscartridge 6 cartridges x 10 bakjes

De reagenscartridge bestaat uit 16 wells. Alle wells, op de monsterwell (nr. 1) en de countingwell (nr. 10) na, zijn bedekt met een aluminiumverzegeling met een streepjescode. Elke well van de reagenscartridge is gevuld met alle reagentia voor de test. Een reagenscartridge niet hergebruiken. Deze is uitsluitend bestemd voor eenmalig gebruik.

Wells	Vorm	Bestanddeel	Hoeveelheid	Bron
nr. 1	Leeg	Monsterwell	-	-
nr. 2	Vloeistof	Alkalinefosfatase geconjugeerd anti-myo MoAb Na-azide (< 0,1%)	50 µl	Kalfsdarm Muis
nr. 7	Vloeistof	anti-myo MoAb gecoate magnetische deeltjes	50 µl	Muis
nr. 13	Vloeistof	Chemiluminescerend substraat, CDP-Star	100 µl	-
nr. 11	Vloeistof	Monsterverdunningsbuffer Na-azide (< 0,1%)	50 µl	-

nrs. 3, 4, 5	Vloeistof	Wasbuffer Na-azide (< 0,1%) Triton X-100 (< 0,1%)	400 µl	-
nrs. 1, 6, 8, 9, 10, 12, 14, 15, 16 zijn lege wells.				
'CDP-Star' is een handelsmerk of geregistreerd handelsmerk van Applied Biosystems, LLC.				

Kalibrator 1 (CAL-1)	2,0 ml x 1 flesje (vloeistof, Na-azide < 0,1%)
Kalibrator 2 (CAL-2)	2,0 ml x 1 flesje (vloeistof, Na-azide < 0,1%)
MC ENTRY CARD	1 blad
Gebruiksaanwijzing	1 blad

## Benodigde materialen die niet worden meegeleverd

PATHFAST analysator (productnr.: 300929) en verbruiksartikelen

PATHFAST TIP (productnr.: 300936)

PATHFAST WASTE BOX (productnr.: 300950)

Myo kwaliteitscontrolematerialen

PATHFAST SAMPLE DILUENT 1 (productnr.: PF01D)

## ▪ Voorzorgsmaatregelen en waarschuwingen

- Trek de aluminiumverzegeling niet van de reagenscartridge af.
- Pak de reagenscartridge door deze aan de rand vast te houden en raak de aluminiumverzegeling en de zwarte well niet met de vingers aan.
- Gebruik de reagenscartridge niet wanneer deze is gevallen en beschadigd.
- Voorkom contaminatie met speeksel in de zwarte well.
- Voorkom contaminatie met vreemde stoffen zoals schimmels, bacteriën en detergens in het specimen.
- Na een bepaalde duur voor opslag of levering kan er wat reagens aan de aluminiumverzegeling geplakt zitten. Als een dergelijke toestand wordt waargenomen, tik de cartridge dan voorzichtig op de tafel alvorens deze te gebruiken.
- Bewaar de reagenscartridges altijd in rechtopstaande positie.
- Gebruikte reagenscartridges bevatten lichaamsvocht. Met de vereiste zorg hanteren om huidcontact en injectie te vermijden.
- Azide kan een reactie aangaan met koper en lood die in sommige leidingsystemen worden gebruikt en explosieve zouten vormen. Wanneer azidebevattende materialen worden verwijderd, moeten deze met grote hoeveelheden water worden weggespoeld.
- Verwijder alle bepaalde reagentia en materialen in overeenstemming met de standaard afvalverwijderingsmethode. Bijvoorbeeld op 121 °C autoclavieren gedurende 20 minuten. Volg de algemene voorzorgsmaatregelen en behandel alle onderdelen alsof ze infectieuze agentia kunnen overbrengen.
- Het PATHFAST-meldingssysteem bevat foutcodes om degene die het apparaat bedient te waarschuwen bij specifieke storingen. Een meldingenrapport dat dergelijke foutcodes bevat moet worden bewaard voor opvolging. Zie de bedieningshandleiding van de PATHFAST.
- Patiëntmonsters kunnen heterofiele antilichamen bevatten die in een immunoassay kunnen reageren en een foutief hoog of laag resultaat geven. Dit assay is ontwikkeld om interferentie vanuit heterofiele antilichamen zoveel mogelijk te beperken. Toch kan algehele uitsluiting van deze interferentie vanuit alle patiëntmonsters niet worden gegarandeerd. Een testresultaat dat inconsistent is met het klinisch beeld en de ziektevoorgeschiedenis van de patiënt moet met voorzichtigheid worden geïnterpreteerd.
- De resultaten moeten worden geëvalueerd in de context van alle laboratoriumbevindingen en de totale klinische status van de patiënt. In gevallen waarin de laboratoriumresultaten niet overeenstemmen met het klinisch beeld of de klinische voorgeschiedenis, moeten aanvullende tests worden uitgevoerd.
- Als zich in relatie tot het product een ernstig incident heeft voorgedaan, meld dit dan aan de fabrikant en aan de bevoegde autoriteit van de plaats waar de gebruiker of de patiënt is gevestigd.

## Opslag en houdbaarheid

- Bewaar bij 2 - 8 °C.
- Bewaar het cartridgebakje met het etiket aan de bovenzijde.
- Voorkom waterschade gedurende de opslag.
- Open het cartridgebakje pas vlak voor het gebruik.

- Vermijd contaminatie en blootstelling aan direct zonlicht.
- Kalibrators kunnen na opening tot de vervaldatum worden gebruikt.
- De vervaldatum wordt op elke reagenscartridge en elk verpakkingsetiket van de kit aangegeven.
- Gebruik het reagens niet na de aangegeven vervaldatum.

#### Monsterafname

Gebruik volbloed of plasma afgenomen in een geschikte afnamebuis die Na-heparine, Li-heparine of EDTA bevat.

#### Monsterstabiliteit

Volbloedmonsters moeten worden bewaard bij 2 tot 25 °C en binnen 4 uur na afname worden geanalyseerd.

Plasmamonsters zijn stabiel onder de onderstaande condities:

2 tot 25 °C:	24 uur
-20 °C of lager:	2 maanden (slechts eenmaal invriezen)

Monstervolume: 100 µl

#### ▪ Bereiding en procedure

Zie de bedieningshandleiding van de PATHFAST voor uitgebreide informatie over het gebruik van de analyser.

#### Reagensbereiding

- Reagenscartridge: klaar voor gebruik.
- CAL-1, CAL-2: klaar voor gebruik. (Beperkt tot gebruik met reagens uit dezelfde partij.)

#### Opstellen van de hoofdkalibratiecurve

- Opstellen van een hoofdkalibratiecurve is noodzakelijk als een nieuwe partij reagens wordt gebruikt.
- Stel de hoofdkalibratiecurve op door het aflezen van de streepjescode op de MC ENTRY CARD die in elke verpakking zit met de draagbare streepjescodelezer van de PATHFAST.

#### Kalibratie door de gebruiker

- Kalibratie door de gebruiker is noodzakelijk als een nieuwe partij reagens wordt gebruikt na opstellen van de hoofdkalibratiecurve van de MC ENTRY CARD.
- Kalibratie door de gebruiker is ook noodzakelijk elke 4 weken na de eerste kalibratie door de gebruiker. (MC ENTRY CARD is niet vereist.)
- De kalibrators, CAL-1 en CAL-2, moeten beide tweemaal worden getest. Daarom zijn 4 reagenscartridges nodig voor kalibratie door de gebruiker, twee voor CAL-1 en twee voor CAL-2.
- Plaats de reagenscartridges in het cartridgerek en breng ongeveer 100 µl CAL-1 en CAL-2 over in monsterwells om op de PATHFAST te laden.
- Druk op de START-knop van de PATHFAST en voer een assay uit voor de kalibratie.

#### Kwaliteitscontroleassay (QC-assay)

- QC-assay is onontbeerlijk voor het verzekeren van de validiteit van monsterresultaten. QC-assay wordt na iedere kalibratie uitgevoerd om de kalibratiecurves te controleren en gegevens te verkrijgen van de QC-monsters voor kwaliteitscontrole. Analyseer twee waarden van kwaliteitscontrole materiaal met bekende myoconcentraties om de prestaties van het systeem te verifiëren na elke kalibratie, na elke nieuwe levering van een eerder gekalibreerde testkit of wanneer de instelling dat wenst.
- Goede laboratoriumpraktijk beveelt het gebruik van geschikte kwaliteitscontroles aan. Aanbevolen wordt om zich te houden aan nationale, federale en lokale richtlijnen voor kwaliteitscontrole. Als controles niet presteren zoals verwacht, mag u de testresultaten niet gebruiken. Herhaal de test of bel uw geautoriseerde PATHFAST-distributeur voor technische service.

#### Monsterassay

- Plaats de reagenscartridge in het cartridgerek en doe ongeveer 100 µl monster in een monsterwell van een cartridge.
- Laad het cartridgerek op de PATHFAST en druk op de START-knop van de PATHFAST om het monsterassay uit te voeren.

#### NB

- Als een volbloedmonster wordt gebruikt, moet het volbloed in een bloedafnamebuisje vlak voor het verdelen voorzichtig worden gemengd. (Gebruik geen vortexmixer.) Na het verdelen van het volbloedmonster en het plaatsen van de cartridge op de PATHFAST, moet het assay onmiddellijk worden gestart.
- Er moet voor worden gezorgd dat fibrinedraden of stolsels en andere onoplosbare materialen niet in het plasmamonster aanwezig zijn, anders moet dergelijk materiaal via centrifugeren of filtreren worden verwijderd.
- Als monsters langer dan 5 minuten blijven liggen na verdeling in een monsterwell, wordt vanwege bloedsedimentatie een minder goed resultaat

verkregen bij de analyse van volbloed en wordt een hoger resultaat verkregen bij het analyseren van plasma vanwege de toenemende myoconcentratie door verdamping.

- Als een volbloedmonster wordt gebruikt, is input van een afzonderlijke hematocrietwaarde van het monster in de PATHFAST optioneel.
- Monsters met een resultaat boven de 1.000 ng/ml moeten worden verdund met monsterverdunner (productnr.: PF01D) of zoutoplossing en opnieuw worden getest als een kwantitatief resultaat wordt gewenst of ze kunnen worden gerapporteerd als > 1.000 ng/ml.

#### ▪ Specifieke prestatiegegevens

De representatieve prestatiegegevens op de PATHFAST worden hieronder gegeven.

#### Metrologische traceerbaarheid

De kalibrator voor PATHFAST Myo is traceerbaar naar intern beschikbaar referentiemateriaal bereid van zuiver myoglobine van humaan hartweefsel.

#### Precisie (herhaalbaarheid)

De precisie werd beoordeeld met volbloed- en plasmamonsters op alle 3 concentratieniveaus. De monsters werden getest in 20 opeenvolgende replicaties. De volgende resultaten werden verkregen.

Volbloed	Gemiddelde (ng/ml)	S.D. (ng/ml)	C.V. (%)
Niveau-1	75,9	3,13	4,1
Niveau-2	170	5,13	3,0
Niveau-3	584	17,4	3,0

Plasma	Gemiddelde (ng/ml)	S.D. (ng/ml)	C.V. (%)
Niveau-1	89,0	3,39	3,8
Niveau-2	188	5,48	2,9
Niveau-3	562	12,5	2,2

#### Precisie (reproduceerbaarheid)

Plasmamonsters op 3 concentratieniveaus binnen het meetbereik werden in elke run tweemaal onderzocht, 1 run per dag, gedurende 20 dagen met 1 reagenspartij op 1 instrument, voor in totaal 20 runs. De variatiecoëfficiënt (C.V.) binnen de run en de totale variatiecoëfficiënt werden berekend met standaardafwijkingen (S.D.) volgens het CLSI EP5-A-protocol. De volgende resultaten werden verkregen.

Monster	Gemiddelde (ng/ml)	Precisie binnen de run		Totale precisie	
		S.D. (ng/ml)	C.V. (%)	S.D. (ng/ml)	C.V. (%)
Niveau-1	23,0	0,676	2,9	0,864	3,8
Niveau-2	69,1	1,97	2,9	2,30	3,3
Niveau-3	468	6,38	1,4	10,6	2,3

#### Analytische gevoeligheid

Limit of blank (LoB): 0,329 ng/ml

Detectielimiet (LoD): 0,456 ng/ml

Kwantificeringslimiet (LoQ): 1,90 ng/ml (C.V. 10%)

#### Lineariteit

Plasma op 3 concentratieniveaus (36,8, 205, 1.098 ng/ml) werd verrijkt met myo-antigeen. De monsters werden opeenvolgend 5 maal verdund met gebruikmaking van een zoutoplossing en onderzocht. Het herstelpercentage tegen de theoretische waarde was binnen 87% - 110% tot 1.000 ng/ml.

#### Assaybereik: 5 - 1.000 ng/ml

Het assaybereik werd bepaald op basis van de resultaten van LoQ en lineariteit.

#### Hoge-dosis-hookeffect

Een monster met een myo-antigeenconcentratie van ongeveer 36.000 ng/ml werd opeenvolgend verdund en onderzocht. Er was geen hoge-dosis-hookeffect voor de monsters met hun myo-waarden tot 36.000 ng/ml.

#### Analytische specificiteit

##### Interferentie van endogene stoffen

Vastgesteld werd dat de volgende factoren een effect hebben van minder dan 10% op het assay bij de concentraties die tussen haakjes worden aangegeven.

Vrij bilirubine	(36 mg/dl)
Geconjugeerd bilirubine	(60 mg/dl)
Lipemie	(3.000 FTU)
Triglyceride	(1.000 mg/dl)
Hemoglobine (hemolyse)	(1.000 mg/dl)
Reumafactor	(500 IU/ml)

### Interferentie van exogene stoffen

Vastgesteld werd dat de volgende geneesmiddelen die werden gebruikt bij de beoogde patiënten een effect hebben van binnen de 10% op het assay bij de concentraties die tussen haakjes worden aangegeven.

Paracetamol	(20 mg/dl)
Acetylsalicylzuur	(0,3 ng/ml)
Allopurinol	(2,5 mg/dl)
Ampicilline	(5 mg/dl)
Ascorbinezuur	(3 mg/dl)
Atenolol	(1 mg/dl)
Cafeïne	(10 mg/dl)
Captopril	(5 mg/dl)
Digoxine	(5 ng/ml)
Dopamine	(65 mg/dl)
Erytromycine	(20 mg/dl)
Furosemide	(2 mg/dl)
Methyldopa	(2,5 mg/dl)
Nifedipine	(6 mg/dl)
Fenytoïne	(10 mg/dl)
Theofylline	(25 mg/dl)
Verapamil	(16 mg/dl)

### Kruisreactiviteit

Geen significante kruisreactiviteit op het assay voor maximaal 1.000 mg/dl hemoglobine.

### Correlatie tussen monsters van plasma en volbloed

x	y	Anticoagulantia	n	Helling	Snijpunt	r
Plasma	Volbloed	Li-heparine	67	0,988	-0,984	0,993
		Na-heparine	67	0,946	-0,602	0,996
		EDTA-2Na	67	0,981	0,115	0,994
		EDTA-2K	67	0,987	0,949	0,994

De regressievergelijking werd berekend volgens de Passing-Bablok-fit.

### Methodevergelijking

$y = 0,650x + 1,73$ ,  $r = 0,990$ ,  $n = 138$  (plasmamonsters, y: PATHFAST Myo, x: Stratus CS MYO TestPak Passing-Bablok-fit).

### Verwachte waarden

#### Referentie-interval

Het referentie-interval voor het myo-assay werd bepaald door het testen van 308 schijnbaar gezonde personen. Het 95%-interval van het 2,5e tot 97,5e percentiel werd bepaald op 9,51 - 46,6 ng/ml.

De verwachte waarden/referentiewaarden kunnen per laboratorium en van land tot land verschillen, afhankelijk van verscheidene factoren. Het valt daarom voor elke instelling aan te bevelen om overeenkomstige verwachte/referentiewaarden te bepalen.

#### • Literatuur

- Murphy MJ, Berding CB. Use of measurements of myoglobin and cardiac troponins in the diagnosis of acute myocardial infarction. Crit Care Nurse. 1999 Feb;19(1):58-66.
- Plebani M, Zaninotto M. Diagnostic strategies in myocardial infarction using myoglobin measurement. Eur Heart J. 1998 Nov;19 Suppl N:N12-5.
- Kost GJ, Kirk JD, Omand K. A strategy for the use of cardiac injury markers (troponin I and T, creatine kinase-MB mass and isoforms, and myoglobin) in the diagnosis of acute myocardial infarction. Arch Pathol Lab Med. 1998 Mar;122(3):245-51.
- Stein EA, Kaplan LA. Serum enzymes, isoenzymes, myoglobin, and contractile proteins in acute myocardial infarction. Cardiovasc Clin. 1983; 13(3): 355-369.
- Varki AP, Roby DS, Watts H, et al. Serum myoglobin in acute myocardial infarction: a clinical study and review of the literature. Am Heart J. 1978; 96(5): 680-688.
- Aydin S, Ugur K, Aydin S, et al. Biomarkers in acute myocardial infarction: current perspectives. Vasc Health Risk Manag. 2019; 15: 1-10.
- Carraro P, Plebani M, Varagnolo MC, et al. A new immunoassay for the measurement of myoglobin in serum. J Clin Lab Anal. 1994; 8(2): 70-75.
- Caragher TE, Fernandez BB, Jacobs FL, et al. Evaluation of quantitative cardiac biomarker point-of-care testing in the emergency department. J Emerg Med. 2002; 22(1): 1-7.
- Hsu LF, Koh TH, Lim YL. Cardiac marker point-of-care testing: evaluation of rapid on-site biochemical marker analysis for diagnosis of acute myocardial infarction. Ann Acad Med Singap. 2000; 29(4): 421-427.
- Kurihara T, Yanagida A, Yokoi H, et al. Evaluation of cardiac assays on a benchtop chemiluminescent enzyme immunoassay analyzer, PATHFAST. Anal Biochem. 2008; 375(1): 144-146.

### Symbolen

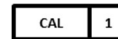
LSI Medience Corporation gebruikt de volgende symbolen naast die die genoemd worden in EN ISO 15223-1:2021 (Medische hulpmiddelen - Symbolen voor het gebruik met informatie geleverd door de fabrikant - Deel 1: Algemene eisen)



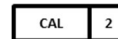
Dit symbool betekent 'hulpmiddel voor testen bij de patiënt (NPT)'. (Symbolen voor zelftesten en testen bij de patiënt (NPT) conform de IVD Regulation 2017/746/EU. MedTech Europe. 13 december 2018).



: Reagenscartridge



: Kalibrator 1



: Kalibrator 2



: Ingangkaart voor hoofdkalibratiecurve

\* PATHFAST: JP Geregistreerd handelsmerk nr. 5982733

### Samenvatting van veiligheid en prestaties is beschikbaar in de:

Europese databank voor medische hulpmiddelen (EUDAMED).

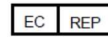
### Contactpersoon voor technische ondersteuning

[www.pathfast.eu/contact](http://www.pathfast.eu/contact)



LSI Medience Corporation

1-2-3 Shibaura, Minato-ku,  
Tokyo 105-0023, Japan



PHC Europe B.V.

Nijverheidsweg 120, 4879 AZ, Etten-Leur,  
Netherlands