

EN

Konelab™ / T Series

PROPOXYPHENE

REF 981686 2 x 30 ml

**THIS PACKAGE INSERT IS APPLICABLE FOR USE
OUTSIDE THE US. ANY REFERENCE TO THE KONELAB
SYSTEMS ALSO REFERS TO THE T SERIES.**

INTENDED USE

For *in vitro* qualitative or semiquantitative determination of propoxyphene in human urine on Konelab 20XT, 30 and 60 analyzers.

This assay provides only a preliminary analytical test result. A more specific method must be used to confirm the result e.g. gas chromatography/mass spectrometry (GC/MS). Clinical consideration and professional judgement should be applied to any drug of abuse test result, particularly when preliminary positive results are used.

SUMMARY (1)

Propoxyphene is an opioid structurally similar to methadone. It is widely prescribed narcotic analgesic with a potency approximately one-half that of codeine when each is administered orally. Propoxyphene is prescribed most often as a combination with acetaminophen or salicylate.

Propoxyphene is absorbed rapidly and is metabolized in the liver to norpropoxyphene. The elimination half-life for propoxyphene is about 15 hours (8 to 24 hours), and for norpropoxyphene 27 hours (24 to 34 hours). Norpropoxyphene may contribute to the analgesic and cardiotoxic effects of propoxyphene. Accidental or intentional overdose of propoxyphene may lead to convulsion, hallucination, confusion, cardiovascular collapse, respiratory depression and in severe case may cause death. Death, usually as a result of respiratory depression and cardiac arrhythmia, is more common when propoxyphene is ingested with another CNS depressant, such as alcohol.

In urine the metabolite norpropoxyphene is present in much greater concentrations than its parent drug propoxyphene. Propoxyphene is detectable in urine for about 2 days after time of ingestion.

PRINCIPLE OF THE PROCEDURE (2,3)

The Propoxyphene assay is a liquid ready-to-use homogeneous enzyme immunoassay. The assay is based on competition of a drug-labeled enzyme glucose-6-phosphate dehydrogenase (G6PDH) and the free drug from the urine sample for a fixed amount of specific antibody binding sites. In the absence of free drug from the sample, the drug-labeled G6PDH is bound by the specific antibody and the enzyme activity is inhibited. This phenomenon creates a direct relationship between drug concentration in urine and the enzyme activity. The enzyme G6PDH activity is determined spectrophotometrically at 340 nm by measuring its ability to convert nicotinamide adenine dinucleotide (NAD) to NADH.

This assay uses a cut off of 300 µg/l (ng/ml) propoxyphene.

REAGENT INFORMATION

Reagent A 2 x 15 ml
Reagent B 2 x 15 ml

Concentrations

Reagent A: Antibody/substrate reagent
Anti-propoxyphene antibodies (monoclonal)
Glucose-6-phosphate
NAD
Tris buffer
Na₃N < 0.1 %

Reagent B: Enzyme conjugate reagent
G6PDH labelled with propoxyphene
Tris buffer
Na₃N < 0.1 %

Precautions

For *in vitro* diagnostic use only.

Exercise the normal precautions required for handling all laboratory reagents. The reagents contain sodium azide as preservative. Do not swallow. Avoid contact with skin and mucous membranes.

Preparation

The reagents are ready for use.

Note 1: Check that there are no bubbles in the bottleneck or on the surface of the reagent when you insert the reagent vials or vessels in the Konelab analyzer.

Note 2: The reagent solutions must be in the reagent disk temperature of the analyzer before performing the assay.

Note 3: It is recommended to mix gently the reagents before use.

Storage and Stability

Reagents in unopened vials are stable at 2...8 °C until the expiration date printed on the label.

The opened reagents may be used for 6 months or until the expiration date, whichever comes first, when stored tightly sealed at 2...8 °C, and when contamination is avoided.

It is recommended to take the reagent vials out of the analyzer and keep them closed in the refrigerator, when not in use in order to avoid frequent calibration.

SPECIMEN COLLECTION**Sample type**

Urine. Collect urine samples in clean plastic or glass containers.
Centrifuge specimens with high turbidity before analysis.

Precautions

Urine samples outside the normal urine pH range or below the normal urine creatinine concentration should be suspected of adulteration (4,5,6) Adulteration of the urine sample may cause erroneous results.

If adulteration is suspected, obtain another sample.

Human samples should be handled and disposed of as if they were potentially infectious.

Storage (4,5,6)

Fresh urine samples are recommended. If not analyzed immediately, the urine samples can be stored for at least one week at 2...8 °C, for longer storage frozen at -20 °C.

Note: Always follow the national recommendations of your own country for drug of abuse sample handling and storage (4,5,6)

TEST PROCEDURE

Refer to the Reference Manual and Application Notes for an automated procedure on your Konelab analyzer. Any application which has not been validated by Thermo Fisher Scientific Oy cannot be performance guaranteed and therefore must be evaluated by the user.

Materials provided

Reagents as described above.

Materials required but not provided

Calibrators and controls as indicated below.

Calibration

The following calibrators are available:

Code 981720 DoA Negative Calibrator, 1 x 10 ml
Code 981724 DoA Calibrator B1, 1 x 10 ml, 150 µg/l (ng/ml)
Code 981725 DoA Calibrator B2, 1 x 10 ml, 300 µg/l (ng/ml), cut off
Code 981726 DoA Calibrator B3, 1 x 10 ml, 500 µg/l (ng/ml)
Code 981727 DoA Calibrator B4, 1 x 10 ml, 1000 µg/l (ng/ml) propoxyphene.

Traceability:

Refer to the package inserts of calibrators.

Qualitative protocol

DoA Calibrator B2 (300 µg/l propoxyphene) is used as a reference for distinguishing positive samples from negative samples.

Semiquantitative protocol

When a rough estimate of propoxyphene concentration is required, a calibration curve can be established with DoA Negative Calibrator, DoA Calibrator B2 and DoA Calibrator B4 or for comprehensive calibration use also DoA Calibrator B1 and DoA Calibrator B3.

Recalibrate the test every time a new bottle of reagent is used or if control results are outside of established limits.

Quality Control

Available controls:

Code 981728 DoA Control Set B,
2 x 5 ml Level 1 B, 225 µg/l (ng/ml) propoxyphene
2 x 5 ml Level 2 B, 375 µg/l (ng/ml) propoxyphene
Refer to the package insert of controls.

Each laboratory should establish its own control frequency.

Good laboratory practice suggests controls to be tested each day patient samples are tested and each time calibration is performed. It is recommended two levels of controls to be run; one 25 % above the cut off; the other 25 % below the cut off (6).

The results of the quality control samples should fall within the limits pre-set by the laboratory.

It is recommended to reassess control targets and ranges following a change of reagent or calibrator lot.

CALCULATION OF RESULTS**Qualitative results**

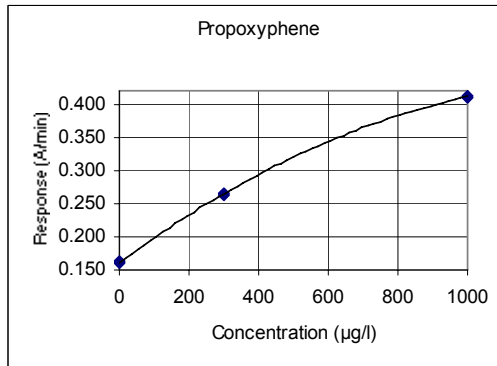
Compare the patient sample response values (A/min) to cut off calibrator response values (A/min). Samples producing a response value (A/min) equal to or greater than the response value (A/min) of the calibrator are considered positive. Samples producing a response value (A/min) less than the response value (A/min) of the calibrator are considered negative.

Semiquantitative results

The results are calculated automatically by the Konelab analyzer using a calibration curve. The calibration curve is generated from the measured calibrators using the spline fit.

Note: Immunoassays that produce a single result in the presence of parent drug and its metabolites can not fully quantitate the concentration of individual components. Interpretation of results must take into account that urine concentrations can vary extensively with fluid intake and other biological variables.

Sample results with linearity warning should be rerun and if still nonlinear confirmed with other methods.

Calibration Curve (example, 3 calibrators used)

Konelab 20XT/30/60. The calibration curve is lot and analyzer dependent.

LIMITATIONS OF THE PROCEDURE

1. A positive result from this assay indicates only the presence of propoxyphene and does not necessarily correlate with extent of physiological and psychological effects.
2. A positive result by this assay should be confirmed by another nonimmunological method such as GC or GC/MS.

3. The test is designed for use with human urine only.
 4. It is possible that other substances and/or factors other than those investigated in the specificity study may interfere with the test and cause false results e.g. technical or procedural errors.

EXPECTED VALUES

Qualitative procedure

When the qualitative procedure is performed, results of the assay distinguish positive \geq 300 µg/l (cut off) from negative samples only. The amount of drug detected in a positive sample cannot be estimated.

Semiquantitative procedure

When the semiquantitative procedure is performed, results yield only approximate cumulative concentrations of the drug being tested. (See also the **Calculation of Results** section)

PERFORMANCE CHARACTERISTICS

Detection limit (9)

20 µg/l (ng/ml) (300 µg/l cut off application).

The detection limit represents the lowest measurable concentration that can be distinguished from Negative Calibrator. It is calculated as the concentration of Negative Calibrator + 3 SD (within run, n=24).

Imprecision (9)

Qualitative (Result unit: Response A/min)

Propoxyphene	Mean (Level 1)		Mean (cut off)		Mean (Level 2)	
	SD	CV%	SD	CV%	SD	CV%
Within run	0.0015	0.7	0.0010	0.4	0.0013	0.4
Between day	0.0010	0.5	0.0012	0.4	-	-
Total	0.0018	0.8	0.0023	0.9	0.0015	0.5

Semiquantitative (calibrated with 3 calibrators) (Result unit: µg/l (ng/ml))

Propoxyphene	Mean (Level 1)		Mean (cut off)		Mean (Level 2)	
	SD	CV%	SD	CV%	SD	CV%
Within run	4.8	2.8	3.9	1.3	5.5	1.3
Between day	5.3	3.1	8.8	2.8	11.1	2.5
Total	7.1	4.1	11.4	3.7	12.7	2.9

A precision study was performed using the NCCLS Document EP5-A as a guideline and Konelab 30 during 10 days, with the number of measurements being n = 40.

Method comparison (9)

A total of 55 urine samples were tested with Propoxyphene assay on Konelab 60.

Propoxyphene	Positive samples	
	tested by GC, and drug free samples	
Konelab 60 300 µg/l cut off	+	-
	26	0
	0	29

The results obtained in individual laboratories may differ from the given performance data.

Specificity (9)

Propoxyphene, propoxyphene-like compounds and various potential interfering substances were tested for cross reactivity in the assay. The following summarizes the results obtained at the concentrations tested for each potential cross-reactant.

Concentration of compounds tested that produce a result approximately equivalent to cut off calibrator (300 µg/l):

Compound	Concentration tested (mg/l, µg/ml)
Propoxyphene	0.300
Norpropoxyphene	0.500

Concentrations of compounds tested that produce a negative result relative to cut off calibrator (300 µg/l):

Compound	Conc. (mg/l)	Compound	Conc. (mg/l)
Acetaminophen	1000	Methaqualone	500
Acetylsalicylic acid	1000	Morphine	200
Amitriptyline	50	Nortriptyline	50
d-Amphetamine	1000	Oxazepam	300
Benzoylagonine	1000	Phencyclidine	400
Caffeine	100	Pheniramine	100
Carbamazepine	20	Phenobarbital	1000
Chlorpromazine	10	Phenytoin	40
Codeine	500	Primidone	24
Dextromethorphan	200	Secobarbital	1000
Doxylamine	100	Theophylline	40
Imipramine	100	Valproic acid	150
Methadone	100		

These specificity results must be used as general guideline only and are not intended as a complete reference. Human metabolism patterns vary and effect of conjugation and other metabolic processes cannot be completely replicated. Please keep this in mind when using this cross-reactivity guide as an aid in interpreting patient results.

BIBLIOGRAPHY

- Burtis, CA and Ashwood, E R (ed.), Tietz Fundamentals of Clinical Chemistry, 5th edition, WB Saunders Company, Philadelphia, 2001, pp. 659-679.
- Levine, B. (ed), Principles of Forensic Toxicology, 2nd printing, AACV, USA, 2002.
- Rubenstein, K.E. et al., Homogenous Enzyme Immunoassay: A New Immunochemical Technique. Biochem. Biophys. Res. Commun. 47 , 1972, pp. 846-851.
- Urine Testig for Drug of Abuse. National Institute on Drug Abuse NIDA Research Monograph 73, 1986.
- Modi 3/2001 Labquality Oy:n huumausaine-analytiikkayöhämä: Suosituus huumestestausten suorittamisesta Labquality Oy, Art-Print Oy, Kokkola, Finland, 2001.
- NCCLS Document T/DM8-A: Urine Drug Testing in the Clinical Laboratory; Approved Guideline, February 1999.

- Critical Issues in Urinalysis of Abused Substances: Report of the Substance-Abuse Testing Committee, Clin Chem. 34/3, 1988, pp. 605-632.
- Buchan , B.J. et al, Evaluation of the Accuracy On-Site Multi-Analyte Drug Testing Devices in the Determination of the Prevalence of Illicit Drug Drivers, J. Forensic Sci, 1998 pp. 395-399.
- Data on file at Thermo Fisher Scientific Oy.

MANUFACTURER

Thermo Fisher Scientific Oy
 Clinical Diagnostics Finland
 Ratasläki 2, P.O. Box 100, FI-01621 Vantaa, Finland
 Tel. +358 9 329 100, Fax +358 9 3291 0300
www.thermo.com/konelab

Date of revision (yyyy-mm-dd)
 2007-08-30

Changes from previous version
 Company name updated.



Konelab™ / T Series PROPOXYPHENE

REF 981686 2 x 30 ml

DIESE PACKUNGSBEILAGE IST FÜR DEN GEBRAUCH
AUSSERHALB DER USA VORGESEHEN. JEDER
VERWEIS AUF KONELAB-SYSTEME BEINHALTET
AUCH DIE T SERIES.

ANWENDUNGSBEREICH

Zur qualitativen und semiquantitativen *In-vitro*-Bestimmung von Propoxyphen in Humanurin mit Konelab-Analysengeräten vom Typ 20XT, 30 und 60.

Mit diesem Test wird ausschließlich ein vorläufiges Testergebnis erhalten. Das Ergebnis muss daher mit einer spezifischeren Methode bestätigt werden, wie z. B. Gaschromatographie-Massenspektrometrie (GC-MS). Alle im Rahmen von Drogenmissbrauchsfällen erhaltenen Testergebnisse sollten — insbesondere beim Vorliegen eines vorläufigen positiven Ergebnisses — nach klinischen Gesichtspunkten und professionellem Ermessen behandelt werden.

ZUSAMMENFASSUNG (1)

Propoxyphen ist ein Opioid, das strukturelle Ähnlichkeiten mit Methadon aufweist. Es ist ein häufig verschriebenes narkotisches Analgetikum, das bei oraler Verabreichung die Stärke von Codein um ungefähr das 0,5 fache übersteigt. Propoxyphen wird meist in Kombination mit Acetaminophen oder Salicylat verabreicht.

Das schnell absorbierte Propoxyphen wird in der Leber zu Norpropoxyphen metabolisiert. Die biologische Halbwertzeit beträgt ungefähr 15 Stunden (8 bis 24 Stunden) für Propoxyphen und 27 Stunden (24 bis 34 Stunden) für Norpropoxyphen. Norpropoxyphen trägt u. U. zur analgetischen und kardiotoxischen Wirkung des Propoxyphen bei. Eine Überdosis von Propoxyphen, sei sie absichtlicher oder unabsichtlicher Natur, kann Konvulsionen, Halluzinationen, einen Herz-Kreislauf-Kollaps und Atemdepression verursachen. In besonders schweren Fällen kann sie auch zum Tod führen. Eine normalerweise auf Atemdepression und kardiale Arrhythmien zurückzuführende tödliche Folge ist wahrscheinlich, wenn Propoxyphen zusammen mit anderen Stoffen, die eine das ZNS hemmende Wirkung haben, wie z. B. Alkohol, eingenommen werden.

Im Urin liegt das Stoffwechselprodukt Norpropoxyphen in Konzentrationen vor, die deutlich über der der Muttersubstanz Propoxyphen liegen. Propoxyphen ist nach der Ingestion ungefähr 2 Tage lang im Urin nachweisbar.

TESTPRINZIP (2,3)

Der Propoxyphen-Test ist ein flüssiger, homogener Enzym-Immunassay in gebrauchsfertiger Form. Er beruht auf der kompetitiven Reaktion von markierter Glucose-6-phosphat-Dehydrogenase (G6PDH) und dem frei im Urin vorliegenden Wirkstoff mit einer festen Anzahl spezifischer Antikörper-Bindungsstellen. Liegt in der Urinprobe kein freier Wirkstoff vor, so wird die markierte G6PDH an den spezifischen Antikörper gebunden und die Enzyaktivität ist gehemmt. Daher existiert eine direkte Beziehung zwischen der Wirkstoffkonzentration in Urin und der Enzyaktivität. Die G6PDH-Aktivität wird anhand der Umsetzung von Nicotinamid-adenin-dinucleotid (NAD) zu NADH spektrophotometrisch bei 340 nm bestimmt.

Dieser Test beruht auf einem Cut-off-Wert von 300 µg/l (ng/ml) Propoxyphen.

REAGENZDATEN

Reagenz A 2 x 15 ml
 Reagenz B 2 x 15 ml

Konzentrationen

Reagenz A: Antikörper-/Substratreakenz
 Antikörper gegen Propoxyphen (monoklonal)
 Glucose-6-phosphat
 NAD
 Tris-Puffer
 NaN₃ < 0.1 %
 Reagenz B: Enzymkonjugatreakenz
 Mit Propoxyphen markierte C6PDH
 Tris-Puffer
 NaN₃ < 0.1 %

Sicherheitsmaßnahmen

Nur zur *In-vitro*-Diagnose.

Die üblichen Sicherheitsmaßnahmen beim Umgang mit Laborreagenzien befolgen. Die Reagenzien enthalten Natriumazid als Konservierungsmittel. Nicht verschlucken. Berührung mit Haut und Schleimhäuten vermeiden.

Vorbereitung

Die Reagenzien sind gebrauchsfertig.

Hinweis 1: Darauf achten, dass sich im Flaschenhals oder an der Reagenzoberfläche keine Luftblasen befinden, wenn die Fläschchen bzw. Glasfläschchen mit dem Reagenz in das Konelab-Analysengerät eingelegt werden.

Hinweis 2: Die Reagenzlösungen müssen vor der Testdurchführung die Temperatur der Reagenzplatte des Analysengeräts erreicht haben.

Hinweis 3: Die Reagenzen sollten vor dem Gebrauch vorsichtig gemischt werden.

Lagerung und Haltbarkeit

In ungeöffneten Fläschchen sind die Reagenzen bei 2...8 °C bis zu dem auf dem Etikett angegebenen Verfallsdatum haltbar.

Die geöffneten Reagenzen sind für 6 Monate bzw. bis zum Verfallsdatum haltbar, ja nachdem, welcher Zeitraum zuerst abläuft, vorausgesetzt, sie werden dicht verschlossen und bei 2...8 °C gelagert und eine Kontamination wird verhindert.

Es wird empfohlen, die Fläschchen mit den Reagenzen aus dem Analysengerät zu nehmen und diese bei Nichtgebrauch geschlossen im Kühlschrank aufzubewahren, um eine häufige Kalibrierung zu vermeiden.

UNTERSUCHUNGSMATERIAL

Probenart

Urin: Enthommene Urinproben in sauberen Kunststoff- oder Glasbehältern aufbewahren.

Proben mit einer starken Trübung vor dem Testen zentrifugieren.

Sicherheitsmaßnahmen

Bei Urinproben, die außerhalb des normalen pH-Bereichs oder unterhalb der normalen Kreatinkonzentration für Urinproben liegen, sollte von einer Verfälschung bzw. Verunreinigung ausgegangen werden (4,5,6). Eine Verfälschung von Urinproben kann zu fehlerhaften Ergebnissen führen. Bei Verdacht auf Verfälschung eine neue Probe entnehmen.

Proben humanen Ursprungs sind als potenziell infektiös zu betrachten und dementsprechend zu behandeln und zu entsorgen.

Lagerung (4,5,6)

Es sollten frische Urinproben verwendet werden. Wenn sie nicht sofort analysiert werden, können die Urinproben mindestens eine Woche lang bei 2...8 °C aufbewahrt werden. Für längere Lagerzeiten müssen sie bei -20 °C eingefroren werden.

Hinweis: Stets die im eigenen Land geltenden Empfehlungen zur Handhabung und Lagerung von Proben in Drogenmissbrauchsfällen befolgen (4,5,6).

TESTDURCHFÜHRUNG

Angaben zur Automatisierung mit dem KoneLab-Analysengerät dem Referenzhandbuch und den Hinweisen zur Anwendung entnehmen. Bei Verwendung von Applikationen, die nicht durch Thermo Fisher Scientific Oy validiert wurden, kann keine Garantie für die angegebenen Leistungsdaten übernommen werden. Für die Validierung derartiger Applikationen ist der Anwender daher selbst verantwortlich.

Lieferumfang

Reagenzen wie oben beschrieben.

Erforderliche, jedoch nicht im Lieferumfang enthaltene Materialien

Kalibatoren und Kontrollen wie nachstehend angegeben.

Kalibrierung

Die folgenden Kalibatoren sind verfügbar:

Bestellnr. 981720, negativer DoA-Kalibrator, 1 x 10 ml

Bestellnr. 981724, DoA-Kalibrator B1, 1 x 10 ml, 150 µg/l (ng/ml)

Bestellnr. 981725, DoA-Kalibrator B2, 1 x 10 ml, 300 µg/l (ng/ml), Cut-off

Bestellnr. 981724, DoA-Kalibrator B3, 1 x 10 ml, 500 µg/l (ng/ml)

Bestellnr. 981724, DoA-Kalibrator B4, 1 x 10 ml, 1000 µg/l (ng/ml) Propoxyphen

Rückverfolgbarkeit:

Siehe Packungsbeilage der Kalibatoren.

Qualitatives Verfahren

DoA-Kalibrator B2 (300 µg/l Propoxyphen) dient bei der Unterscheidung zwischen positiven und negativen Proben als Vergleichsprüfung.

Semiquantitatives Verfahren

Wird nur ein ungefährer Schätzwert der Propoxyphenkonzentration benötigt, kann eine Bezugskurve erstellt werden. Dazu werden der negative DoA-Kalibrator und die DoA-Kalibatoren B2 und B4 — bei umfassenden Kalibrierungen auch die DoA-Kalibatoren B1 und B3 — eingesetzt.

Für jede neue Reagenzflasche oder für den Fall, dass die Kontrollergebnisse außerhalb der festgelegten Grenzwerte liegen, den Test neu kalibrieren.

Qualitätskontrolle

Lieferbare Kontrollen:

Bestellnr. 981728, DoA-Kontrollset B,

2 x 5 ml, Spiegel 1 B, 225 µg/l (ng/ml) Propoxyphen

2 x 5 ml, Spiegel 2 B, 375 µg/l (ng/ml) Propoxyphen

Siehe Packungsbeilage der Kontrollen.

Jedes Labor sollte eigene Richtlinien für die Häufigkeit von Kontrollen festlegen.

Gemäß guter Laborpraxis sollten an jedem Tag, an dem Proben von Patienten getestet werden, und bei jeder Kalibrierung auch Kontrollen analysiert werden. Kontrollen sollten an zwei Konzentrationen getestet werden: eine Kontrolle 25 % über dem Cut-off-Wert und eine weitere 25 % darunter (6).

Die Ergebnisse der Qualitätskontrollen sollten innerhalb der vom Labor vorgegebenen Grenzwerte liegen.

Bei einer Änderung von Reagenz- oder Kalibratorchargen sollten die Grenzwerte für Kontrollen neu bewertet werden.

BERECHNUNG DER ERGEBNISSE

Qualitative Ergebnisse

Die Reaktion (E/min) der Patientenproben mit der Reaktion (E/min) des Cut-off-Kalibrators vergleichen. Proben, deren Reaktion (E/min) mindestens so groß ist wie die des Kalibrators, werden als positiv gewertet. Negativ sind dagegen solche Proben, deren Reaktion (E/min) unter der Reaktion (E/min) des Kalibrators liegt.

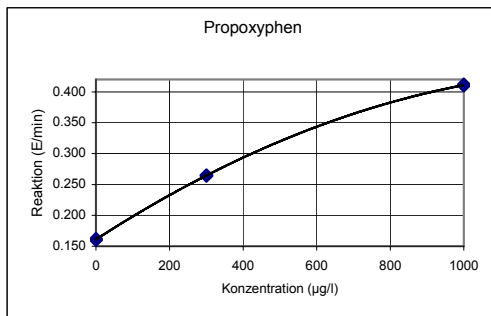
Semiquantitative Ergebnisse

Die Ergebnisse werden vom KoneLab-Analysengerät mithilfe einer Bezugskurve automatisch berechnet. Die Bezugskurve wird von den gemessenen Kalibatoren durch eine Polynomanspannung erzeugt.

Hinweis: Immunassays, die in der Gegenwart der Muttersubstanz und ihrer Metaboliten ein einziges Ergebnis liefern, sind nicht für eine vollständig quantitative Bestimmung der einzelnen Komponenten geeignet. Bei der Auswertung der Ergebnisse muss berücksichtigt werden, dass die Urinkonzentrationen von der Flüssigkeitseinfüllung und anderen biologischen Faktoren abhängig sind.

Proben, deren Ergebnisse Abweichungen von der Linearität aufweisen, sollten erneut getestet und für den Fall, dass sie weiterhin nicht linear sind, anhand anderer Methoden bestätigt werden.

Bezugskurve (Beispiel mit 3 Kalibratoren)



KoneLab 20XT/30/60. Die Bezugskurve ist chargen- und analysengerät-abhängig.

GRENZEN DES VERFAHRENS

- Ein positives Ergebnis, das mit diesem Test erhalten wurde, zeigt lediglich das Vorliegen von Propoxyphen an und gibt nicht zwangsläufig Auskunft über das Ausmaß der physiologischen und psychologischen Wirkung.
- Ein mit diesem Test erhaltenes positives Ergebnis sollte mit einer anderen, nicht immunologischen Methode wie z. B. GC oder GC-MS bestätigt werden.
- Der Test ist ausschließlich zum Analysieren von Humanurin vorgesehen.
- Andere Substanzen und/oder Faktoren, die nicht Gegenstand der Spezitätsstudie waren, können eine störende Wirkung auf den Test haben und zu falschen Ergebnissen führen. Dazu gehören z. B. technische oder verfahrensbedingte Fehler.

REFERENZBEREICHE

Qualitatives Verfahren

Bei der Durchführung des qualitativen Verfahrens sind die Ergebnisse des Tests ausschließlich dazu in der Lage, positive (d. h. $\geq 300 \mu\text{g/l}$, Cut-off-Wert) von negativen Proben zu unterscheiden. Die Konzentration eines Wirkstoffs, der in einer positiven Probe nachgewiesen wurde, kann nicht bestimmt werden.

Semiquantitativer Verfahren

Bei der Durchführung des semiquantitativen Verfahrens geben die Ergebnisse nur ungefähre Gesamtkonzentrationen des nachgewiesenen Wirkstoffs an (siehe auch Berechnung der Ergebnisse).

LEISTUNGSDATEN

Nachweisgrenze (9)

20 µg/l (ng/ml) (300 µg/l Cut-off).

Die Nachweisgrenze stellt die unterste messbare Konzentration dar, die vom negativen Kalibrator unterschieden werden kann. Sie wird als Konzentration des negativen Kalibrators + 3 SD (in der Serie, n=24) berechnet.

Impräzision (9)

Qualitativ (Ergebnisse in E/min)

Propoxyphen	Mittelwert (Spiegel 1) 0.214 E/min		Mittelwert (Cut-off) 0.255 E/min		Mittelwert (Spiegel 2) 0.290 E/min	
	SD	% VK	SD	% VK	SD	% VK
In der Serie	0.0015	0.7	0.0010	0.4	0.0013	0.4
Von Tag zu Tag	0.0010	0.5	0.0012	0.4	-	-
Gesamtwert	0.0018	0.8	0.0023	0.9	0.0015	0.5

Semiquantitativ, Kalibrierung mit 3 Kalibratoren (Ergebnisse in µg/l [ng/ml])

Propoxyphen	Mittelwert (Spiegel 1) 167 µg/l		Mittelwert (Cut-off) 302 µg/l		Mittelwert (Spiegel 2) 437 µg/l	
	SD	% VK	SD	% VK	SD	% VK
In der Serie	4.8	2.8	3.9	1.3	5.5	1.3
Von Tag zu Tag	5.3	3.1	8.8	2.8	11.1	2.5
Gesamtwert	7.1	4.1	11.4	3.7	12.7	2.9

Es wurde 10 Tage lang eine Präzisionsstudie gemäß NCCLS-Richtlinie EP5-A mit dem Analysengerät KoneLab 30 durchgeführt, wobei die Anzahl der Messungen (n) 40 betrug.

Vergleich der Methoden (9)

Eine gesamtmenge von 55 Urinproben wurde mit dem Propoxyphen-Test mit dem KoneLab 60 untersucht.

Propoxyphen	Positive Proben, die mit GC getestet wurden, und drogenfreie Proben	
	+	-
KoneLab 60 300 µg/l Cut-off	26	0
-	0	29

Die Ergebnisse einzelner Laboratorien können von den angegebenen Leistungsdaten abweichen.

Spezifität (9)

Propoxyphen, propoxyphen-ähnliche Verbindungen und verschiedene potenzielle Störsubstanzen wurden auf ihre Kreuzreakтивität in dem Test untersucht. Im Folgenden sind die Ergebnisse und die untersuchten Konzentrationen der potenziellen Kreuzreaktanten aufgeführt.

Konzentration von getesteten Verbindungen, deren Ergebnis ungefähr der Konzentration des Cut-off-Kalibrators (300 µg/l) entsprach:

Verbindung	Getestete Konzentration (mg/l, µg/ml)
Propoxyphen	0.300
Norpropoxyphen	0.500

Konzentration von getesteten Verbindungen, die beim Vergleich mit dem Cut-off-Kalibrator (300 µg/l) ein negatives Ergebnis ergaben:

Verbindung	Konz. (µg/l)	Verbindung	Konz. (µg/l)
Acetaminophen	1000	Methaqualon	500
Acetylsalicylsäure	1000	Morphin	200
Amitriptylin	50	Nortriptylin	50
D-Amphetamin	1000	Oxazepam	300
Benzoyllecgonin	1000	Phencyclidin	400
Koffein	100	Pheniramin	100
Carbamazepin	20	Phenobarbital	1000
Chlorpromazin	10	Phenytoin	40
Codein	500	Primidon	24
Dextromethorphan	200	Secobarbital	1000
Doxylamin	100	Theophyllin	40
Imipramin	100	Valproinsäure	150
Methadon	100		

Diese Spezifitätsergebnisse sollen lediglich als allgemeine Richtlinie dienen und erheben nicht den Anspruch einer vollständigen Referenz. Die Stoffwechselwege des menschlichen Organismus variieren und der Effekt von Konjugations- und anderen Stoffwechselprozessen kann nicht vollständig nachvollzogen werden. Diese Faktoren sollten berücksichtigt werden, wenn diese Richtlinie zur Kreuzreaktivität bei der Auswertung von Probenergebnissen verwendet wird.

LITERATURHINWEISE

- Burts, CA and Ashwood, E R (ed.), Tietz Fundamentals of Clinical Chemistry, 5th edition, WB Saunders Company, Philadelphia, 2001, pp. 659-679.
- Levine, B. (ed), Principles of Forensic Toxicology, 2nd printing, AACC, USA, 2002.
- Rubenstein, K.E. et al., Homogenous Enzyme Immunoassay: A New Immunochemical Technique. Biochem. Biophys. Res. Commun. 47, 1972, pp. 846-851.
- Urine Testig for Drug of Abuse. National Institute on Drug Abuse NIDA Research Monograph 73, 1986.
- Moodi 3/2001 Labquality Oy:n huumausaine-analytiikkatöryhmä: Suositus humetestauksen suorittamisesta Labquality Oy, Art-Print Oy, Kokkola, Finland, 2001.
- NCCLS Document T/DM8-A: Urine Drug Testing in the Clinical Laboratory; Approved Guideline, February 1999.
- Critical Issues in Urinalysis of Abused Substances: Report of the Substance-Abuse Testing Committee, Clin Chem. 34/3, 1988, pp. 605-632.
- Buchan, B.J. et al. Evaluation of the Accuracy On-Site Multi-Analyte Drug Testing Devices in the Determination of the Prevalence of Illicit Drug Drivers, J. Forensic Sci. 1998 pp. 395-399.
- Datenbestände der Thermo Fisher Scientific Oy.

HERSTELLER

Thermo Fisher Scientific Oy
Clinical Diagnostics Finland
Ratastie 2, P.O. Box 100, FI-01621 Vantaa, Finnland
Tel.: +358 9 329 100, Fax: +358 9 3291 0300
www.thermo.com/konelab

Datum der Überarbeitung (JJJJ-MM-TT)

2007-06-30

Änderungen gegenüber der vorherigen Fassung:

Name des Unternehmens aktualisiert.



FR

Konelab™ / Gamme T PROPOXYPHENE

PROPOXYPHÈNE

REF 981686 2 x 30 ml

CETTE NOTICE EST VALABLE POUR UTILISATION EN DEHORS DES ÉTATS-UNIS. TOUTE RÉFÉRENCE AUX SYSTÈMES KONELAB FAIT ÉGALEMENT RÉFÉRENCE À LA GAMME T.

UTILISATION

Pour la détermination qualitative ou semi-quantitative *in vitro* du propoxyphène dans l'urine humaine au moyen des analyseurs Konelab 20XT, 30 et 60.

Ce dosage ne fournit qu'un résultat de test analytique préliminaire. Il est nécessaire d'utiliser une méthode plus spécifique, par exemple la chromatographie en phase gazeuse/spectrométrie de masse (GC/MS) pour confirmer le résultat. Il est indispensable de faire intervenir la réflexion clinique et le jugement professionnel lors de l'interprétation d'un résultat de test de recherche de stupéfiants ou d'autres drogues prohibées, en particulier lorsque l'on se trouve confronté à un résultat préliminaire positif.

RESUME (1)

Le propoxyphène est un opioïde structurellement analogue à la méthadone. C'est un analgésique narcotique fréquemment prescrit dont la puissance équivaut à peu près à la moitié de celle de la codéine lorsque ces substances sont administrées oralement. Le propoxyphène est le plus souvent prescrit en association avec du paracétamol ou un salicylate.

Le propoxyphène est rapidement absorbé et est métabolisé au niveau du foie en norpropoxyphène. La demi-vie d'élimination du propoxyphène est de l'ordre de 15 heures (8 à 24 heures) et celle du norpropoxyphène de 27 heures (24 à 34 heures). Le norpropoxyphène peut contribuer aux effets analgésiques et cardiotoxiques du propoxyphène. Un surdosage accidentel ou intentionnel de propoxyphène peut engendrer des convulsions, des hallucinations, de la confusion, un collapsus cardio-vasculaire, une dépression respiratoire et, dans les cas sévères, peut entraîner la mort. Le décès, qui est habituellement la conséquence de la dépression respiratoire et de l'arythmie cardiaque, est plus fréquent lorsque le propoxyphène est ingéré en même temps qu'un autre dépresseur du SNC tel que l'alcool.

Dans les urines, le métabolite, le norpropoxyphène, est présent à des concentrations beaucoup plus importantes que le composé d'origine correspondant, le propoxyphène. Le propoxyphène est détectable dans les urines pendant environ 2 jours après son ingestion.

PRINCIPE DE LA PROCÉDURE (2,3)

Le dosage du propoxyphène est un immunodosage enzymatique liquide homogène prêt à l'emploi. Le dosage repose sur la compétition entre une enzyme glucose-6-phosphate déshydrogénase (G6PDH) marquée par la drogue et la drogue libre de l'échantillon d'urine pour une quantité fixe de sites de liaison spécifiques de l'anticorps. En l'absence de drogue libre dans l'échantillon, la G6PDH marquée est fixée par l'anticorps spécifique et l'activité enzymatique est inhibée. Ce phénomène crée une relation directe entre concentration de drogue dans l'urine et activité enzymatique. L'activité enzymatique de la G6PDH est déterminée par spectrophotométrie à 340 nm en mesurant sa capacité à convertir la nicotinamide adénine dinucléotide (NAD) en NADH.

Ce dosage utilise un seuil de 300 µg/l (ng/ml) de propoxyphène.

INFORMATIONS SUR LE REACTIF

Réactif A 2 x 15 ml
Réactif B 2 x 15 ml

Concentrations

Réactif A : Réactif anticorps/substrat
Anticorps anti-propoxyphène (monoclonal)
Glucose-6-phosphate
NAD
Tampon Tris
NaN₃ < 0.1 %
Réactif B : Réactif conjugué enzymatique
G6PDH marquée au propoxyphène
Tampon Tris
NaN₃ < 0.1 %

Précautions

Usage diagnostique *in vitro* uniquement.

Respecter les précautions habituelles requises lors de la manipulation de tout réactif de laboratoire. Les réactifs contiennent de l'azide de sodium en tant que conservateur. Ne pas avaler. Éviter tout contact avec la peau et les muqueuses.

Préparation

Les réactifs sont prêts à l'emploi.

Remarque 1 : S'assurer de l'absence de bulles au niveau du goulot du flacon ou à la surface du réactif lors de la mise en place des flacons ou récipients de réactifs dans l'analyseur Konelab.

Remarque 2 : Les solutions de réactifs doivent être à la température du disque réactifs de l'analyseur pour pouvoir procéder au dosage.

Remarque 3 : Il est conseillé de mélanger délicatement les réactifs avant l'emploi.

Conservation et stabilité

Les réactifs contenus dans les flacons scellés sont stables à 2...8 °C jusqu'à la date de péremption figurant sur l'étiquette.

Les réactifs ouverts peuvent être utilisé pendant 6 mois ou jusqu'à la date de péremption, selon la première de ces deux dates, s'ils sont conservés à 2...8 °C dans des flacons hermétiquement fermés et si l'on évite toute contamination.

Il est conseillé de retirer les flacons de réactifs de l'analyseur et de les conserver bouchés dans le réfrigérateur lorsqu'ils ne sont pas utilisés afin d'éviter des calibrages répétés.

PRELEVEMENT DES ÉCHANTILLONS

Nature de l'échantillon

Urine. Collecter les échantillons d'urine dans des récipients propres en plastique ou en verre.

Centrifuger les échantillons présentant une turbidité importante avant l'analyse.

Précautions

Des échantillons d'urine dont le pH se situe en-dehors de la plage normale du pH urinaire ou dont la concentration en créatinine est inférieure à sa valeur normale dans l'urine sont suspects de falsification (4,5,6). La falsification de l'échantillon d'urine peut engendrer des résultats erronés.

Si l'on suspecte une fraude, demander un nouvel échantillon.

Les échantillons d'origine humaine doivent être manipulés et éliminés comme des matériaux potentiellement infectieux.

Conservation (4,5,6)

Il est conseillé d'utiliser des échantillons d'urine frais. S'ils ne sont pas analysés immédiatement, les échantillons d'urine peuvent être conservés pendant au moins une semaine à 2...8 °C ; pour un stockage de plus longue durée, les conserver à -20 °C.

Remarque : Toujours se conformer aux recommandations nationales en vigueur pour le traitement et le stockage des échantillons en vue de la recherche de drogues illicites (4,5,6)

PROCEDURE DE TEST

Se référer au manuel de référence et à la fiche d'application pour une description de la procédure automatisée sur l'analyseur Konelab. Toute application n'ayant pas été validée par Thermo Fisher Scientific Oy ne peut pas être garantie en ce qui concerne ses performances et doit par conséquent être évaluée par l'utilisateur.

Matériel fourni

Réactifs comme décrits ci-dessus.

Matériel requis mais non fourni

Calibrateurs et contrôles comme indiqués ci-dessous.

Calibrage

Les calibrateurs disponibles sont les suivants :

Code 981720 Calibrateur négatif DoA, 1 x 10 ml
Code 981724 Calibrateur B1 DoA, 1 x 10 ml, 150 µg/l (ng/ml)
Code 981725 Calibrateur B2 DoA, 1 x 10 ml, 300 µg/l (ng/ml), seuil
Code 981726 Calibrateur B3 DoA, 1 x 10 ml, 500 µg/l (ng/ml)
Code 981727 Calibrateur B4 DoA, 1 x 10 ml, 1000 µg/l (ng/ml) de propoxyphène.

Traçabilité :

Se référer à la notice des calibrateurs.

Protocole qualitatif

Le calibrateur B2 DoA (300 µg/l de propoxyphène) s'utilise comme référence pour distinguer les échantillons positifs des échantillons négatifs.

Protocole semi-quantitatif

Lorsqu'une estimation grossière de la concentration en propoxyphène est nécessaire, il est possible d'établir une courbe de calibrage en utilisant le calibrateur négatif DoA, le calibrateur B2 DoA et le calibrateur B4 DoA ou, pour un calibrage plus précis, on utilisera également le calibrateur B1 DoA et le calibrateur B3 DoA.

Recalibrer le test chaque fois que l'on entame un nouveau flacon de réactif ou si les résultats des contrôles se situent en-dehors des limites définies.

Contrôle de qualité

Contrôles disponibles :

- Code 981728 Trousse de contrôle B DoA,
- 2 x 5 ml Niveau 1B, 225 µg/l (ng/ml) de propoxyphène
- 2 x 5 ml Niveau 2B, 375 µg/l (ng/ml) de propoxyphène

Se référer à la notice des contrôles.

Chaque laboratoire doit définir sa propre fréquence de contrôle.

Les bonnes pratiques de laboratoire proposent d'analyser des contrôles chaque jour où des échantillons de patients sont dosés et chaque fois qu'un calibrage est effectué. Il est conseillé d'analyser deux niveaux de contrôles : le premier 25 % au-dessus du seuil ; le second 25 % au-dessous du seuil (6).

Les résultats des échantillons de contrôle de qualité doivent se situer dans la plage de tolérance préétablie par le laboratoire.

Il est conseillé de réévaluer les objectifs et la plage de contrôle lors de chaque changement de lot de réactifs ou de calibrateurs.

CALCUL DES RESULTATS**Résultats qualitatifs**

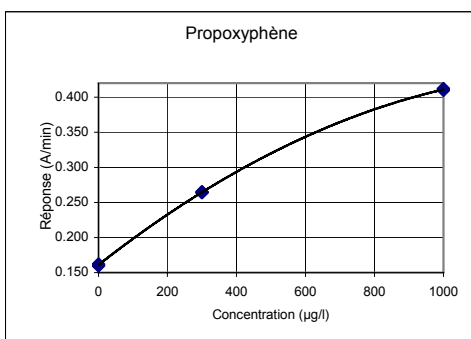
Comparer les valeurs de la réponse de l'échantillon du patient (A/min) aux valeurs seuil de la réponse du calibrateur (A/min). Les échantillons fournissant une valeur de la réponse (A/min) supérieure ou égale à la valeur de la réponse (A/min) du calibrateur sont considérés comme positifs. Les échantillons fournissant une valeur de la réponse (A/min) inférieure à la valeur de la réponse (A/min) du calibrateur sont considérés comme négatifs.

Résultats semi-quantitatifs

Les résultats sont calculés automatiquement par l'analyseur Konelab à l'aide d'une courbe de calibrage. Le tracé de la courbe de calibrage est assuré par la fonction SPLINE (fonction polynomiale d'ajustement par déformation sur une courbe).

Remarque : Les immunodosages qui fournissent un résultat unique en présence de la drogue d'origine et de ses métabolites ne permettent pas de quantifier entièrement les concentrations des composants individuels. L'interprétation des résultats doit tenir compte du fait que les concentrations urinaires peuvent être extrêmement variables en fonction de la consommation de liquide et d'autres variables biologiques.

Les résultats d'échantillons associés à un avertissement de linéarité doivent être réanalysés et, s'ils sont toujours non linéaires, confirmés par d'autres méthodes.

Courbe de calibrage (exemple, 3 calibrateurs utilisés)

Konelab 20XT/30/60. La courbe de calibrage dépend du lot et de l'analyseur.

LIMITES DE LA PROCEDURE

- Un résultat positif pour ce dosage indique uniquement la présence de propoxyphène et n'est pas nécessairement en corrélation avec le niveau de ses effets physiologiques et psychologiques.
- Un résultat positif pour ce dosage doit être confirmé par une autre méthode non immunologique comme la chromatographie en phase gazeuse/spectrométrie de masse (GC/MS).
- Ce test est destiné à être utilisé exclusivement sur l'urine humaine.
- Il est possible que d'autres substances et/ou des facteurs autres que ceux examinés lors de l'étude de spécificité puissent interférer avec le test et générer des résultats erronés, par exemple des erreurs techniques ou de procédure.

VALEURS ATTENDUES**Procédure qualitative**

Lorsque l'on effectue la procédure qualitative, les résultats du dosage permettent uniquement de distinguer les échantillons positifs $\geq 300 \mu\text{g/l}$ (seuil) des échantillons négatifs. Il n'est pas possible d'estimer la quantité de drogue détectée dans un échantillon positif.

Procédure semi-quantitative

Lorsque l'on effectue la procédure semi-quantitative, les résultats ne fournissent que des concentrations cumulées approximatives de la substance testée. (Voir également la section **Calcul des résultats**.)

CARACTERISTIQUES EN MATIERE DE PERFORMANCES**Limite de détection (9)**

20 µg/l (ng/ml) (application du seuil de 300 µg/l).

La limite de détection représente la plus faible concentration/ mesurable qu'il est possible de distinguer du calibrateur négatif. Elle est calculée comme la concentration d'un calibrateur négatif + 3 ET (répétabilité, n=24).

Imprécision (9)

Qualitative (unité du résultat : Réponse A/min)

Propoxyphène	Moyenne (niveau 1)		Moyenne (seuil)		Moyenne (niveau 2)	
	0.214 A/min	ET	0.255 A/min	ET	0.290 A/min	CV %
Répétabilité	0.0015	0.7	0.0010	0.4	0.0013	0.4
Reproductibilité	0.0010	0.5	0.0012	0.4	-	-
Total	0.0018	0.8	0.0023	0.9	0.0015	0.5

Semi-quantitative (calibré avec 3 calibrateurs) (unité du résultat : µg/l (ng/ml))

Propoxyphène	Moyenne (niveau 1)		Moyenne (seuil)		Moyenne (niveau 2)	
	167 µg/l	ET	302 µg/l	ET	437 µg/l	CV %
Répétabilité	4.8	2.8	3.9	1.3	5.5	1.3
Reproductibilité	5.3	3.1	8.8	2.8	11.1	2.5
Total	7.1	4.1	11.4	3.7	12.7	2.9

L'étude de précision a eu lieu conformément aux directives du document NCCLS EP5-A et sur un analyseur Konelab 30 pendant 10 jours, le nombre de mesures étant de n = 40.

Comparaison de méthodes (9)

Un total de 55 échantillons d'urine ont été testés avec la trousse de dosage Propoxyphène sur un analyseur Konelab 60.

Propoxyphène	Echantillons de patients sans médication et mesurés positifs par CG	
	+	-
Konelab 60 seuil: 300 µg/l	26	0
-	0	29

Les résultats obtenus dans chaque laboratoire peuvent différer des données de performances indiquées.

Spécificité (9)

Le propoxyphène, les analogues du propoxyphène et diverses substances potentiellement interférentes ont été testées pour la réactivité croisée avec le dosage. Le tableau ci-dessous résume les résultats obtenus aux concentrations testées pour chacune des substances susceptibles de présenter une réactivité croisée.

Concentrations des composés testés produisant un résultat approximativement équivalent au calibrateur seuil (300 µg/l) :

Composé	Concentration testée (mg/l, µg/ml)
Propoxyphène	0.300
Norpropoxyphène	0.500

Concentrations des composés testés produisant un résultat négatif par rapport au calibrateur seuil (300 µg/l) :

Composé	Conc. (mg/l)	Composé	Conc. (mg/l)
Paracétamol	1000	Méthaqualone	500
Acide acétylsalicylique	1000	Morphine	200
Amitriptyline	50	Nortriptyline	50
d-Amphétamine	1000	Oxazépam	300
Benzoylcgonine	1000	Phencyclidine	400
Caféine	100	Phéniramine	100
Carbamazépine	20	Phénobarbital	1000
Chlorpromazine	10	Phénytoïne	40
Codeïne	500	Primidone	24
Dextrométhorphan	200	Séco-barbital	1000
Doxylamine	100	Théophylline	40
Imipramine	100	Acide valproïque	150
Méthadone	100		

Ces résultats de spécificité sont destinés à être utilisés uniquement en tant que directive générale et ne constituent pas une référence complète. Les schémas métaboliques humains varient et il n'est pas possible de reproduire totalement les effets de la conjugaison et des autres processus métaboliques. Il convient de garder ce point à l'esprit lorsque l'on utilise ce guide de réactivité croisée comme aide pour interpréter des résultats de patients.

BIBLIOGRAPHIE

- Burtis, CA and Ashwood, E R (ed.), Tietz Fundamentals of Clinical Chemistry, 5th edition, W B Saunders Company, Philadelphia, 2001, pp. 659-679.
- Levine, B. (ed), Principles of Forensic Toxicology, 2nd printing, AACC, USA, 2002.
- Rubenstein, K.E. et al., Homogenous Enzyme Immunoassay: A New Immunochemical Technique. Biochem. Biophys. Res. Commun. 47, 1972, pp. 846-851.
- Urine Testig for Drug of Abuse. National Institute on Drug Abuse NIDA Research Monograph 73, 1986.
- Moodi 3/2001 Labquality Oy:n humausaine-analytiikkatyöryhmä: Suosituksen mukaan suorittamisesta Labquality Oy, Art-Print Oy, Kokkola, Finland, 2001.
- NCCLS Document T/DM8-A: Urine Drug Testing in the Clinical Laboratory; Approved Guideline, February 1999.
- Critical Issues in Urinalysis of Abused Substances: Report of the Substance-Abuse Testing Committee, Clin Chem. 34/3, 1988, pp. 605-632.
- Buchan, B.J. et al., Evaluation of the Accuracy On-Site Multi-Analyte Drug Testing Devices in the Determination of the Prevalence of Illicit Drug Drivers, J. Forensic Sci., 1998 pp. 395-399.
- Données disponibles sur fichiers chez Thermo Fisher Scientific Oy.

FABRICANT

Thermo Fisher Scientific Oy
Clinical Diagnostics Finland
Ratastie 2, P.O. Box 100, FI-01621 Vantaa, Finlande
Tél. +358 9 329 100, télécopie +358 9 329 0300
www.thermo.com/konelab

Date de révision (aaaa-mm-jj)

2007-08-30

Modifications par rapport à la version précédente

Mise à jour du nom de la société.



CS

Konelab™ / Série T

PROPOXYPHENE

PROPOXYFEN

REF 981686 2 x 30 ml

TENTO PŘÍBALOVÁ INFORMACE JE URČENA PRO POUŽITÍ MIMO ÚZEMÍ USA. KAŽDÁ ZMÍNKA O SYSTÉMECH KONELAB SE ROVNĚŽ TÝKÁ SÉRIE T.

POUŽITÍ

Pro kvalitativní nebo semikvantitativní stanovení propoxyfenu *in vitro* v lidské moči na analyzátorech Konelab 20XT, 30 a 60.

Toto stanovení poskytuje pouze předběžné analyticke výsledky. Pro potvrzení výsledku je nutné použít specifitější metodu, např. plynovou chromatografii s hmotnostní spektrometrií (GC/MS). K posuzování výsledků jakéhokoli stanovení návykových látek, zvláště pokud jsou použity předběžné pozitivní výsledky, je nutné přistupovat s odborným klinickým úsudkem a uvážením.

SHRNUTÍ (1)

Propoxyfen je opát strukturně podobný methadonu. Jedná se často předepisované narkotické analgetikum, jehož účinnost je při perorálním podání ve srovnání s perorálně podaným kodeinem až poloviční. Propoxyfen bývá nejčastěji předepisován v kombinaci s acetaminofenem nebo salicylátém.

Propoxyfen se rychle vstěbavá a je metabolizován v játrech na norpropoxyfen. Poločas eliminace propoxyfenu je asi 15 hodin (8 až 24 hodin), poločas eliminace norpropoxyfenu je 27 hodin (24 až 34 hodin). Norpropoxyfen může přispívat k analgetickým a kardiotoxickým účinkům propoxyfenu. Náhodné nebo záměrné předávkování propoxyfenum může způsobit křeče, halucinace, zmatek, kardiovaskulární kolaps, dechový útlum a v závažných případech může vyvolat smrt. Smrt, obvykle v důsledku dechového útlumu a srdeční arytmie, je častější, pokud je propoxyfen požit s jinými látkami vyvolávajícími depresii CNS, jako je alkohol.

V moči je metabolit norpropoxyfen přítomen v podstatně vyšších koncentracích než mateřská droga propoxyfen. Propoxyfen je detekovatelný v moči až 2 dny po požití.

PRINCIP POSTUPU (2,3)

Stanovení propoxyfenu je homogenní enzymová imunoanalýza, při níž se používají tekutá reagens připravená k okamžitému použití. Stanovení je založeno na soutěžení mezi volnou drogou ze vzorku moči a drogou značenou enzymem glukózo-6-fosfát dehydrogenázou (G6PDH) o přesné dané množství vazebních míst specifické protilátky. Pokud není ve vzorku přítomna volná droga, váže se droga značená enzymem G6PDH na specifickou protilátku a enzymatická aktivita je inhibována. Tento jev vytváří přímý vztah mezi koncentrací drogy v moči a aktivity enzymu. Enzymatická aktivita G6PDH je stanovena spektrofotometricky při 340 nm pomocí měření schopnosti tohoto enzymu premovat nikotinamid adenin dinukleotid (NAD) na NADH.

Toto stanovení využívá mezní hodnotu (cut off) 300 µg/l (ng/ml) propoxyfenu.

INFORMACE O REAGENCÍCH

Reagens A 2 x 15 ml

Reagens B 2 x 15 ml

Koncentrace

Reagens A: Reagens protilátku/substrát

Protilátky proti propoxyfenu (monoklonální)

Glukózo-6-fosfát

NAD

Pufr TRIS

NaN₃ < 0.1 %

Reagens B: Konjugované enzymatické reagens

G6PDH označená propoxyfenum

Pufr TRIS

NaN₃ < 0.1 %**Zvláštní opatření**Určeno pouze pro diagnostické použití *in vitro*.

Používejte běžná bezpečnostní opatření vyžadovaná pro manipulaci se všemi laboratorními reagencemi. Reagens obsahuje jako konzervační látku azid sodný. Nepolykejte. Zabraňte kontaktu s kůží a silnicemi.

Příprava

Reagens je používán pouze pro použití.

Poznámka 1: Překontrolujte, zda při vkládání lahviček nebo nádob s reagencii do analyzátoru Konelab nejsou v hrde lahvičky nebo na povrchu reagens bublinky.

Poznámka 2: Před provedením stanovení musejí mít roztoky reagencii stejnou teplotu jako disk analyzátoru pro reagencii.

Poznámka 3: Před použitím se doporučuje reagencia jemně promíchat.

Uchovávání a stabilita

Reagencia v neotevřených lahvičkách jsou stabilní při teplotě 2...8 °C, a to do data ukončení použitelnosti vytisklého na štítku.

Otevřená reagencia lze použít po dobu 6 měsíců nebo do data ukončení použitelnosti (platí lhůta, která nastane dříve), a to pokud jsou uchovávána těsně uzavřená při teplotě 2...8 °C a pokud je zabránilo jejich kontaminaci.

V době, kdy nejsou reagencia používána, se doporučuje vymout lahvičky s reagencii z analyzátoru a uchovávat je uzavřené v chladničce. Zabráňte kontaktu s reagencii.

ODBĚR VZORKŮ**Typ vzorků**

Moč. Vzorky moči odebírejte do čistých plastových nebo skleněných nádob.

Vysoko zakalené vzorky před provedením analýzy centrifugujte.

Zvláštní opatření

U vzorků moči, jejichž pH přesahuje normální rozpětí pH moči nebo v nichž je koncentrace kreatininu nižší než normální hladina kreatininu v moči, je nutné mít podezření, že vzorky byly předmětem nedovolené manipulace (4, 5, 6). Nedovolená manipulace se vzorkem moči může způsobit chybné výsledky.

Pokud existuje podezření na nedovolenou manipulaci se vzorkem, získejte další vzorek. S lidskými vzorky je nutné nakládat a likvidovat je, jako by byly potenciálně infekční.

Uchovávání (4, 5, 6)

Doporučuje se použít čerstvé vzorky moči. Pokud nejsou vzorky moči okamžitě analyzovány, lze je uchovávat nejméně po dobu jednoho týdne při teplotě 2...8 °C, nebo delší dobu zmrzené na -20 °C.

Poznámka: Při manipulaci a uchovávání vzorků určených pro stanovení návykových látek vždy dodržujte národní doporučení platná ve vaši vlastní zemi (4, 5, 6).

POSTUP TESTU

Údaje o automatizovaném postupu práce na analyzátoru Konelab naleznete v Referenčním manuálu a aplikacích poznámek. Nelze zaručit provedení žádné aplikace, která nebyla validována společností Thermo Fisher Scientific Oy. Taková aplikace proto musí být hodnocena uživatelem.

Dodávané materiály

Reagencia uvedená výše.

Potřebné materiály, které se dodávají zvlášť

Kalibrátory a kontrolní materiály uvedené dále.

Kalibrace

Pro stanovení návykových látek se dodávají následující kalibrátory:

Kód 981720 Negativní kalibrátor pro stanovení návykových látek, 1 x 10 ml

Kód 981724 Kalibrátor B1 pro stanovení návykových látek, 1 x 10 ml, 150 µg/l (ng/ml)

Kód 981725 Kalibrátor B2 pro stanovení návykových látek, 1 x 10 ml, 300 µg/l (ng/ml), mezní hodnota

Kód 981726 Kalibrátor B3 pro stanovení návykových látek, 1 x 10 ml, 500 µg/l (ng/ml)

Kód 981727 Kalibrátor B4 pro stanovení návykových látek, 1 x 10 ml, 1 000 µg/l (ng/ml) propoxyfenu

Identifikovatelnost:

Další informace naleznete v příbalových letácích kalibrátorů.

Kvalitativní protokol

Kalibrátor B2 pro stanovení návykových látek (300 µg/l propoxyfenu) se používá jako reference pro odlišení pozitivních vzorků od vzorků negativních.

Semikvantitativní protokol

Pokud je nutný hrubý odhad koncentrace propoxyfenu, lze vytvořit kalibrační křivku pomocí Negativního kalibrátora pro stanovení návykových látek, Kalibrátoru pro stanovení návykových látek B2 a Kalibrátoru pro stanovení návykových látek B4, nebo pokud provádí kompletní kalibraci, použijte též Kalibrátor pro stanovení návykových látek B1 a Kalibrátor pro stanovení návykových látek B3.

Prováděte novou kalibraci vždy, když je použita nová lahvička reagens nebo pokud jsou výsledky řízení jakostí mimo zjištěné mezní hodnoty.

Řízení jakosti

Dodávané kontrolní materiály:

Kód 981728 Souprava pro stanovení návykových látek B

2 x 5 ml Hladina 1 B, 225 µg/l (ng/ml) propoxyfenu

2 x 5 ml Hladina 2 B, 375 µg/l (ng/ml) propoxyfenu

Další informace naleznete v příbalových letácích kontrolních materiálů.

Každá laboratoř by měla stanovit svou vlastní četnost kontrol.

Podeďte správné laboratorní praxe by kontrolní vzorky mely být testovány každý den, kdy jsou testovány vzorky pacientů a vždy, když je prováděna kalibrace. Doporučuje se analyzovat dvě hladiny kontrolních materiálů; jednu 25 % nad mezní hodnotou a druhou 25 % pod mezní hodnotou (6).

Výsledky vzorků pro řízení jakosti by mely vyhovovat limitním hodnotám přednastaveným laboratorií.

Po změně šarže reagencii se doporučuje znovu stanovit cílové hodnoty a rozmezí kontrolních materiálů.

VÝPOČET VÝSLEDKŮ**Kvalitativní výsledky**

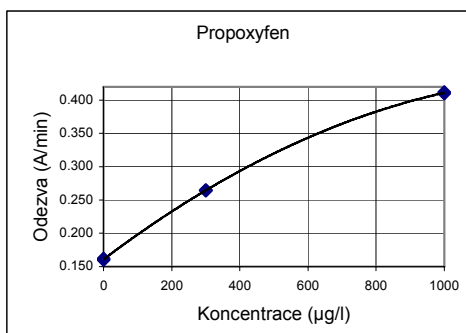
Srovnejte hodnoty odpovědi vzorků pacienta (A/min) s hodnotami odpovědi kalibrátoru pro mezní hodnotu (A/min). Vzorky poskytující hodnotu odpovědi (A/min) stejnou nebo vyšší než hodnota odpovědi kalibrátoru (A/min) se považují za pozitivní. Vzorky poskytující nižší hodnotu odpovědi (A/min) než hodnota odpovědi kalibrátoru (A/min) se považují za negativní.

Semikvantitativní výsledky

Výsledky jsou automaticky vypočteny analyzátorem Konelab pomocí kalibrační křivky. Kalibrační křivka je generována na základě měřených kalibrátorů pomocí kubické interpolace pro vyhlazování křivek.

Poznámka: Imunoanalyzy, které v přítomnosti mateřské drogy a jejich metabolitů poskytnou jediný výsledek, nemohou plnit kvantitativně vyjádřit koncentraci jednotlivých složek. Při interpretaci výsledků je nutné vzít v úvahu, že koncentrace v moči se mohou výrazně lišit v závislosti na příjmu tekutin a dalších biologických faktorech.

U vzorků, jejichž výsledky nejsou zjevně lineární, je nutné provést nové stanovení a pokud opět nejsou lineární, je nutné provést potvrzení dalšími metodami.

Kalibrační křivka (příklad, použity 3 kalibrátory)

Konelab 20XT/30/60. Kalibrační křivka je závislá na konkrétní šarži a analyzátoru.

OMEZENÍ POSTUPU

- Pozitivní výsledky tohoto stanovení dokládají přítomnost propoxyfenu a nemusejí nutně odpovidat rozsahu fyziologických a psychologických účinků.
- Pozitivní výsledek tohoto stanovení je nutné potvrdit jinou neimunologickou metodou, jako je plynová chromatografie nebo plynová chromatografie s hmotnostní spektrometrií.
- Test je určen pouze pro použití s lidskou močí.
- Je možné, že test mohou narušit jiné látky a/nebo faktory než ty, jež byly zkoumány ve studii specifnosti, a že mohou způsobit falešné výsledky, např. technické chyby nebo chyby v postupu.

PŘEDPOKLÁDANÉ HODNOTY**Kvalitativní postup**

Při provedení kvalitativního stanovení se ve výsledcích rozlišuje pouze mezi pozitivními vzorky $\geq 300 \mu\text{g/l}$ (mezní hodnota) a negativními vzorky. Množství drogy zjištěné v pozitivním vzorku nelze odhadnout.

Semikvantitativní postup

Při provedení semikvantitativního postupu výsledky poskytují pouze přibližné kumulativní koncentrace testované drogy. (Viz též část **Výpočet výsledků**.)

CHARAKTERISTIKY ÚČINNOSTI**Detectní limit (9)**

$20 \mu\text{g/l}$ (ng/ml) (aplikace mezní hodnoty $300 \mu\text{g/l}$).

Detectní limit představuje nejnižší měřitelnou koncentraci, kterou lze odlišit od negativního kalibrátoru. Vypočítává se jako koncentrace negativního kalibrátoru + 3 SD (v rámci série, $n = 24$).

Nepřesnost (9)

Kvalitativní (jednotky výsledků: odpověď A/min)

Propoxyfen	Střední hodnota (hladina 1) 0.214 A/min		Střední hodnota (mezní hodnota) 0.255 A/min		Střední hodnota (hladina 2) 0.290 A/min	
	SD	% CV	SD	% CV	SD	% CV
V rámci série	0.0015	0.7	0.0010	0.4	0.0013	0.4
Mezi dny	0.0010	0.5	0.0012	0.4	-	-
Celkem	0.0018	0.8	0.0023	0.9	0.0015	0.5

Semikvantitativní (kalibrace provedena se 3 kalibrátoři) (jednotky výsledků: $\mu\text{g/l}$ (ng/ml))

Propoxyfen	Střední hodnota (hladina 1) $167 \mu\text{g/l}$		Střední hodnota (mezní hodnota) $302 \mu\text{g/l}$		Střední hodnota (hladina 2) $437 \mu\text{g/l}$	
	SD	% CV	SD	% CV	SD	% CV
V rámci série	4.8	2.8	3.9	1.3	5.5	1.3
Mezi dny	5.3	3.1	8.8	2.8	11.1	2.5
Celkem	7.1	4.1	11.4	3.7	12.7	2.9

Byla provedena studie přesnosti podle pokynů v dokumentu NCCLS EP5-A pomocí analyzátoru Konelab 30 trvající 10 dní, v níž byl počet měření $n = 40$.

Srovnání metod (9)

Celkem bylo testem pro stanovení propoxyfenu na analyzátoru Konelab 60 testováno 55 vzorků moči.

Propoxyfen	Positivní vzorky testované plynovou chromatografií a vzorky bez obsahu drogy	
	+	-
Konelab 60 mezní hodnota $300 \mu\text{g/l}$	26	0
	0	29

Výsledky získané v jednotlivých laboratořích se mohou od uvedených dat účinnosti lišit.

Specifita (9)

V rámci stanovení byl testován na zkříženou reaktivitu propoxyfen, sloučeniny podobné propoxyfenu a různé potenciálně interferující látky. Následující tabulky shrnují výsledky zkříženou při koncentracích testovaných pro každou látku potenciálně vyvolávající zkříženou kontaminaci.

Koncentrace testovaných sloučenin, které poskytují výsledek přibližně ekvivalentní kalibrátoru pro mezní hodnotu (300 $\mu\text{g/l}$):

Sloučenina	Testovaná koncentrace (mg/l, $\mu\text{g/ml}$)
Propoxyfen	0.300
Norpropoxyfen	0.500

Koncentrace testovaných sloučenin, které poskytují vzhledem ke kalibrátoru pro mezní hodnotu negativní výsledek (300 $\mu\text{g/l}$):

Sloučenina	Konc. (mg/l, $\mu\text{g/ml}$)	Sloučenina	Konc. (mg/l, $\mu\text{g/ml}$)
Acetaminofen	1000	Methaqualon	500
Kyselina	1000	Morfín	200
acetylosalicylová			
Amitriptylin	50	Nortriptylin	50
d-Amfetamin	1000	Oxazepam	300
Benzoylekgonin	1000	Fencyklidin	400
Kofein	100	Feniramin	100
Karbamazepin	20	Fenobarbital	1000
Chlorpromazin	10	Fenytoin	40
Kodein	500	Primidon	24
Dextromethorfan	200	Sekobarbital	1000
Doxylamin	100	Theofylin	40
Imipramin	100	Kyselina valproová	150
Methodon	100		

Tyto výsledky specifita musejí být použity pouze jako obecné vodítko a nejsou určeny pro použití jako kompletní referenční údaje. Pochody v lidském metabolismu se liší a účinky konjugace a dalších metabolických procesů nelze zcela opakovat. Tuto skutečnost mějte na paměti, když používáte orientační údaje o zkřížené reaktivitě jako pomůcku při interpretaci výsledků pacientů.

SEZNAM LITERATURY

- Burtis, CA and Ashwood, E R (ed.), Tietz Fundamentals of Clinical Chemistry, 5th edition, W B Saunders Company, Philadelphia, 2001, pp. 659-679.
- Levine, B. (ed), Principles of Forensic Toxicology, 2nd printing, AACC, USA, 2002.
- Rubenstein, K.E. et al., Homogenous Enzyme Immunoassay: A New Immunochemical Technique. Biochem. Biophys. Res. Commun. 47 , 1972, pp. 846-851.
- Urine Testig for Drug of Abuse. National Institute on Drug Abuse NIDA Research Monograph 73, 1986.
- Moodi 3/2001 Labquality Oy:n huumausaine-analytiikkatyöryhmä: Suositus huumestauksen suorittamisesta Labquality Oy, Art-Print Oy, Kokkola, Finland, 2001.
- NCCLS Document T/DMB-A: Urine Drug Testing in the Clinical Laboratory; Approved Guideline, February 1999.
- Critical Issues in Urinanalysis of Abused Substances: Report of the Substance-Abuse Testing Committee, Clin Chem. 34/3, 1988, pp. 605-632.
- Buchan , B.J. et al, Evaluation of the Accuracy On-Site Multi-Analyte Drug Testing Devices in the Determination of the Prevalence of Illicit Drug Drivers, J. Forensic Sci, 1998 pp. 395-399.
- Příslušné údaje jsou k dispozici u společnosti Thermo Fisher Scientific Oy.

VÝROBCE

Thermo Fisher Scientific Oy
Clinical Diagnostics Finland
Ratastie 2, P.O. Box 100, FI-01621 Vantaa, Finsko
Tel.: +358 9 329 100, Fax +358 9 3291 0300
www.thermo.com/konelab

Datum revize (rrrr-mm-dd)

2007-08-30

Změny oproti předchozí verzi

Název společnosti byl aktualizován.



EL Konelab™ / Σειρά Τ PROPOXYPHENE

ΠΡΟΠΟΞΦΑΙΝΗ

REF 981686 2 x 30 ml

ΑΥΤΟ ΤΟ ΕΝΘΕΤΟ ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑΣ ΠΡΟΤΙΘΕΤΑΙ ΓΙΑ ΧΡΗΣΗ ΕΚΤΟΣ ΤΩΝ ΗΠΑ. ΟΠΟΙΑΔΗΠΟΤΕ ΑΝΑΦΟΡΑ ΣΤΑ ΣΥΣΤΗΜΑΤΑ ΚΟΝΕΛΑΒ ΑΝΑΦΕΡΕΤΑΙ ΕΠΙΣΗΣ ΣΤΗ ΕΙΡΑ Τ.

ΠΡΟΟΡΙΖΟΜΕΝΗ ΧΡΗΣΗ

Για τον *in vitro* ποιοτικό ή ημι-ποιοτικό προσδιορισμό προποξφαίνης στα ανθρώπινα ύματα σε αναλύτες Konelab 20XT, 30 και 60.

Η δοκιμασία αυτή παρέχει μόνο πρώιμο αποτέλεσμα ανάλυσης. Πρέπει να χρησιμοποιηθεί μια πιο εξειδικευμένη μέθοδος για την επιβεβαίωση των αποτελεσμάτων, π.χ. χρωματογραφία αερίων ή φασματογραφία μάζας (GC/MS). Κάθε αποτέλεσμα που υποδεικνύεται οποιαδήποτε ναρκωτική ουσία πρέπει να υπόκειται σε κλινική μελέτη και να διέπεται από επαγγελματική κρίση, ειδικότερα σταν χρησιμοποιούνται πρώιμα θετικά αποτελεσμάτα.

ΠΕΡΙΛΗΠΤΙΚΑ (1)
Η προποξφαίνη είναι ένα οπιοειδές με παρόμοια δομή με τη μεθαδόνη. Είναι ένα αναλγητικό ναρκωτικό που συνταγούμεται ευρώπης με τερπίτου μισή δραστικότητα από εκείνη της κωδενίνης που το κάθε εχρηγείται από το στόμα. Η προποξφαίνη είναι δυνατόν να οδηγήσει σε παρόξυσμη, παρασθετική, σύγχυση, καρδιογενεική κατέρευψη, καταστολή της αναπνοής και σε σοβαρές περιπτώσεις είναι πιθανόν να προκληθεί θάνατος. Ο θάνατος, συνήνοχος ως παποτέλεσμα καταστολής της αναπνοής και καρδιοϊκής αρρυθμίας, είναι πιο συχνός όταν γίνει πρόσληψη της προποξφαίνης με άλλα κατεύθυντικά ή παρασθετικά έντονα έντομα (CNS), όπως το αλκοόλ.

Στα ούρα ο μεταβολίτης προποξφαίνης υπάρχει σε πολύ μεγαλύτερες συγκεντρώσεις από ότι στη γονική ναρκωτική ουσία προποξφαίνη. Η προποξφαίνη ανιχνεύεται στα ούρα για περίπου 2 ημέρες από την ώρα της λήψης της.

ΑΡΧΗ ΤΗΣ ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΑΣ (2,3)

Η δοκιμασία Προποξφαίνης είναι ένας υγρός έτοιμος για χρήση ομοιογενής ενζυμικός αναστροφοδιορισμός. Η δοκιμασία βασίζεται στον ανταγωνισμό του σημασμένου με ναρκωτική ουσία ενόγυμου αρυδρογονάσης της 6-φωσφορικός-γλυκόδεξης (G6PDH) και της ελεύθερης ναρκωτικής ουσίας από το δείγμα ούρων σε σταθερό ποσό ειδικών θέσεων δέσμευσης αντιόωμάτος. Απουσία ελεύθερης ναρκωτικής ουσίας από το δείγμα μεταβολίτη της προποξφαίνης αποδεικνύεται με το ειδικό αντίσταυμα και αναστέλλεται η δραστηριότητα του ενόγυμου. Το φαινόμενο αυτό δημιουργεί μια άμεση σχέση μεταξύ της συγκέντρωσης της ναρκωτικής ουσίας στα ούρα και της ενζυμικής δραστηριότητας. Η δραστηριότητα του ενόγυμου G6PDH προσδιορίζεται φασματοφωτειρικά στα 340 nm μέσω υπολογισμού της δυνατότητάς του να μετατρέψει το διογκωτότιδιο του νικοταμίδου της αδενίνης (NAD) σε NADH.

Η δοκιμασία αυτή χρησιμοποιεί σημερικό αποκοπής (cut off) 300 $\mu\text{g/l}$ (ng/ml) προποξφαίνης.

ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ ΑΝΤΙΔΡΑΣΤΗΡΩΝ

Αντιδραστήριο A 2 x 15 ml
Αντιδραστήριο B 2 x 15 ml

Συγκεντρώσεις

Αντιδραστήριο Α: Αντιδραστήριο αντισώματος/υποστρώματος

Αντισώματα αντί-πρωτοξυφαΐνης (μονοκλωνικά)

6-φωσφορική γλυκόζη

NAD

Ρυθμιστικό διάλυμα Tris

NaN₃ < 0.1 %

Αντιδραστήριο Β: Αντιδραστήριο συζεύγματος ενζύμου

G6PDH σημασμένη με πρωτοξυφαΐνη

Ρυθμιστικό διάλυμα Tris

NaN₃ < 0.1 %**Προφυλάξεις**Για *in vitro* διαγνωστική χρήση μόνο.

Εφαρμόζετε τις κανονικές προφυλάξεις που απαιτούνται για το χειρισμό όλων των εργαστηριών αντιδραστηρίων. Τα αντιδραστήρια πρέπει να τραβαίνονται ως συντηρητικό. Μην κατατίνετε. Αποφύγετε την επαφή με το δέρμα και με τους βλεννογόνους.

Προετοιμασία

Τα αντιδραστήρια είναι έτοιμα προς χρήση.

Σημείωση 1: Ελέγχετε ότι δεν υπάρχουν φυσαλίδες στο λαιμό ή στην επιφάνεια του φιαλίδιου αντιδραστηρίου όταν εισάγετε τα φιαλίδια ή τα δοχεία αντιδραστηρίων στην αναλυτή KoneLab.**Σημείωση 2:** Τα διαίγματα αντιδραστηρίων πρέπει να βρίσκονται στη θερμοκρασία του δίσκου αντιδραστηρίων του αναλυτή πριν την εκτέλεση της δοκιμασίας.**Σημείωση 3:** Συνιστάται η ηπιά ανάμηξη των αντιδραστηρίων πριν από τη χρήση τους.**Αποθήκευση και Σταθερότητα**

Τα αντιδραστήρια σε φιαλίδια που δεν έχουν ανοιχτεί είναι σταθερά στους 2...8 °C μέχρι την ημερομηνία λήξης που αναγράφεται στην ετικέτα.

Τα ανοιχμένα αντιδραστήρια μπορούν να χρησιμοποιηθούν για 6 μηνές ή μέχρι την ημερομηνία λήξης, ανάλογα με το ποιο από τα δύο προγείται, όταν φυλασσονται σφιχτά σφραγισμένα στους 2...8 °C και όταν αποφέυγεται η μόλυνση.

Συνιστάται να αφαιρούνται τα αντιδραστήρια από τον αναλυτή και να διατηρούνται κλειστά στο ψυγείο όταν δεν χρησιμοποιούνται ώστε να αποφύγεται η συχνή βαθμονόμηση.

ΣΥΛΛΟΓΗ ΔΕΙΓΜΑΤΩΝ**Τύπος δειγμάτος**

Ούρα. Συλλέγετε δειγμάτα ούρων σε καθαρά πλαστικά ή υαλίνα δοχεία.

Φυγοκεντρήστε τα δειγμάτα που παρουσιάζουν μεγάλη θολερότητα πριν από την ανάλυση.

Προφυλάξεις

Τα δειγμάτα ούρων που βρίσκονται εκτός του φυσιολογικού εύρους pH ούρων ή κάτω από την φυσιολογική συγκέντρωση κρεατινίνης στα ούρα πρέπει να δημιουργούν υποψίες νόθευσης (4,5,6). Η νόθευση του δειγμάτου των ούρων είναι δυνατό να προκαλέσει εσφαλμένα αποτελέσματα. Αν υπάρχουν υποψίες για νόθευση, λάβετε νέο δείγμα.

Τα ανθρώπινα δειγμάτα πρέπει να χρησιμοποιούνται και να απορρίπτονται σαν να ήταν δυνητικά μολυσματικά.

Αποθήκευση (4,5,6)

Συνιστάται κρήση πρόσφατων δειγμάτων ούρων. Αν δεν αναλυθούν αμέσως, τα δειγμάτα ούρων μπορούν να αποθηκευθούν επί τουλάχιστον μία εβδομάδα στους 2...8 °C, ενώ για πιο μακροχρόνια αποθήκευση διατηρούνται στους -20 °C.

Σημείωση: Ακολουθείτε πάντα τους εγχώριους κανονισμούς που αφορούν το χειρισμό και την αποθήκευση ναρκωτικών ουσιών (4,5,6).**ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΑ ΕΞΕΤΑΣΗΣ**

Ανατρέξτε στα φυλλάδια του Εγχειρίδου Αναφοράς και των Σημειώσεων Εφαρμογών για μια αυτόματη διαδικασία του αναλυτή σας KoneLab. Η καλή λειτουργία οποιασδήποτε εφαρμογής που δεν έχει επικυρωθεί από την Thermo Fisher Scientific Oy, δεν μπορεί να έχει εγγύηση απόδοσης και επομένως πρέπει να εκτιμηθεί από τη χρήστη.

Παρέχομενα Υλικά

Αντιδραστήρια όπως περιγράφονται παραπάνω.

Υλικά που απαιτούνται αλλά δεν παρέχονται

Βαθμονόμησης και υλικά ελέγχου όπως περιγράφεται παρακάτω.

Βαθμονόμηση

Διατίθενται οι ακόλουθοι βαθμονόμητές:

Κωδικός 981720 DoA Αρνητικός Βαθμονόμητης, 1 x 10 ml

Κωδικός 981724 DoA Βαθμονόμητης B1, 1 x 10 ml, 150 µg/l (ng/ml)

Κωδικός 981725 DoA Βαθμονόμητης B2, 1 x 10 ml, 300 µg/l (ng/ml), αποκοπή

Κωδικός 981726 DoA Βαθμονόμητης B3, 1 x 10 ml, 500 µg/l (ng/ml)

Κωδικός 981727 DoA Βαθμονόμητης B4, 1 x 10 ml, πρωτοξυφαΐνη 1000 µg/l (ng/ml).

Ανιχνευσμότητα:

Ανατρέξτε στο ένθετο της συσκευασίας των βαθμονόμητων.

Πρωτόκολλο ποιότητας

Ο DoA Βαθμονόμητης B2 (300 µg/l πρωτοξυφαΐνης) χρησιμοποιείται ως αναφορά για τον προσδιορισμό των θετικών δειγμάτων από τα αρνητικά.

Ημιποστοικό πρωτόκολλο

Όταν απαιτείται μια χονδρική εκτίμηση της συγκέντρωσης πρωτοξυφαΐνης, μπορεί να δημιουργηθεί καμπτόλη βαθμονόμητη με τον DoA Αρνητικό Βαθμονόμητη, τον DoA Βαθμονόμητη B2 και τον DoA Βαθμονόμητη B4 ή για ολοκληρωμένη βαθμονόμηση μπορούν να χρησιμοποιηθούν επισής οι DoA Βαθμονόμητης B1 και DoA Βαθμονόμητης B3.

Επαναβαθμονομήστε την εξέταση κάθε φορά που χρησιμοποιείται νέα φιάλη αντιδραστηρίου ή που τα αποτελέσματα του ελέγχου βρίσκονται εκτός των θεσπισμένων ορίων.

Ποιοτικός Έλεγχος

Διαθέσιμα υλικά ελέγχου:

Κωδικός 981728 DoA Σετ Υλικού Ελέγχου B,

2 x 5 ml Επίπεδο 1 B, 225 µg/l (ng/ml) πρωτοξυφαΐνη

2 x 5 ml Επίπεδο 2 B, 375 µg/l (ng/ml) πρωτοξυφαΐνη

Ανατρέξτε στο ένθετο της συσκευασίας των υλικών ελέγχου.

Κάθε εργαστήριο πρέπει να θεσπίσει τη δική του συχνότητα υλικών ελέγχου.

Οι σωτές εργαστηριακές πρακτικές συνιστούν την εξέταση των υλικών ελέγχου κάθε μέρα, όταν εξτάζονται δειγμάτα ασθενών και κάθε φορά που εκτελείται βαθμονόμηση.

Συνιστάται να εκτελείται εξέταση δύο επιπέδων υλικών ελέγχου. Το ένα 25% πάνω από την αποκοπή και το άλλο 25% κάτω από αυτήν (6).

Τα αποτελέσματα των δειγμάτων ποιοτικού ελέγχου πρέπει να εμπίπτουν εντός των ορίων που έχει προκαθορίσει το εργαστήριο.

Συνιστάται η έναντι αξιολόγηση των υλικών ελέγχου-στόχων και του εύρους μετά από αλλαγή της παρτίδας αντιδραστηρίου ή βαθμονόμησης.

ΥΠΟΛΟΓΙΣΜΟΣ ΤΩΝ ΑΠΟΤΕΛΕΣΜΑΤΩΝ**Ποιοτικά αποτελέσματα**

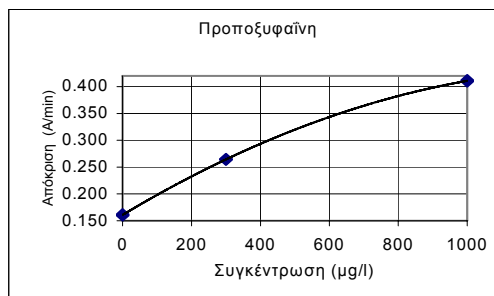
Συγκρίνετε τις τιμές απόκρισης δειγμάτων ασθενών (A/min) προς τις τιμές απόκρισης αποκοπής βαθμονόμησης (A/min). Τα δειγμάτα που παράγουν τιμή απόκρισης (A/min) ίση ή μεγαλύτερη από την τιμή απόκρισης (A/min) του βαθμονόμητη θεωρούνται θετικά. Τα δειγμάτα που παράγουν τιμή απόκρισης (A/min) μικρότερη από την τιμή απόκρισης (A/min) του βαθμονόμητη θεωρούνται αρνητικά.

Ημιποστοικά αποτελέσματα

Τα αποτελέσματα υπολογίζονται αυτόματα από τον αναλυτή KoneLab με χρήση καμπτούλης βαθμονόμησης. Η καμπτούλη βαθμονόμησης προκύπτει από τους υπολογισμένους βαθμονόμητές χρησιμοποιώντας την διαδικασία εξομάλυνσης καμπτούλης.

Σημείωση: Οι αναστροφοδιορίσμοι που παράγουν ένα μεμονωμένο αποτέλεσμα παρούσαται της γονικής ναρκωτικής ουσίας και των μεταβολιτών της δεν μπορούν να υπολογίσουν πλήρως πιοστικά τη συγκέντρωση των μεμονωμένων συστατικών. Η ερμηνεία των αποτελέσμάτων πρέπει να λαμβάνει υπόψη ότι οι συγκεντρώσεις ούρων μπορούν να διακυμαίνονται αρκετά ανάλογα με τη λήψη υγρών και άλλες βιολογικές μεταβλητές.

Τα αποτελέσματα των δειγμάτων με προειδοποίηση γραμμικότητας πρέπει να υποστούν νέα εξέταση και αν εξακολουθούν να είναι μη γραμμικά, να επιβεβαιωθούν με άλλες μεθόδους.

Καμπτούλη Βαθμονόμησης (παράδειγμα, χρησιμοποιούνται 3 βαθμονόμητές)

KoneLab 20XT/30/60. Η καμπτούλη βαθμονόμησης εξαρτάται από την παρτίδα και τον αναλυτή.

ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΙ ΤΗΣ ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΑΣ

- Ένα θετικό αποτέλεσμα της δοκιμασίας αυτής υποδεικνύει μόνο παρουσία πρωτοξυφαΐνης και δε συνδέεται απαραίτητα με άλλες φυσιολογικές ή ψυχολογικές επιδράσεις.
- Ένα θετικό αποτέλεσμα της διαδικασίας αυτής πρέπει να επιβεβαιώνεται από μία άλλη μη ανασολογική μεθόδο, όπως είναι η GC ή η GC/MS.
- Η εξέταση έχει σχεδιαστεί για χρήση μόνο με ανθρώπινα ούρα.
- Είναι πιθανό άλλες ουσίες /και παράγοντες εκτός αυτών που έχουν διερευνηθεί στη μελέτη ειδικότητας να εμποδίσουν την εξέταση και να δώσουν λανθασμένα αποτελέσματα, π.χ. τεχνικά σφάλματα ή διαδικαστικά σφάλματα.

ΑΝΑΜΕΝΟΜΕΝΕΣ ΤΙΜΕΣ**Ποιοτική διαδικασία**Όταν εκτελείται η ποιοτική διαδικασία, τα αποτελέσματα δίνουν μόνο κατά προσέγγιση αθροιστικές συγκεντρώσεις της ναρκωτικής ουσίας που εξετάζεται. (Βλ. επίσης την ενότητα **Υπόλογισμός των Αποτελέσμάτων**)**ΧΑΡΑΚΤΗΡΙΣΤΙΚΑ ΑΠΟΔΟΣΗΣ****Οριό ανίχνευσης (9)**

20 µg/l (ng/ml) (εφαρμογή αποκοπής 300 µg/l).

Το όριο ανίχνευσης αντιπροσωπεύει τη χαμηλότερη συγκέντρωση που μπορεί να μετρηθεί και να διακριθεί από τον Αρνητικό Βαθμονόμητη. Υπολογίζεται ως η συγκέντρωση του Αρνητικού Βαθμονόμητη + 3 SD (εντός της εκτέλεσης, n=24).

Ανακρίβεια (9)

Ποιοτική (Μονάδα αποτελεσμάτων: Απόκριση A/min)

Πρωτοξυφαΐνη	Μέση Τιμή (Επίπεδο 1)		Μέση Τιμή (αποκοπή)		Μέση Τιμή (Επίπεδο 2)	
	SD	CV%	SD	CV%	SD	CV%
Εντός της εκτέλεσης	0.0015	0.7	0.0010	0.4	0.0013	0.4
Μεταξύ ημερών	0.0010	0.5	0.0012	0.4	-	-
Συνολικό	0.0018	0.8	0.0023	0.9	0.0015	0.5

Ημιποσποτή (βαθμονομήθηκε με 3 βαθμονομήτες) (Μονάδα Αποτελεσμάτων: µg/l (ng/ml))

Προποξφαίνη	Μέση Τιμή (Επίπεδο 1) 167 µg/l		Μέση Τιμή (αποκοπή) 302 µg/l		Μέση Τιμή (Επίπεδο 2) 437 µg/l	
	SD	CV%	SD	CV%	SD	CV%
Εντός της εκτέλεσης	4.8	2.8	3.9	1.3	5.5	1.3
Μεταξύ ημερών	5.3	3.1	8.8	2.8	11.1	2.5
Συνολικό	7.1	4.1	11.4	3.7	12.7	2.9

Διεξάχθηκε μελέτη ακριβείας σύμφωνα με τις οδηγίες στο Έγγραφο NCCLS EP5-A χρησιμοποιώντας το Konelab 30 σε διάρκεια 10 ημερών, με τον αριθμό των μετρήσεων να είναι n = 40.

Σύγκριση μεδόδου (9)

Συνολικά εξετάστηκαν 55 δείγματα ούρων με τη δοκιμασία Προποξφαίνης σε Konelab 60.

Προποξφαίνη	Δείγματα θετικά ελεγμένα με αέρια χρωματογραφία και δείγματα χωρίς περιεκτικότητα ναρκωτικών ουσιών.			
	+	-	+	-
Konelab 60 300 µg/l αποκοπή	+	26	0	
	-	0	29	

Τα αποτελέσματα που λαμβάνονται σε ξεχωριστά εργαστήρια πιθανόν να διαφέρουν από τα δεδομένα απόδοσης.

Ειδικότητα (9)

Προποξφαίνη, ενώσεις σαν προποξφαίνη και διάφορες δυνητικά παρεμβαλλόμενες ουσίες εξετάστηκαν για διασταυρούμενη αντιδραστικότητα κατά τη δοκιμασία. Τα παρακάτω παρουσιάζουν περιληπτικά τα αποτελέσματα που λήφθηκαν στις συγκεντρώσεις που εξετάστηκαν για κάθε πιθανή ουσία διασταυρούμενης δραστικότητας.

Εξετάστηκε η συγκέντρωση των ενώσεων που παράγουν αποτέλεσμα κατά προσέδοση ή προς την αποκοπή βαθμονομητή (300 µg/l):

Χημική ένωση	Συγκέντρωση ελέγχου (mg/l, µg/ml)
Προποξφαίνη	0.300
Νορπροποξφαίνη	0.500

Εξετάστηκε η συγκέντρωση των ενώσεων που παράγουν αρνητικό αποτέλεσμα σε σχέση με την αποκοπή βαθμονομητή (300 µg/l):

Χημική ένωση	Συγκέντρωση (mg/l)	Χημική ένωση	Συγκέντρωση (mg/l)
Ακεταμοφαίνη	1000	Μεθακουάλουν	500
Ακετολασακιλικό οξύ	1000	Μορφίνη	200
Αμιτριπτιλίνη	50	Νορτριπτιλίνη	50
d-Αμφεταμίνη	1000	Οξαζεπάτη	300
Βενζοϋλιοεγκονίνη	1000	Φαινοκυκλίδινη	400
Καφεΐνη	100	Φαινιραμίνη	100
Καρβαμαζεπίνη	20	Φαινοβαρβιτάλη	1000
Χλωροπρομαζίνη	10	Φαινυτοΐνη	40
Κωδεΐνη	500	Πριμιδόνη	24
Δεξτρομεθοφάρνη	200	Σεκοβαρβιτάλη	1000
Δοξυλαμίνη	100	Θεοφυλλίνη	40
Ιμπραμίνη	100	Βαλπροϊκό οξύ	150
ΜΜΜεθαδόνη	100		

Αυτά τα αποτελέσματα ειδικότητας πρέπει να χρησιμοποιηθούν μόνο ως γενική κατευθύντηρη γραμμή και όχι ως ολοκληρωμένη αναφορά. Τα ανθρώπινα πρότυπα μεταβολισμού ποικίλουν και τα αποτελέσματα της σύζευξης και των άλλων διαδικασιών μεταβολισμού δεν μπορούν να επαναληφθούν ακριβώς τα ίδια. Παρακαλείτε να το έχετε υπόψη σας, όταν χρησιμοποιείτε αυτό το οδηγό διασταυρούμενης δραστικότητας ως βοήθημα κατά την ερμηνεία των αποτελεσμάτων ασθενών.

ΒΙΒΛΙΟΓΡΑΦΙΑ

- Burtis, CA and Ashwood, E R (ed.), Tietz Fundamentals of Clinical Chemistry, 5th edition, W B Saunders Company, Philadelphia, 2001, pp. 659-679.
- Levine, B. (ed), Principles of Forensic Toxicology, 2nd printing, AACC, USA, 2002.
- Rubenstein, K.E. et al., Homogenous Enzyme Immunoassay: A New Immunochemical Technique. Biochem. Biophys. Res. Commun. 47 , 1972, pp. 846-851.
- Urine Testig for Drug of Abuse. National Institute on Drug Abuse NIDA Research Monograph 73, 1986.
- Moodi 3/2001 Labquality Oy:n humausaine-analytiikkatyrohyma: Suositus humuimetastauksen suorittamisesta Labquality Oy, Art-Print Oy, Kokkola, Finland, 2001.
- NCCLS Document T/DM8-A: Urine Drug Testing in the Clinical Laboratory; Approved Guideline, February 1999.
- Critical Issues in Urinalysis of Abused Substances: Report of the Substance-Abuse Testing Committee, Clin Chem. 34/3, 1988, pp. 605-632.
- Buchan , B.J. et al., Evaluation of the Accuracy On-Site Multi-Analyte Drug Testing Devices in the Determination of the Prevalence of Illicit Drug Drivers, J. Forensic Sci. 1998 pp. 395-399.
- Δεδομένα στο αρχείο της Thermo Fisher Scientific Oy.

ΚΑΤΑΣΚΕΥΑΣΤΗΣ

Thermo Fisher Scientific Oy
Clinical Diagnostics Finland
Ratastie 2, P.O. Box 100, FI-01620 Vantaa, Φινλανδία
Τηλ. +358 9 329 100, Fax +358 9 3291 0300
www.thermo.com/konelab

Ημερομηνία αναθέωρησης (εεεε-μμ-ηη)

2007-08-30

Αλλαγές από την προηγούμενη έκδοση

Ενημερωμένο όνομα εταιρίας.

ES

Konelab™ / Serie T**PROPOXYPHEN**

PROPOXIFENO

REF 981686 2 x 30 ml

**ESTE PROSPECTO ES PARA USO FUERA DE EE. UU.
TODAS LAS REFERENCIAS A LOS SISTEMAS KONELAB
SE REFIEREN TAMBIÉN A LA SERIE T.**

INDICACIONES

Para la determinación cualitativa o semicuantitativa *in vitro* en analizadores Konelab 20T, 30 y 60 de propoxifeno en orina humana.

El resultado de este ensayo proporciona sólo una prueba analítica preliminar, por lo que debe utilizarse un método más específico para confirmar el resultado, por ejemplo, cromatografía de gases/espectrometría de masas (GC/MS). Ante cualquier resultado en la prueba de drogas de abuso deberá aplicarse la consideración clínica y la evaluación profesional, especialmente cuando se parte de resultados preliminares positivos.

RESUMEN (1)

El propoxifeno es un opioide de estructura similar a la metadona. Es un narcótico analgésico prescrito de forma generalizada con aproximadamente la mitad de potencia que la codeína cuando se administra por vía oral. Suele recetarse en combinación con acetaminofén o salicilato.

Se absorbe rápidamente y se metaboliza en el hígado a norpropoxifeno. La vida media de eliminación del propoxifeno es de unas 15 horas (8 a 24 horas) y de 27 horas (24 a 34 horas) para el norpropoxifeno. El norpropoxifeno puede contribuir a los efectos analgésicos y cardiotóxicos del propoxifeno. La sobredosis accidental o intencionada de propoxifeno puede provocar convulsiones, alucinaciones, confusión, colapso cardiovascular, depresión respiratoria y, en casos graves, la muerte. La muerte, normalmente como resultado de una depresión respiratoria o una arritmia cardíaca, es más habitual cuando el propoxifeno se ingiere con otro depresor del SNC, como el alcohol.

En orina el metabolito norpropoxifeno está presente en mayores concentraciones que el precursor propoxifeno. El propoxifeno es detectable en la orina durante los 2 días posteriores a su ingestión.

PRINCIPIO DEL PROCEDIMIENTO (2,3)

El ensayo del propoxifeno es un líquido de inmunoensayo enzimático homogéneo y listo para su uso. El ensayo se basa en la competición de una enzima glucosa-6-fosfato deshidrogenasa (G6PDH) tamponada con droga y la droga liberada en la muestra de orina con una cantidad fija de puntos de unión de un anticuerpo específico. En ausencia de la droga libre procedente de la muestra, la G6PDH tamponada con droga se une mediante el anticuerpo específico e inhibe la actividad de la enzima. Este fenómeno crea una relación directa entre la concentración de droga en orina y la actividad de la enzima. La actividad de la enzima G6PDH se determina espectrofotométricamente en 340 nm midiendo su capacidad para convertir nicotinamida adenina dinucleótido (NAD) en NADH.

En este ensayo se utiliza un punto de corte de 300 µg/l (ng/ml) de propoxifeno.

INFORMACIÓN SOBRE LOS REACTIVOS

Reactivos A 2 x 15 ml

Reactivos B 2 x 15 ml

Concentraciones

Reactivos A: Reactivo anticuerpo/sustrato

Anticuerpos anti-propoxifeno (monoclonales)

Glucosa-6-fosfato

NAD

Tampón Tris

NaN₃ < 0.1 %

Reactivos B: Reactivo conjugado de la enzima

G6PDH marcado con propoxifeno

Tampón Tris

NaN₃ < 0.1 %

Precauciones

Sólo para uso en diagnósticos *in vitro*.

Adopte las medidas de precaución habituales para manipular reactivos de laboratorio. Los reactivos contienen azida sódica como agente de conservación. No debe ingerirlos. Evite el contacto con la piel y las membranas mucosas.

Preparación

Los reactivos están listos para su uso.

Nota 1: Compruebe que no haya burbujas en el cuello de la botella ni en la superficie del reactivo cuando inserte los viales o recipientes en el analizador Konelab.

Nota 2: Antes de realizar el ensayo, las soluciones de reactivos deben estar a la temperatura del disco del analizador.

Nota 3: Se recomienda mezclar suavemente los reactivos antes de utilizarlos.

Almacenamiento y estabilidad

Los reactivos en viales sin abrir son estables a 2...8°C hasta la fecha de caducidad impresa en la etiqueta.

Los reactivos abiertos pueden utilizarse durante 6 meses o hasta la fecha de caducidad, lo que ocurra primero, siempre que se almacenen herméticamente cerrados, a una temperatura de 2...8°C y protegidos de contaminación.

Para evitar la calibración frecuente, se recomienda retirar los viales de reactivo del analizador y mantenerlos cerrados en el refrigerador cuando no se utilicen.

RECOGIDA DE MUESTRAS**Tipo de muestra**

Orina: Las muestras de orina deben recogerse en recipientes de plástico o vidrio limpios.

Centrifugue las muestras que presenten una turbidez alta antes de someterlas al análisis.

Precauciones

Las muestras de orina que estén fuera del rango del pH normal en orina o por debajo de la concentración normal de creatinina deben ser consideradas como sospechosas de adulteración (4,5,6). La adulteración de las muestras de orina puede generar resultados erróneos. En tal caso, es aconsejable tomar otra muestra.

Las muestras de origen humano deben manejarse y desecharse como si se tratase de material potencialmente infeccioso.



Thermo
SCIENTIFIC

Almacenamiento (4,5,6)

Se recomienda el uso de muestras de orina fresca. Las muestras de orina que no se van a analizar inmediatamente pueden conservarse durante una semana como mínimo a 2..-8°C; para almacenarlas durante más tiempo, se aconseja congelar a -20°C.

Nota: Siga siempre las recomendaciones vigentes en su país para el manejo y almacenamiento de muestras de drogas de abuso (4,5,6).

PROCEDIMIENTO DE LA PRUEBA

Consulte el procedimiento automático para el analizador Konelab en el manual de referencia y las notas de la aplicación. No puede garantizarse la fiabilidad de ninguna aplicación no aprobada por Thermo Fisher Scientific Oy, por lo que deberá evaluarla el usuario.

Materiales suministrados

Los reactivos descritos anteriormente.

Materiales requeridos pero no suministrados

Los calibradores y controles descritos a continuación.

Calibración

Están disponibles los calibradores siguientes:

Calibrador negativo DoA, código 981720, 1 x 10 ml

Calibrador B1 DoA, código 981724, 1 x 10 ml, 150 µg/l (ng/ml)

Calibrador B2 DoA, código 981725, 1 x 10 ml, 300 µg/l (ng/ml), punto de corte

Calibrador B3 DoA, código 981726, 1 x 10 ml, 500 µg/l (ng/ml)

Calibrador B4 DoA, código 981727, 1 x 10 ml, 1000 µg/l (ng/ml) de propoxifeno

Trazabilidad:

Consulte el prospecto del paquete de los calibradores.

Protocolo cualitativo

El calibrador B2 DoA (300 µg/l de propoxifeno) se utiliza como referencia para distinguir las muestras positivas de las negativas.

Protocolo semicuantitativo

Cuando se requiera una estimación aproximada de la concentración de propoxifeno se puede establecer una curva de calibración con un calibrador negativo DoA, un calibrador B2 DoA y un calibrador B4 DoA; para una calibración más completa debe utilizarse también un calibrador B1 DoA y un calibrador B3 DoA. Vuelva a calibrar la muestra cada vez que se utilice un frasco nuevo de reactivo o si los resultados del control quedan fuera de los límites establecidos.

Control de calidad

Controles disponibles:

Juego de control B DoA, código 981728,

2 x 5 ml Nivel 1 B, 225 µg/l (ng/ml) de propoxifeno

2 x 5 ml Nivel 2 B, 375 µg/l (ng/ml) de propoxifeno

Consulte el prospecto del paquete de los controles.

Cada laboratorio deberá establecer una frecuencia de control propia.

La práctica de laboratorio correcta sugiere comprobar los controles cada día que vayan a analizarse muestras de paciente y cada vez que se realice la calibración. Se recomienda realizar dos niveles de control: uno al 25% por encima del punto de corte y otro al 25% por debajo del punto de corte (6).

Los resultados de las muestras de control de calidad deben estar dentro de los límites establecidos por el laboratorio.

Se recomienda verificar los objetivos y los rangos del control siempre que se cambie de reactivo o de lote de calibrador.

CÁLCULO DE RESULTADOS**Resultados cualitativos**

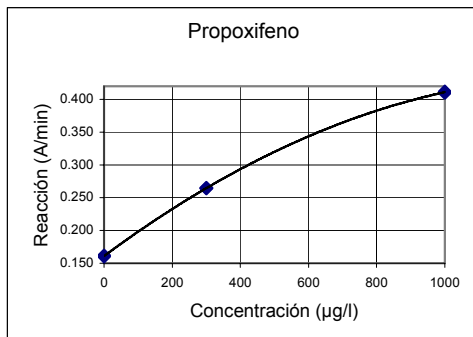
Compare los valores de respuesta (A/min) de la muestra del paciente con los valores (A/min) de respuesta del calibrador en el punto de corte. Considere como positivas las muestras cuyo valor (A/min) de respuesta sea igual o mayor que el valor (A/min) de respuesta del calibrador. Considere como negativas las muestras cuyo valor (A/min) de respuesta sea menor que el valor (A/min) de respuesta del calibrador.

Resultados semicuantitativos

El analizador Konelab calcula los resultados automáticamente por medio de una curva de calibración. La curva de calibración se genera a partir de los calibradores medidos utilizando un ajuste spline.

Nota: Los inmunoensayos que generan un resultado único en presencia de la droga precursora y sus metabolitos no permiten valorar totalmente la concentración de cada componente. Para la interpretación de los resultados deberá tenerse en cuenta que las concentraciones en orina pueden variar de forma importante debido a la ingesta de líquidos y a otras variables biológicas.

Los resultados de las muestras con advertencias de linealidad deberán ser sometidos a ensayo de nuevo y confirmados con otros métodos si no cambia la no linealidad.

Curva de calibración (ejemplo con 3 calibradores)

Konelab 20XT/30/60. La curva de calibración depende del lote y del analizador.

LIMITACIONES DEL PROCEDIMIENTO

1. El resultado positivo de un ensayo indica sólo la presencia de propoxifeno y no está necesariamente correlacionado con el grado de los efectos psicológicos ni fisiológicos.
2. El resultado positivo obtenido con este ensayo deberá ser confirmado por otro método no inmunológico, como GC o GC/MS.
3. Esta prueba está diseñada para su empleo con orina humana exclusivamente.
4. Es posible que otras sustancias y/o factores distintos de los investigados específicamente en este estudio puedan interferir con la prueba y generar resultados falsos; por ejemplo, errores de carácter técnico o de procedimiento.

VALORES PREVISTOS**Procedimiento cualitativo**

Cuando se lleva a cabo el procedimiento cualitativo, los resultados del ensayo distinguen sólo las muestras positivas ≥ 300 µg/l (punto de corte) de las negativas, sin que sea posible determinar la cantidad de droga detectada en una muestra positiva.

Protocolo semicuantitativo

Cuando se lleva a cabo el procedimiento semicuantitativo, los resultados obtenidos corresponden sólo a las concentraciones acumuladas aproximadas de la droga objeto de la prueba (consulte también la sección Cálculo de resultados).

CARACTERÍSTICAS DEL RESULTADO**Límite de detección (9)**

Cualitativo (unidad de resultado: respuesta A/min)					
Propoxifeno	Media (nivel 1) 0.214 A/min	Media (punto de corte) 0.255 A/min	Media (nivel 2) 0.290 A/min	SD	CV (%)
Intraserie	0.0015	0.7	0.0010	0.4	0.0013
Interdiario	0.0010	0.5	0.0012	0.4	-
Total	0.0018	0.8	0.0023	0.9	0.0015

Semicuantitativo (calibrado con 3 calibradores)

(unidad de resultado: µg/l (ng/ml))

Propoxifeno	Media (nivel 1) 167 µg/l	Media (punto de corte) 302 µg/l	Media (nivel 2) 437 µg/l	SD	CV (%)
Intraserie	4.8	2.8	3.9	1.3	5.5
Interdiario	5.3	3.1	8.8	2.8	11.1
Total	7.1	4.1	11.4	3.7	2.9

En el estudio de precisión realizado según las directrices del documento EP5-A del NCCLS se utilizó el analizador Konelab 30 durante 10 días, siendo el número de medidas n = 40.

Comparación de métodos (9)

Se analizaron un total de 55 muestras de orina mediante ensayo de propoxifeno con un analizador Konelab 60.

Propoxifeno	La muestras positivas probaron por GC, y la droga libera muestras	
	+	-
Konelab 60 300 µg/l punto de corte	26	0
-	0	29

Los resultados obtenidos en cada laboratorio pueden diferir de los datos de resultados presentados.

Especificidad (9)

En el ensayo se han probado propoxifeno, componentes del tipo propoxifeno y otras sustancias potencialmente interferentes para determinar su reactividad cruzada. A continuación se resumen los resultados obtenidos con las concentraciones analizadas por cada posible reactivo cruzado.

Concentración de compuestos analizados que producen un resultado aproximadamente equivalente al calibrador del punto de corte (300 µg/l):

Compuesto	Concentración analizada (mg/l, µg/ml)
Propoxifeno	0.300
Norpropoxifeno	0.500

Concentraciones de compuestos analizados que producen un resultado negativo en relación al calibrador del punto de corte (300 µg/l):

Compuesto	Conc. (mg/l) Compuesto	Conc. (mg/l)	
Acetaminofén	1000	Metacualona	500
Ácido acetilsalicílico	1000	Morfina	200
Amitriptilina	50	Nortriptilina	50
d-Anfetamina	1000	Oxazepan	300
Benzilegonina	1000	Fenciclidina	400
Cafeína	100	Feniramina	100
Carbamacepina	20	Fenobarbital	1000
Clorpromacina	10	fenitoína	40
Codeína	500	Primidona	24
Dextrometorfán	200	Secobarbital	1000
Doxilamina	100	Theofilina	40
Imipramina	100	Ácido valproico	150
Metadona	100		

Estos resultados de especificidad deben utilizarse sólo como directriz general, no como referencia absoluta. Los patrones de metabolismo humano varían, por lo que no es posible reproducir en su totalidad el efecto de la conjugación ni otros procesos metabólicos. Al utilizar esta guía de reactividad cruzada, tenga presente que se trata de una ayuda para interpretar los resultados de los pacientes.

BIBLIOGRAFIÁ

1. Burris, CA and Ashwood, E R (ed.), Tietz Fundamentals of Clinical Chemistry, 5th edition, WB Saunders Company, Philadelphia, 2001, pp. 659-679.
2. Levine, B. (ed). Principles of Forensic Toxicology, 2nd printing, AACC, USA, 2002.
3. Rubenstein, K.E. et al. , Homogenous Enzyme Immunoassay: A New Immunochemical Technique. Biochem. Biophys. Res. Commun. 47, 1972, pp. 846-851.
4. Urine Testig for Drug of Abuse. National Institute on Drug Abuse NIDA Research Monograph 73, 1986.
5. Modi 3/2001 Labquality Oy:n huumausaine-analytiikkatyöryhmä: Suositus humuutestauksen suorittamisesta Labquality Oy, Art-Print Oy, Kokkola, Finland, 2001.
6. NCCLS Document T/DM8-A: Urine Drug Testing in the Clinical Laboratory; Approved Guideline, February 1999.
7. Critical Issues in Urinalysis of Abused Substances: Report of the Substance-Abuse Testing Committee, Clin Chem. 34/3, 1988, pp. 605-632.
8. Buchan , B.J. et al. Evaluation of the Accuracy On-Site Multi-Analyte Drug Testing Devices in the Determination of the Prevalence of Illicit Drug Drivers, J. Forensic Sci. 1998 pp. 395-399.
9. Datos de archivo de Thermo Fisher Scientific Oy.

FABRICANTE

Thermo Fisher Scientific Oy
Clinical Diagnostics Finland
Ratastie 2, P.O. Box 100, FI-01621 Vantaa, Finland
Tel. +358 9 329 100, Fax +358 9 3291 0300
www.thermo.com/konelab

Fecha de revisión (aaaa-mm-dd)

2007-08-30

Cambios desde la versión anterior

Nombre de empresa actualizado.



ET

Konelab™ / T Seeria**PROPOXYPHEN**

PROPOKSÜFEEN

REF 981686 2 x 30 ml

**PAKENDI INFOLEHT ON KOOSTATUD KASUTAMISEKS
VÄLJASPOOL USA-D. KONELAB SYSTEMSI VIITED
KEHTIVAD ÜHTLASI T SEERIA KOHTA.**

Sihotstarve

Propoksüfeeni kvalitatiiviseks või poolkvantitatiiviseks *in vitro* määramiseks inimese urinist Konelab 20XT, 30 ja 60 analüüsatorite abil.

Selle testiga saab määra vaid esialgse tulemuse. Tulemuse kinnitamiseks on vajalik kasutada spetsifilisemat meetodit, näiteks gaaskromatograafiat / mass-spektromeetrit (GC/MS). Ravimite/ uimastite kuritarvitamist uurivate testimiste tõlgendamisel peab arvestama ka kliinilist leidu ja kogemust, eriti esialgsete tulemuste korral.

Kokkuvõte (1)

Propoksüfeen on opioid, mis on ehituselt sarnane metadoonile. Aine on laialt kasutatav retseptiga väljastatav narkootiline valuvaigisti, mille toime on võrreldav umbes pooltega kodeini toimest, kui mõlemat manustatakse suukaudu. Propoksüfeeni kirjutatakse kõige sagestdamini välja kombinatsioonis partsetamooli või salitsülaadiga. Propoksüfeeni imendum kiiresti ja metaboliitideks maksas norpropoksüfeeniks. Propoksüfeeni eliminatsiooni poolväärtus on ligikaudu 15 tundi (8 kuni 24 tundi) ja norpropoksüfeenil 21 tundi (24 kuni 34 tundi). Norpropoksüfeen soodustab propoksüfeeni valuvaigistavat, kuid ka kardiotsiklisi toimet. Juhulik või tahtlik propoksüfeeni üleannostamine võib põhjustada krampe, meeletepteid, segasust, südame- ja vereringe puudulikkust, hingamispudulikkust ja rasketele juhtudele ka surma. Surm, mis tavaliselt tekib hingamispudulikkuse ja südame rütmihäirete töötu, esineb sagestdamini, kui propoksüfeeni manustatakse koos teiste kesknärvisüsteemi depressantide, näiteks alkoholiga.

Uuriin eritub oluliselt rohkem propoksüfeeni metaboliiti norpropoksüfeeni kui ravimit ennast. Propoksüfeeni on uuriinist määratav ligikaudu 2 ööpäeva jooksul pärast manustamist.

Meetodi põhimõte (2,3)

Propoksüfeeni test on homogeenne vedel kasutusvalmis ensüümne immunoloogiline test. Test põhineb ravimiga märgistatud ensüümi glükoos-6-fosfaadi dehydrogenaasi (G6PDH) ja uriniproovi oleva vaba ühendi konkureermisel kindlale hulgale spetsifiliste antikehadade sidumiskohadele. Kui proovi puudub vaba ühend, seostub ravimiga märgistatud G6PDH spetsifilise antikehadega ja ensüümi aktiivsus inhibeeritakse. See fenomen loob otseesse seose urinisi oleva uuritava aine kontsentraatsiooni ja ensüümi aktiivsuse vahel. Ensüümi G6PDH aktiivsus määratatakse spektrofotomeetriliselt lainepikkusel 340 nm, mõttes selle võimet muundada natrioanümidil adenioindinukleotidiidil (NAD) NADHks.

Testi läveks on 300 µg/l (ng/ml) propoksüfeeni.

Teave reaktiivide kohta

A-reaktiv 2 x 15 ml
B-reaktiv 2 x 15 ml

Kontsentraatsioonid

A-reaktiv: Antikeha / substraadi reaktiiv
Propoksüfeenivastased antikehad (monoklonalsed)
Glükoos-6-fosfaat
NAD
Tris puher
NaN₃ < 0.1 %

B-reaktiv: Ensüümi konjugaadi reaktiiv

Propoksüfeeniga märgistatud G6PDH
Tris puher
NaN₃ < 0.1 %

Hoitused

Kasutamiseks ainult *in vitro* diagnostikas.

Kõigi laborireaktiivide käsitsimisel tuleb rakendada tavapäraseid ettevaatusabinõusid. Reaktiivid sisaldavad säilitusainena naatriummasidi. Mitte neelata. Vältida kokkupuudet nahale ja limaskestadega.

Ettevalmistamine

Reaktiiv on kasutusvalmis.

Märkus 1: Enne reaktiivi vialide või nõude viimist Konelab analüüsatorisse tuleb kontrollida, et pudelikaelas ega reaktiivi piinall ei oleks mulle.

Märkus 2: Enne analüüsili alustamist peavad reaktiivide lahused saavutama analüüsatori reaktiivikorda temperatuuri.

Märkus 3: Enne kasutamist on reaktiivid soovitav õrnalt segada.

Säilitamine ja stabiilsus

Avatud vialides püsivad reaktiivid temperatuuril 2...8°C stabiilsena sildile trükitud aegumistähtaajani.

Avatud reaktiive võib kasutada 6 kuud või kuni aegumistähtaaja lõpuni (neist varasemani), kui reaktiive säilitatakse tihedalt sulutuna temperatuuril 2...8°C ja vältitakse nende saastumist.

Sagedase kalibrimise välitmiseks on reaktiivide vialaid soovitav analüüsatorist välja võtta ja kasutusvälisel ajal sulutuna külmutada.

PROVIDE VÖTMINE**Proovi tüüp**

Urin. Koguge uriiniproovid puhatesse plastikust või klaasist nõudesse.

Enne analüüsili läbiviimist tsentrifugige väga háguseid proove.

Hoitused

Uriniproovid, mille pH ei ole normaalne või mille urinii kreatiininiisaldus on alla normi, võivad olla rikkud (4,5,6). Uriiniproovi rikkumine võib põhjustada valesid tulemusi. Kui te kahtlustate rikkumist, võtke uus proov.

Inimpäritolu proovid tuleb käsitsimisel ja kõrvaldamisel lugeda võimalikeks nakkusallikateks.

Säilitamine (4,5,6)

Analüüsida soovitatakte värsked uriiniproove. Kui proovi ei analüüsita koheselt, võib uriniproovi säilitatakse vähemalt ühe nädala jooksul temperatuuril 2...8°C, pikemaks säilitamiseks peab proovi külmutama temperatuuril -20°C.

Märkus: Ravimite/uimastite kuritarvitamise hindamiseks võetud proovide käitlemisel ja säilitamisel järgige alati tele riigis kehtivat soovitusti (4,5,6).

KATSEPROTESEDUUR

Teave automaata testprotseduuri kasutamise kohta Konelab analüüsatoril on esitatud juhendis ja tehnilistes märkustes. Thermo Fisher Scientific Oy poolt valideerimata rakendusviiside sooritusnäitajaid tagada ei saa, seetõttu peab neid hindama lõppkasutaja.

Kaasasolevad materjalid

Espool kirjeldatud reaktiivid.

Vajalikud materjalid, mida kaasas pole

Allpoolkirjeldatud kalibraatorid ja kontrollid.

Kalibrimine

Saadaval on järgnevad kalibraatorid:

Kood 981720 DoA negatiivne kalibraator, 1 x 10 ml

Kood 981724 DoA kalibraator B1, 1 x 10 ml, 150 µg/l (ng/ml)

Kood 981725 DoA kalibraator B2, 1 x 10 ml, 300 µg/l (ng/ml), lävi

Kood 981726 DoA kalibraator B3, 1 x 10 ml, 500 µg/l (ng/ml)

Kood 981727 DoA kalibraator B4, 1 x 10 ml, 1000 µg/l (ng/ml) propoksüfeeni.

Jälgitavus:

Kalibraatorite kohta vaadake pakendivalehte.

Kvalitatiivne protokoll

DoA kalibraatorit B2 (300 µg/l propoksüfeeni) kasutatakse vördrusena positiivsete proovide eristamiseks negatiivsetest proovidest.

Polkvantiitatiivne protokoll

Kui on vaja teada ligilähedast propoksüfeeni kontsentraatsiooni, saab kalibrimiskövera välja töötada DoA negatiivse kalibraatori, DoA kalibraatori B2 ja DoA kalibraatori B4 abil, täpsuseks kalibrimiseks kasutatge DoA kalibraatori B1 ja DoA kalibraatori B3.

Rekalibrige test uestuti iga kord, kui võtate kasutusele uue pudeli reaktiivi või kui kontrolltestide tulemused on väljaspool lubatud piire.

Kvaliteedikontroll

Saadaval on järgmised kontrollproovid:

Kood 981728 DoA kontrollkomplekt B,

2 x 5 ml tase 1 B, 225 µg/l (ng/ml) propoksüfeeni

2 x 5 ml tase 2 B, 375 µg/l (ng/ml) propoksüfeeni

Juhinduda kontrollide pakendivalehte

Iga labor peab kehtestama neile sobiva kontrolltestide tegemise sagudeuse.

Hea laboritava eeldab, et kontrollteste tehakse igal patientide proovide testimise päeval ja iga kalibrimise ajal. Soovitav on teostada kahetasandilise kontroll – üks 25% üle läve, teine 25% alla läve (6).

Kvaliteedikontrolli proovide tulemused peavad jäädma labori poolt seatud piiridesse.

Kontrolli eesmärk ja sobivad vahemikud on reaktiivide või kalibraatori partiide vahetamisel soovitav umber hinnata.

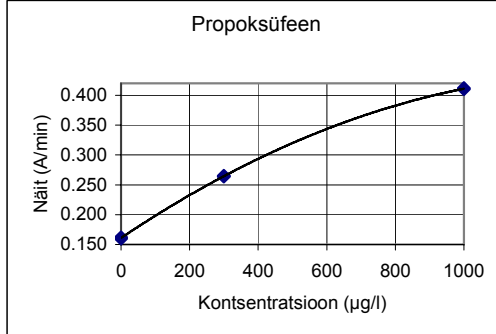
TULEMUSTE ARVUTAMINE**Kvalitatiivsed tulemused**

Võrreldge patientide prooides saadud vastuseid (A/min) kalibraatori vastuste väärtsuse lävega (A/min). Proovid, milles saadud vastuse väärtsus (A/min) on võrdne kalibraatori vastuse väärtsusega (A/min) või sellest suurem, loetakse positiivseks. Proovid, milles saadud vastuse väärtsus (A/min) on kalibraatori vastuse väärtsusest (A/min) väiksem, loetakse negatiivseks.

Poolkvantitatiivsed tulemused

Tulemused arvutab KoneLab analüsaator kalibrimisköver järgi automaatselt. Kalibrimisköver koostatakse mõõdetatud kalibratorite järgi, kasutades lekaalpaigutust. Märkus: Immunoloogiliste määramismetoditega, mille abil saadakse üks tulemus nii põhiravimi kui ka selle metaboliitide kohta, ei ole võimalik täielikult määra üksikkomponendi kontsentraatsioone. Tulemuste tõlgendamisel peab arvestama, et aine kontsentraatsioon urinis vob suures ulatuses erineda, olenevalt vedeliku tarbimisest ja teistest bioloogilistest muutujatest.

Proovi tulemusi, mis jäavad lineaarsusvea suhtes ohtlikku vahemikku, peab kordama ja kui need on ikka mittelineaarsed, peab tulemuse kinnitama teiste meetoditega.

Kalibrimisköver (näide, kasutatud on 3 kalibratorit)

KoneLab 20XT/30/60. Kalibrimisköver sõltub partiist ja analüsaatorist.

Protseduuri plirangud

1. Selle testi positiivne tulemus näitab vaid propoksüfeeni olemasolu organismis ega pruugi korreleeruda aine füsioloogiliste ja psühholooigiliste toimetite ulatusega.
2. Selle testiga saadud positiivse tulemuse peab kinnitama teise mitteimmunoogilise meetodiga, nagu näiteks GC või GC/MS.
3. Test on mõeldud kasutamiseks vaid inimuringu.
4. On võimalik, et teised ained ja/või tegurid, mida ei ole testi spetsiifilise uuringutes uuritud, võivad testi tulemusi mõjutada ja põhjustada valesid tulemusi, näiteks tehnilised või protseduurilised vead.

OODATAVAD TULEMUSED**Kvalitatiivne protseduur**

Kvalitatiivne protseduuri toostamisel eristavad testi tulemused positiivseid tulemusi (lävi $\geq 300 \mu\text{g/l}$) negatiivsetest proovitest. Positiivses proovis leitud aine kogust ei ole võimalik hinnata.

Poolkvantitatiivne protseduur

Poolkvantitatiivne protseduuri korral näitavad tulemused vaid uuritava ravimi kumulatiivsete kontsentraatsioonide ligikaudseid väärtsuseid. (Vaadake ka tulemuste arvutamist käsitlevat lõiku)

SOORITUSNÄITAJAD**Avastamispuur (9)**

Kvalitatiivne (tulemuste ühik: vastus A/min)

Propoksüfeen	Keskmine (tase 1)		Keskmine (lävi)		Keskmine (tase 2)	
	SD	CV%	SD	CV %	SD	CV%
Katseseeria-sisene	0.0015	0.7	0.0010	0.4	0.0013	0.4
Päevade-vaheline	0.0010	0.5	0.0012	0.4	-	-
Summaarne	0.0018	0.8	0.0023	0.9	0.0015	0.5

Poolkvantitatiivne (kalibritud 3 kalibratororiga) (tulemuste ühik: $\mu\text{g/l}$ (ng/ml))

Propoksüfeen	Keskmine (tase 1)		Keskmine (lävi)		Keskmine (tase 2)	
	SD	CV%	SD	CV%	SD	CV%
Katseseeria-sisene	4.8	2.8	3.9	1.3	5.5	1.3
Päevade-vaheline	5.3	3.1	8.8	2.8	11.1	2.5
Summaarne	7.1	4.1	11.4	3.7	12.7	2.9

Vastavalt NCCLS dokumenti EP5-A suunistle viidi 10 päeva kestel läbi täpsusuuringu KoneLab 30 abil, mõõtmiste arv uuringus oli $n = 40$.

Meetodite võrdlus (9)

KoneLab 60 analüsaatori kontrolliti propoksüfeeni testiga kokku 55 uriiniproovi.

Propoksüfeen	positiivsed proovid		ja ravimivabad proovid	
	+	-	+	-
KoneLab 60 300 µg/l	+	26	0	0
	-	0	29	

Konkreetses laboris saadavad tulemused võivad esitataid sooritusnäitajatest erineda.

Spetsiifilisus (9)

Propoksüfeeni, propoksüfeenisarnased ühendeid ja paljusid erinevaid võimalikke analüüsimeetodeid segavaid aineid uuriti testis ka ristreaktiivsuse suhtes. Järgnev annab kokkuvõttliku ülevaate tulemustest, mis saadi võimalike ristreaktiivsete ainete kontsentraatsioonide testimisel.

Testitud ühendite kontsentraatsioonid, millega saadakse ligikaudu vördrue väärus lävikalibraatoriga ($300 \mu\text{g/l}$):

Ühend	Testitud konts. (mg/l, µg/ml)
Propoksüfeen	0.300
Nonpropoksüfeen	0.500

Testitud ühendite kontsentraatsioonid, millega saadakse lävikalibraatoriga ($300 \mu\text{g/l}$) vörreldest negatiivne tulemus:

Ühend	Konts. (mg/l)	Ühend	Konts. (mg/l)
Paratsetamool	1000	Metakvaloon	500
Atsetüsalitsüül-hape	1000	Morfīn	200
Amitriptülliin	50	Nortriptülliin	50
d-amfetamiin	1000	Oksasepaam	300
Bensüülekgoniin	1000	Fentsükliidiin	400
Kofeiin	100	Feniramiin	100
Karbamasepiin	20	Fenobarbitaal	1000
Kloorpromasiin	10	Fenütooin	40
Kodeein	500	Primidoon	24
Dekstrometorfaan	200	Sekobarbitaal	1000
Doksülaaminiin	100	Teofülliin	40
Imiprämiin	100	Valproehape	150
Metadoon	100		

Neid spetsiifilise tulemusi peab vaatlema vaid kui üldiseid suuniseid ja need ei ole mõeldud täielikus viiteks. Inimeste metabolism on erinev ja konjugeerimise ja teiste metaboolsete protsesside mõju ei ole võimalik täielikult korralta. Palun pidage seda silmas, kui te patsiendi tulemuste tõlgendamisel kasutate ka neid ristreaktiivsuse suuniseid.

Kirjandus

1. Burris, C A and Ashwood, E R (ed.), Tietz Fundamentals of Clinical Chemistry, 5th edition, W B Saunders Company, Philadelphia, 2001, lk. 659-679.
2. Levine, B. (ed), Principles of Forensic Toxicology, 2nd printing, AACC, USA, 2002.
3. Rubenstein, K.E. et al., Homogenous Enzyme Immunoassay: A New Immunochemical Technique. Biochem. Biophys. Res. Commun. 47 , 1972, lk. 846-851.
4. Urine Testig for Drug of Abuse. National Institute on Drug Abuse NIDA Research Monograph 73, 1986.
5. Moodi 3/2001 Labquality Oy:n huumausaine-analytiikkatyöryhmä: Suositus huumetestauksen suorittamisesta Labquality Oy, Art-Print Oy, Kokkola, Finland, 2001.
6. NCCLS Document T/DM8-A: Urine Drug Testing in the Clinical Laboratory; Approved Guideline, February 1999.
7. Critical Issues in Urinalysis of Abused Substances: Report of the Substance-Abuse Testing Committee, Clin Chem. 34/3, 1988, lk. 605-632.
8. Buchan , B.J. et al, Evaluation of the Accuracy On-Site Multi-Analyte Drug Testing Devices in the Determination of the Prevalence of Illicit Drug Drivers, J. Forensic Sci, 1998 lk. 395-399.
9. Andmed on hoiul ettevõttes Thermo Fisher Scientific Oy.

Tootja

Thermo Fisher Scientific Oy
Clinical Diagnostics Finland
Ratastie 2, P.O. Box 100, FI-01621 Vantaa, Soome
Tel. +358 9 329 100, Faks +358 9 3291 0300
www.thermo.com/konelab

Teksti läbivaatamise kuupäev (aaaa-kk-pp)

2007-08-30

Muudatused vörreldest eelmise versiooniga

Etevõtte nimi uuendatud.



HU

KoneLab™ / T Sorozat

PROPOXYPHEN

PROPOXIFEN

REF 981686 2 x 30 ml

EZ A TÁJÉKOZTATÓ AZ EGYESÜLT ÁLLAMOKON KIVÜL HASZNÁLATRA VONATKOZIK. A KONELAB RENDSZEREKRE TETT MINDEN UTALÁS A T SOROZATRA IS VONATKOZIK.

RENDEL TETÉS

Emberi vizeleti propoxifen tartalmának *in vitro* kvalitatív vagy szemkvantitatív meghatározásához KoneLab 20XT, 30 és 60 analizátorokban.

E vizsgálat kizárólag tájékozódó elemzési eredményt ad. Az eredmény megerősítésére specifikusabb módszert kell használni, például gázkromatográfiát/tömegspektrometriát (GC/MS). minden kábítószer-vizsgálati eredményt klinikailag és szakértelemmel kell értékelni, különösen akkor, ha tájékozódó pozitív eredmény kerülnek felhasználásra.

ÖSSZEGZÉS (1)

A propoxifen szerkezetileg a metadonhoz hasonló opioid. Széles körben alkalmazott narkotikus analgetikum, melynek hatásteljesítménye a kodeinének körülbelül a fele (ha mindkettőt szájon át adják). A propoxifen leggyakrabban acetaminofenellal szállítással együtt rendelik.

A propoxifen gyorsan feltekit, és a májban norpropoxifenné metabolizálódik. A propoxifen eliminációs feleleliteidje körülbelül 15 óra (8-24 óra), a norpropoxifen 27 óra (24-34 óra). A norpropoxifen hozzájárulhat a propoxifen analgetikus és kardiotoxisus hatásaihoz. A propoxifen véletlen vagy szándéklos tuldagolása görbükket, hallucinaciót, zavartásot, keringésoszszeomást, légzéssdepressziót, és sulysos esetben halált is okozhat.

A halál – mely általában légzésgátlás és szívritmuszavar eredménye – gyakoribb, ha a propoxifent más központi idegrendszeri depresszívummal, például alkohollal együtt viszik be a szervezetbe.

A vizeletben a metabolit norpropoxifen sokkal nagyobb koncentrációban van jelen, mint anyaggyűjtője, a propoxifen. A propoxifen a bevitel időpontja után nagyjából 2 napig mutatható ki a vizeletről.

AZ ELJÁRÁS ALAPELVE (2,3)

A Propoxifen assay egy folyékony, használatra kész, homogén enzim immunassay. Az assay droggal jelölt glükóz-6-foszfát dehidrogenáz (G6PDH) enzim és a vizeletmintában lévő szabad drog közötti – meghatározott mennyiséggű specifikus antitestkötő helyére folyó – versenységen alapul. Amennyiben a mintában nincsen szabad drog, a droggal jelölt G6PDH-t megköti a specifikus antitest, így az enzim aktivitása gátolt alá kerül. Ez a jelenség közvetlen kapcsolatot teremt a vizelet kábítószer koncentrációja és az enzimaktivitás között. A G6PDH enzim aktivitása spektrofotometérrrel 340 nm-en meghatározható, az enzim NAD-NADH (nikotinamid-adenin dinukleotid) átalakítóképességének lemérésével.

Az assay határértéke („cut off”) 300 µg/l (ng/ml) propoxifen.

REAGENSEK ADATAI

A reagens 2 x 15 ml
B reagens 2 x 15 ml

Koncentrációk

A reagens:	Antitest/szubsztrát reagens
	Propoxifent elleni antitestek (monoklonális)
	Glükóz-6-foszfát
	NAD
	Tris puffer
	NaN ₃ < 0.1 %
B reagens:	Enzimkonjugátum reagens
	Propoxifennel jelölt G6PDH
	Tris puffer
	NaN ₃ < 0.1 %

Övíntézkedések

Kizárolás in vitro diagnosztikus használatra.

Tartsa be a laboratóriumi reagensek kezelésére vonatkozó szokásos előírásokat. A reagens tartósítószerek nátrium-azidot tartalmaz. Ne nyelje le. Kerülje érintkezését a bőrrel és a nyílkahártyákkal.

Előkészítés

A reagensek használatra készek.

1. **megjegyzés:** Ellenőrizze, hogy nincs-e buborék az üveg nyakán vagy a reagens felszínén, amikor reagenst tartalmazó üvegeket, illetve edényeket tesz a KoneLab analizátorba.

2. **megjegyzés:** A reagensoldatoknak a vizsgálat elvégzése előtt az analizátor reagenstárcsáján kell lenniük.

3. **megjegyzés:** Használat előtt ajánlott a reagensek óvatos felkeverése.

Tárolás és stabilitás

Felbontatlan üvegenben tárolt reagensek 2...8 °C között a címén feltüntetett lejáratra időpontig stabilak.

A felnyílt reagensek szorosan lezárt állapotban, 2...8 °C között tárolva és a szennyeződés elkerülése mellett 6 hónapig vagy a lejáratú időig (amelyik előbb következik be) használhatók fel.

A gyakorai kalibrálás elkerülése érdekében használáton kívül ajánlott a reagensüvegeket az analizátoron kívül, zárt állapotban, hűtőszekrényben tartani.

MINTAVÉTEL

Minta típusa

Vizelet. Gyűjtse a vizeletmintákat tiszta műanyag vagy üveg tárolódényekbe. Elemezés előtt centrifugálja le a mintákat magas fordulatban.

Övíntézkedések

A normál vizelet-pH tartományon kívül eső, illetve a normál vizeletkreatinin koncentráció alatti vizeletminták esetén hamisításra kell gyanakodni (4,5,6). A vizeletminta hamisítása hibás eredményekhez vezethet.

Hamisítás gyanúja esetén másik mintát kell venni.

Az emberi mintákat úgy kell kezelni és kidobni, mintha azok fertőzők lennének.

Tárolás (4,5,6)

Ajánlott friss vizeletminták használata. Ha az elemzés nem történik meg azonnal, a vizeletminták 2...8 °C-on legalább egy héti tároláshoz, hosszabb tároláshoz -20 °C-ra kell őket fagyosztani.

Megjegyzés: Mindig kövesse saját országának a kábítószer mintakezelésre és – tárolásra vonatkozó nemzeti ajánlásait (4,5,6).

A VIZSGÁLATI ELJÁRÁS

Automatizált eljárás kivitelezéséhez olvassa el a KoneLab analizátorhoz tartozó Használati kézikönyvet és Alkalmazási tudnivalókat. Nem garantálható semmilyen olyan alkalmazás eredménye, amelyet a Thermo Fisher Scientific Oy nem hagyott jóvá, ezért ezeket a felhasználónak kell értékelnie.

Szolgáltatott anyagok

A fent leírt reagensek.

Szükséges, de nem szolgáltatott anyagok

Az alább leírt kalibrátorok és kontrollok.

Kalibrálás

A következő kalibrátorok állnak rendelkezésre:

Kód 981720, DoA Negatív kalibrátor, 1 x 10 ml

Kód 981724, DoA kalibrátor B1, 1 x 10 ml, 150 µg/l (ng/ml)

Kód 981725, DoA kalibrátor B2, 1 x 10 ml, 300 µg/l (ng/ml), határérték („cut off”)

Kód 981726, DoA kalibrátor B3, 1 x 10 ml, 500 µg/l (ng/ml)

981727 kódszámú DoA kalibrátor B4, 1 x 10 ml, 1000 µg/l (ng/ml) propoxifen.

Nyomonkötéhetőség:

Olvassa el a kalibrátorok csomagjában található tájékoztatót.

Kvantitatív protokoll

A DoA kalibrátor B2 (300 µg/l propoxifen) a pozitív és negatív minták elkülönítésére szolgáló referencia-készítmény.

Szemikvantitatív protokoll

Amennyiben a propoxifen koncentrációjának durva becslésére van szükség, a DoA negatív kalibrátorral, a DoA kalibrátor B2-val és a DoA kalibrátor B4-gyel kalibrációs görbe állítható fel, részletes kalibráláshoz emellett a DoA kalibrátor B1 és a DoA kalibrátor B3 is felhasználható.

Mindig kalibrálja újra a vizsgálatot új üveg reagens felnyitásakor, illetve, ha kontrolleredmények kívül esnek a felállított határonkon.

Minőségellenőrzés

Rendelkezésre álló kontrollminták:

981728 kódszámú DoA Kontrollkészlet B,

2 x 5 ml 1. szint B, 225 µg/l (ng/ml) propoxifen

2 x 5 ml 2. szint B, 375 µg/l (ng/ml) propoxifen

Olvassa el a kontrollok csomagjában található tájékoztatót.

Az egyes laboratóriumoknak maguknak kell meghatároznia a kontroll gyakoriságát.

Ajánlott a laboratóriumi gyakorlat kontrollját kell vizsgálni minden betegminta vizsgálatával járó napon, valamint minden kalibrálás elvégzésekor. Két kontrollsínt vizsgálata ajánlott: az egyiknek 25%-kal a határérték felett, a másiknak 25%-kal a határérték alatt kell lennie (6).

A minőségellenőrző minták eredményeinek a laboratórium által előre beállított határértékek közé kell esniük.

Reagens- vagy kalibrártétel cseréjét követően célszerű a kontroll határértékek és a referenciartamány újbóli meghatározása.

AZ EREDMÉNYEK KISZÁMÍTÁSA

Kvantitatív eredmények

Hasonlítsa a betegminta válaszértékeit (A/min) a kalibrátor határérték válaszértékeivel (A/min). A kalibrátor válaszértékével (A/min) egyenlő, vagy annál magasabb válaszértéket (A/min) eredményező minták pozitívnak számítanak. A kalibrátor válaszértékénél (A/min) alacsonyabb válaszértéket (A/min) eredményező minták negatívnak számítanak.

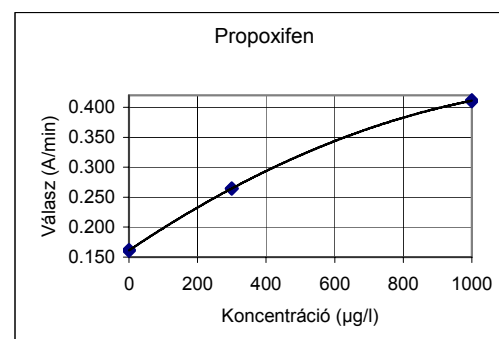
Szemikvantitatív eredmények

Az eredményeket a KoneLab analizátor automatikusan kiszámítja egy kalibrációs görbe segítségével. A kalibrációs görbe kialakítása a mért kalibrátorokból történik harmadrendű görbeillesztési módszerrel („splines fit”).

Megjegyzés: Az anyaggyűjtő és metabolitjai jelenlétében egyetlen eredményt produkáló immunassay-kekkel nem határozható meg teljes mértékben az egyes összetevők koncentrációjá. Az eredmények értelmezésekor figyelemre kell venni, hogy a vizeletkoncentrációk nagy mértékben változhatnak a folyadékbefuttel és más biológiai változókkal.

A linearitási figyelmeztetéssel ellátott mintaeedményeket újra kell vizsgálni, és a linearitás ismételt hiánya esetén más módszerekkel meg kell erősíteni.

Kalibrációs görbe (példa, 3 kalibrátor felhasználásával)



KoneLab 20XT/30/60. A kalibrációs görbe tételek szám- és analizátorfügg.

AZ ELJÁRÁS KORLÁTAI

- Az assay pozitív eredménye kizárolás a propoxifen jelenlétére utal, és nem feltétlenül áll összhangban a fiziológiai és pszichológiai hatások mértékkel.
- Az assay pozitív eredményt meg kell erősíteni más, nem immunológiai módszerrel, mint amilyen a GC vagy a GC/MS.
- A teszt kizárolás előtti vizelet mérésére készült.
- A specificitási vizsgálatban vizsgálaton kívül más anyagok és/vagy tényezők is okozhatnak hibás eredményeket, ilyenek pl. a technikai vagy az eljárástbeli hibák.

VÁRHATÓ ÉRTÉKEK

Kvantitatív eljárás

Kvantitatív eljárás végzése esetén az assay eredményei kizárolás a pozitív ≥ 300 µg/l ("cut off") minták negatív mintáktól való elkülönítésére alkalmásak. A pozitív mintában lévő kábítószer mennyisége nem becsülhető meg.

Szemikvantitatív eljárás

A szemikvantitatív eljárás alkalmazása esetén az eredmények a vizsgált kábítószernek csak a körülbelül kumulatív koncentrációt adják meg. (Lásd még az **Eredmények kiszámítása** szakasz)

TELJESÍTMÉNY JELLEMZŐK

Detektálási határérték (9)

20 µg/l (ng/ml) (300 µg/l "cut off" alkalmazás).

A detektálási határérték az a legkisebb mértető koncentráció, amely még megkülönböztethető a Negatív kalibrártől. Kiszámítása a következő: Negatív kalibrátor koncentrációja + 3 SD (mérés közben n=24).

Pontatlanság (9)

Kvalitatív (Eredmény mértékegysége: Válasz (A/min))

Propoxifen	Átlag (1. szint)		Átlag („cut off”)		Átlag (2. szint)	
	SD	CV %	SD	CV %	SD	CV %
Mérés közben	0.0015	0.7	0.0010	0.4	0.0013	0.4
Napok között	0.0010	0.5	0.0012	0.4	-	-
Teljes	0.0018	0.8	0.0023	0.9	0.0015	0.5

Szemkvantitatív (3 kalibrátorral kalibrálva) (Eredmény mértékegysége: µg/l (ng/ml))

Propoxifen	Átlag (1. szint)		Átlag („cut off”)		Átlag (2. szint)	
	SD	CV %	SD	CV %	SD	CV %
Mérés közben	4.8	2.8	3.9	1.3	5.5	1.3
Napok között	5.3	3.1	8.8	2.8	11.1	2.5
Teljes	7.1	4.1	11.4	3.7	12.7	2.9

Az NCCLS EP5-A dokumentumának előírásai alapján pontossági mérést végeztek 10 napon keresztül a Konelab 30 analizátorral, 40-es mérőszámmal (n=40).

Módszer-összehasonlítás (9)

Összesen 55 vizelőmintá vizsgálata történt meg a Propoxifen assay-vel a Konelab 60 berendezésen.

Propoxifen	GC-vel vizsgált pozitív minták és kábítószermentes minták			
	+	-	+	-
Konelab 60 300 µg/l "cut off"	+ 26	0	- 0	29

Az egyes laboratóriumokban nyert értékek különbözők a megadott teljesítmény adatoktól.

Specificitás (9)

Az assay keresztreaktivitási vizsgálata propoxifennel, propoxifen-szerű vegyületekkel, valamint különböző, potenciálisan interferenciókat okozó anyagokkal történt. A következőkben az egyes lehetséges keresztreaktánkokkal kapott koncentrációk összefoglalása látható.

A vizsgált vegyület azon koncentrációja, amely körülbelül egyenlő eredményt ad a határérték kalibrátorral (300 µg/l):

Vegyület	Vizsgált koncentráció (mg/l, µg/ml)
Propoxifen	0.300
Norpropoxifen	0.500

A vizsgált vegyületek azon koncentrációja, amely a határérték kalibrátorhoz képest negatív eredményt ad (300 µg/l):

Vegyület	Konc. (mg/l)	Vegyület	Konc. (mg/l)
Acetaminofen	1000	Metakvalon	500
Acetyl-szalicilasv	1000	Morfín	200
Amitriptilin	50	Nortriptilin	50
d-amfetamin	1000	Oxazepam	300
Benzoleikgonin	1000	Fenciklidin	400
Koffein	100	Feniramin	100
Karbamazepin	20	Fenobarbitál	1000
Klorpromazin	10	Fenitoin	40
Kodein	500	Prímidon	24
Dextrometorfan	200	Szekobarbitál	1000
Doxilamin	100	Teofilin	40
Imipramin	100	Valproát	150
Metadon	100		

E specificitási eredmények kizárolág általános irányelvként szolgálnak, nem adnak teljes referenciát. Az emberi anyagcsere-mintázatok eltérők, továbbá a konjugáció és az egyéb anyagcsere-folyamatok hatása nem reprodukálható teljes mértékben. Kérjük, vegye ezt figyelembe, ha a betegeredmények értelmezésekor ezt a keresztreaktivitási útmutatót használja.

BIBLIOGRÁFIA

- Burtis, CA and Ashwood, E R (ed.), Tietz Fundamentals of Clinical Chemistry, 5th edition, W B Saunders Company, Philadelphia, 2001, pp. 659-679.
- Levine, B. (ed). Principles of Forensic Toxicology, 2nd printing, AACC, USA, 2002.
- Rubenstein, K.E. et al., Homogenous Enzyme Immunoassay: A New Immunochemical Technique. Biochem. Biophys. Res. Commun. 47 , 1972, pp. 846-851.
- Urine Testig for Drug of Abuse. National Institute on Drug Abuse NIDA Research Monograph 73, 1986.
- Moodi 3/2001 Labquality Oy:n huumausaine-analytiikkatoryhmä: Suositus humetestauskens suorittamisesta Labquality Oy, Art-Print Oy, Kokkola, Finland, 2001.
- NCCLS Document T/DM8-A: Urine Drug Testing in the Clinical Laboratory; Approved Guideline, February 1999.
- Critical Issues in Urinalysis of Abused Substances: Report of the Substance-Abuse Testing Committee, Clin Chem. 34/3, 1988, pp. 605-632.
- Buchan , B.J. et al, Evaluation of the Accuracy On-Site Multi-Analyte Drug Testing Devices in the Determination of the Prevalence of Illicit Drug Drivers, J. Forensic Sci. 1998 pp. 395-399.
- A Thermo Fisher Scientific Oy-nál nyilvántartott adatok.

GYÁRTÓ

Thermo Fisher Scientific Oy
Clinical Diagnostics Finland
Ratastie 2, P.O. Box 100, FI-01621 Vantaa, Finland
Tel. +358 9 329 100, Fax +358 9 3291 0300
www.thermo.com/konelab

Ellenőrzés időpontja (éééé-hh-nn)

2007-08-30

Változtatások az előző változathoz képest

A cég neve frissítésre került.



IT

**Konelab™ / Serie T
PROPOXYPHENE**

PROPOSSIFENE

REF 981686 2 x 30 ml

IL PRESENTE INSERTO NELL'IMBALLO PUO' ESSERE APPLICATO AL DI FUORI DEGLI STATI UNITI. EVENTUALI RIFERIMENTI A KONELAB SYSTEMS SI RIFERISCONO ANCHE ALLA SERIE T.

USO CONSIGLIATO

Prodotto impiegato per la determinazione qualitativa o semiquantitativa *in vitro* del propossifene nell'urina umana con analizzatori Konelab 20XT, 30 e 60.

Questo dosaggio fornisce solo un risultato preliminare del test analitico. Per la conferma del risultato si deve applicare un metodo alternativo più specifico, ad esempio quello della gaschromatografia/spettrometria di massa (GC/MS). Ogni risultato del test condotto sulla sostanza di abuso deve essere sottoposto a considerazioni cliniche e a giudizio professionale, in modo particolare quando si ottengono risultati positivi preliminari.

SOMMARIO (1)

Il propossifene è un oppioido strutturalmente affine al metadone. È un narcotico con attività analgesica diffusamente prescritto, con approssimativamente la metà della potenza della codeina quando somministrati per via orale. Il propossifene viene prevalentemente prescritto in combinazione con acetaminofene o salicilato.

Il propossifene viene assorbito rapidamente e metabolizzato a livello epatico in norpropossifene. L'eliminazione è di circa 15 ore (da 8 a 24 ore) per il propossifene e di 27 ore (da 24 a 34 ore) per il norpropossifene. Il norpropossifene può contribuire ad indurre gli effetti analgesici e cardiotossici del propossifene. Un sovradosaggio accidentale o intenzionale di propossifene può provocare effetti quali convulsioni, allucinazione, confusione, collasso cardiovascolare, depressione respiratoria e, in casi severi, morte. La morte, che di solito interviene a seguito di depressione respiratoria o arritmia cardiaca, è più comune quando il propossifene viene ingerito con un altro depressivo del SNC, come l'alcol.

Nell'urina, il metabolita norpropossifene è presente in concentrazioni assai superiori rispetto al farmaco progenitore propossifene. La presenza del propossifene può essere rilevata nelle urine per 2 giorni dal momento dell'ingestione.

PRINCIPIO DELLA PROCEDURA (2,3)

Il dosaggio del propossifene è un dosaggio immunoenzimatico omogeneo, liquido, pronto all'uso, in cui un enzima marcato con la sostanza, la glucosio-6-fosfato deidrogenasi (G6PDH), compete con la sostanza libera presente nel campione di urina per una quantità fissata di siti di legame anticorpali specifici. In assenza di sostanza libera nel campione, la G6PDH marcata con la sostanza è legata dall'anticorpo specifico e l'attività dell'enzima è inibita. Questo fenomeno crea un rapporto diretto tra concentrazione di sostanza nell'urina e attività dell'enzima. L'attività dell'enzima G6PDH è determinata tramite spettrofotometria a 340 nm mediante misurazione della sua capacità di convertire il NAD (nicotinamide adenina dinucleotide) in NADH.

Questo dosaggio utilizza un valore cut-off pari a 300 µg/l (ng/ml) di propossifene.

INFORMAZIONI SUI REAGENTI

Reagente A 2 x 15 ml
Reagente B 2 x 15 ml

Concentrazioni

Reagente A: Reagente anticorpo/substrato
Anticorpi anti-propossifene (monoclonale)
Glucosio-6-fosfato
NAD
Tampone tris
NaN₃ < 0.1 %
Reagente B: Reagente coniugato enzimatico
G6PDH marcata con propossifene
Tampone tris
NaN₃ < 0.1 %

Precauzioni

Solo per uso diagnostico *in vitro*.

Rispettare le normali precauzioni previste per l'utilizzo di tutti i reagenti di laboratorio. I reagenti contengono sodio azide come conservante. Non ingerire. Evitare il contatto con la cute e le membrane mucose.

Preparazione

I reagenti sono pronti all'uso.

Nota 1: Controllare che non siano presenti bolle sul collo del flacone o sulla superficie del reagente durante l'inserimento di vial o recipienti di reagente nell'analizzatore Konelab.

Nota 2: Prima di eseguire il dosaggio, le soluzioni di reagente devono essere portate alla stessa temperatura del piatto reagenti dell'analizzatore.

Nota 3: Si raccomanda di miscelare delicatamente i reagenti prima dell'uso.

Conservazione e Stabilità

I reagenti in vial intatti sono stabili fino alla data di scadenza indicata sull'etichetta, se conservati a una temperatura di 2...8°C.

I reagenti aperti possono essere utilizzati per 6 mesi o sino alla data di scadenza, quale sia la data anteriore, se conservati ermeticamente chiusi a una temperatura di 2...8°C ed evitando contaminazioni.

Si raccomanda di togliere i vial di reagente dall'analizzatore e di conservarli chiusi in frigorifero se inutilizzati, per evitare frequenti calibrazioni.

RACCOLTA DEL CAMPIONE

Tipo di campione

Urina. Raccogliere campioni di urina in contenitori puliti di plastica o vetro. Centrifugare i campioni che, prima dell'analisi, appaiono molto turbidi.

Precauzioni

Per i campioni di urina al di fuori del normale intervallo previsto per il pH urinario o al di sotto della normale concentrazione di creatinina nell'urina si deve sospettare un'adulterazione (4,5,6). Un'adulterazione del campione di urina può portare a risultati errati.

Se si sospetta un'adulterazione del campione, prelevare un altro campione.

I campioni umani devono essere maneggiati e smaltiti come campioni potenzialmente infetti.

Conservazione (4,5,6)

Si raccomanda di usare campioni di urina prelevati di recente. Se non vengono analizzati immediatamente, i campioni di urina possono essere conservati per almeno una settimana a 2...8°C, per periodi di conservazione superiori, congelati a -20°C.

Nota: Attenersi sempre alle raccomandazioni nazionali del proprio paese per la manipolazione e la conservazione di campioni di sostanze d'abuso (4,5,6).

PROCEDURA ANALITICA

Per le procedure automatiche consultare il manuale d'uso e le note applicative dell'analizzatore Konelab. Tutte le applicazioni non esplicitamente approvate da Thermo Fisher Scientific Oy, non possono essere garantite in termini di prestazioni e dovranno pertanto essere valutate dall'utilizzatore.

Materiali inclusi nel kit

I reagenti sopra descritti.

Materiali necessari ma non inclusi nel kit

Calibratori e controlli indicati di seguito.

Calibrazione

Sono disponibili i seguenti calibratori:

Codice 981720 Calibratore negativo DoA, 1 x 10 ml

Codice 981724 Calibratore B1 DoA, 1 x 10 ml, 150 µg/l (ng/ml)

Codice 981725 Calibratore B2 DoA, 1 x 10 ml, 300 µg/l (ng/ml), cut-off

Codice 981726 Calibratore B3 DoA, 1 x 10 ml, 500 µg/l (ng/ml)

Codice 981727 Calibratore B4 DoA, 1 x 10 ml, 1000 µg/l (ng/ml) propoxifene.

Tracciabilità:

Fare riferimento all'inserto nell'imballo dei calibratori.

Protocollo qualitativo

Il calibratore B2 DoA (300 µg/l propoxifene) viene utilizzato come riferimento per distinguere i campioni positivi da quelli negativi.

Protocollo semiquantitativo

Quando è richiesta una stima approssimativa della concentrazione di propoxifene, può essere tracciata una curva di calibrazione con il calibratore negativo DoA, il calibratore B2 DoA e il calibratore B4 DoA oppure, per una calibrazione globale, anche il calibratore B1 DoA e il calibratore B3 DoA.

Ricalibrare il test ogni volta che si utilizza un nuovo flacone di reagente oppure se i risultati del controllo non rientrano nei limiti stabiliti.

Controllo di qualità

Controlli disponibili:

Codice 981728 set controllo B DoA,

2 x 5 ml Livello 1 B, 225 µg/l (ng/ml) propoxifene

2 x 5 ml Livello 2 B, 375 µg/l (ng/ml) propoxifene

Fare riferimento all'inserto nell'imballo dei controlli.

Ogni laboratorio dovrà determinare la propria frequenza dei controlli.

La buona pratica di laboratorio suggerisce che i controlli vengano testati tutti i giorni in cui vengono testati i campioni del paziente e ad ogni esecuzione della calibrazione. Si raccomanda di testare controlli con due livelli: uno il 25 % più del valore di cut-off del test; l'altro il 25 % meno del valore di cut-off del test (6).

I risultati dei campioni del controllo di qualità devono rientrare nei limiti di variabilità stabiliti a priori dal laboratorio.

Si raccomanda di rivalutare i target e i range di controllo dopo un cambio di lotto di reagenti o calibratori.

CALCOLO DEI RISULTATI

Risultati qualitativi

Confrontare i valori di risposta del campione del paziente (A/min) con i valori di risposta del calibratore cut-off (A/min). I campioni che producono un valore di risposta (A/min) uguale o superiore al valore di risposta (A/min) del calibratore sono considerati positivi. I campioni che producono un valore di risposta (A/min) inferiore al valore di risposta (A/min) del calibratore sono considerati negativi.

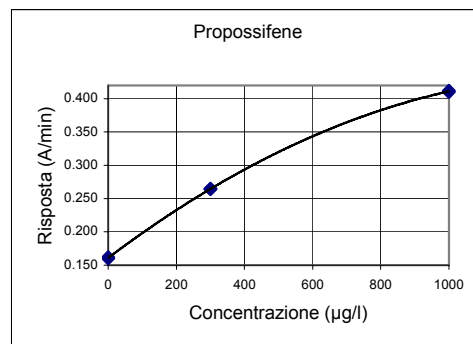
Risultati semiquantitativi

I risultati vengono calcolati automaticamente dall'analizzatore Konelab in base ad una curva di calibrazione: la curva di calibrazione viene ottenuta interpolando con una spline i punti misurati.

Nota: Gli immunodosaggi che producono un risultato singolo in presenza del composto progenitore e i suoi metaboliti non sono in grado di quantificare completamente la concentrazione dei singoli componenti. L'interpretazione dei risultati deve tenere conto che le concentrazioni nell'urina possono variare ampiamente con l'introito di fluidi ed altre variabili biologiche.

I risultati dei campioni con errori di linearità devono essere nuovamente testati e se risultano ancora non lineari, confermati con altri metodi.

Curva di calibrazione (esempio, utilizzo di 3 calibratori)



Konelab 20XT/30/60. La curva di calibrazione dipende dal lotto e dall'analizzatore.

LIMITI DELLA PROCEDURA

- Un risultato positivo ottenuto da questo dosaggio indica solo la presenza di propoxifene e non si correla necessariamente con l'entità degli effetti fisiologici e psicologici.
- Un risultato positivo ottenuto con questo dosaggio deve essere confermato da un altro metodo non immunologico, ad esempio GC o GC/MS.
- Il test è concepito per l'uso soltanto con urina umana.
- Esiste la possibilità che altre sostanze e/o fattori che non compaiono tra quelli ricercati nell'ambito dello studio di specificità possano interferire con il test e causare risultati falso positivi, ossia errori tecnici o procedurali.

VALORI PREVISTI

Procedura qualitativa

Quando viene eseguita la procedura qualitativa, i risultati del dosaggio distinguono soltanto campioni positivi ≥ 300 µg/l (cut-off) da campioni negativi. Non è possibile stimare il quantitativo di sostanza rilevato in un campione positivo.

Procedura semiquantitativa

Quando viene eseguita la procedura semiquantitativa, i risultati producono soltanto concentrazioni cumulative approssimate della sostanza testata (vedere anche la sezione **Calcolo dei risultati**)

CARATTERISTICHE PRESTAZIONALI

Limite di rilevamento (9)

20 µg/l (ng/ml) (300 µg/l – applicazione cut-off).

Il limite di rilevamento rappresenta la concentrazione più bassa misurabile che può essere distinta dal calibratore negativo. È calcolato come la concentrazione del calibratore negativo + 3 DS (entro la serie, n=24).

Imprecisione (9)

Qualitativa (risultati espressi in: Risposta A/min)

Propoxifene	Media (Livello 1)		Media (cut off)		Media (Livello 2)	
	0.214 A/min		0.255 A/min		0.290 A/min	
	DS	CV%	DS	CV%	DS	CV%
Entro la serie	0.0015	0.7	0.0010	0.4	0.0013	0.4
Fra la serie	0.0010	0.5	0.0012	0.4	-	-
Totale	0.0018	0.8	0.0023	0.9	0.0015	0.5

Semiquantitativa ((calibrata con 3 calibratori) (risultati espressi in: µg/l (ng/ml))

Propoxifene	Media (Livello 1)		Media (cut off)		Media (Livello 2)	
	167 µg/l	302 µg/l	437 µg/l			
	DS	CV%	DS	CV%	DS	CV%
Entro la serie	4.8	2.8	3.9	1.3	5.5	1.3
Fra la serie	5.3	3.1	8.8	2.8	11.1	2.5
Totale	7.1	4.1	11.4	3.7	12.7	2.9

È stato eseguito uno studio di precisione conformemente al protocollo NCCLS, documento EP5-A come linea guida, utilizzando un analizzatore Konelab 30 per 10 giorni, con un numero di misurazioni pari a n=40.

Metodo di confronto (9)

È stato testato un totale di 55 campioni di urina con il dosaggio per la determinazione del propoxifene su un analizzatore Konelab 60.

Propoxifene	I campioni positivi hanno esaminato da GC, e la droga libera i campioni	
	+ -	
Konelab 60 300 µg/l cut-off	26	0
-	0	29

I risultati ottenuti nei singoli laboratori possono differire dai dati sulle prestazioni riportati.

Specificità (9)

Propoxifene, composti propoxifene-simili e sostanze interferenti a vario potenziale sono stati testati per cross-reactività nel dosaggio. Segue un riassunto dei risultati ottenuti alle concentrazioni testate per ciascun potenziale cross-reagente.

Concentrazione dei composti testati che produce un risultato approssimativamente equivalente al calibratore cut-off (300 µg/l):

Composto	Concentrazione testata (mg/l, µg/ml)
Propossifene	0.300
Norpropossifene	0.500

Concentrazioni dei composti testati che producono un risultato negativo rispetto al calibratore cut-off (300 µg/l):

Composto	Conc. (mg/l)	Composto	Conc. (mg/l)
Acetaminofene	1000	Metaqualone	500
Acido acetilsalicilico	1000	Morfina	200
Amitriptilina	50	Nortriptilina	50
d-Amfetamina	1000	Oxazepam	300
Benzolegonina	1000	Fenciclidina	400
Caffeina	100	Feniramina	100
Carbamazepina	20	Fenobarbitale	1000
Clorpromazina	10	Fenitoina	40
Codeina	500	Primidone	24
Destrometorfano	200	Secobarbitale	1000
Dossilamina	100	Teofilina	40
Imipramina	100	Acido valproico	150
Metadone	100		

Questi risultati di specificità devono essere usati soltanto come linea guida generale e non sono intesi come un riferimento completo. I pattern metabolici nell'uomo variano ed esplicano un effetto di coniugazione ed altri processi metabolici non possono venire completamente replicati. Ricordare questo concetto quando si usa questa guida sulla cross-reactività come ausilio nell'interpretazione dei risultati del paziente.

BIBLIOGRAFIA

- Burts, CA and Ashwood, E R (ed.), Tietz Fundamentals of Clinical Chemistry, 5th edition, W B Saunders Company, Philadelphia, 2001, pp. 659-679.
- Levine, B. (ed), Principles of Forensic Toxicology, 2nd printing, AACC, USA, 2002.
- Rubenstein, K.E. et al., Homogenous Enzyme Immunoassay: A New Immunochemical Technique. Biochem. Biophys. Res. Commun. 47 , 1972, pp. 846-851.
- Urine Testig for Drug of Abuse. National Institute on Drug Abuse NIDA Research Monograph 73, 1986.
- Moodi 3/2001 Labquality Oy:n huumausaine-analytiikkayöhymä: Suositus humetestausken suorittamisesta Labquality Oy, Art-Print Oy, Kokkola, Finland, 2001.
- NCCLS Document T/DM8-A: Urine Drug Testing in the Clinical Laboratory; Approved Guideline, February 1999.
- Critical Issues in Urinalysis of Abused Substances: Report of the Substance-Abuse Testing Committee, Clin Chem. 34/3, 1988, pp. 605-632.
- Buchan , B.J. et al, Evaluation of the Accuracy On-Site Multi-Analyte Drug Testing Devices in the Determination of the Prevalence of Illicit Drug Drivers, J. Forensic Sci. 1998 pp. 395-399.
- Dati in archivio presso Thermo Fisher Scientific Oy.

PRODUTTORE

Thermo Fisher Scientific Oy
Clinical Diagnostics Finland
Ratastie 2, P.O. Box 100, FI-01621 Vantaa, Finlandia
Tel. +358 9 329 100, Fax +358 9 3291 0300
www.thermo.com/konelab

Data della revisione (aaaa-mm-gg)
2007-08-30

Modifiche rispetto alla versione precedente
Ragione sociale aggiornata.

Šlapime norpropoksifeno metabolitas aptinkamas žymiai didesnių koncentracijų nei jo pirminė medžiaga propoksifena. Propoksifena aptinkamas šlapime dar maždaug 2 dienas po jo vartojimo.

PROCEDŪROS PRINCIPAS (2,3)

Propoksifeno analizė - tai skystą, paruoštų naudojimui homogeniškų fermentų imunoanalizė. Ši analizė paremta narkotinė medžiaga paženklinio fermento glukozės-6-fosfato dehidrogenazės (G6PDH) saveika su laisva narkotinė medžiaga, paimta iš šlapimo mėginio, siekiant aptikti nustatytą kiekį konkretių antikūnių susijungimo vietų. Nesant iš mėginio paimtos laisvos narkotinės medžiagos, medžiaga, paženkinta G6PDH, susijungia su tam tikru antikūniu ir fermento veikimas užslėpinamas. Šis fenomenas sukuria tiesioginių ryšių tarp medžiagos koncentracijos šlapime ir fermentų aktyvumo. Fermento G6PDH aktyvumas nustatomas spektrofotometriškai 340 nm lygyje ištiriant jo galimybės paversti nikotinamido adenino dinukleotidą (NAD) į NADH.

Analizei naudojama 300 µg/l (ng/ml) propoksifeno riba.

INFORMACIJA APIE REAGENTUS

A reagentas 2 x 15 ml
B reagentas 2 x 15 ml

Koncentracijos

A reagentas: Antikūnio / substrato reagentas
Anti-propoksifeno antikūniai (monokloniniai)

Glukozės-6-fosfatas

NAD

Tris-buferis

NaN₃ < 0.1%

B reagentas: Fermentų konjugacijos reagentas

G6PDH paženklinatas propoksifenu

Tris-buferis

NaN₃ < 0.1%

Atsargumo priemonės

Tik *in vitro* diagnostiniams naudojimui.

Laikykite išprastų atsargumo priemonių, kurios būtinos dirbtant su laboratorijos reagentais. Reagentų sudėtyje yra natrio azidas, kaip konservantas. Negalima ryti. Saugokite, kad nepatektų ant odos ir gleivinės.

Paruošimas

Reagentai paruošti naudojimui.

1 pastaba: Kai dėdite reagento buteliukus ar indus į Konelab analizatorių, patirkinkite ar prie buteliuko kaklelio arba reagento paviršiuje nerā burbuliukų.

2 pastaba: Prieš atliekant reakciją, reagentų tirpalai turi pasiekti analizatoriaus reagentų diskio temperatūrą.

3 pastaba: Prieš naudojant reagentus rekomenduojama juos atsargai sumaišyti.

Saugojimas ir stabilumas

Reagentai uždarytuose buteliukuose išlieka stabiliūs prie 2...8 °C iki galiojimo datos, užraštos ant etiketės.

Atidarytus reagentus galima naudoti 6 mėnesius arba iki jų galiojimo laiko pabaigos, jeigu jie bus laikomi gerai uždaryti prie 2...8 °C ir į juos nepateks priemaišų.

Rekomenduojama išmesti reagento buteliukus iš analizatoriaus ir kai jie nenaudojami, laikyti uždarytus šaldytuve, kad išvengtumėte dažno kalibravimo.

MĖGINIU SURINKIMAS

Mėginio rūšis

Šlapimas. Surinkite šlapimo mėginius į švarias plastikines ar stiklines talpas.

Prie pradėdami analizę mėginius intensyviai išsukite centrifugoje.

Atsargumo priemonės

Šlapimo mėginiuose, neatitinkančiuose iprastinio pH diapazono, arba jeigu juose kreatinino koncentracija yra žemesnė nei normali, veikiausiai yra priemaišų (4,5,6).

Priemaišos šlapimo mėginys gali tapti kliaudintų rezultatų priežastimi, išskirkite kitą mėginį.

Šu žmonių mėginiai reikia dirbt iu juos šalinant taip, lyg jie būtų potencialiai užkrečiami.

Laikymo sąlygos (4,5,6)

Rekomenduojama naudoti šviežius šlapimo mėginius. Jeigu šlapimas nebus tiriamas iš karto, mėginius galima laikyti bent savaite prie 2...8 °C temperatūros; jeigu mėginius reikėtu laikyti ilgesnį laiką, juos reikėtu laikyti užšaldytus prie -20 °C.

Pastaba: Laikykite jūsų šalyje galiojančių nurodymų, kaip naudoti ir saugoti (4,5,6) narkotinių medžiagų, kuriomis gali išsivystyti priekausomybė, mėginius.

TYRIMO TVARKA

Apie automatizuotą procedūrą naudojant Konelab analizatorių skaitykite Nuorodų vadove ir Pastabose dėl pritaikymo. Jeigu prietaisais naudojamas procedūros, kurių nepatvirtinto Thermo Fisher Scientific Oy, negalima garantuoti tų procedūrų sekimės ir tokį pritaikymą turi įvertinti vartotojas.

Skiriamos medžiagos

Prieš tai aprašyti reagentai.

Būtinos, bet neskiriamos medžiagos

Toliu aprašyti kalibratoriai ir kontrolinės medžiagos.

Kalibravimas

Naudojami šie kalibratoriai:

Kodas 981720 DoA Neigiamas kalibratorius, 1 x 10 ml

Kodas 981724 DoA kalibratorius B1, 1 x 10 ml, 150 µg/l (ng/ml)

Kodas 981725 DoA kalibratorius B2, 1 x 10 ml, 300 µg/l (ng/ml), ribinis

Kodas 981726 DoA kalibratorius B3, 1 x 10 ml, 500 µg/l (ng/ml)

Kodas 981727 DoA kalibratorius B4, 1 x 10 ml, 1000 µg/l (ng/ml)

Sietis:

Žr. informaciją lapeli kalibratoriaus pakuočėje.

Kokybinis protokolas

DoA kalibratorius B2 (300 µg/l propoksifeno) naudojamas nustatyti, ar mėginiu tyrimo rezultatai yra teigiamai ar neigiami.

Pusiau kokybinis protokolas

Jeigu reikiu nustatyti apytikrė propoksifeno koncentraciją, galima nustatyti kalibravimo krevė naudojant DoA neigiamą kalibratorių, DoA kalibratorių B2 ir DoA kalibratorių B4; išsamiam kalibravimui taip pat naudokite DoA kalibratorių B1 ir DoA kalibratorių B3.

Atlikite pakartotinį testo kalibravimą kiekvieną kartą, kai naudojate naują reagento buteliuką arba kai kontroliniai rezultatai atsiduria už nustatytų ribų.

CE

Konelab™ / T Series
PROPOXYPHENE

PROPOKSIFENAS

REF 981686 2 x 30 ml

SIOS PAKUOTĖS INFORMACINIS LAPELIS TINKAMAS NAUDOTI UŽ JAV RIBŲ. BET KOKIA NUORODA I KONELAB SYSTEMS APIMA IR T PRODUKTŲ SERIJĄ.

PASKIRTIS

Skirtas *in vitro* kiekibiniams propoksifeno nustatymui žmogaus šlapime, naudojant Konelab 20XT, 30 ir 60 analizatorius.

Šiame tyrime pateikiama tik preliminarus analitinio tyrimo rezultatai. Rezultatus patvirtinimui reikia naudoti tikslėnį, pvz., duju chromatografijos (GC) arba masės spektrometrijos (MS) metodą. Kiekvienos medžiagos, nuo kurios gali išsivystyti priekausomybė, tyrimo rezultatas turi būti ivertinamas klinikiniu ir profesiniu požiūriu, ypač kai tiriama pirminiai teigiami tyrimo rezultatai.

SANTRAUKA (1)

Propoksifena yra opioidas ir pagal struktūrą artimas metadonui. Jis yra dažnai skiriamas narkotinius analgetikus, veikiantis panašiai kaip pušė kodeino, kai kiekvienas yu vartoja per burną. Propoksifena dažniausiai skiriamas kartu su acetaminofenu arba salicilatu.

Propoksifena išsavinamas greitai ir metabolizuojamas kepenyse į norpropoksifenu. Propoksifeno pasiūlinimo pusperiodas yra apie 15 valandų (nuo 8 iki 24 valandų), norpropoksifeno 27 valandos (nuo 24 iki 34 valandų). Norpropoksifena gali sustiprinti analgetinių ir kardiotoksinių propoksifeno poveikį. Atsilikintiniar kitaip perdozavus propoksifenu, gali pasidėti konvulsijos, halucinacijos, sutrikta orientacija, taip pat širdies ir kraujagyslių veikla bei kvėpavimas, o ypatinges atvejais ištiki mirtis. Mirtis, ištiskusi dėl kvėpavimo sutrikimo ir širdies aritmijos, yra dažnesnė, kai propoksifena vartojamas kartu su kitu CNS depresantu, tokiu kaip alkoholis.

Kokybės valdymas

Kontrolinės medžiagos:

Kodas 981728 DoA kontrolinės medžiagos komplektas B,

2 x 5 ml lygmuo 1 B, 225 µg/l (ng/ml) propoksifeno.

2 x 5 ml lygmuo 2 B, 375 µg/l (ng/ml) propoksifeno.

Žr. kalibratorius pakuotės informaciją lapel.

Kiekviena laboratorija turėtų nustatyti savo tikrinimų dažnumą.

Vadovaujantis gera laboratorijos praktikai, kontrolinės medžiagos turėtų būti tikrinamos kiekvienu dieną, kai tiriama pacientų mėginiai, bei kiekvienu kartą, kai atliekamas kalibravimas. Rekomenduojama taikyti dvių lygių kontrolines medžiagas, vieną 25 % virš nustatytos ribos, kita 25 % žemiau nustatytos ribos (6).

Kokybės valdymo mėginiai rezultatai turi patekti į iš anksto laboratorijos nustatytas ribas.

Pakeitus reagentą ar kalibravimo parametrus, rekomenduojama iš naujo nustatyti kontrolinius tikslus ir diapazonus.

REZULTATŲ APSKAICIAVIMAS**Kokybiniai rezultatai**

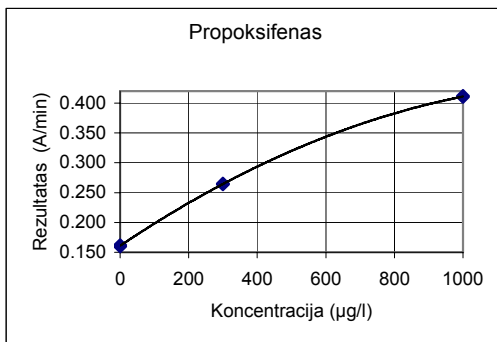
Palyginkite pacientų mėginiai reakcijos vertes (A/min) su ribinėmis kalibratoriaus reakcijos vertėmis (A/min). Mėginiai, kurių reakcijos vertė (A/min) yra lygi ar didesnė už kalibratoriaus reakcijos vertę (A/min), yra laikomi teigiamais. Mėginiai, kurių reakcijos vertė (A/min) yra mažesnė už kalibratoriaus reakcijos vertę (A/min), yra laikomi neigiamais.

Pusiau kiekybiniai rezultatai

Konelab analizatorius automatiškai apskaičiuoja rezultatus, naudojant kalibravimo kreivę. Kalibravimo kreivę surikiama iš matuojamų kalibratorių naudojant glodujį splainą.

Patstaba: Imunoanalizės, kurių metu gaunamas vienas rezultatas esant pirminei narkotinei medžiagai ir jos metabolitams, negali visapusiskai kiekybiškai ivertinti atskirų komponentų koncentracijos. Analizuojant rezultatus reikia atsižvelgti į tai, kad šlapimo koncentracija gali labai skirtis dėl suvartoto skyčių kiekių ir kitų kintamu biologiniu faktoriu.

Gavus mėginiai rezultatus su perspėjimu dėl linijiskumo, tyrimą reikia pakartoti, o jei rezultatas liktu toks pats, jis turi būti patvirtintas ir kitais metodais.

Kalibravimo kreivė (pavyzdys naudojami 3 kalibratoriai)

Konelab 20XT/30/60. Kalibravimo kreivę priklauso nuo serijos ir analizatoriaus.

PROCEDŪROS RIBOTUMAI

- Teigiamas analizės rezultatas rodo tik tai, kad esama propoksifeno, tačiau nebūtinai atliekuoja su konkretiu fiziologiniu ar psychologiniu poveikiu.
- Teigiamą šios analizės rezultatą dar turėtų patvirtinti ir kitas, neimunologinis metodas, tokis, kaip GC arba GC/MS.
- Tyrimas skirtas analizuoti tik žmogaus šlapima.
- Galimas dalykas, kad kitos medžiagos ir / arba kiti nepaminėti šioje specifiškumą tiriančioje studijoje faktoriai (pvz. techninės ar procedūrinės kliaudos) gali paveikti tyrimus, dėl ko būtų gauti kliaudingi rezultatai.

NUMATOMOS VERTĖS**Kokybinė procedūra**

Alikus kokybinių tyrimo procedūrą, jos rezultatai leidžia tik atskirti teigiamus mėginius ($\geq 300 \text{ µg/l}$ riba) nuo neigiamų. Teigiamame mėginijye negalima nustatyti aptiktos medžiagos kiekių.

Pusiau kiekybinė procedūra

Alikus pusiau kiekybinių tyrimo procedūrą, jos rezultatai leidžia spresti tik apie apytikrę kumulacinię tiriamos medžiagos koncentraciją. (Taip pat žr. skyrių **Rezultatų apskaičiavimas**)

EKSPOLOATACIJOS CHARAKTERISTIKOS**Aptikimo ribos (9)**

20 µg/l (ng/ml) (300 µg/l taikymo riba).

Aptikimo riba žymi žemiausią išmatuojamą koncentraciją, kuri galima atskirti nuo neigiamo kalibratorius rezultatų. Ji apskaičiuojama kaip neigiamo kalibratorius koncentracija + 3 SD (serijoje, n=24).

Netikslumas (9)

Kokybinis tyrimas (Rezultato vienetas: Reakcija A/min)

Propoksifenas	Vidurkis (1 lygmuo)		Vidurkis (riba)		Vidurkis (2 lygmuo)	
	SD	CV%	SD	CV%	SD	CV%
Serijoje	0.0015	0.7	0.0010	0.4	0.0013	0.4
Kas diena	0.0010	0.5	0.0012	0.4	-	-
Viso	0.0018	0.8	0.0023	0.9	0.0015	0.5

Pusiau kiekybinis tyrimas (kalibruota trimis kalibratoriais) (Rezultato vienetas: µg/l (ng/ml))

Propoksifenas	Vidurkis (1 lygmuo) 167 µg/l		Vidurkis (riba) 302 µg/l	
	SD	CV%	SD	CV%
Serijoje	4.8	2.8	3.9	1.3
Kas diena	5.3	3.1	8.8	2.8
Viso	7.1	4.1	11.4	3.7
			SD	CV%
			437 µg/l	

Tikslumo studija atlikta pagal gaires, išdėstytais NCCLS dokumente EP5-A, 10 dienų naudojant Konelab 30, matavimų skaičius buvo n= 40.

Metodų palyginimas (9)

Iš viso buvo ištirti 55 šlapimo mėginiai naudojant Konelab 60, skirtu tirti propoksifenu.

Propoksifenas	Teigiami mėginiai, tirti GC ir narkotini medžiag neturintys mėginiai		-
	+	-	
Konelab 60 300 µg/l riba	+ 26	0	
	- 0	29	

Individualiose laboratorijose gauti rezultatai gali skirtis nuo pateiktø duomenø.

Specifiškumas (9)

Atliekant ši tyrimą, buvo siekiama nustatyti, ar tarp propoksifeno, panašių į propoksifenu junginių ir jų vairių potencialiai interferuojančių medžiagų nėra kryžminio reaktyvumo. Toliau pateikta rezultatų, gautų parinkus koncentracijas kiekvienam potencialiai kryžmiškai reaktyviam komponentui, santrauka.

Tirtų komponentų koncentracija, duodanti apytiksliai tokius pat rezultatus kaip ir ribinis kalibratorius (300 µg/l):

Junginys	Tirta koncentracija (mg/l, µg/ml)
Propoksifenas	0.300
Norpropoksifenas	0.500

Tirtų komponentų koncentracija, duodanti neigiamus rezultatus lyginant su ribiniu kalibratoriumi (300 µg/l):

Junginys	Konc. (mg/l)	Junginys	Konc. (mg/l)
Acetaminofenas	1000	Metakvalonas	500
Acetilsalicilo rūgčiatis	1000	Morfinas	200
Amitriptilinas	50	Nortriptilinas	50
d-Amfetaminas	1000	Oksazepamas	300
Benzolekgoninas	1000	Fenciklidinas	400
Kofeinės	100	Finiramino	100
Karbamazepinas	20	Fenobarbitalis	1000
Chlormazepinas	10	Fenitoinas	40
Kodeinės	500	Primidonas	24
Dekstrometorfanas	200	Sekobarbitalis	1000
Doksilaminas	100	Theofilinas	40
Imipraminas	100	Valproinė rūgčiatis	150
Metadonas	100		

Die specifiškumo tyrimo rezultatai turi būti naudojami tik kaip bendros gairės ir nėra galutiniai. Priešingi metabolismo struktūra yra skirtinė ir konjugacijos efektas bei kitis metabolismo procesai negali būti visiškai replikuoti. Atnisvelkite į tai, kai naudosite diūsos kryžminio reaktyvumo duomenis analizuodami paciento tyrimo rezultatus.

BIBLIOGRAFIJA

- Burtis, CA and Ashwood, E R (ed.), Tietz Fundamentals of Clinical Chemistry, 5th edition, W B Saunders Company, Philadelphia, 2001, pp. 659-679.
- Levine, B. (ed), Principles of Forensic Toxicology, 2nd printing, AACC, USA, 2002.
- Rubenstein, K.E. et al., Homogenous Enzyme Immunoassay: A New Immunochemical Technique. Biochem. Biophys. Res. Commun. 47 , 1972, pp. 846-851.
- Urine Testig for Drug of Abuse. National Institute on Drug Abuse NIDA Research Monograph 73, 1986.
- Moodi 3/2001 Labquality Oy:n huumausaine-analytiikkatyöryhmä: Suositus huumetestauksen suorittamisesta Labquality Oy, Art-Print Oy, Kokkola, Finland, 2001.
- NCCLS Document TDM8-A: Urine Drug Testing in the Clinical Laboratory; Approved Guideline, February 1999.
- Critical Issues in Urinalysis of Abused Substances: Report of the Substance-Abuse Testing Committee, Clin Chem. 34/3, 1988, pp. 605-632.
- Buchan , B.J. et al, Evaluation of the Accuracy On-Site Multi-Analyte Drug Testing Devices in the Determination of the Prevalence of Illicit Drug Drivers, J. Forensic Sci. 1998 pp. 395-399.
- Duomenys iš Thermo Fisher Scientific Oy.

GAMINTOJAS

Thermo Fisher Scientific Oy
Clinical Diagnostics Finland
Ratastie 2, P.O. Box 100, FI-01621 Vantaa, Suomija
Tel. +358 9 329 100, faksas +358 9 3291 0300
www.thermo.com/konelab

Perziuros data (mmmm-mm-dd)
2007-08-30

Atnaujintas kompanijos pavadinimas.



LV

Konelab™ / T Sērijas
PROPOXYPHENE
 PROPOKSIFĒNS

REF 981686

2 x 30 ml

**ŠIS IEPAKOJUMA PIELIKUMS IR PIELIETOJAMS ĀRpus
ASV. JEBKURA ATSAUKSME UZ KONELAB SISTĒMU
ATSAUCAS ARĪ UZ T SĒRIJU.**

LIETOŠANAS NOLŪKS

In vitro kvalitatīvai vai puskvantitatīvai propoksifēna noteikšanai cilvēka urīnā ar Konelab 20XT, 30 un 60 analizatoriem.

Šī pārbaude piegādā vienīgi iepriekšējo analitiskā testa rezultātu. Specifiskākā metode jāizmanto, lai apstiprinātu rezultātu piem. gāzes hromatogrāfijas/masas spektrometrija (GH/MS). Jebkurā testa rezultātam ar jaunprātīgi izmantojamā drogu jāpiemēro kliniskā izskatīšana un profesionālais vērtējums, kad iepriekš ir izmantoti pozitīvi rezultāti.

KOPSAVILKUMS (1)

Propoksifēns ir olioīds, strukturāli līdzīgs metadonam. Tas ir plaši parakstīts narkotiskos analētikos ar aptuveni vienu pusi no kodeinu potences, pēc tam kad katrs ir orāli pielietots. Propoksifēns ir parakstīts daudz biežāk kombinācijā ar acetaminofēnu vai salicīlatu.

Propoksifēns ir ātri absorbēts un metabolizēts aknās par nonproksifēnu. Propoksifēna eliminācijas pusperiods ir apmēram 15 stundas (8 līdz 24 stundas), un norpropoksifēnam 27 stundas (24 līdz 34 stundas). Norpropoksifēns var veicināt analētisku un kardiotoxisku propoksifēna efektu. Gadījuma vai tīsa propoksifēna pārdozēšana var novēst līdz konvulsijām, halucinācijām, apjukumam, kardiovaskulārā kolapsei , elpošanas depresijai un smagākos gadījumos var izsaukt nāvi. Nāve, parasti kā elpošanas depresijas un sirds aritmijas novērtumi, ir daudz izplatītāka, kad propoksifēns tiek uzņemts ar citiem CNS depresantiem tādu kā alkoholu.

Metabolitū norpropoksifēns urīnā ir atrodams daudz lielākā koncentrācijās kā tā pamata droga propoksifēns. Propoksifēns urīnā ir nosakāms apmēram 2 dienas pēc ieņemšanas brīza.

PROCEDŪRAS PRINCIPS (2,3)

Propoksifēna pārbaude ir šķidra, lietošanai gatava, homogēna enzīmu imunometode. Pārbaude ir bāzēta uz konkurenči par specifiskas antivielas piestiprināšanas vietas noteikto daudzumu starp drogas-mārkēto enzīma glikoze-6-fosfāta dehidrogenāzi (G6PDH) un urīna parauga brīvo drogu. Neesot brīvai drogai paraugā, specifiskā antivielas saista drogas-mārkētu G6PDH un enzīma aktivitāte ir normāta. Šis fenomens rada tiešu saistību starp drogas koncentrāciju urīnā un enzīma aktivitāti. Enzīma G6PDH aktivitātē ir spektrometriki nosakāma pie 340 nm, izmerot tās spēju pārvērst nikotinamīda adenīna dinukleotīdu (NAD) par NADH.

Šī metode izmanto cut off no 300 µg/l (ng/ml) propoksifēnu.

REĀGENTU INFORMĀCIJA

Reāgents A 2 x 15 ml
Reāgents B 2 x 15 ml

Koncentrācijas

Reāgents A: Antivielas/substrāta reāgents
Anti-propoksifēna antivielas (monoklonālais)
Glikoze-6-fosfāts
NAD
Buferķīdums Tris
NaN₃ < 0.1 %

Reāgents B: Enzīmu konjugēts reāgents
Ar propoksifēnu mārkētu G6PDH
Buferķīdums Tris
NaN₃ < 0.1 %

Piesardzības pasākumi

Tikai *in vitro* diagnostikas vajadzībām.

Nodrošiniet parastos piesardzības pasākumus, kas jāievēro attiecībā uz rīkošanos ar visiem laboratorijas reāgentiem. Reāgents satur nātrija azīdu kā konservantu. Nenorit. Izvairieties no kontakta ar ādu un glotādu.

Sagatavošana

Reāgenti ir gatavi lietošanai.

Piezīme 1: levītojot reāgenta pudelītes vai traukus Konelab analizatorā, pārliecinieties, ka pudelītes kiekļūtai vai uz reāgenta virsmas nav burbuļi.

Piezīme 2: Pirms pārbaudes izdarīšanas reāgenta šķīdumam jābūt analizatora reāgenta diskā temperatūrā.

Piezīme 3: Pirms izmantošanas iesaka reāgentus viegli sajaukt.

Uzglabāšana un stabilitāte

Reāgenti neatvērtās pudelītēs ir stabili 2...8 °C temperatūrā līdz uzglabāšanas laika, kas uzdrukāts uz etiketes, beigām.

Atvērtus reāgentus var izmantot 6 mēnešus vai līdz uzglabāšanas laika beigām, kurš ir pirmsais, ja uzglabā cieši noslēgtus 2...8 °C temperatūrā un nav piesārnots.

Iesaka izņemt reāgentu pudelītes no analizatora un turēt tos ledusskapti aizvākotus, ja tie netiek izmantoti, lai izvairītos no biežas kalibrācijas.

PARAUGU IEGŪŠANA**PARAUGA TIPS**

Urīns. Urīna paraugus savākt tīros plastmasas vai stikla konteineros.

Pirms analīzešanas centrifugēt stipri dulīšainus paraugus.

Piesardzības pasākumi

Urīna paraugus ārpus normāla urīna pH robežām vai zem normāla urīna kreatīnīna koncentrācijas jātur aizdomās uz viltojumu (4,5,6). Urīna parauga viltošana var radīt kļūdainus rezultātus.

Jā domā, ka ir viltojums, jāiegūst citi paraugs.

Ar no cilvēkiem iegūtajiem paraugiem ir jārīkojas un no tiem jāatbrīvojas tā, it kā tie būtu iespējami infekcijas.

Uzglabāšana (4,5,6)

Iesaka svāigu urīna paraugu. Ja nav izmeklēts nekavējoties, urīna paraugu var uzglābat vismaz vienu nedēļu 2...8 °C temperatūrā, ilgākai uzglabāšanai sasaldēt pie -20 °C.

Piezīme: Vienmēr sekojiet jūsu pašu valsts nacionālajiem ieteikumiem kā rīkoties uzglabāt paraugus ar jaunprātīgi lietoto drogu klātbūtni.(4,5,6).

PĀRBAUDES PROCEDŪRA

Vadieties pēc Uzzījas Rokasgrāmatas un Pielietojuma Piezīmēm, lai iegūtu informāciju par savu Konelab analizatora automātisko procedūru. Jebkāds pielietojums, kuru nav apstiprinājis Thermo Fisher Scientific Oy, nevar sniegt garantētu rezultātu, tādēļ tas jāizvērtē pašam lietotājam.

Piegādātie materiāli

Iepriekš aprakstītie reāgenti.

Nepieciešamie, taču nepiegādātie materiāli

Kalibratori un kontroles kā norādīts zemāk.

Kalibrēšana

Ie pīejami sekojoši kalibratori:

Kods 981720 DoA Negatīvs Kalibrators, 1 x 10 ml

Kods 981724 DoA Kalibrators B1, 1 x 10 ml, 150 µg/l (ng/ml)

Kods 981725 DoA Kalibrators B2, 1 x 10 ml, 300 µg/l (ng/ml), cut off

Kods 981726 DoA Kalibrators B3, 1 x 10 ml, 500 µg/l (ng/ml)

Kods 981727 DoA Kalibrators B4, 1 x 10 ml, propoksifēns 1000 µg/l (ng/ml)

Fiksēšana:

Atsaukties uz kalibratoru iepakojumā ievietoto pielikumu.

Kvalitatīvais protokols

DoA Kalibrators B2 (300 µg/l propoksifēns) ir izmantots kā atsauksme, lai atšķirtu pozitīvus paraugus no negatīviem paraugiem.

Puskvantitatīvais protokols

Kad ir pieprasīts aptuvens propoksifēna koncentrācijas novērtējums, kalibrēšanas likne var būt noteikta ar DoA Negatīvo Kalibratoru, DoA Kalibratoru B2 un DoA Kalibratoru B4 vai vispārējai kalibrēšanai lieto arī DoA Kalibratoru B1 un DoA Kalibratoru B3.

Atkārtojiet kalibrēšanas testu īrejai, kad ir izmantota jauna reāgenta pudele vai ja kontroles rezultāti ir ārpus noteiktajiem limitiem.

Kvalitatīves Kontrole

Pieejamās kontroles:

Kods 981728 DoA Kontroles komplekts B,

2 x 5 ml Līmenis 1 B, 225 µg/l (ng/ml) propoksifēns

2 x 5 ml Līmenis 2 B, 375 µg/l (ng/ml) propoksifēns

Vadieties pēc kontroles iepakojumā ievietotās etiketes.

Katrai laboratorijai jānosaka to pašu kontroles biežums.

Labas laboratorijas prakse iesaka kontroles pārbaudit katru dienu, kad ir testēti pacienta paraugi un ik reizi, kad ir izdarīta kalibrēšana. Iesaka pielietot divus kontroles līmeņus, vienā 25 % virs cut off, otrs 25 % zem cut off (6).

Kvalitatēs kontroles paraugu rezultātiem ir jāsakrāt ar laboratorijas iepriekš noteiktajiem limitiem.

Iesaka pārskaitīt kontroles objektus un diapazonu sekojot reāgenta vai kalibrētāja partijas numura maijai.

RESULTĀTU APRĒKINĀŠANA**Kvalitatīvi rezultati**

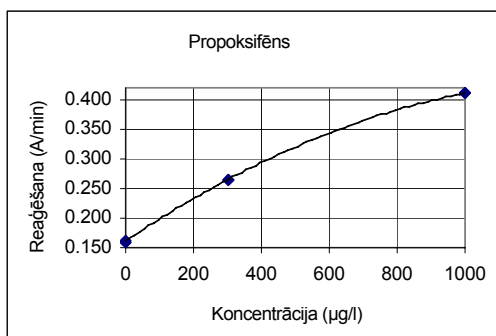
Salīdzināt pacienta parauga reakcijas vertības (A/min) ar cut off kalibratora reakcijas vertībām (A/min). Paraugi, kuri uzsārda reakcijas vertības (A/min) līdzīgas vai lielākas kā kalibratora reakcijas vertības (A/min) ir jāpiēnēm kā pozitīvi. Paraugi, kuri uzsārda reakcijas vertības (A/min) mazākas kā kalibratora reakcijas vertības (A/min) ir jāpiēnēm kā negatīvi.

Puskvantitatīvi rezultāti

Konelab analizators automātiski aprēķina rezultātus, izmantojot kalibrēšanas līknī. Kalibrēšanas līgne ir veidota no kalibrētāja mērķijumiem izmantojot ierīeja atbilstību.

Piezīme: Imunometode, kas rada vienreizējus rezultātus pamatmedikamentu un to metabolitu klātbūtnē nevar pilnībā garantēt individuālu komponentu koncentrāciju. Interpretējot rezultātus jāņem vērā, ka urīna koncentrācija var plaši mainīties ar šķidruma un citu bioloģisko mainīgo ietekmi.

Paraugu rezultāti ar lineāriem brīdinājumiem jāveic atkārtoti un ja vēl nav lineāri, apstiprināt ar citām metodēm.

Kalibrēšanas Līgne (piemērs, izmantoti 3 kalibratori)

Konelab 20XT/30/60. Kalibrēšanas līgne ir atkarīga no daudzuma un analizatoriem.

PROCEDŪRAS IEROBEŽOJUMI

1. Pozitīvus rezultātus ar šo metodi norāda vienīgi propoksifēna klātbūtni un nav nepieciešams korelēt ar fizioloģisko un psiholoģisko efektu pakāpi.
2. Pozitīvs rezultāts ar šo metodi, ja apstiprina ar citu neimunoģisku metodi, tādēļ kā GH vai GH/MS.
3. Testu ir paredzēts izmantot vienīgi ar cilvēka urīnu.

4. Ir iespējams, kas citas vielas un/vai faktori, citas kā tās kas izmeklētas speciālajos pētījumos var interferēt ar metodi un radīt falsus rezultātus, piem. tehniskas vai procedūrālās klūdas.

PAREDZAMĀS VĒRTĪBAS

Kvalitatīva procedūra

Kad ir veikta kvalitatīva procedūra, pārbaudes rezultāti atšķir vienīgi pozitīvu $\geq 300 \mu\text{g/l}$ (cut off) paraugu no negatīva. Noteiktais drogas daudzums pozitīvā paraugā nevar būt novērtēts.

Puskvantitatīva procedūra

Kad ir veikta puskvantitatīva procedūra, rezultāti dod vienīgi aptuveni kumulatīvas drogas koncentrācijas, pašreiz testētas. (Skaitīt ari nodalju Rezultātu aprēķināšanu)

VEIKTSPĒJAS RAKSTUROJUMS

Uztveršanas robeža (9)

$20 \mu\text{g/l}$ ($300 \mu\text{g/ml}$) ($300 \mu\text{g/l}$ cut off pielietošana).

Uztveršanas robeža ir zemākā izmērāmā koncentrācija, ko var atšķirt no Negatīva Kalibratora. Tā tiek aprēķināta kā Negatīva Kalibratora koncentrācija + 3 SD (darbības laikā, n=24).

Neprecizitāte (9)

Kvalitatīva (Rezultāta vienība: Reakcija A/min)

Propoksifēns	Vidējais (Līmenis 1) 0.214 A/min		Vidējais (cut off) 0.255 A/min		Vidējais (Līmenis 2) 0.290 A/min	
	SD	CV%	SD	CV %	SD	CV%
Darbības laikā	0.0015	0.7	0.0010	0.4	0.0013	0.4
Ar dienas starpību	0.0010	0.5	0.0012	0.4	-	-
Kopā	0.0018	0.8	0.0023	0.9	0.0015	0.5

Puskvantitatīva (kalibrēta ar 3 kalibratoriem) (Rezultāta vienība: $\mu\text{g/l}$ (ng/ml))

Propoksifēns	Vidējais (Līmenis 1) $167 \mu\text{g/l}$		Vidējais (cut off) $302 \mu\text{g/l}$		Vidējais (Līmenis 2) $437 \mu\text{g/l}$	
	SD	CV%	SD	CV%	SD	CV%
Darbības laikā	4.8	2.8	3.9	1.3	5.5	1.3
Ar dienas starpību	5.3	3.1	8.8	2.8	11.1	2.5
Kopā	7.1	4.1	11.4	3.7	12.7	2.9

Precizitātes izpēte tika veikta saskaņā ar NCCLS Dokumentu EP5-A, izmantojot Konelab 30, 10 dienu laikā, kur mērījumu skaitis bija $n = 40$.

Metodes saīdzināšana (9)

Ar Konelab 60 kopā bija testēti 55 urīna paraugi ar Propoksifēna metodi.

Positīvs paraugs

Propoksifēns	testēts ar GC, un drogu brīvi paraugi	
	+	-
Konelab 60 $300 \mu\text{g/l}$ cut off	26	0
-	0	29

Rezultāti, kas iegūti atšķirīgās laboratorijās, var atšķirties no dotajiem veikspējas datiem.

Specifikums (9)

Propoksifēns, propoksifēnam līdzīgi komponenti un dažādas potencialās interferējošas substances bija parbaudītas uz krustotāšanas reakciju metodē. Sekojošie sumētie rezultāti iegūti pie koncentrācijām, kas parbaudītas katram iespējamam krustotāšanas reaģentam.

Testēto komponentu koncentrācija, kas rada rezultātu aptuveni ekvivalentu cut off kalibratoram ($300 \mu\text{g/l}$):

Komponenti	Testēta koncentrācija (mg/l, $\mu\text{g/ml}$)
Propoksifēns	0.300
Norpropoksifēns	0.500

Testēto komponentu koncentrācija, kas rada negatīvu rezultātu relatīvu cut off kalibratoram ($300 \mu\text{g/l}$):

Komponenti	Konc. (mg/l) Komponenti	Konc. (mg/l)	
Acetaminofēns	1000	Metakvalons	500
Acetilsalicīlskābe	1000	Morfīns	200
Amitriptīlīns	50	Nortriptīlīns	50
d-Amfetamīns	1000	Oksazepams	300
Benzolekgonīns	1000	Fenciklidīns	400
Kafeīns	100	Fenirāmīns	100
Karbamazepīns	20	Fenobarbitāls	1000
Hlorpromazīns	10	Fenitoīns	40
Kodeīns	500	Primidons	24
Dekstrometorfāns	200	Sekobarbitāls	1000
Doksilamīns	100	Teofīlīns	40
Imipramīns	100	Valproskābe	150
Metadons	100		

Šie specifiskie rezultāti jāizmanto vienīgi kā vispārējo pamatnorādi un nav paredzēti kā pilnīga atsauksme. Cilvēka metabolisma veidi varēti un konjugācijas efekts un citi metaboliskie procesi nevar būt pilnīgi kopēti. Lūdzu nemiet to vērā, kad izmantojet šo krustotāšanas reakcijas rokasgrāmatu kā palīgu pacienta rezultātu interpretācijai.

BIBLIOGRĀFIJA

- Burtis, CA and Ashwood, E R (ed.), Tietz Fundamentals of Clinical Chemistry, 5th edition, W B Saunders Company, Philadelphia, 2001, pp. 659-679.
- Levine, B. (ed), Principles of Forensic Toxicology, 2nd printing, AACC, USA, 2002.
- Rubenstein, K.E. et al., Homogenous Enzyme Immunoassay: A New Immunochemical Technique. Biochem. Biophys. Res. Commun. 47, 1972, pp. 846-851.
- Urine Testig for Drug of Abuse. National Institute on Drug Abuse NIDA Research Monograph 73, 1986.
- Moodi 3/2001 Labquality Oy:n huumausaine-analyytiikkatoryhmä: Suositus huumetausken suorittamisesta Labquality Oy, Art-Print Oy, Kokkola, Finland, 2001.
- NCCLS Document T/DM8-A: Urine Drug Testing in the Clinical Laboratory; Approved Guideline, February 1999.
- Critical Issues in Urinalysis of Abused Substances: Report of the Substance-Abuse Testing Committee, Clin Chem. 34/3, 1988, pp. 605-632.
- Buchan , B.J. et al, Evaluation of the Accuracy On-Site Multi-Analyte Drug Testing Devices in the Determination of the Prevalence of Illicit Drug Drivers, J. Forensic Sci. 1998 pp. 395-399.
- Thermo Fisher Scientific Oy pieejamie dati.

RAŽOTĀJS

Thermo Fisher Scientific Oy
Clinical Diagnostics Finland
Ratastie 2, P.O. Box 100, FI-01621 Vantaa, Finland (Somija)
Tālr. +358 9 329 100, Fax +358 9 3291 0300
www.thermo.com/konelab

Pārskates datums (gggg-mm-dd)

2007-08-30

Izmīnas no iepriekšējās versijas
Atjaunināts uzņēmuma nosaukums.



PL

Konelab™ / Seria T PROPOXYPHENE

PROPOXYSYFEN

REF 981686 2 x 30 ml

**NINIEJSZA ULOTKA OPAKOWANIA PRZEZNACZONA
JEST DO STOSOWANIA POZA GRANICAMI USA.
WSZELKIE ODNIESIENIA DO SYSTEMÓW KONELAB
ODNOŚĄ SIĘ RÓWNIEŻ DO SERII T.**

PRZEZNACZENIE

Do analiz jakościowych lub półjakościowych propoksyfenu w ludzkim moczu w warunkach *in vitro*, w analizatorach Konelab 20XT, 30 i 60.

Opisywany test pozwala na uzyskanie jedynie wstępniego wyniku analitycznego. W celu potwierdzenia uzyskanych wyników należy użyć innej, bardziej swoistej metody chemicznej, np. chromatografii gazowej ze spektrometrią masową (GC/MS). Analizując wyniki testów substancji o działaniu uzależniającym, należy je podać profesjonalnej ocenie i rozważyć dane kliniczne, szczególnie w przypadku uzyskania wstępnych wyników dodatkowych.

OMÓWIENIE (1)
Propoksyfen, związek zaliczany do opioidów, wykazuje podobieństwo strukturalne do metadonu. Należy do popularnych narkotycznych leków przeciwbólowych. Po podaniu doustnym sila działania odpowiada ok. połowie siły działania doustnych preparatów kodeiny. Propoksyfen jest najczęściej stosowany faktycznie z acetaminofenem lub salicylanem.

Proces absorpcji charakteryzuje się znaczną szybkością. Metabolizm zachodzi w wątrobie, gdzie propoksyfen jest przekształcany do norpropoksyfenu. Okres półtrwania eliminacji propoksyfenu wynosi ok. 15 godz. (8-24 godz.), a norpropoksyfenu 27 godz. (24-34 godz.). Norpropoksyfen może odgrywać rolę w działaniu przeciwbólowym i kardiotoxisznym propoksyfenu. Przypadkowe lub niezamierzona przedawkowanie propoksyfenu może powodować drgawki, halucynacje, dezorientację, zaparcie sercowo-naczyniową, hamowanie czynności układu oddechowego i, w przypadkach o ciężkim przebiegu, zgon. Zgon najczęściej następuje na skutek zahamowania czynności ośrodku oddechowego i zaburzeń rytmu serca. Zażycie propoksyfenu z innym środkiem działającym depresyjnie na centralny układ nerwowy, np. alkoholem, zwiększa ryzyko zgonu.

W moczu stężenie metabolitu, norpropoksyfenu, jest znacznie wyższe niż stężenie substancji macierzystej – propoksyfenu. Propoksyfen jest wykrywalny w moczu przez ok. 2 dni od momentu zażycia.

ZASADA DZIAŁANIA TESTU (2,3)

Oznaczenie propoksyfenu jest gotowym, homogennym testem immunoenzymatycznym w fazie płynnej. Oznaczenie przebiega w oparciu o współzawodnictwo enzymu (dehydrogenazy glukozo-6-fosforanowej [G6PDH]) znakowanego substancją uzależniającą oraz wolnej substancji uzależniającej w moczu o określona liczbę swoistych miejsc wiązania przeciwciwial. Jeżeli próbka nie zawiera substancji o działaniu uzależniającym, G6PDH znakowane substancją uzależniającą jest wiązane przez swoiste przeciwciwialo i aktywnością enzymu zostaje zahamowana. Dzięki temu zjawisku występuje bezpośredni związek pomiędzy substancją uzależniającą w moczu a aktywnością G6PDH, którą ocenia się spektrofotometrycznie przy długości fali 340 nm, mierząc zdolność do przekształcania dinukleotydu nikotynoamidoadeninowego (NAD) do NADH.

W opisywanym oznaczeniu wartość odcięcia dla propoksyfenu wynosi $300 \mu\text{g/l}$ (ng/ml).

INFORMACJE O ODCZYNNIKACH

Odczynnik A: 2x15 ml

Odczynnik B: 2x15 ml

Stężenia

Odczynnik A: Przeciwiółko/substrat

Przeciwiółko monoklonalne przeciwko propoksyfenowi

Glukozo-6-fosforan

NAD

Bufor Tris

NaN₃ <0.1%

Odczynnik B: Koniugat enzymu

G6PDH znakowane propoksyfenum

Bufor Tris

NaN₃ <0.1%

Środki ostrożności

Do stosowania wyłącznie w diagnostyce *in vitro*.

Należy przestrzegać standardowych środków ostrożności obowiązujących podczas pracy ze wszystkimi odczynnikami analitycznymi. Odczynniki zawierają środek konserwujący – azydok sodu. Nie polyać. Unikać kontaktu ze skórą i błonami śluzowymi.

Przygotowanie oznaczenia

Odczynniki są gotowe do użycia.

Uwaga 1.: Wkładając fiolki lub naczynia z odczynnikami do analizatora KoneLab, należy się upewnić, że w sztycze naczynia ani na powierzchni odczynnika nie ma pęcherzyków powietrza.

Uwaga 2.: Przed rozpoczęciem oznaczenia roztwory odczynników powinny osiągnąć temperaturę rotora na odczynniki w analizatorze.

Uwaga 3.: Zaleca się, by ostrożnie wymieszać odczynniki przed użyciem.

Przechowywanie i stabilność

Odczynniki zachowują stabilność do terminu ważności podanego na etykiecie, o ile są przechowywane w temperaturze 2...8°C w zamkniętych fiolkach.

Po otwarciu odczynniki mogą być stosowane w ciągu 6 miesięcy lub przed upływem terminu ważności, w zależności od tego co przypada wcześniej, pod warunkiem że były przechowywane w temperaturze 2...8°C bez dostępu zanieczyszczeń.

Jeżeli odczynniki nie są wykorzystywane, zaleca się, by wyjąć fiolki z odczynnikami z analizatora, zamknąć i przechowywać w chłodziance. Pozwala to na uniknięcie częstych kalibracji.

Pobieranie próbek

Typ próbki

Mocz. Pobrać próbki mocz do czystych pojemników szklanych lub plastikowych.

Przed przystąpieniem do badania odwrócić próbki o wysokim stopniu zmętnienia.

Środki ostrożności

Jeżeli pH próbki mocz wykracza poza wartości prawidłowe lub stężenie kreatyniny jest niższe od prawidłowego, należy podejrzewać zanieczyszczenie materiału (4,5,6). Zanieczyszczenie próbki mocz może być przyczyną błędного oznaczenia.

Jeżeli podejrzewa się zanieczyszczenie, należy pobrać nową próbkę.

Próbki ludzkiego materiału biologicznego powinny być traktowane jako potencjalnie zakaźne.

Przechowywanie (4,5,6)

Zaleca się stosowanie próbek świeżego mocz. Jeżeli badanie nie jest wykonywane natychmiast po pobraniu, próbki mocz można przechowywać przez okres co najmniej jednego tygodnia w temperaturze 2...8°C, a jeżeli konieczne jest dłuższe przechowywanie – po zamrożeniu do temperatury -20°C.

Uwaga: Należy zawsze przestrzegać krajowych zaleceń w zakresie postępowania i przechowywania substancji uzależniających (4,5,6).

SPOSÓB WYKONANIA TESTU

Informacje dotyczące automatycznego przeprowadzenia testu przedstawiono w Źródłowej instrukcji obsługi i Uwagach dotyczących obsługi analizatora KoneLab. Nie gwarantuje że właściwe wydajności żadnych zastosowań, które nie otrzymały atestu firmy Thermo Fisher Scientific Oy. Tego typu zastosowania powinny zostać poddane walidacji przez Użytkowników.

Dostarczone materiały

Odczynniki, zgodnie z opisem powyżej.

Materiały niezbędne do wykonania badania, lecz niedostarczane

Kalibratory i odczynniki kontrolne, zgodnie z opisem poniżej.

Kalibracja

Dostępne są następujące kalibratory:

Nr kat. 981720 DoA Negative Calibrator (Kalibrator ujemny DoA), 1x10 ml

Nr kat. 981724 DoA Calibrator B1 (Kalibrator B1 DoA), 1x10 ml, 150 µg/l (ng/ml)

Nr kat. 981725 DoA Calibrator B2 (Kalibrator B2 DoA), 1x10 ml, 300 µg/l (ng/ml),

wartość odcięcia

Nr kat. 981726 DoA Calibrator B3 (Kalibrator B3 DoA), 1x10 ml, 500 µg/l (ng/ml)

Nr kat. 981727 DoA Calibrator B4 (Kalibrator B4 DoA), 1x10 ml, propoksafen 1000 µg/l (ng/ml).

Zgodność z normami:

Zobacz wkładki informacyjne załączone do kalibratorów.

Metoda jakościowa

Kalibrator B2 DoA (propoksafen w stężeniu 300 µg/l) stanowi odczynnik odniesienia stosowany w celu rozróżniania próbek dodatkowych i ujemnych.

Metoda półościowa

W przypadkach, w których istnieje konieczność określenia przyblizonego stężenia propoksafenu, można sporządzić krzywą kalibracyjną przy zastosowaniu Kalibratora ujemnego DoA, Kalibratora B2 DoA lub Kalibratora B4 DoA bądź wykonać kalibrację przy użyciu Kalibratora B1 DoA i Kalibratora B3 DoA.

Po rozpoczęciu nowej butelki odczynnika lub stwierdzeniu wyników kontroli poza wyznaczonymi granicami należy wykonać powtórную kalibrację testu.

Kontrola jakości

Dostępne odczynniki kontrolne:

Nr kat. 981728 DoA Control Set B (Zestaw kontrolny B DoA),

2 x 5 ml Poziom 1 B, propoksafen 225 µg/l (ng/ml)

2 x 5 ml Poziom 2 B, propoksafen 375 µg/l (ng/ml)

Zobacz wkładki informacyjne załączone do odczynników kontrolnych.

W każdej pracowni analitycznej należy ustalić częstotliwość wykonywania kontroli.

Zgodnie z zasadami Dobréj Praktyki Laboratorium, zaleca się wykonywanie kontroli w każdym dniu badania próbek pochodzących od pacjentów oraz po każdej kalibracji. Zaleca się wykonanie dwóch poziomów kontroli – jednego dla wartości przekraczających poziom odcięcia o 25% i drugiego dla wartości niższych od poziomu odcięcia o 25% (6).

Wyniki próbek używanych do kontroli jakości powinny się zawierać w granicach ustalonych w danej pracowni analitycznej.

Po każdej zmianie partii odczynnika lub kalibratora zaleca się wykonanie ponownej oceny kontrolnych wartości docelowych i zakresów kontroli.

OBLCZANIE WYNIKÓW

Metoda jakościowa

Porównać wartości pomiaru zmiany absorbancji próbki pochodzącej od pacjenta (A/min) z wartością odcięcia zmiany absorbancji kalibratora (A/min). Próbki, w przypadku których uzyskano zmianę absorbancji (A/min) równą lub większą niż wartość zmiany kalibratora (A/min), uważa się za dodatnie. Próbki, w przypadku których uzyskano zmianę absorbancji (A/min) mniejszą niż wartość zmiany absorbancji kalibratora (A/min), uważa się za ujemne.

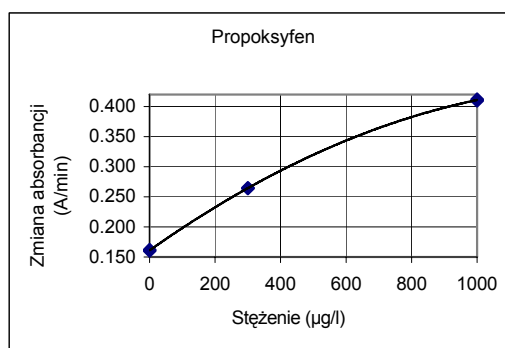
Metoda półościowa

Wyniki są obliczane automatycznie w analizatorze KoneLab na podstawie krzywej kalibracyjnej. Krzywa kalibracyjna jest sporządzana na podstawie pomiaru kalibratorów metodą wygładzenia połączenia punktów pomiarowych.

Uwaga: Oznaczenia immunologiczne pozwalające na uzyskanie jednego wyniku opisującego obecność substancji macierzystej i jej metabolitów nie nadają się do pełnej analizy ilościowej stężenia poszczególnych składników. Interpretując wyniki, należy uwzględnić ewentualną znaczną zmienność stężenia w moczu w zależności od ilości przyjmowanych płynów i innych zmiennej czynników biologicznych.

Jeżeli uzyskano błąd liniowości oznaczenia w przypadku danej próbki, należy powtórzyć badanie, a jeśli wynik nielinowy się utrzymuje, należy wykonać badanie przy użyciu innej metody.

Krzywa kalibracyjna (przykład, 3 kalibratory)



KoneLab 20XT/30/60. Przebieg krzywej kalibracyjnej zależy od partii odczynników i rodzaju analizatora.

OGRANICZENIA PROCEDURY

1. Dodatni wynik opisywanego testu wskazuje jedynie obecność propoksafenu i niekoniecznie koreluje z nasileniem działania fizjologicznego i psychologicznego.
2. Dodatni wynik opisywanego badania powinien zostać potwierdzony przy użyciu innej niemierniologicznej metody diagnostycznej, np. GC lub GC/MS.
3. Test, o którym mowa w niniejszym dokumencie, jest przeznaczony wyłącznie do badania ludzkiego moczu.
4. Niektóre substancje i (lub) czynniki, inne niż analizowane w badaniu swoistości (np. błędy techniczne lub proceduralne), mogą zakłócać przebieg opisywanego testu i powodować uzyskanie fałszywych wyników.

WARTOŚCI OCZEKIWANE

Metoda jakościowa

Wyniki badania prowadzonego metodą jakościową pozwalają jedynie na odróżnienie próbek dodatkowych (wartość odcięcia: ≥300 µg/l) od próbek ujemnych. Ocena ilości substancji uzależniającej wykrywanej w próbках dodatkowych nie jest możliwa.

Metoda półościowa

Wyniki badania prowadzonego metodą półościową odzwierciedlają jedynie przybliżone sumaryczne stężenie badanej substancji (zobacz również część **Obliczanie wyników**).

CHARAKTERYSTYKA WYDAJNOŚCIOWA

Granica wykrywalności (9)

20 µg/l (ng/ml) (przy zastosowaniu wartości odcięcia 300 µg/l).

Granica wykrywalności, oznaczająca najniższe mierzalne stężenie, które może być odróżnione od stężenia Kalibratora ujemnego, jest obliczana jako stężenie Kalibratora ujemnego +3 SD (w jednej serii, n=24).

Niedokładność (9)

Metoda jakościowa (jednostka: zmiana absorbancji A/min)

Propoxafen	Wart. średnie (Poziom 1.) 0.214 A/min		Wart. średnie (Wart. odcięcia) 0.255 A/min		Wart. średnie (Poziom 2.) 0.290 A/min	
	SD	CV%	SD	CV%	SD	CV%
W jednej serii	0.0015	0.7	0.0010	0.4	0.0013	0.4
W różnych dniach	0.0010	0.5	0.0012	0.4	-	-
Sumarycznie	0.0018	0.8	0.0023	0.9	0.0015	0.5

Metoda półościowa (kalibracja 3 kalibratorami) (jednostka: µg/l [ng/ml])

Propoxafen	Wart. średnie (Poziom 1.) 167 µg/l		Wart. średnie (Wart. odcięcia) 302 µg/l		Wart. średnie (Poziom 2.) 437 µg/l	
	SD	CV%	SD	CV%	SD	CV%
W jednej serii	4.8	2.8	3.9	1.3	5.5	1.3
W różnych dniach	5.3	3.1	8.8	2.8	11.1	2.5
Sumarycznie	7.1	4.1	11.4	3.7	12.7	2.9

Badanie precyzji przeprowadzono na podstawie wytycznych zawartych w dokumencie NCCLS EP5-A, w analizatorze KoneLab 30, wykonując 40 oznaczeń w ciągu 10 dni.

Porównanie metod (9)

Przy użyciu opisywanego testu na propoksyfen w analizatorze KoneLab 60 zbadano w sumie 55 próbek moczu.

Propoksyfen	Próbki dodatnie badane metodą GC oraz próbki niezawierające substancji uzależniających	
	+	-
KoneLab 60 wartość odcięcia 300 µg/l	+ 26 0	
	- 0 29	

Wyniki uzyskane w poszczególnych pracowniach analitycznych mogą się różnić od podanych parametrów wydajnościowych.

Swoistość (9)

Przy użyciu opisywanego testu analizowano reaktywność krzyżową propoksyfenu, związków pokrewnych oraz szeregu innych substancji o możliwym działaniu zakłócającym. Poniżej przedstawiono podsumowanie wyników uzyskanych dla określonych stężeń związków o potencjalnej reaktywności krzyżowej.

Badane stężenia związków, dla których uzyskano wartości odpowiadające w przybliżeniu wartości odcięcia kalibratora (300 µg/l):

Związek	Badane stężenie (mg/l, µg/ml)
Propoksyfen	0.300
Nonpropoxifen	0.500

Badane stężenia związków, dla których uzyskano wynik ujemny w odniesieniu do wartości odcięcia kalibratora (300 µg/l):

Związek	Stężenie (mg/l)	Związek	Stężenie (mg/l)
Acetaminofen	1000	Metakwalon	500
Kwas acetylosalicylowy	1000	Morfina	200
Amiryptylina	50	Nortryptylina	50
d-amfetamina	1000	Oksazepam	300
Benzoiłekgonina	1000	Fencyklidyna	400
Kofeina	100	Feniramina	100
Karbamazepina	20	Fenobarbital	1000
Chlorpromazyna	10	Fenytoina	40
Kodeina	500	Prymidon	24
Dekstrometorfan	200	Sekobarbital	1000
Doksylamina	100	Teofilina	40
Imipramina	100	Kwas walproinowy	150
Metadon	100		

Przedstawione wyniki badania swoistości nie stanowią ostatecznych wartości referencyjnych; należy je traktować jako wyniki orientacyjne. Procesy metaboliczne u ludzi mogą się różnić; nie ma możliwości dokładnego powtórzenia efektów procesu koniugacji i innych procesów metabolicznych. Należy uwzględnić te zależności, stosując pomocnicze wskaźniki dotyczące reaktywności krzyżowej podczas interpretacji wyników pacjentów.

PIŚMIENIĘTWO

- Burtis, CA and Ashwood, E R (ed.), Tietz Fundamentals of Clinical Chemistry, 5th edition, W B Saunders Company, Philadelphia, 2001, pp. 659-679.
- Levine, B. (ed), Principles of Forensic Toxicology, 2nd printing, AACC, USA, 2002.
- Rubenstein, K.E. et al., Homogenous Enzyme Immunoassay: A New Immunochemical Technique. Biochem. Biophys. Res. Commun. 47, 1972, pp. 846-851.
- Urine Testig for Drug of Abuse. National Institute on Drug Abuse NIDA Research Monograph 73, 1986.
- Modi 3/2001 Labquality Oy:n huumausaine-analytiikkatoryhmä: Suositus humumetestauksen suorittamisesta. Labquality Oy, Art-Print Oy, Kokkola, Finland, 2001.
- NCCLS Document T/DM8-A: Urine Drug Testing in the Clinical Laboratory; Approved Guideline, February 1999.
- Critical Issues in Urinalysis of Abused Substances: Report of the Substance-Abuse Testing Committee, Clin Chem. 34/3, 1988, pp. 605-632.
- Buchan, B.J. et al. Evaluation of the Accuracy On-Site Multi-Analyte Drug Testing Devices in the Determination of the Prevalence of Illicit Drug Drivers, J. Forensic Sci. 1998 pp. 395-399.
- Dane znajdują się w dokumentacji firmy Thermo Fisher Scientific Oy.

PRODUCENT

Thermo Fisher Scientific Oy
Clinical Diagnostics Finland
Ratastie 2, P.O. Box 100, FI-01621 Vantaa, Finlandia
tel. +358 9 329 100; faks +358 9 3291 0300
www.thermo.com/konelab

Data zatwierdzenia (rrrr-mm-dd)

2007-08-30

Zmiany w stosunku do poprzedniej wersji

Zaktualizowano nazwę firmy.

PT

KoneLab™ / Série T**PROPOXYPHENE**

PROPOXIFENO

REF 981686 2 x 30 ml

ESTE FOLHETO INFORMATIVO É APLICÁVEL PARA USO FORA DOS E.U.A. QUALQUER REFERÊNCIA AOS SISTEMAS KONELAB TAMBÉM SE REFERE À SÉRIE T.

USO PRETENDIDO

Para a determinação qualitativa ou semi-quantitativa *in vitro* do propoxifeno na urina humana, nos analisadores KoneLab 20XT, 30 e 60.

Este ensaio fornece apenas resultados preliminares do teste analítico. Deverá usar um método mais específico para confirmar o resultado como por exemplo a cromatografia gasosa/espectrometria de massa (GC/MS). Deverá aplicar um exame clínico e uma avaliação profissional a qualquer resultado do teste que indique abuso de substâncias, particularmente se forem usados resultados preliminares positivos.

SUMÁRIO (1)

O propoxifeno é um opioide estruturalmente semelhante à metadona. É um analgésico narcótico bastante prescrito com cerca de metade da potência da codeína, quando ambos são administrados por via oral. O propoxifeno é quase sempre prescrito em conjunção com o acetaminofeno ou o salicílico.

O propoxifeno é rapidamente absorvido, sendo metabolizado no fígado para norpropoxifeno. A meia-vida de eliminação do propoxifeno é de cerca de 15 horas (8 a 24 horas) e a do norpropoxifeno é de 27 horas (24 a 34 horas). O norpropoxifeno pode contribuir para os efeitos analgésicos e cardiotóxicos do propoxifeno. Uma dose excessiva acidental ou intencional do propoxifeno pode provocar convulsões, alucinações, confusão, colapso cardiovascular, depressão respiratória e, em casos mais graves, pode provocar a morte. A morte, normalmente é resultado de uma depressão respiratória e de uma arritmia cardíaca, é mais comum quando o propoxifeno é ingerido com outro depressor do sistema nervoso central, como o álcool.

Na urina o metabolito norpropoxifeno está presente em concentrações bastante mais elevadas do que a sua substância principal, o propoxifeno. O propoxifeno é detectável na urina durante 2 dias após o período de ingestão.

PRINCIPIO DO PROCEDIMENTO (2,3)

O ensaio do propoxifeno é um imunoensaio líquido enzimático homogêneo pronto-a-usar. O ensaio baseia-se na competição entre uma enzima marcada com a substância, a glucose-6-fosfat desidrogenase (G6PDH), e a substância livre proveniente de uma amostra de urina por uma quantidade fixa de locais de ligação de anticorpos específicos. Na ausência da substância livre proveniente da amostra, a G6PDH marcada com a substância é ligada pelo anticorpo específico e a atividade da enzima é inibida. Este fenômeno cria uma relação directa entre a concentração da substância na urina e a atividade da enzima. A atividade da enzima G6PDH é determinada espectrofotometricamente a 340 nm através da medição da sua capacidade em converter a nicotinamida-adenina-dinucleotídio (NAD) em NADH.

Este ensaio usa um corte de 300 µg/l (ng/ml) de propoxifeno.

INFORMAÇÕES DOS REAGENTES

Reagente A 2 x 15 ml

Reagente B 2 x 15 ml

Concentrações

Reagente A: Reagente do anticorpo/substrato

Anticorpos anti-propoxifeno (monoclonais)

Glucose-6-fosfato

NAD

Tampão Tris

NaN₃ < 0.1 %

Reagente B: Reagente do conjugado enzimático

G6PDH marcada com propoxifeno

Tampão Tris

NaN₃ < 0.1 %**Precauções**Só para uso diagnóstico *in vitro*.

Adote as precauções habitualmente requeridas para o manuseamento dos reagentes de laboratório. Os reagentes contêm azida de sódio como conservante. Não ingira. Evite o contacto com a pele e com as membranas mucosas.

Preparação

Os reagentes estão prontos a usar.

Nota 1: Certifique-se de que não há nenhuma bolha no gargalo do frasco ou na superfície do reagente quando inserir os frascos ou as ampolas do reagente no analisador KoneLab.

Nota 2: Antes de efectuar o ensaio deverá colocar as soluções dos reagentes à temperatura do disco dos reagentes do analisador.

Nota 3: Recomenda-se que misture cuidadosamente os reagentes antes de usar.

Armazenamento e estabilidade

Os reagentes que se encontram em frascos fechados permanecem estáveis até à data indicada no rótulo, desde que mantidos a 2...8 °C.

Os reagentes abertos podem ser usados durante 6 meses ou até ao prazo de validade, o que ocorrer primeiro, se forem guardados fechados a 2...8 °C, e sempre que a contaminação for evitada.

Recomenda-se que retire os frascos dos reagentes do analisador e que os mantenham fechados no frigorífico sempre que não forem utilizados, como forma de evitar uma calibragem frequente.

COLHEITA DA AMOSTRA**Tipo de amostra**

Urina. Recolha as amostras de urina em recipientes de plástico ou de vidro limpos. Antes de analisar, centrifuge as amostras com uma turvação alta.



Precações

As amostras de urina fora do intervalo normal do pH da urina ou abaixo da concentração normal de creatinina na urina devem ser consideradas como podendo ter sido adulteradas (4,5,6). A adulteração da amostra de urina pode provocar resultados errados. Se suspeitar da ocorrência de adulto-ração, obtenha outra amostra.

As amostras humanas devem ser manuseadas e eliminadas como se fossem potencialmente infecciosas.

Armazenamento (4,5,6)

Recomenda-se o uso de amostras de urina recentes. Se não forem analisadas imediatamente, as amostras de urina podem ser armazenadas durante pelo menos uma semana a 2...8 °C, para um período de armazenamento superior congele a -20 °C.

Nota: Cumprá sempre as recomendações nacionais do seu próprio país em relação ao manuseamento e armazenamento de amostras relativas a abuso de substâncias (4,5,6).

PROCEDIMENTO

Consulte o Manual de referência e as Notas de aplicação para obter mais informações sobre o procedimento automático do analisador Konelab. Qualquer aplicação não validada pela Thermo Fisher Scientific Oy não pode ter o desempenho garantido e, por isso, tem de ser avaliada pelo utilizador.

Materiais fornecidos

Reagentes conforme descrito acima.

Materiais necessários mas não incluídos

Calibradores e controlos conforme indicado abaixo.

Calibragem

Estão disponíveis os calibradores seguintes:

Código 981720 Calibrador Negativo DoA, 1 x 10 ml

Código 981724 Calibrador B1 DoA, 1 x 10 ml, 150 µg/l (ng/ml)

Código 981725 Calibrador B2 DoA, 1 x 10 ml, 300 µg/l (ng/ml), corte.

Código 981726 Calibrador B3 DoA, 1 x 10 ml, 500 µg/l (ng/ml)

Código 981727 Calibrador B4 DoA, 1 x 10 ml, 1000 µg/l (ng/ml), propoxifeno

Rastreabilidade:

Consulte o folheto informativo incluído com os calibradores.

Protocolo Qualitativo

O Calibrador B2 DoA (300 µg/l propoxifeno) é usado como referência para a distinção entre amostras positivas e amostras negativas.

Protocolo semi-quantitativo

Quando uma estimativa aproximada da concentração de propoxifeno é requerida, é possível estabelecer uma curva de calibragem com o Calibrador Negativo DoA, com o Calibrador B2 DoA e com o Calibrador B4 DoA ou, no caso de um uso de calibragem mais abrangente, também o Calibrador B1 DoA e o Calibrador B3 DoA.

Faça uma nova calibragem do teste sempre que usar um novo frasco do reagente ou se os resultados do controlo se situarem fora dos limites estabelecidos.

Controlo de qualidade

Controlos disponíveis:

Código 981728 Conjunto B do Controlo DoA,

2 x 5 ml Nível 1 B, 225 µg/l (ng/ml) propoxifeno

2 x 5 ml Nível 2 B, 375 µg/l (ng/ml) propoxifeno

Consulte o folheto informativo incluído na embalagem dos controlos.

Cada laboratório deve estabelecer a sua própria frequência de controlo.

A boa prática laboratorial sugere que os controlos sejam testados sempre que forem testadas amostras do paciente e sempre que seja efectuada a calibragem. Recomenda-se o ensaio de dois níveis de controlos; um 25% acima do corte; o outro 25% abaixo do corte (6).

Os resultados das amostras de controlo de qualidade devem ficar dentro dos limites predefinidos pelo laboratório.

Recomenda-se que seja feita a reavaliação dos alvos e dos limites do controlo após qualquer alteração do lote do reagente ou do calibrador.

CÁLCULO DE RESULTADOS**Resultados qualitativos**

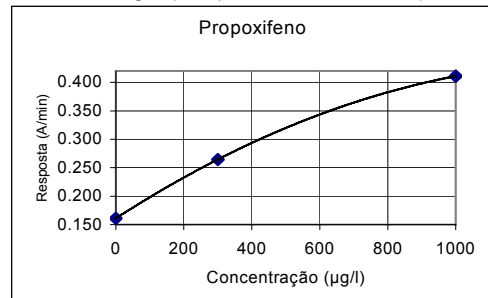
Compare os valores de resposta da amostra do paciente (A/min) com os valores de resposta do calibrador de corte (A/min). As amostras que produzirem um valor de resposta (A/min) igual ou superior ao valor da resposta (A/min) do calibrador são consideradas positivas. As amostras que produzirem um valor de resposta (A/min) inferior ao valor de resposta (A/min) do calibrador são consideradas negativas.

Resultados semi-quantitativos

Os resultados são calculados automaticamente pelo analisador Konelab com uma curva de calibragem. A curva de calibragem é gerada a partir dos calibradores medidos, usando o ajuste de "spline".

Nota: Os imunoensaios que produzem um único resultado na presença da substância principal e dos seus metabolitos não conseguem quantificar a concentração dos componentes individuais. A interpretação dos resultados deve ter em consideração que as concentrações de urina podem variar bastante com a ingestão de líquidos e com outras variáveis biológicas.

Os resultados da amostra com aviso de linearidade devem ser novamente ensaiados e se continuarem a não ser lineares devem ser confirmados com outros métodos.

Curva de calibragem (exemplo, 3 calibradores usados)

Konelab 20XT/30/60. A curva de calibragem depende do lote e do analisador.

LIMITAÇÕES DO PROCEDIMENTO

- Um resultado positivo neste ensaio indica apenas a presença do propoxifeno e não está necessariamente relacionado com a extensão dos efeitos fisiológicos e psicológicos.
- Um resultado positivo neste ensaio deve ser confirmado através de outro método não-imunológico tal como a GC ou a GC/MS.
- O teste foi concebido para ser usado apenas na urina humana.
- É possível que outras substâncias e/ou factores além dos investigados no estudo de especificidade possam interferir com o teste e originar resultados falsos, como por ex., os erros técnicos ou processuais.

VALORES DE REFERÊNCIA**Procedimento qualitativo**

Quando o procedimento qualitativo é executado, os resultados do ensaio distinguem apenas as amostras positivas ≥ 300 µg/l (corte) das amostras negativas. A quantidade de substância detectada numa amostra positiva não pode ser estimada.

Procedimento semi-quantitativo

Quando o procedimento semi-quantitativo é executado, os resultados demonstram apenas concentrações cumulativas aproximadas da substância a ser testada. (Consulte também a secção **Cálculo dos Resultados**)

CARACTERÍSTICAS DE DESEMPENHO**Limite de detecção (9)**

Qualitativa (Unidade do resultado: Resposta A/min)

Propoxifeno	Média (Nível 1)		Média (corte)		Média (Nível 2)	
	DS	CV%	DS	CV%	DS	CV%
Ensaio	0.0015	0.7	0.0010	0.4	0.0013	0.4
Vários dias	0.0010	0.5	0.0012	0.4	-	-
Total	0.0018	0.8	0.0023	0.9	0.0015	0.5

Semi-quantitativa (calibrada com 3 calibradores) (Unidade do resultado: µg/l (ng/ml))

Propoxifeno	Média (Nível 1)		Média (corte)		Média (Nível 2)	
	DS	CV%	DS	CV%	DS	CV%
Ensaio	4.8	2.8	3.9	1.3	5.5	1.3
Vários dias	5.3	3.1	8.8	2.8	11.1	2.5
Total	7.1	4.1	11.4	3.7	12.7	2.9

Efectuou-se um estudo de precisão de acordo com as directrizes do Documento EP5-A da NCCLS mediante a utilização de um analisador Konelab 30 durante 10 dias, com um número de medições equivalente a $n = 40$.

Comparação de métodos (9)

Foram testadas um total de 55 amostras de urina com o ensaio do Propoxifeno no analisador Konelab 60.

Propoxifeno	As amostras positivas testaram por GC, e a droga livre amostras	
	+	-
Konelab 60 300 µg/l corte	26	0
-	0	29

Os resultados obtidos em laboratórios individuais podem diferir dos dados de desempenho fornecidos.

Especificidade (9)

O propoxifeno, os compostos semelhantes ao propoxifeno e diversas substâncias interferentes potenciais foram testados relativamente à reactividade cruzada no ensaio. O quadro seguinte resume os resultados obtidos nas concentrações testadas para cada reagente cruzado potencial.

Concentração dos compostos testados que produzem um resultado aproximadamente equivalente ao calibrador de corte (300 µg/l):

Composto	Concentração testada (mg/l, µg/ml)
Propoxifeno	0.300
Norpropoxifeno	0.500

Concentrações de compostos testados que produzem um resultado negativo relativo ao calibrador de corte (300 µg/l):

Composto	Conc. (mg/l)	Composto	Conc. (mg/l)
Acetaminofeno	1000	Metaqualona	500
Ácido acetilsalicílico	1000	Morfina	200
Amitriptilina	50	Nortriptilina	50
d-Anfetamina	1000	Oxazepam	300
Benzilecgonina	1000	Fenciclidina	400
Caféina	100	Feniramina	100
Carbamazepina	20	Fenobarbital	1000
Clorpromazina	10	Feitonína	40
Codeína	500	Primidona	24
Dextrometorfan	200	Secobarbital	1000
Doxilamina	100	Teofilina	40
Imipramina	100	Ácido valpróico	150
Metadona	100		

Estes resultados de especificidade devem ser usados apenas como orientação geral não se destinando a servirem de referência completa. Os padrões do metabolismo humano variam e o efeito da conjugação e outros processos metabólicos não podem ser totalmente replicados. Tenha sempre esta ideia em mente quando usar este guia de reactividade cruzada como auxílio na interpretação dos resultados dos pacientes.

BIBLIOGRAFIA

- Burtis, CA and Ashwood, E R (ed.), Tietz Fundamentals of Clinical Chemistry, 5th edition, W B Saunders Company, Philadelphia, 2001, pp. 659-679.
- Levine, B. (ed), Principles of Forensic Toxicology, 2nd printing, AACC, USA, 2002.

3. Rubenstein, K.E. et al., Homogenous Enzyme Immunoassay: A New Immunochemical Technique. Biochem. Biophys. Res. Commun. 47, 1972, pp. 846-851.
4. Urine Testig for Drug of Abuse. National Institute on Drug Abuse NIDA Research Monograph 73, 1986.
5. Moodi 3/2001 Labquality Oy:n humausaine-analytiikkatoryhmä: Suositus humetestausken suorittamisesta Labquality Oy, Art-Print Oy, Kokkola, Finland, 2001.
6. NCCLS Document T/DM8-A: Urine Drug Testing in the Clinical Laboratory; Approved Guideline, February 1999.
7. Critical Issues in Urinalysis of Abused Substances: Report of the Substance Abuse Testing Committee, Clin Chem. 34/3, 1988, pp. 605-632.
8. Buchan, B.J. et al., Evaluation of the Accuracy On-Site Multi-Analyte Drug Testing Devices in the Determination of the Prevalence of Illicit Drug Drivers, J. Forensic Sci. 1998 pp. 395-399.
9. Dados arquivados na Thermo Fisher Scientific Oy.

FABRICANTE

Thermo Fisher Scientific Oy
 Clinical Diagnostics Finland
 Ratastie 2, P.O. Box 100, FI-01621 Vantaa, Finlândia
 Tel. +358 9 329 100, Fax +358 9 3291 0300
www.thermo.com/konelab

Data da revisão (aaaa-mm-dd)

2007-08-30

Alterações em relação à versão anterior

Nome da empresa actualizado.



SK

Konelab™ / Série T PROPOXYPHENE

PROPOXYFÉN

REF 981686 2 x 30 ml

**TENTO PRÍBALOVÝ LETÁK JE URČENÝ PRE KRAJINY
MIMO USA. AKÁKOL'VEK ZMIENKA SYSTÉMOV
KONELAB SA VZTAHUJE AJ NA SÉRIU T.**

POUŽITIE

Na *in vitro* kvalitatívne alebo semi-kvantitatívne stanovenie propoxyfénu v ľudskom moči v analyzátoroch Konelab 20XT, 30, 60.

Test poskytuje iba predbežný analytický výsledok. Na potvrdenie výsledku je potrebné použiť viac špecifickú metódu, napr. plynovú chromatografiu/hmotnostnú spektrometriu (GC/MS). Akýkoľvek výsledok testu na zneužívané substancie, najmä v prípade pozitívneho predbežného výsledku, by mal byť klinicky zvážený a profesionálne posúdený.

ZHRUTIE (1)

Propoxyfén je opioid štrukturálne podobný metadonu. Ide o široko predpisované narkotické analgetikum s potencionou približne polovičnou v porovnaní s kodeínom, pri orálnom podaní. Propoxyfén sa najčastejšie predpisuje v kombinácii s acetaminofénom alebo salicylátom.

Propoxyfén sa rýchlo absorbuje a metabolizuje v pečeni na norpropoxyfén. Eliminačný polčas rozpadu je u propoxyfénu približne 15 hodín (8 až 24 hodín) a u norpropoxyfénu 27 hodín (12 až 34 hodín). Norpropoxyfén môže prispievať k analgetickým a kardiotoxickým účinkom propoxyfénu. Náhodne alebo úmyselné predávanie propoxyfénom môže viesť ku kŕčom, halucináciám, zmätanosťi, zlyhaniu srdcovocievneho systému, útlm duchu závažných prípadoch môže spôsobiť smrť. Smrť, zvyčajne následkom útlmu duchu a srdcové aritmie, je častejšia ak dojde k požitíu propoxyfénu s ďalšou látkou tlmiacou CNS, napr. s alkoholom.

V moči je metabolit norpropoxyfén prítomný v oveľa väčšej koncentrácií ako materská látka propoxyfén. Propoxyfén možno zistíť v moči približne 2 dni po požití.

PRINCÍP METÓDY (2,3)

Test Propoxyfén je tekutým homogenným enzymatickým imunotestom pripraveným na použitie. Test je založený na kompeticii substanciou označeným enzymom glukózo-6-fosfat dehydrogenázou (G6PDH) s volnou substanciou zo vzorky moča o veľkej dané množstve väzobných miest na špecifické protílátku. Pri absencii volnej substancie vo vzoreku sa substanciou označený enzym G6PDH viaže na špecifickú protílátku a inhibuje jeho aktivitu. Tentý jav spôsobuje priamy vzťah medzi koncentráciou substancie v moči a aktívnotou enzymu. Aktívnosť enzymu G6PDH sa stanovuje spektrofotometricky pri 340nm meraním jeho schopnosti konvertovať nikotinamid adenín dinukleotid (NAD) na NADH.

Test používa hranicu hodnotu propoxyfénu 300 µg/l (ng/ml).

INFORMÁCIE O ČINIDLÁCH

Činidlo A 2 x 15 ml
 Činidlo B 2 x 15 ml

Koncentrácie

Činidlo A: Protilátka / substrát činidlo
 Protilátka proti propoxyfénu (monoklonálne)
 Glukózo-6-fosfát
 NAD
 Tris pufer
 $\text{NaN}_3 < 0.1\%$
 Činidlo B: Činidlo enzymového konjugátu
 G6PDH označené propoxyfénom
 Tris pufer
 $\text{NaN}_3 < 0.1\%$

Varovanie

Len na *in vitro* diagnostiku.

Dodržujte normálne bezpečnostné opatrenia, ktoré sú nevyhnutné pri manipulácii so všetkymi laboratórnymi činidlami. Činidlo obsahuje azid sodný ako konzervačnú látku. Neprehľitate/nepozívajte. Zabráňte styku s pokožkou a sliznicami.

Priprava

Činidlá sú pripravené na použitie.

Poznámka 1: Pred vložením nádobiek do analyzátoru Konelab skontrolujte, či sa v hridle nádobky, alebo na povrchu činidla nenachádzajú bublinky.

Poznámka 2: Tozotky činidiel musia mať pred testom teplotu reakčného disku analyzátoru.

Poznámka 3: Odporúča sa činidlá pred použitím jemne premiešať.

Uskladnenie a trvanlivosť

Činidlá v neotvorených nádobkách sú stabilné pri 2...8°C až do dátumu exspirácie vytláčeného na štítku.

Otvorené činidlá možno používať po dobu 6 mesiacov alebo do dátumu exspirácie (podľa toho, čo nastane skôr), ak sú skladované pevne uzavreté pri teplote 2...8 °C a nedojde k ich kontaminácii.

Ak nádobky s činidlom nepoužívate, odporúča sa vybrať ich z analyzátoru a skladovať ich uzavreté v chladničke, aby ste sa vyhli častej kalibrácií.

ODBER VZRIEK

TYP VZORKY Moč. Vzorky moča odoberajte do čistých plastových alebo sklenených nádobiek.

Vzorky s vysokou turbiditou pred analýzou centrifugujte.

Varovanie

U vzorkov moča s pH mimo bežné rozmedzie alebo s koncentráciou kreatinínu v moči nižšou ako je norma, by mali považovať za znehodnotené (4,5,6). Znehodnotenie vzorky moča môže spôsobiť chybné výsledky.

Ak predpokladáte znehodnotenie, odoberte ďalší vzorek.

Manipulujte a znehodnocujte ľudské vzorky ako potenciálne infekčný materiál.

Uskladnenie (4,5,6)

Odporúča sa použiť čerstvé vzorky moča. Ak vzorky moča neanalyzujete okamžite, možno ich skladovať minimálne jeden týždeň pri 2...8 °C alebo dĺhšie pri zmrzení na -20 °C.

Poznámka: Vždy postupujte podľa odporúčaní svojej krajiny pre manipuláciu a uskladnenie vzoriek zneužívaných substancií (4,5,6)

TESTOVACÍ POSTUP

Automatický postup použitia analyzátoru Konelab nájdete v manuáli a Používateľskej príručke. Meranie postupom, ktorý nie je validizovaný firmou Thermo Fisher Scientific Oy nie je garantované a musí byť vyhodnotené užívateľom.

Poskytnuté materiály

Činidlo popísané vyššie.

Materiály potrebné, ale neposkytované

Kalibrátory a kontroly uvedené nižšie.

Kalibrácia

K dispozícii sú nasledujúce kalibrátory:

Kód 981720 DoA Negatívny kalibrátor, 1 x 10 ml

Kód 981724 DoA Kalibrátor B1, 1 x 10 ml, 150 µg/l (ng/ml)

Kód 981725 DoA Kalibrátor B2, 1 x 10 ml, 300 µg/l (ng/ml), hranicná hodnota

Kód 981726 DoA Kalibrátor B3, 1 x 10 ml, 500 µg/l (ng/ml)

Kód 981727 DoA Kalibrátor B4, 1 x 10 ml, 1000 µg/l (ng/ml) propoxyfénu.

Odvoditeľnosť:

Pozrite si prosím príbalový leták ku kalibrátorom.

Kvalitatívny protokol

Ako referencia na rozlíšenie pozitívnych a negatívnych vzoriek sa používa DoA Kalibrátor B2 (300 µg/l propoxyfénu).

Semi-kvantitatívny protokol

Ak sa vyžaduje iba hrubý odhad koncentrácie propoxyfénu, kalibračnú krivku možno vytvoriť s DoA Negatívnym kalibrátorom, DoA Kalibrátorom B2 a DoA Kalibrátorom B4 alebo pri komplexnej kalibrácii použiť tiež DoA Kalibrátor B1 a DoA Kalibrátor B3.

Test rekalibruje vždy keď použijete novú fľašu s činidlom alebo keď sú kontrolné výsledky mimo stanovených rozmedzi.

Kontrola kvality

Dostupné kontroly:

Kód 981728 DoA Kontrolná sada B,

2 x 5 ml Úroveň 1 B, 225 µg/l (ng/ml) propoxyfénu

2 x 5 ml Úroveň 2 B, 375 µg/l (ng/ml) propoxyfénu

Pozrite si prosím príbalovú informáciu ku kontrolám.

Každé laboratórium by si malo stanoviť vlastnú frekvenciu kontrol.

Pri dobrej laboratórnej praxi sa odporúča kontroly testovať každý deň, keď sú testované vzorky pacienta a pri každej kalibrácii. Odporúča sa testovať dve úrovne kontrol; jednu 25% nad hranicnou hodnotou a druhú 25% pod hranicnou hodnotou (6).

Výsledné hodnoty kontrolných vzoriek by mali byť v rozmedzi referenčných hodnôt laboratória.

Po zmenze šarže činidla alebo kalibrátora sa odporúča prehodnotiť kontrolné hodnoty a rozsahy.

VÝPOČET VÝSLEDKOV**Kvalitatívne výsledky**

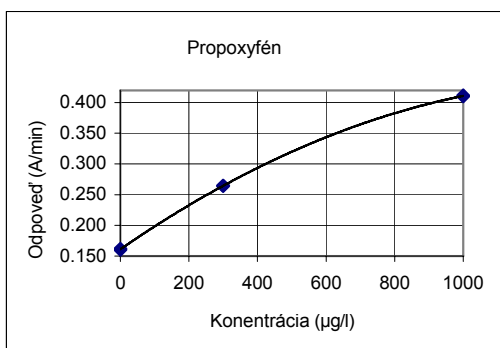
Porovnajte hodnoty odozvy vzorky pacienta (A/min) s hranicnými hodnotami odozvy kalibrátora (A/min). Vzorky produkujúce hodnotu odozvy (A/min) rovnú alebo väčšiu ako hodnotu odozvy kalibrátora (A/min) sa považujú za pozitívne. Vzorky produkujúce hodnotu odozvy (A/min) menšiu ako hodnotu odozvy kalibrátora (A/min) sa považujú za negatívne.

Semi-kvantitatívne výsledky

Výsledky sa automaticky vypočítajú Konelab analyzátorom pomocou kalibračnej krivky. Kalibračná krivka sa vytvára zo zmeraných kalibrátorov metódou spline fit.

Poznámka: Imunotesty produkujúce jeden výsledok v prítomnosti materskej látky a jej metabolítov nemôžu poskytnúť presnú kvantitatívnu koncentráciu jednotlivých komponentov. Interpretácia výsledkov musí zohľadniť, že koncentrácia v moči sa môže výrazne meniť s príjomom tekutín a ďalšími biologickými premennými.

Výsledky vzoriek, ktoré sú nelineárne by mali byť pretestované a v prípade, že sú stále nelineárne, mali byť potvrdené ďalšími metódami.

Kalibračná krivka (príklad, použitie 3 kalibrátorov)

Konetlab 20XT/30/60. Kalibračná krivka závisí od šarže a analyzátora.

OBMEDZENIA METODIKY

- Pozitívny výsledok tohto testu naznačuje iba prítomnosť propoxyfénu a nemusí nevyhnutne zodpovedať rozsahu fyziologických a psychologických účinkov.
- Pozitívny výsledok tohto testu by mal byť potvrdený ďalšou neimunologickou metódou ako napr. GC alebo GC/MS.
- Test je určený vyučenému použitie s ľudským močom.
- Je možné, že iné látky a/alebo faktory skúmané v štúdií špecifity môžu interferovať s testom a spôsobovať falšné výsledky, napr. technické alebo procedurálne chyby.

OČAKÁVANÉ HODNOTY**Kvalitatívny postup**

Pri kvalitatívnom poste sa výsledky testu rozlišujú iba na pozitívne $\geq 300 \text{ µg/l}$ (hraničná hodnota) a negatívne vzorky. Množstvo detektovanej látky v pozitívnej vzorke nemožno odhadnúť.

Semi-kvantitatívny postup

Pri semi-kvantitatívnom poste udávajú výsledky iba približné kumulatívne koncentrácie testovanej látky. (Pozrite si tiež časť **Výpočet výsledkov**)

PREVÁDKOVÉ CHARAKTERISTIKY**Hranica citlivosti deteckie (9)**

Kvalitatívne (výsledok v jednotkách: odzva A/min)

Propoxyfén	Priemer (Úroveň 1)		Priemer (hraničná hodnota)		Priemer (Úroveň 2)	
	0.214 A/min	SD	CV%	0.255 A/min	SD	CV%
Počas procesu	0.0015	0.7		0.0010	0.4	
Medzi jednotlivými dňami	0.0010	0.5		0.0012	0.4	
Celkovo	0.0018	0.8		0.0023	0.9	
					0.0015	0.5

Semi-kvantitatívne (kalibrácia 3 kalibrátorom) (výsledok v jednotkách: µg/l (ng/ml))

Propoxyfén	Priemer (Úroveň 1)		Priemer (hraničná hodnota)		Priemer (Úroveň 2)	
	167 µg/l	SD	CV%	302 µg/l	SD	CV%
Počas procesu	4.8	2.8		3.9	1.3	
Medzi jednotlivými dňami	5.3	3.1		8.8	2.8	
Celkovo	7.1	4.1		11.4	3.7	
					12.7	2.9

Vykonalia sa štúdia presnosti v súlade so smernicami NCCLS dokumentu EP5-A s prístrojom Konelab 30 počas 10 dní, s počtom meraní $n=40$.

Porovnanie metód (9)

Celkovo bolo testom Propoxyfén testovaných 55 vzoriek moča na analyzátori Konelab 60.

Propoxyfén	Positívne vzorky		testovanie metódou GC a vzorky bez látky	-
	+	-		
Konetlab 60 300 µg/l hraničná hodnota	26	0		
	0	29		

Výsledky získané v jednotlivých laboratóriách sa môžu lísiť od daných prevádzkových dát.

Specificita (9)

Propoxyfén, zlúčeniny propoxynofénového typu a rôzne potenciálne interferujúce látky boli pri tomto teste testované na skriženú reaktivitu. Nasledujúce tabuľky uvádzajú súhrnné výsledky získané pri koncentráciach testovaných pre každú potenciálne skrižené reagujúcu látku.

Koncentrácie testovaných zlúčenín, ktoré produkujú výsledok približne ekvivalentnú hraničnej hodnote kalibrátora (300 µg/l):

Zlúčenina	Testovaná koncentrácia (µg/l, µg/ml)
Propoxyfén	0.300
Norpropoxyfén	0.500

Koncentrácie testovaných zlúčenín, ktoré produkujú negatívny výsledok vzhľadom na hraničnú hodnotu kalibrátora (300 µg/l):

Zlúčenina	Konc. (mg/l)	Zlúčenina	Konc. (mg/l)
Acetaminofén	1000	Metagualón	500
Kyselina	1000	Morfín	200
acetilsalicílová			
Amitriptylin	50	Nortriptylin	50
d-Amfetamín	1000	Oxazepam	300
Benzoylekgonín	1000	Fencyklidín	400
Kofein	100	Feniramín	100
Karbamazepín	20	Fenobarbital	1000
Chlormazolin	10	Fenytolin	40
Kodeín	500	Prímidon	24
Dextrometorfan	200	Sekobarbital	1000
Doxylamín	100	Teofylín	40
Imipramín	100	Kyselina valproová	150
Metadon	100		

Tieto výsledky špecifity sa musia použiť iba ako smernica a nie sú určené ako úplná referencia. Vzorce ľudskej metabolizmu sa lišia a účinok konjugácie a ostatných metabolických procesov nemožno plne replikovať. Vezmite to prosím do úvahy ak túto smernicu skriženej reaktivitu používate ako pomôcku pri interpretácii výsledkov pacienta.

BIBLIOGRAFIA

- Burtis, CA and Ashwood, E R (ed.), Tietz Fundamentals of Clinical Chemistry, 5th edition, W B Saunders Company, Philadelphia, 2001, pp. 659-679.
- Levine, B. (ed), Principles of Forensic Toxicology, 2nd printing, AACC, USA, 2002.
- Rubenstein, K.E. et al., Homogenous Enzyme Immunoassay: A New Immunochemical Technique. Biochem. Biophys. Res. Commun. 47 , 1972, pp. 846-851.
- Urine Testig for Drug of Abuse. National Institute on Drug Abuse NIDA Research Monograph 73, 1986.
- Moodi 3/2001 Labquality Oy:n huumausaine-analytiikkatyöryhmä: Suositus huumestauksen suorittamisesta Labquality Oy, Art-Print Oy, Kokkola, Finland, 2001.
- NCCLS Document T/DM8-A: Urine Drug Testing in the Clinical Laboratory; Approved Guideline. 1999.
- Critical Issues in Urinalysis of Abused Substances: Report of the Substance-Abuse Testing Committee, Clin Chem. 34/3, 1988, pp. 605-632.
- Buchan, B.J. et al, Evaluation of the Accuracy On-Site Multi-Analyte Drug Testing Devices in the Determination of the Prevalence of Illicit Drug Drivers, J. Forensic Sci., 1998 pp. 395-399.
- Dátia sú k dispozícii v Thermo Fisher Scientific Oy.

VÝROBCA

Thermo Fisher Scientific Oy
Clinical Diagnostics Finland
Ratastie 2, P.O. Box 100, FI-01621 Vantaa, Fínsko
Tel. +358 9 329 100, Fax +358 9 3291 0300
www.thermo.com/konelab

Dátum revízie (RRRR-MM-DD)

2007-08-30

Zmeny od predchádzajúcej verzie
Meno spoločnosti aktualizované.

SV

Konelab™ / T Serien**PROPOXYPHENE**

PROPOXYFEN

REF 981686 2 x 30 ml

**DENNA BIPACKSEDEL GÄLLER UTOM USA.
EVENTUELLA HÄNVISNINGAR TILL KONELAB SYSTEMS
AVSER ÄVEN T SERIEN.**

AVSEDD ANVÄNDNING

För kvalitativ eller halkvantitativ bestämning *in vitro* av propoxyfen i humant urin på Konelab 20XT, 30 och 60 analysatorer.

Denna analys ger endast ett preliminärt analytiskt testresultat. En mer specifik metod måste användas för att bekräfta resultatet, t.ex. gaskromatografi/masspektrometri (GC/MS). Klinisk faktorer och yrkesmässigt omdöme måste beaktas för alla testresultat vad gäller miss bruk av droger, särskilt när preliminära positiva resultat används.

SAMMANFATTNING (1)

Propoxyfen är en opioid som strukturmessigt liknar metadon. Det är ett allmänt ordinerat narkotiskt smärtstillande medel med styrka som är ungefärlig hälften av kodein, när de var och en ges oralt. Propoxyfen ordineras oftast som en kombination med paracetamol eller salicylat.

Propoxyfen absorberas snabbt och metaboliseras i levern till norpropoxyfen. Halveringstiden för eliminering av propoxyfen är cirka 15 timmar (8 till 24 timmar) och för norpropoxyfen 27 timmar (24 till 34 timmar). Norpropoxyfen kan bidra till den smärtstillande och kardiotoxiska inverkan hos propoxyfen. Överdos, av misstag eller avsiktligt, av propoxyfen kan leda till konvulsion, hallucination, förvirring, kardiovaskulär kolaps, nedslatt andningsfunktion och kan i allvarliga fall orsaka dödsfall. Dödsfall, normalt till följd av nedslatt andningsfunktion och hjärtarytm, är mer vanligt när propoxyfen intas tillsammans med annan substans som ger nedslatt funktion hos det centrala nervsystemet, t.ex. alkohol. I urin förekommer metaboliten norpropoxyfen i mycket högre koncentration än dess överordnade drog, propoxyfen. Propoxyfen kan detekteras i urin i cirka 2 dagar efter intag.

Metodjämförelse (9)

Totalt 55 urinprover testades med Propoxyfen-analysen på Konelab 60.

		Positiva prover testade med GC och drogfria prover	
		+	-
Konelab 60 300 µg/l gränsvärde	+	26	0
	-	0	29

Resultaten som erhålls vid varje enskilt laboratorium kan skilja sig från angivna data för prestanda.

Specificitet (9)

Propoxyfen, propoxyfenliknande substanser och olika potentiellt störande substanser testades vad gäller korsreaktivitet i analysen. Följande ger en sammanfattningsvisning av resultaten som erhålls vid de koncentrationer som testades för varje potentiellt korsreagerande substans.

Koncentration av testade substanser som ger ett resultat ungefär likvärdigt med gränsvärdeskalibrator (300 µg/l):

Substans	Koncentration testad (mg/l, µg/ml)
Propoxyfen	0.300
Norpropoxyfen	0.500

Koncentrationer av substanser som testats och givit ett negativt resultat i förhållande till gränsvärdeskalibratorn (300 µg/l):

Substans	Konc. (mg/l)	Substans	Konc. (mg/l)
Paracetamol	1000	Metakvalon	500
Acetylsalicylsyra	1000	Morfín	200
Amitriptylin	50	Nortriptylin	50
d-amfetamin	1000	Oxazepam	300
Bensoylekgonin	1000	Fencyklidin	400
Koffein	100	Feniramin	100
Karbamazepin	20	Fenobarbital	1000
Klorpromazin	10	Fenytoin	40
Kodein	500	Primidon	24
Dextrometorfan	200	Sekobarbital	1000
Doxylamin	100	Theofyllin	40
Imipramin	100	Valproinsyra	150
Metadon	100		

Dessa specificitetsresultat måste användas som allmänna riktlinjer och är inte avsedda som en fullständig referens. Humana åmnemomsättningssmönster varierar och inverkan av konjugation och andra metaboliska processer kan inte replikeras helt. Kom ihåg detta när dessa anvisningar för korsreaktivitet används som ett hjälpmmedel vid tolkning av patientresultat.

REFERENSER

1. Burris, CA and Ashwood, E R (ed.), Tietz Fundamentals of Clinical Chemistry, 5th edition, W B Saunders Company, Philadelphia, 2001, pp. 659-679.
2. Levine, B. (ed), Principles of Forensic Toxicology, 2nd printing, AACC, USA, 2002.
3. Rubenstein, K.E. et al., Homogenous Enzyme Immunoassay: A New Immunochemical Technique. Biochem. Biophys. Res. Commun. 47, 1972, pp. 846-851.
4. Urine Testig for Drug of Abuse. National Institute on Drug Abuse NIDA Research Monograph 73, 1986.
5. Modi 3/2001 Labquality Oy:n huumausaine-analytiikkatyöryhmä: Suositus humetestauksen suorittamisesta Labquality Oy, Art-Print Oy, Kokkola, Finland, 2001.
6. NCCLS Document T/DM8-A: Urine Drug Testing in the Clinical Laboratory; Approved Guideline, February 1999.
7. Critical Issues in Urinalysis of Abused Substances: Report of the Substance-Abuse Testing Committee, Clin Chem. 34/3, 1988, pp. 605-632.
8. Buchan , B.J. et al. Evaluation of the Accuracy On-Site Multi-Analyte Drug Testing Devices in the Determination of the Prevalence of Illicit Drug Drivers, J. Forensic Sci. 1998 pp. 395-399.
9. Data finns på fil hos Thermo Fisher Scientific Oy.

TILLVERKARE

Thermo Fisher Scientific Oy
Clinical Diagnostics Finland
Ratastie 2, P.O. Box 100, FI-01621 Vantaa, Finland
Tel. +358 9 329 100, Fax +358 9 3291 0300
www.thermo.com/konelab

Revisionsdatum (åååå-mm-dd)

2007-08-30

Ändringar från tidigare utgåva

Företagsnamnet är uppdaterat.

