

Histidin-tRNA-ligase[Jo1]-IgG;P NPU26642



Metodeblad nr. M-128/07

Udarbejdet af: Sara Arntkløv	Taget i brug: 27.03.2019	Revision: 27.03.2022
	Erstatter: 14.12.2018	

GENERELT	
Indikation og resultatvurdering	<p>EliA Jo-1 er en kvantitativ måling af IgG antistoffer rettet mod Jo-1 i humant serum som en hjælp til den kliniske diagnose af polymyositis/dermatomyositis (forekomstrate på ca. 25 %), men også hos patienter med polymyositis-overlapsyndrom. Patienter med Jo-1-antistoffer har tendens til at have en alvorlig form af sygdommen med tendens til tilbagefald og en dårligere prognose.</p> <p>Se også Fortolkning af autoantistof-analyser</p>
Analysenavn og kode i SP	<p>Ved screening vælges: Nucleært-Ab(IgG) [ANA];arb.stofk.;P NPU28541</p> <p>Positiv screening udløser analyse af 8 antistoffer, herunder Histidin-tRNA-Ligase[Jo1]-Ab(IgG);P</p> <p>eller</p> <p>ANA (kvantitativ binab) gruppe;P NPU28402</p> <p>Positiv screening udløser analyse af 14 antistoffer, herunder U1 Histidin-tRNA-Ligase[Jo1]-Ab(IgG);P</p> <p>Ved enkelt test vælges: Histidin-tRNA-Ligase[Jo1]-Ab(IgG);P NPU26642</p>
Analysenavn og kode i LABKA	<p>I LABKA vælges: ved screening: ANASC Ved positiv ANASC analyseres endvidere: DNAIGG, SSA, JO1AB, SCL70, CENTROMER, SSB, SM og, RNPU1</p> <p>I LABKA vælges ved screening: BINAB Ved positiv BINAB analyseres endvidere: DNAIGG, SSA, JO1AB, SCL70, CENTROMER, SSB, SM, RNPU1, RIBP, FIBR, MI2, PMSCL, PCNA og RNAPIII.</p> <p>I LABKA vælges ved enkelt test: JO1AB P-Histidin--RNA-ligase (Jo 1)-antistof(IgG)</p>
Analysenavn og kode i WebReq	Rekvirering via WebReq er ikke muligt
Enhed	kU/L
Prøvemateriale og rørtype	Serum Vacuette® glas med Sandfarvet prop, indeholdende clot aktiva- tor

Histidin-tRNA-ligase[Jo1]-IgG;P NPU26642



Metodeblad nr. M-128/07

Mindste prøvemængde	Minimum ½ mL serum		
Prøvetagning herunder særlige forhold	Ingen		
Referenceinterval/kliniske beslutningsgrænser	Negativ: < 7 kU/L Inkonklusiv: 7-10 kU/L Positiv: > 10 kU/L		
Ringegrænser	Ingen		
Udførende laboratorie	Klinisk biokemisk afdeling, Herlev matrikel		
Analyseshyppighed	Udføres hverdage		
Svartid <i>(efter modtagelse af prøve)</i>	1 uge		
Prøvehåndtering	Intern rekvirent	Ekstern rekvirent	Praksis/Filialer
	Ingen særlige forholdsregler		Opbevares i klimaskab indtil afhentning
Holdbarhed	Fuldblod: 8 timer ved stuetemperatur <u>For afpipetteret prøvemateriale:</u> Stuetemperatur: 8 timer 2 – 8 °C: 14 dage -20 °C: 1 måned		
Forsendelse	Intern transport	Region H's transportordning eller Postnord som quickbrev i boblekuvert til "Biologisk stof kategori B"	Region H's transportordning ved 21 °C
Præanalytiske fejlkilder	Se punktet Interferens		
METODEBESKRIVELSE			
Ansvarlig KBA analysesektion	Sektion for Immunkemi og Specialanalyser		
CE mærket analyse	Ja		
Akkrediteret analyse	Ja		
Metrologisk sporbarhed <i>(rutinemålingens sporbarhed til referencemateriale og/el. -metode)</i>	IgG-kalibratorerne kan spores (via en ubrudt kæde af kalibreringer) til det internationale referencepræparat (IRP) 67/86 for humane serum-immunglobuliner A, G og M fra Verdenssundhedsorganisationen (WHO).		

Histidin-tRNA-ligase[Jo1]-IgG;P NPU26642



Metodeblad nr. M-128/07

Analyseprincip	Analysebrønde belagt med humant rekombinant Jo-1-protein tilsættes patientprøvemateriale. Hvis antistoffer mod det pågældende protein er til stede, binder de til antigener i analysebrønden. Efter afvaskning af ubundne antistoffer tilsættes konjugat med enzymmærkede antistoffer mod human IgG-antistof og der dannes derved et antistof-konjugat-kompleks. Ubunden konjugat vaskes bort og herefter inkuberes med et development-reagens. Efter yderligere inkubation standses reaktionen og fluorescens måles. Jo højere en responsværdi desto mere specifik IgG er der tilstede i patientprøven. For at evaluere testresultaterne sammenlignes patientprøvens respons direkte med kalibratorens respons.		
Apparatur	Thermo Scientific Phadia® 250		
Kalibrator	EliA IgG Calibrator Strips EliA IgG Calibrator Well		
Reagens	EliA Jo-1 Well EliA IgG Conjugate ImmunoCAP Development Solution ImmunoCAP Stop Solution		
Ekstern kvalitetskontrol	UK NEQAS for Nuclear and related Antigens		
Præcisionskontrolmaterialer <i>(navn, producent, materialetype)</i>	EliA IgG/M/A Negative Control Phadia AB Humant serum		EliA ANA Positive Control Phadia AB Humant serum
Kontrolniveauer	0,15 kIU/L		34,3 kIU/L
Intermediær præcision <i>(CV_{oprundet} inkl. instru. spred.)</i>	7,0 %		5,4 %
Ekspanderet måleusikkerhed <i>(k=2 sv.t. 95% CI på måleresultatet)</i>	17,7 % i niveau 8,2 kU/L	13,0 % i niveau 32,6 kU/L	16,1 % i niveau 105,5 kU/L
Mindste relevante kliniske difference	Ved to prøver på samme patient (målt med ovennævnte analysemetode) er den mindste klinisk signifikante forskel på de to svar 24 % beregnet på baggrund af en skønnet biologisk variation på 4,5 % (S-Immunoglobulin IgG er anvendt)		
Måleområde (total)	Standardmåleområde: 0,3 kU/L til \geq 240 kU/L Der foretages ikke yderligere fortynding ved højere niveauer		
Interferens	Lipæmiske, hæmolyserede, icteriske eller mikrobielt forurenede prøver kan ikke anvendes		
Bemærkninger	Ingen		