

# exbio

## KOMBITEST B/NK Cell 4-color 50 test | N. Cat. ED7735



### Istruzioni per l'uso (IT)

Versione: ED7735\_IFU\_v2\_IT

Data di pubblicazione: 03-12-2024

#### Simboli utilizzati nell'etichettatura del dispositivo

	Dispositivo medico-diagnostico in vitro		Limite di temperatura
	Marcatura CE di dichiarazione di conformità Numero identificativo dell'organismo notificato		Tenere lontano dalla luce del sole
	Produttore		Marchio UKCA
	Codice Unico di Identificazione		
	Consultare le istruzioni per l'uso		
	Contenuto sufficiente per <n> test		
	Numero di catalogo		
	Codice di lotto		
	Data di scadenza		

## 1. Uso Previsto

KOMBITEST B/NK Cell 4-color è utilizzato per il rilevamento e la quantificazione della popolazione linfocitaria e delle sottopopolazioni di linfociti nel sangue umano intero tramite citofluorimetria.

### Cosa viene rilevato e/o misurato

Il dispositivo KOMBITEST B/NK Cell 4-color rileva e misura percentuali relative e conte assolute di linfociti T umani (CD3+), linfociti B (CD3-CD19+) e linfociti NK (CD3-CD16+56+).

### Funzione del dispositivo

Il dispositivo è destinato a essere utilizzato nella valutazione immunologica dei pazienti normali e potrebbe essere d'ausilio nella diagnosi dei pazienti con immunodeficienza confermata o sospetta.

### Contesto di stato fisiologico o patologico

Le frequenze delle popolazioni di linfociti misurate dal dispositivo possono essere influenzate da varie condizioni patologiche e sono utili nella valutazione di:

- Cellule T CD3+ nelle infezioni virali e nelle immunodeficienze ereditarie <sup>(1, 7)</sup>
- Cellule B CD3-/CD19+ nelle malattie autoimmuni <sup>(2)</sup>
- Cellule NK CD3-/CD16+56+ nell'immunità innata e nei difetti immunologici <sup>(4, 5)</sup>

### Tipo di test

Non automatizzato

Quantitativo

### Tipo di campione richiesto

Campione di sangue intero periferico umano con anticoagulanti

### Popolazione da sottoporre al test

Non destinato a una popolazione specifica.

## 2. Utilizzatore previsto

Il dispositivo è destinato esclusivamente all'uso professionale in laboratorio. Non destinato ad analisi decentrate (near-patient testing) o a test autodiagnostico.

### Requisiti di qualificazione

L'utilizzatore previsto deve disporre di competenze all'avanguardia nelle analisi di citometria a flusso di cellule umane, nelle tecniche di laboratorio standard, comprese abilità di pipettaggio, manipolazione sicura e corretta di campioni biologici umani.

L'utilizzatore previsto deve operare in conformità alla norma EN ISO 15189 o ad

altre disposizioni nazionali, ove applicabile.

### 3. Principio del test

Il principio del test si basa sull'individuazione di anticorpi monoclonali che si legano a una specifica molecola (antigene) espressa da determinate cellule ematiche negli esseri umani. Gli anticorpi monoclonali utilizzati nel test sono coniugati con diversi fluorocromi che, durante l'acquisizione di un campione di sangue colorato con anticorpi, vengono eccitati da un fascio laser proveniente da un citofluorimetro. La conseguente fluorescenza (emissione di luce) da ciascun fluorocromo presente sulla cellula ematica acquisita è raccolta e analizzata dallo strumento. L'intensità della fluorescenza è direttamente proporzionale alla densità di espressione dell'antigene in una cellula che permette la separazione di diverse sottopopolazioni cellulari.

### 4. Reagenti forniti

#### Contenuti

Il dispositivo KOMBITEST B/NK Cell 4-color è sufficiente per 50 test ed è fornito con il seguente reagente:

1 flaconcino (1 ml) contenente una combinazione premiscelata di anticorpi monoclonali coniugati con fluorocromi: CD3 coniugato con FITC, CD16 coniugato con PE + CD56 coniugato con PE, CD45 coniugato con PerCP, CD19 coniugato con APC, diluiti a concentrazioni ottimali in una soluzione salina tamponata con fosfato (PBS) stabilizzante contenente 15 mM di sodio azide e 0.2% di albumina sierica bovina (BSA).

#### Composizione

Tabella 1 Descrizione dei componenti attivi

Antigene	Fluorocromo	Clone	Isotipo	Concentrazione (µg/ml)
CD3	FITC	TB3	IgG2b	2
CD16	PE	3G8	IgG1	1.5
CD56	PE	LT56	IgG2a	1.5
CD19	APC	LT19	IgG1	2
CD45	PerCP	MEM-28	IgG1	5

## 5. Materiali necessari ma non forniti

Provette a fondo tondo da 12 x 75 mm

Soluzione per la lisi degli eritrociti (EXCELLYSE Easy, EXBIO Praha, a.s., N. di cat. ED7066 o CyLyse™ FX, Sysmex Partec GmbH, N. di cat. BD303500)

Acqua deionizzata (di grado reagente)

Cellule di controllo procedurale (Streck CD-Chex Plus®, N. di cat. 213323 o cellule di controllo lisabili equivalenti)

## 6. Attrezzatura necessaria

Pipetta automatica con puntali monouso (20 – 100 µl) per il pipettaggio del campione e dei reagenti

Dosatore per liquidi o pipetta con puntali monouso (0.5 – 2 ml) per il dosaggio della soluzione per la lisi degli eritrociti

Agitatore vortex

Analizzatore ematologico (per le conte cellulari assolute) in grado di eseguire il conteggio dei leucociti (WBC) e dei linfociti per µl di campione

Citofluorimetro con due laser di eccitazione (488 nm e ~635 nm), rilevatori del light scatter, filtri ottici e rilevatori di emissioni idonei alla raccolta dei segnali dai fluorocromi forniti nella Tabella 2.

**Tabella 2** Caratteristiche spettrali del fluorocromo utilizzato dal dispositivo

Fluorocromo	Eccitazione [nm]	Emissione [nm]
FITC	488	525
PE	488	576
PerCP	488	677
APC	630 – 640	660

**NOTA:** Il dispositivo è stato testato con citofluorimetri BD FACSCanto™ II (BD Biosciences), DxFLEX (Beckman Coulter) e Sysmex XF-1600™ (Sysmex Corporation).

## 7. Conservazione e manipolazione

Conservare a 2-8 °C.

Evitare l'esposizione prolungata alla luce.

Non congelare.

Vedere la Sezione 10 "Procedura (Preparazione dei reagenti)" per informazioni sulla stabilità durante l'uso e sul periodo di validità dopo la prima apertura, unitamente

alle condizioni di conservazione e alla stabilità delle soluzioni di lavoro (ove pertinente).

## **8. Avvertenze, precauzioni e limitazioni d'impiego**

### **Classificazione dei pericoli GHS**

Consultare la scheda di dati di sicurezza (SDS) disponibile sulla pagina del prodotto sul sito [www.exbio.cz](http://www.exbio.cz) per informazioni complete sui rischi associati alle sostanze chimiche e alle miscele contenute nel prodotto, e su come devono essere manipolate e smaltite.

### **Rischio biologico**

I campioni biologici umani, i campioni ematici ed eventuali materiali che vengono a contatto con essi sono sempre considerati materiali infetti.

Utilizzare dispositivi di protezione e sicurezza individuale per evitare il contatto con la pelle, gli occhi e le mucose.

Seguire tutte le norme, i regolamenti e le procedure applicabili per la manipolazione e lo smaltimento di materiali infetti.

### **Segni di deterioramento**

Il reagente fornito appare normalmente come un liquido trasparente. Non utilizzare il reagente se si osservano alterazioni nell'aspetto, ad esempio torbidità o segni di precipitazione.

### **Limiti di utilizzo**

Non utilizzare dopo la data di scadenza riportata sulle etichette del prodotto.

## **9. Campione**

Utilizzare il sangue venoso periferico, raccolto nel contenitore del campione classificato come dispositivo medico, trattato con l'anticoagulante EDTA.

**AVVISO:** Determinare la conta leucocitaria assoluta e la conta dei linfociti nel campione ematico raccolto tramite un analizzatore ematologico. Il solo dispositivo KOMBITEST B/NK Cell 4-color non fornisce la quantificazione delle conte cellulari assolute.

I campioni di sangue con una conta leucocitaria oltre le  $40 \times 10^3$  cellule/ $\mu\text{l}$  dovranno essere diluiti con una PBS prima di essere processati.

Processare il campione ematico entro e non oltre 24 ore dopo la raccolta.

Conservare il campione a temperatura di laboratorio (20-25 °C). Non refrigerare il campione.

## Interferenza endogena

Sulla base delle ricerche effettuate nella letteratura scientifica, nella Tabella 3 sono riportate le fonti di interferenza endogena.

**Tabella 3** Interferenza endogena del dispositivo

<b>Interferenza endogena</b>	<b>Impatto</b>	<b>Riferimento</b>
Albumina	L'albumina può interferire in concentrazioni elevate a causa della sua capacità di legare e rilasciare grandi quantità di ligandi.	8, 9, 10
Bilirubina (ittero) (non coniugata)	La bilirubina può aumentare il fondo di fluorescenza delle cellule a causa della sua elevata autofluorescenza.	11, 12, 13
Detriti cellulari (dopo la lisi)	I detriti cellulari possono fornire un conteggio impreciso delle cellule ed esaurire l'anticorpo all'interno del dispositivo.	14, 15
Eritrociti	Con una lisi insufficiente, i globuli rossi presenti nel campione possono dare influenzare il conteggio delle cellule.	16
Emoglobina	I campioni sottoposti a emolisi possono produrre risultati inaffidabili.	17
Anticorpi umani anti-murini	Possono influire sulla funzionalità del dispositivo (capacità di legarsi agli antigeni della superficie cellulare)	18, 19, 20, 21, 22, 23
Immunoglobuline	Non possono essere lavate con il metodo a piattaforma singola e possono influenzare la conta dei sottogruppi linfocitari.	24
Fattori reumatoidi	La presenza di FR interferisce con i MIA (immunodosaggi multiplex).	25
Trigliceridi	Elevati livelli di lipidi in circolo possono influenzare l'analisi della citometria a flusso di alcune popolazioni di cellule ematiche.	26

## Interferenza esogena

I campioni prelevati da più di 24 ore possono produrre risultati errati.

I campioni refrigerati possono produrre risultati errati.

Una preparazione non corretta della soluzione per lisi eritrocitaria (EXCELLYSE Easy, EXBIO Praha, a.s., N. di cat. ED7066 o CyLyse™ FX, Sysmex Partec GmbH, N. di cat. BD303500) può produrre risultati errati. Seguire le istruzioni del produttore in merito all'uso della soluzione per lisi eritrocitaria.

## 10. Procedura

### Preparazione dei reagenti forniti

Non è necessaria la preparazione del reagente.

Prima dell'uso, portare il reagente a temperatura ambiente. Mantenere asciutto il contenitore primario del dispositivo.

Utilizzare il reagente direttamente dal contenitore primario originale. Il tempo durante il quale il reagente è in uso (esposto alla luce e a una temperatura elevata) non deve superare le 4 ore al giorno.

Dopo la prima apertura, il reagente mantiene le caratteristiche prestazionali fino alla data di scadenza purché sia conservato alle condizioni indicate nel contenitore primario originale.

**ATTENZIONE:** Non diluire il reagente.

### Preparazione dei materiali necessari ma non forniti

Diluire la soluzione concentrata per la lisi degli eritrociti con acqua deionizzata seguendo le istruzioni del produttore. La soluzione per la lisi degli eritrociti diluita (1X) si mantiene stabile per 1 mese se conservata in un dosatore per liquidi o in un contenitore chiuso a temperatura ambiente.

### Controllo qualità

Per garantire le corrette prestazioni previste del dispositivo, utilizzare Streck CD-Chex Plus® o cellule di controllo equivalenti come controllo procedurale positivo. Streck CD-Chex Plus® fornisce valori stabiliti per la percentuale positiva e le conte assolute di linfociti T, linfociti B, granulociti, monociti e linfociti NK, inclusi due livelli clinicamente rilevanti di cellule CD4+.

Marcare le cellule di controllo utilizzando il reagente KOMBITEST B/NK Cell 4-color in base al trattamento del campione specificato nelle istruzioni per l'uso. Verificare che i risultati ottenuti (% di cellule positive) rientrino nell'intervallo previsto indicato per il lotto di cellule di controllo utilizzato.

### Marcatura del campione

1. Per ciascun campione, etichettare una provetta a fondo tondo da 12 × 75 mm con il numero di identificazione corrispondente.
2. Pipettare 20 µl di reagente KOMBITEST B/NK Cell 4-color sul fondo della provetta da 12 x 75 mm.
3. Pipettare 50 µl di campione di sangue ben mescolato sul fondo della provetta.

**ATTENZIONE:** Evitare di pipettare il sangue sul lato della provetta. Se uno striscio o una gocciolina di sangue rimane sul lato della provetta, è possibile che non si colori con il reagente o che gli eritrociti non siano lisi e quindi il risultato

del test non sia valido.

4. Agitare con vortex e incubare la provetta per 20 minuti al buio a temperatura ambiente.
5. Aggiungere 500 µl di soluzione di lisi diluita (1X) alla provetta.
6. Agitare con vortex e incubare la provetta per 10 minuti al buio a temperatura ambiente.

Acquisire immediatamente il campione colorato sul citofluorimetro. Se il campione colorato non è acquisito immediatamente, conservarlo al buio a una temperatura compresa tra 2 °C e 8 °C e analizzarlo entro 24 ore.

**ATTENZIONE:** Per evitare aggregati, agitare su vortex il campione marcato immediatamente prima dell'acquisizione sul citofluorimetro.

### **Analisi citofluorimetrica**

Il citofluorimetro selezionato per l'uso con il dispositivo KOMBITEST B/NK Cell 4-color deve essere regolarmente calibrato utilizzando microsferi fluorescenti per garantire una stabile sensibilità dei rilevatori, secondo le indicazioni del produttore del citometro.

Se non mantenuto correttamente, il citofluorimetro può produrre risultati errati.

Per i laser e i rilevatori di fluorescenza fare riferimento alle specifiche tecniche del citometro fornite dal produttore, in base alle caratteristiche di eccitazione ed emissione dei fluorocromi indicate nella Sezione 6 Attrezzatura necessaria.

Prima di procedere con l'analisi del campione marcato, impostare le tensioni al valore desiderato sui rilevatori di fluorescenza. La tensione sul fotomoltiplicatore deve essere impostata su un livello sufficientemente alto, in modo che il minimo di eventi marcati come negativi interferisca con il canale 0 sull'asse della fluorescenza. Inoltre la tensione del fotomoltiplicatore non deve superare valori ai quali gli eventi positivi vengano spinti verso l'asse destro.

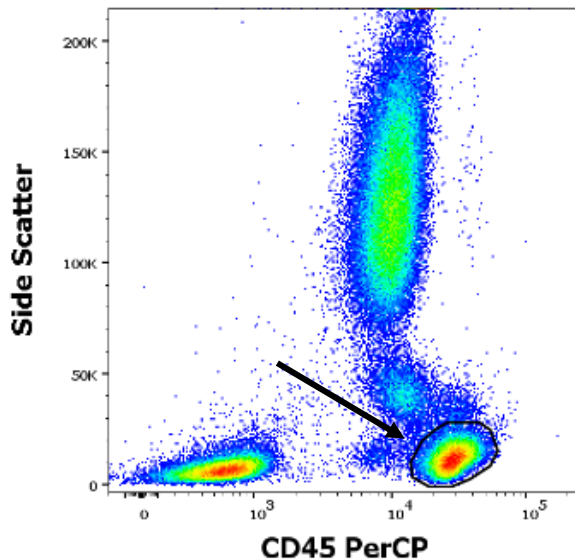
Compensare i segnali di fluorescenza tra i rilevatori prima o dopo l'acquisizione dei dati. I dati possono essere interpretati in modo errato se i segnali di fluorescenza non sono compensati correttamente o se i gate sono posizionati in modo impreciso.

Per l'analisi dei dati misurati, è possibile utilizzare il software del citometro sviluppato dal produttore, o un software specifico progettato per l'analisi dei dati citometrici offline (ad esempio FlowJo™, VenturiOne®, Infinicyt™).

## Analisi dei dati del campione colorato con KOMBITEST B/NK Cell 4-color

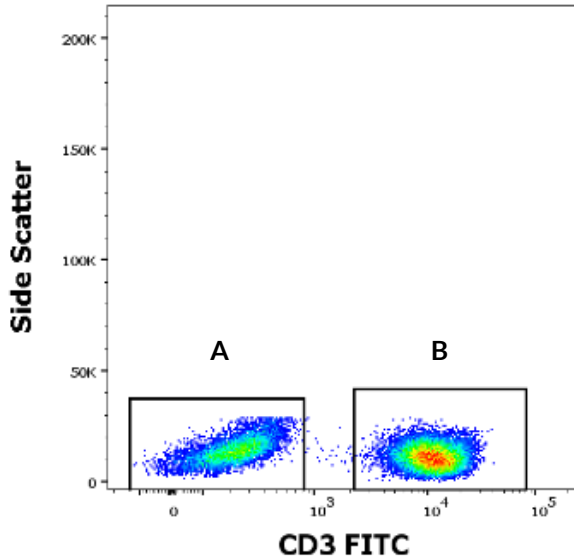
Visualizzare i dati compensati in un plot side scatter (SSC) vs CD45 PerCP. Impostare il gate per la popolazione di linfociti CD45+ come illustrato nella Figura 1.

**Figura 1** Delineazione della popolazione di linfociti CD45+ (dati acquisiti con BD FACSCanto™ II)



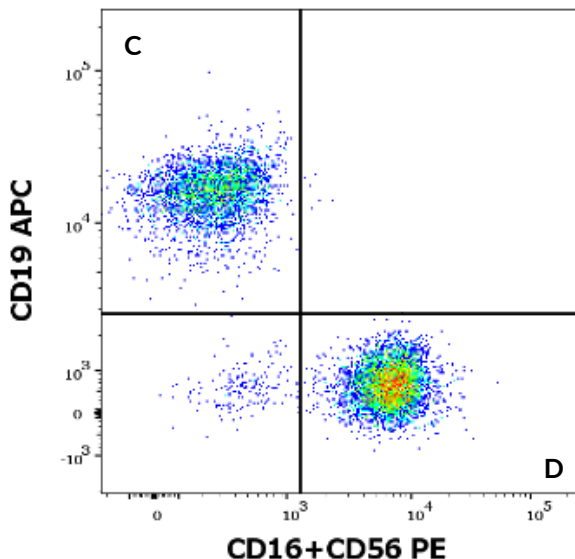
Tracciare i linfociti CD45+ all'interno del gate nel plot side scatter (SSC) vs CD3 FITC come illustrato nella Figura 2. Separare i linfociti CD3+ e CD3- utilizzando gate adeguati. Tra tutti i linfociti calcolare la percentuale di linfociti T (CD3+; regione B nella Figura 2).

**Figura 2** Separazione dei linfociti CD3+ e CD3- (dati acquisiti con BD FACSCanto™ II)



Tracciare i linfociti CD3- (regione A nella Figura 2) all'interno dei gate come CD19 APC vs CD16+CD56 PE come illustrato nella Figura 3. Impostare gate adeguati e, tra tutti i linfociti, calcolare la percentuale di linfociti B (CD16-CD56-CD19+; regione C nella Figura 3) e linfociti natural killer (NK) (CD16+CD56+CD19-; regione D nella Figura 3).

**Figura 3** Linfociti CD3- in un dot plot CD19 APC vs CD16+CD56 PE (dati acquisiti con BD FACSCanto™ II)



### Calcolo e interpretazione dei risultati analitici

Per ottenere conte assolute, utilizzare la conta assoluta dei linfociti determinata da un analizzatore ematologico. Consultare le istruzioni del produttore dell'analizzatore ematologico. Per la quantificazione delle conte assolute della sottopopolazione linfocitaria necessaria utilizzare le equazioni di seguito.

$$A \times \frac{B (\%)}{100 (\%)} = \text{Conteggio assoluto del sottogruppo di linfociti richiesto}$$

A = conta assoluta dei linfociti (dati dall'analizzatore ematologico; cellule /  $\mu$ l)

B = percentuali relative di sottopopolazione linfocitaria necessaria tra tutti i linfociti (dati del citofluorimetro; %)

## 11. Prestazione analitiche

### Specificità

L'anticorpo TB3 riconosce l'antigene CD3 umano del complesso TCR/CD3. La specificità dell'anticorpo è stata confermata dall'HCDM Council (XI workshop HLDA).

L'anticorpo 3G8 riconosce l'antigene CD16 umano (recettore Fc-gamma di tipo III a bassa affinità delle immunoglobuline). La specificità dell'anticorpo è stata confermata dal workshop HLDA (V workshop HLDA <sup>(6)</sup>).

L'anticorpo LT56 riconosce l'isoforma leucocitaria dell'antigene CD56 umano (molecola di adesione cellulare neurale 1). La specificità dell'anticorpo è stata confermata dall'HCDM Council (X workshop HLDA).

L'anticorpo LT19 riconosce l'antigene CD19 umano (glicoproteina transmembrana CD19 espressa nei linfociti B). La specificità dell'anticorpo è stata confermata dall'HCDM Council (X workshop HLDA).

L'anticorpo MEM-28 riconosce tutte le isoforme leucocitarie dell'antigene umano CD45 (proteina tirosina fosfatasi, recettore di tipo C). La specificità dell'anticorpo è stata confermata dal workshop HLDA (III workshop HLDA <sup>(3)</sup>).

### Accuratezza

L'accuratezza del metodo è stata misurata sul citometro a flusso BD FACSCanto™ II e determinata come confronto tra il dispositivo KOMBITEST B/NK Cell 4-color e il prodotto simile disponibile sul mercato KOMBITEST TBNK 6-color (EXBIO, Cat. No. ED7733) mediante colorazione parallela di 60 donatori di sangue sani.

L'accuratezza del metodo è stata supportata dalla colorazione parallela di 81 pazienti (vedi Tabella 5) sospettati di avere condizioni patologiche del sistema immunitario. I parametri dell'analisi di regressione lineare sono riportati nelle tabelle 4 e 5.

**Tabella 4** Analisi di regressione lineare per sottopopolazioni linfocitarie in donatori sani (confronto tra il dispositivo KOMBITEST B/NK Cell 4-color e il prodotto reagente IVD KOMBITEST TBNK 6-color (EXBIO, Cat. No. ED7733))

Sottopopolazione di linfociti	Unità	n	Pendenza	Intercetta	R <sup>2</sup>
CD3+	%	60	0.994	0.003	1.00
	cellule/ $\mu$ l	60	0.992	9.958	1.00
CD3-CD16+CD56+	%	60	0.995	0.001	1.00
	cellule/ $\mu$ l	60	1.010	-2.796	1.00
CD3-CD19+	%	60	1.003	0.002	1.00
	cellule/ $\mu$ l	60	1.003	3.669	0.99

n = numero di campioni ematici

**Tabella 5** Analisi di regressione lineare per sottopopolazioni linfocitarie in pazienti con sospette condizioni patologiche del sistema immunitario (confronto tra il dispositivo KOMBITEST B/NK Cell 4-color con il sistema di citofluorimetria AQUIOS CL - Beckman Coulter, Inc.)

Sottopopolazione di linfociti	Unità	n	Pendenza	Intercetta	R <sup>2</sup>
CD3+	%	81	1.042	-2.976	0.97
	cellule/ $\mu$ l	81	1.005	-0.010	1.00
CD3-CD16+CD56+	%	81	1.061	-0.626	0.98
	cellule/ $\mu$ l	81	1.078	-0.017	0.99
CD3-CD19+	%	81	1.023	-0.163	0.99
	cellule/ $\mu$ l	81	1.032	-0.006	1.00

n = numero di campioni ematici

### Linearità

La linearità del metodo è stata verificata su 10 diluizioni seriali di un campione ematico arricchito di leucociti (buffy coat). I campioni cellulari sono stati colorati in sestuplicati con KOMBITEST B/NK Cell 4-color. I campioni sono stati analizzati utilizzando il citofluorimetro BD FACSCanto™ II e il citofluorimetro DxFLEx Beckman Coulter. È stato osservato che i dati misurati per le sottopopolazioni linfocitarie indicate sono lineari in tutto l'intervallo di linfociti 368 - 10634 cellule/ $\mu$ l utilizzando BD FACSCanto™ II e 328 - 9061 cellule/ $\mu$ l utilizzando DxFLEx Beckman Coulter. Le sottopopolazioni cellulari si trovavano negli intervalli indicati nelle Tabelle 6 e 7.

**Tabella 6** Intervalli lineari di sottopopolazioni linfocitarie analizzate con BD FACSCanto™ II

BD FACSCanto™ II	
Sottopopolazione linfocitarie	Intervallo (cellule/ $\mu$ l)
CD3+	227 - 6163
CD3-CD16+CD56+	59 - 1609
CD3-CD19+	34 - 912

**Tabella 7** Intervalli lineari di sottopopolazioni linfocitarie analizzate con DxFLEX Beckman Coulter

DxFLEX Beckman Coulter	
Sottopopolazione linfocitarie	Intervallo (cellule/ $\mu$ l)
CD3+	217 - 6051
CD3-CD16+CD56+	69 - 1669
CD3-CD19+	33 - 889

**Limite di rivelabilità / Limite di quantificazione / Cut-off del saggio**

I dati di linearità sono stati utilizzati per definire il limite di rivelabilità (LOD) e il limite di quantificazione (LOQ).

Il limite di rivelabilità è stato definito come il più basso valore assoluto non nullo di conta cellulare più  $3 \times DS$  (deviazione standard) per ciascuna sottopopolazione di linfociti (cfr. Tabelle 8-9).

Il limite di quantificazione è stato definito come il valore più basso nell'intervallo di linearità delle concentrazioni dell'analita presentato come conta assoluta delle sottopopolazioni di linfociti, in corrispondenza del quale il CV degli sestuplicati non ha superato il 10% e il recupero è stato compreso tra il 90% e il 110% (cfr. Tabelle 8-9).

I risultati del saggio non sono univocamente diagnostici per una singola entità clinica, pertanto non è possibile stimare il cut-off del saggio.

**Tabella 8** Limiti di rivelabilità e quantificazione su BD FACSCanto™ II

BD FACSCanto™ II				
Sottopopolazione di linfociti	Conteggio cellulare minimo non nullo (cellule/ $\mu$ l)	$3 \times DS$ (DS)	LOD (cellule/ $\mu$ l)	LOQ (cellule/ $\mu$ l)
CD3+	1	0.12 (0.04)	1.12	8
CD3-CD16+CD56+	3	1.2 (0.4)	4.2	21
CD3-CD19+	1	1.2 (0.4)	2.2	34

**Tabella 9** Limiti di rivelabilità e quantificazione su Beckman Coulter DxFLEX

Beckman Coulter DxFLEX				
Sottopopolazione di linfociti	Conteggio cellulare minimo non nullo (cellule/ $\mu$ l)	3 $\times$ DS (DS)	LOD (cellule/ $\mu$ l)	LOQ (cellule/ $\mu$ l)
CD3+	1	0.3 (0.1)	1.3	25
CD3-CD16+CD56+	1	0.3 (0.1)	1.3	23
CD3-CD19+	1	0.6 (0.2)	1.6	33

**Ripetibilità**

La ripetibilità del saggio è stata misurata su dieci campioni ematici in sestuplicati. I campioni sono stati analizzati utilizzando il citofluorimetro BD FACSCanto™ II e il citofluorimetro DxFLEX Beckman Coulter. I coefficienti di variazione (CV) sono forniti nelle tabelle di seguito (Tabelle 10 e 11).

**Tabella 10** Ripetibilità del dispositivo su BD FACSCanto™ II

BD FACSCanto™ II					
Sottopopolazione linfocitaria	Unità	n	Media	DS	% CV
CD3+	%	10	66.47	0.29	0.44
	cellule/ $\mu$ l	10	1362	6.19	
CD3-CD16+CD56+	%	10	18.66	0.21	1.26
	cellule/ $\mu$ l	10	374	4.36	
CD3-CD19+	%	10	13.69	0.20	1.57
	cellule/ $\mu$ l	10	284	4.35	

**Tabella 11** Ripetibilità del dispositivo su DxFLEX Beckman Coulter

DxFLEX Beckman Coulter					
Sottopopolazione linfocitaria	Unità	n	Media	DS	% CV
CD3+	%	10	65.99	0.59	0.92
	cellule/ $\mu$ l	10	1352	11.67	
CD3-CD16+CD56+	%	10	19.08	0.44	2.44
	cellule/ $\mu$ l	10	382	8.62	
CD3-CD19+	%	10	13.55	0.34	2.59
	cellule/ $\mu$ l	10	281	6.73	

## Riproducibilità

La riproducibilità del saggio è stata misurata su 2 campioni ematici stabilizzati (CD-Chex Plus® e CD-Chex Plus® CD4 Low) per 15 giorni alle stesse condizioni utilizzando 3 lotti del dispositivo (ciascuno per 5 giorni). I campioni sono stati analizzati utilizzando il citofluorimetro BD FACSCanto™ II e il citofluorimetro DxFLEx Beckman Coulter. I coefficienti di variazione (CV) sono forniti nelle tabelle di seguito (Tabelle 12 e 13).

**Tabella 12** Ripetibilità del dispositivo su BD FACSCanto™ II

Sottopopolazione linfocitaria	Materiale	Unità	Media	DS	% CV
CD3+	CD-Chex Plus®	%	77.39	0.24	0.31
		cellule/ $\mu$ l	1909	5.97	
	CD-Chex Plus® CD4 Low	%	61.38	0.55	0.90
		cellule/ $\mu$ l	891	8.04	
CD3-CD16+CD56+	CD-Chex Plus®	%	10.57	0.19	1.84
		cellule/ $\mu$ l	261	4.81	
	CD-Chex Plus® CD4 Low	%	19.28	0.46	2.37
		cellule/ $\mu$ l	280	6.64	
CD3-CD19+	CD-Chex Plus®	%	11.20	0.13	1.13
		cellule/ $\mu$ l	276	3.12	
	CD-Chex Plus® CD4 Low	%	17.95	0.38	2.13
		cellule/ $\mu$ l	261	5.55	

**Tabella 13** Riproducibilità del dispositivo su DxFLEX Beckman Coulter

Sottopopolazione di linfociti	Materiale	Unità	Media	DS	% CV
CD3+	CD-Chex Plus®	%	76.77	0.27	0.36
		cellule/ $\mu$ l	1894	6.77	
	CD-Chex Plus® CD4 Low	%	60.53	0.38	0.62
		cellule/ $\mu$ l	878	5.45	
CD3-CD16+ CD56+	CD-Chex Plus®	%	10.83	0.21	1.96
		cellule/ $\mu$ l	267	5.23	
	CD-Chex Plus® CD4 Low	%	19.54	0.31	1.61
		cellule/ $\mu$ l	284	4.55	
CD3-CD19+	CD-Chex Plus®	%	11.36	0.23	2.03
		cellule/ $\mu$ l	280	5.68	
	CD-Chex Plus® CD4 Low	%	18.23	0.43	2.38
		cellule/ $\mu$ l	265	6.31	

**AVVISO:** Tutti i dati delle prestazioni analitiche sono stati misurati utilizzando la soluzione per la lisi degli eritrociti EXCELLYSE Easy (EXBIO Praha, a. s., N. di cat. ED7066).

Per l'analisi della citometria a flusso sono stati utilizzati i seguenti citometri a flusso, inclusa la versione del software:

BD FACSCanto™ II	BD FACSDiva Software – versione 8.0.2
Beckman Coulter DxFLEX	CytExpert for DxFLEX – versione 2.0.2.18
Sysmex XF-1600™	IPU Software – versione 0(0.09-00)

Per la conta cellulare assoluta è stato utilizzato l'analizzatore ematologico con metodo a doppia piattaforma con le seguenti specifiche:

Sysmex XN-1000™	IPU Software – versione 00-22(164)
-----------------	------------------------------------

Per la valutazione dei dati misurati è stata utilizzata la seguente piattaforma di analisi:

FlowJo™ (Becton, Dickinson and Company) - versione 10.9.0

## 12. Prestazione cliniche

### Pazienti con immunodeficienza primaria

I dati clinici sono stati raccolti in un centro clinico su 30 pazienti con sospetta immunodeficienza comune variabile (CVID). Le prestazioni cliniche del dispositivo ED7735 sono state stabilite in seguito a un confronto del dispositivo KOMBITEST B/NK Cell 4-color utilizzando la soluzione per la lisi degli eritrociti EXCELLYSE Easy (EXBIO Praha, a.s., N. di cat. ED7066) con il metodo di un laboratorio clinico accreditato (sistema di citofluorimetria AQUIOS CL - Beckman Coulter, Inc.).

I risultati della valutazione dello stato immunologico dei pazienti sono stati valutati con riferimento all'immunodeficienza (Tabella 14).

**Tabella 14** Prestazioni cliniche del dispositivo KOMBITEST B/NK Cell 4-color – pazienti con CVID

		Stato immunologico valutato con metodo di un laboratorio clinico accreditato	
		Immunodeficienza	Condizione nella norma
Stato immunologico valutato con il dispositivo KOMBITEST B/NK Cell 4-color	Immunodeficienza	23 pazienti	0 pazienti
	Condizione nella norma	0 pazienti	7 pazienti

## 13. Valori previsti

### Intervallo di riferimento

Tabella 15 Intervalli di riferimento di donatori di sangue sani misurati su BD FACSCanto™ II

Sottopopolazione linfocitaria	n	Unità	Intervallo		Mediano
			Minimo	Massimo	
CD3+	60	%	57.8	87.2	73.0
	60	cellule/ $\mu$ l	766	2105	1405
CD3-CD16+ CD56+	60	%	4.3	31.4	14.7
	60	cellule/ $\mu$ l	82	595	281
CD3-CD19+	60	%	2.8	23.5	10.1
	60	cellule/ $\mu$ l	61	630	184

Gli intervalli di riferimento riportati nella Tabella 15 sono stati stabiliti su pazienti sani, considerati donatori di sangue secondo la legislazione della Repubblica Ceca, in quanto rispondenti a criteri rigorosi di donazione di sangue per una banca del sangue. I dati sono stati misurati sul citometro a flusso BD FACSCanto™ II.

Gli intervalli di riferimento specifici possono variare a seconda della regione e della popolazione su cui sono stati stabiliti i valori. Per questo motivo, i laboratori devono stabilire i propri intervalli di riferimento normali per le sottopopolazioni linfocitarie identificate con KOMBITEST B/NK Cell 4-color dalla popolazione locale di donatori normali a causa delle variazioni di valore legate all'età, al sesso, alle caratteristiche cliniche e all'etnia.

## 14. Limitazioni

Il dispositivo KOMBITEST B/NK Cell 4-color non è stato validato per l'uso in campioni raccolti con anticoagulanti come eparina o citrato destrosio (ACD) nella determinazione di conte relative e assolute.

Il dispositivo KOMBITEST B/NK Cell 4-color non può essere utilizzato per lo screening e/o la fenotipizzazione di campioni derivati da pazienti affetti da leucemia e linfoma.

Le conte assolute non sono confrontabili tra laboratori che utilizzano apparecchiature di produttori diversi.

## 15. Riferimenti bibliografici

- 1) Boldt, A et al. Eight-color immunophenotyping of T-, B-, and NK-cell subpopulations for characterization of chronic immunodeficiencies Cytometry B Clin Cytom. 2014 May;86(3):191-206. doi: 10.1002/cyto.b.21162.

- 2) Kucuksezer, U C et al. The Role of Natural Killer Cells in Autoimmune Diseases. *Front Immunol.* 2021 Feb 25;12:622306. doi: 10.3389/fimmu.2021.622306.
- 3) McMichael AJ, ed. *Leucocyte Typing III: 54 White Cell Differentiation Antigens.* New York, NY: Oxford University Press; 1987.
- 4) Orange, J S. Natural killer cell deficiency. *J Allergy Clin Immunol.* 2013 Sep;132(3):515-525. doi: 10.1016/j.jaci.2013.07.020.
- 5) Orange, J S. How I Manage Natural Killer Cell Deficiency. *J Clin Immunol.* 2020 Jan;40(1):13-23. doi: 10.1007/s10875-019-00711-7.
- 6) Schlossman SF, Boumsell L, Gilks W, et al, eds.: *Leucocyte Typing V: White Cell Differentiation Antigens.* New York, NY: Oxford University Press; 1995.
- 7) van Dongen, J J M et al. EuroFlow-Based Flowcytometric Diagnostic Screening and Classification of Primary Immunodeficiencies of the Lymphoid System. *Front Immunol.* 2019 Jun 13;10:1271. doi: 10.3389/fimmu.2019.01271.
- 8) Tate J, Ward G. Interferences in immunoassay. *Clin Biochem Rev.* 2004 May;25(2):105-20. PMID: 18458713; PMCID: PMC1904417.
- 9) Selby C. Interference in immunoassay. *Ann Clin Biochem.* 1999 Nov; 36 (Pt 6):704-21. doi: 10.1177/000456329903600603. PMID: 10586307.
- 10) J Frengen, B Kierulf, R Schmid, T Lindmo, K Nustad, Demonstration and minimization of serum interference in flow cytometric two-site immunoassays, *Clinical Chemistry*, Volume 40, Issue 3, 1 March 1994, Pages 420–425, <https://doi.org/10.1093/clinchem/40.3.420>.
- 11) Htun NM, Chen YC, Lim B, et al. Near-infrared autofluorescence induced by intraplaque hemorrhage and heme degradation as marker for high-risk atherosclerotic plaques. *Nat Commun.* 2017;8(1):75. Published 2017 Jul 13. doi:10.1038/s41467-017-00138-x.
- 12) Haga Y, Kay HD, Tempero MA, Zetterman RK. Flow cytometric measurement of intracellular bilirubin in human peripheral blood mononuclear cells exposed to unconjugated bilirubin. *Clin Biochem.* 1992 Aug;25(4):277-83. doi: 10.1016/0009-9120(92)80033-d. PMID: 1381998.
- 13) XUE Yan, XU Li, DANG Liheng, WANG Chao, CUI Yaqiong, WANG Ping, WANG Ning, ZHANG Xinjie, LIU Yang. Interference of high levels of bilirubin on lymphocyte subset determination in peripheral blood by flow cytometry and its elimination methods[J]. *Laboratory Medicine*, 2022, 37(12): 1169-1173.
- 14) Higgins J, Hill V, Lau K, Simpson V, Roayaei J, Klabansky R, Stevens RA, Metcalf JA, Baseler M. Evaluation of a single-platform technology for lymphocyte immunophenotyping. *Clin Vaccine Immunol.* 2007

- Oct;14(10):1342-8. doi: 10.1128/CVI.00168-07. Epub 2007 Aug 29. PMID: 17761524; PMCID: PMC2168127.
- 15) Lam WK, Law YFW, Yip SF. Resolution of platelet count interference due to cytoplasmic fragments of leukaemic cells by flow cytometry in acute myeloid leukaemia. *Int J Lab Hematol.* 2022 Dec;44(6):983-985. doi: 10.1111/ijlh.13859. Epub 2022 May 3. PMID: 35504732.
  - 16) Hervé Lecoeur, Marie-Lise Gougeon, Comparative analysis of flow cytometric methods for apoptosis quantitation in murine thymocytes and human peripheral lymphocytes from controls and HIV-infected persons Evidence for interference by granulocytes and erythrocytes, *Journal of Immunological Methods*, Volume 198, Issue 1, 1996, Pages 87-99, ISSN 0022-1759, [https://doi.org/10.1016/0022-1759\(96\)00148-2](https://doi.org/10.1016/0022-1759(96)00148-2).
  - 17) de Jonge G, Dos Santos TL, Cruz BR, Simionatto M, Bittencourt JIM, Krum EA, Moss MF, Borato DCK. Interference of in vitro hemolysis complete blood count. *J Clin Lab Anal.* 2018 Jun;32(5):e22396. doi: 10.1002/jcla.22396. Epub 2018 Feb 3. PMID: 29396875; PMCID: PMC6817011.
  - 18) Kricka LJ. Human anti-animal antibody interferences in immunological assays. *Clin Chem.* 1999 Jul;45(7):942-56. Erratum in: *Clin Chem* 2000 Oct;46(10):1722. PMID: 10388468.
  - 19) Yasmine Van Caeneghem, Stijn De Munter, Paola Tieppo, Glenn Goetgeluk, Karin Weening, Greet Verstichel, Sarah Bonte, Tom Taghon, Georges Leclercq, Tessa Kerre, Reno Debets, David Vermijlen, Hinrich Abken & Bart Vandekerckhove (2017) Antigen receptor-redirected T cells derived from hematopoietic precursor cells lack expression of the endogenous TCR/CD3 receptor and exhibit specific antitumor capacities, *Oncolmunology*, 6:3, DOI: 10.1080/2162402X.2017.1283460.
  - 20) Lamia Achour, Mark G. H. Scott, Hamasseh Shirvani, Alain Thuret, Georges Bismuth, Catherine Labbé-Jullié, Stefano Marullo; CD4-CCR5 interaction in intracellular compartments contributes to receptor expression at the cell surface. *Blood* 2009; 113 (9): 1938–1947. doi: <https://doi.org/10.1182/blood-2008-02-141275>.
  - 21) A. Stronkhorst, G. N. J. Tytgat & S. J. H. Van Deventer (1992) CD4 Antibody Treatment in Crohn's Disease, *Scandinavian Journal of Gastroenterology*, 27:sup194, 61-65, DOI: 10.3109/00365529209096029.
  - 22) Zinzani, P.L., Minotti, G. Anti-CD19 monoclonal antibodies for the treatment of relapsed or refractory B-cell malignancies: a narrative review with focus on diffuse large B-cell lymphoma. *J Cancer Res Clin Oncol* 148, 177–190 (2022). <https://doi.org/10.1007/s00432-021-03833-x>.
  - 23) Whiteman KR, Johnson HA, Mayo MF, Audette CA, Carrigan CN, LaBelle A, Zukerberg L, Lambert JM, Lutz RJ. Lorvotuzumab mertansine, a CD56-

targeting antibody-drug conjugate with potent antitumor activity against small cell lung cancer in human xenograft models. *MAbs*. 2014 Mar-Apr;6(2):556-66. doi: 10.4161/mabs.27756. Epub 2014 Jan 8. PMID: 24492307; PMCID: PMC3984343.

- 24) Higgins J, Hill V, Lau K, Simpson V, Roayaei J, Klabansky R, Stevens RA, Metcalf JA, Baseler M. Evaluation of a single-platform technology for lymphocyte immunophenotyping. *Clin Vaccine Immunol*. 2007 Oct;14(10):1342-8. doi: 10.1128/CVI.00168-07. Epub 2007 Aug 29. PMID: 17761524; PMCID: PMC2168127.
- 25) Bartels EM, Falbe Wätjen I, Littrup Andersen E, Danneskiold-Samsøe B, Bliddal H, Ribel-Madsen S. Rheumatoid factor and its interference with cytokine measurements: problems and solutions. *Arthritis*. 2011;2011:741071. doi: 10.1155/2011/741071. Epub 2011 Jun 22. PMID: 22046523; PMCID: PMC3200114.
- 26) van Ierssel SH, Hoymans VY, Van Craenenbroeck EM, Van Tendeloo VF, Vrints CJ, et al. (2012) Endothelial Microparticles (EMP) for the Assessment of Endothelial Function: An In Vitro and In Vivo Study on Possible Interference of Plasma Lipids. *PLOS ONE* 7(2): e31496. <https://doi.org/10.1371/journal.pone.0031496>.

## **16. Sintesi relativa alla sicurezza e alle prestazioni**

La sintesi relativa alla sicurezza e alle prestazioni sarà disponibile nel database Eudamed all'indirizzo <https://ec.europa.eu/tools/eudamed/#/screen/home>. Fino ad allora, la sintesi relativa alla sicurezza e alle prestazioni è disponibile su richiesta.

## **17. Uso di marchi di terzi**

BD FACSCanto™ II, BD FACSLyric™, BD Multitest™ e FlowJo™ sono marchi registrati di Becton, Dickinson and Company. CD-Chex Plus® è un marchio registrato di Streck. CyLyse™ FX, Sysmex XN-1000™ e Sysmex XF-1600™ sono marchi registrati di Sysmex Corporation. VenturiOne® è marchio registrato di Applied Cytometry. Infinicyt™ è marchio registrato di Cytognos S.L..

## **18. Cronologia delle revisioni**

Versione 2, ED7735\_IFU\_v2

- 1) Aggiunta del numero identificativo dell'organismo notificato.
- 2) Correzione del testo nella sezione "Contesto di uno stato fisiologico o patologico".
- 3) Aggiunta di interferenze endogene ed esogene.
- 4) Aggiunta del capitolo Accuratezza.

- 5) Inserimento di una nuova sezione: Limite di rilevamento / Limite di quantificazione / Cut-off del saggio
- 5) Sezione 13. Valori attesi - correzioni di testo minori.
- 6) Riferimenti aggiornati.
- 7) Aggiunto nuovo capitolo numero 16. Sintesi relativa alla sicurezza e alle prestazioni.

## **19. Produttore**

EXBIO Praha, a.s.  
Nad Safinou II 341  
25250 Vestec  
Czech Republic

### **Contatti**

info@exbio.cz  
technical@exbio.cz  
orders@exbio.cz  
www.exbio.cz

## **20. Rappresentanti autorizzati**

N/A

**NOTA:** Qualsiasi incidente grave verificatosi in relazione al dispositivo deve essere segnalato al produttore e all'autorità locale competente.