



Instructions for Use

C-Peptide ELISA

IVD

CE

REF EIA-1293



96



DRG

DRG Instruments GmbH, Germany
Frauenbergstraße 18, 35039 Marburg
Phone: +49 (0)6421-1700 0, Fax: +49 (0)6421-1700 50
Website: www.drg-diagnostics.de
E-mail: drg@drg-diagnostics.de



DRG

DRG International, Inc., USA
841 Mountain Ave., Springfield, NJ 07081
Phone: (973) 564-7555, Fax: (973) 564-7556
Website: www.drg-international.com
E-mail: corp@drg-international.com

Please use only the valid version of the Instructions for Use provided with the kit.
Verwenden Sie nur die jeweils gültige, im Testkit enthaltene, Gebrauchsanweisung.
Si prega di usare la versione valida delle istruzioni per l'uso a disposizione con il kit.
Por favor, use sólo la versión válida de las instrucciones de uso que se suministran con el kit.
Utilisez seulement la version valide des Instructions d'utilisation fournies avec le kit.

Table of Contents / Inhaltsverzeichnis / Tabella die Contenuti / Tabla de Contenidos

1	INTENDED USE	2	1	FINALIDAD PREVISTA	25
2	PRINCIPLE OF THE TEST	2	2	FUNDAMENTO DEL ENSAYO	25
3	WARNINGS AND PRECAUTIONS	3	3	PRECAUCIONES	25
4	REAGENTS	4	4	COMPONENTES DEL KIT	26
5	SPECIMEN COLLECTION AND PREPARATION	5	5	MUESTRAS	27
6	ASSAY PROCEDURE	6	6	PROCEDIMIENTO DE ENSAYO	28
7	REFERENCE RANGES HEALTHY	7	7	VALORES DE REFERENCIA	29
8	QUALITY CONTROL	7	8	CONTROL DE CALIDAD	29
9	PERFORMANCE CHARACTERISTICS	8	9	CARACTERÍSTICAS DEL ENSAYO	30
10	LIMITATIONS OF USE	9	10	LIMITACIONES DE USO	30
11	LEGAL ASPECTS	9	11	ASPECTOS LEGALES	30
1	ZWECKBESTIMMUNG	10	12	REFERENCES / LITERATURE	32
2	TESTPRINZIP	10			
3	VORSICHTSMAßNAHMEN	11			
4	BESTANDTEILE DES KITS	12	SYMBOLS USED	33	
5	PROBENVORBEREITUNG	13			
6	TESTDURCHFÜHRUNG	14			
7	REFERENZWERTE	15			
8	QUALITÄTSKONTROLLE	15			
9	ASSAY-CHARAKTERISTIKA	15			
10	GRENZEN DES TESTS	16			
11	RECHTLICHE GRUNDLAGEN	16			
1	DESTINAZIONE D'USO	18			
2	PRINCIPIO DEL TEST	18			
3	PRECAUZIONI	18			
4	COMPONENTI DEL KIT	19			
5	CAMPIONI	20			
6	ATTUAZIONE DEL TEST	21			
7	VALORI DI RIFERIMENTO	22			
8	CONTROLLO QUALITÀ	22			
9	CARATTERISTICHE DEL TEST	23			
10	LIMITAZIONE DEL TEST	23			
11	ASPETTI LEGALI	23			

1 INTENDED USE

The DRG C-Peptide ELISA is an enzyme immunoassay for the quantitative *in vitro diagnostic* measurement of C-Peptide in serum, plasma (EDTA, lithium heparin or citrate plasma) and urine.

1.1 Summary and Explanation

Insulin is synthesized in the pancreatic beta cells as a 6000 MW component of an 86 amino acid polypeptide called proinsulin (1, 2, 3). Proinsulin is subsequently cleaved enzymatically, releasing insulin into the circulation along with a residual 3000 MW fragment called connection ("C") peptide, because it connects A and B chains of insulin within the proinsulin molecule (1, 2, 3, 4). Human C-Peptide, a 31 amino acid residue peptide, has a molecular mass of approximately 3000 daltons. C-Peptide has no metabolic function. However, since C-Peptide and insulin are secreted in equimolar amounts, the immunoassay of C-Peptide permits the quantitation of insulin secretion (4, 5, 6). This is the reason for the clinical interest of serum and urinary determinations of C-Peptide. Moreover, C-Peptide measurement has several advantages over immunoassays of insulin.

The half-life of C-Peptide in the circulation is between two and five times longer than that of insulin (7). Therefore, C-Peptide levels are a more stable indicator of insulin secretion than the more rapidly changing levels of insulin. A very clear practical advantage of C-Peptide measurement arising from its relative metabolic inertness as compared to insulin is that C-Peptide levels in peripheral venous blood are about 5-6 times greater than insulin levels (3). Also, relative to an insulin assay, the C-Peptide assay's advantage is its ability to distinguish endogenous from injected insulin.

Thus, low C-Peptide levels are to be expected when insulin is diminished (as in insulin-dependent diabetes) or suppressed (as a normal response to exogenous insulin), whereas elevated C-Peptide levels may result from the increased β -cell activity observed in insulinomas (3, 6, 9).

C-Peptide has also been measured as an additional means for evaluating glucose tolerance and glibenclamide glucose tests (2, 3, 9, 10).

C-Peptide levels are in many ways a better measurement of endogenous insulin secretion than peripheral insulin levels. C-Peptide may be measured in either blood or urine (9). With improved sensitive C-Peptide immunoassays, it is now possible to measure C-Peptide values at extremely low levels. The clinical indications for C-Peptide measurement include diagnosis of insulinoma and differentiation from factitious hypoglycemia, follow-up of pancreatectomy, and evaluation of viability of islet cell transplants (11, 12, 13). Recently, these indications have been dramatically expanded to permit evaluation of insulin dependence in maturity onset diabetes mellitus.

1.2 Clinical Indications for the C-Peptide ELISA

- Assessment of residual β -cell function in diabetics under insulin therapy (15)
- Detection and monitoring of the remission phase of type I diabetes (16)
- Adjunct in the differential diagnosis between type I (insulin dependent) and type II (non-insulin-dependent) diabetes (17)
- Diagnosis of insulin-induced factitious hypoglycemia (18)
- Contribution to the diagnosis of insulinoma (insulin suppression test) (19)
- Prognostic index of fetal outcome in pregnant diabetic women (20)
- Evaluation of insulin secretion in liver disease (21)
- Monitoring of pancreatectomy (22)

2 PRINCIPLE OF THE TEST

The DRG C-Peptide ELISA Kit is a solid phase enzyme-linked immunosorbent assay (ELISA), based on the **principle of competitive binding**.

The microtiter wells are coated with anti-mouse antibodies, which in turn bind monoclonal antibodies directed against an epitope of the C-peptide molecule.

During an incubation, C-Peptide in the added sample competes with the added enzyme conjugate, which is C-Peptide conjugated to horseradish peroxidase, for the free binding sites on the immobilised antibodies.

After a washing step to remove all unbound substances, the solid phase is incubated with the substrate solution. The colorimetric reaction is stopped by addition of stop solution, and optical density (OD) of the resulting yellow product is measured. The intensity of colour is inversely proportional to the concentration of the analyte in the sample.

A standard curve is constructed by plotting OD values against concentrations of standards, and concentrations of unknown samples are determined using this standard curve.

3 WARNINGS AND PRECAUTIONS

1. This kit is for in vitro diagnostic use only. For professional use only.
2. All reagents of this test kit which contain human serum or plasma have been tested and confirmed negative for HIV I/II, HBsAg and HCV by FDA approved procedures. All reagents, however, should be treated as potential biohazards in use and for disposal.
3. Before starting the assay, read the instructions completely and carefully. Use the valid version of instructions for use provided with the kit. Be sure that everything is understood.
4. The microplate contains snap-off strips. Unused wells must be stored at 2 °C - 8 °C in the sealed foil pouch and used in the frame provided.
5. Pipetting of samples and reagents must be done as quickly as possible and in the same sequence for each step.
6. Use reservoirs only for single reagents. This especially applies to the substrate reservoirs. Using a reservoir for dispensing a substrate solution that had previously been used for the conjugate solution may turn solution coloured. Do not pour reagents back into vials as reagent contamination may occur.
7. Mix the contents of the microplate wells thoroughly to ensure good test results. Do not reuse microwells.
8. Do not let wells dry during assay; add reagents immediately after completing the rinsing steps.
9. Allow the reagents to reach room temperature (20 °C - 26 °C) before starting the test. Temperature will affect the absorbance readings of the assay. However, values for the patient samples will not be affected.
10. Never pipet by mouth and avoid contact of reagents and specimens with skin and mucous membranes.
11. Do not smoke, eat, drink or apply cosmetics in areas where specimens or kit reagents are handled.
12. Wear disposable latex gloves when handling specimens and reagents. Microbial contamination of reagents or specimens may give false results.
13. Handling should be done in accordance with the procedures defined by an appropriate national biohazard safety guideline or regulation.
14. Do not use reagents beyond expiry date as shown on the kit labels.
15. All indicated volumes have to be performed according to the protocol. Optimal test results are only obtained when using calibrated pipettes and microtiter plate readers.
16. Do not mix or use components from kits with different lot numbers. It is advised not to exchange wells of different plates even of the same lot. The kits may have been shipped or stored under different conditions and the binding characteristics of the plates may result slightly different.
17. Avoid contact with *Stop Solution* containing 0.5 M H₂SO₄. It may cause skin irritation and burns.
18. Some reagents contain Proclin 300, BND and/or MIT as preservatives. In case of contact with eyes or skin, flush immediately with water.
19. TMB substrate has an irritant effect on skin and mucosa. In case of possible contact, wash eyes with an abundant volume of water and skin with soap and abundant water. Wash contaminated objects before reusing them. If inhaled, take the person to open air.
20. Chemicals and prepared or used reagents have to be treated as hazardous waste according to the national biohazard safety guideline or regulation.
21. For information on hazardous substances included in the kit please refer to Safety Data Sheets. Safety Data Sheets for this product are available upon request directly from DRG.

4 REAGENTS

4.1 Reagents provided

1. **Microtiterwells**, 12 x 8 (break apart) strips, 96 wells;
Wells coated with anti-mouse-antibody
2. **Standard (Standard 0-5)**, 6 vials, lyophilized, 0.75 mL
Concentrations: 0 – 16 ng/mL (see exact value on the vial label or on the Certificate of analysis).
The standards are calibrated against WHO approved International Reference Reagent IRR C-Peptide, NIBSC code 84/510.
Conversion: 1 ng/mL * 0.33 = 1 nmol/L
See „Preparation of Reagents“
Contain non-mercury preservative.
3. **Sample Diluent**, 1 vial, 3 mL, ready to use;
Contains non-mercury preservative.
4. **Antiserum**, 1 vial, 7 mL, ready to use;
monoclonal mouse anti C-Peptide antibody
Contains non-mercury preservative.
5. **Enzyme Conjugate**, 1 vial, 14 mL, ready to use;
biotinylated C-Peptide
Contains non-mercury preservative.
6. **Enzyme Complex**, 1 vial, 14 mL, ready to use;
contains horseradish Peroxidase
Contains non-mercury preservative.
7. **Substrate Solution**, 1 vial, 14 mL, ready to use;
TMB
8. **Stop Solution**, 1 vial, 14 mL, ready to use;
contains 0.5 M H₂SO₄
Avoid contact with the stop solution. It may cause skin irritations and burns.
9. **Wash Solution**, 1 vial, 30 mL (40X concentrated)
see „Preparation of Reagents“
10. **Instructions for Use**
11. **Certificate of Analysis (CoA)**

4.2 Materials required but not provided

- A calibrated microtiter plate reader (450 nm, with reference wavelength at 620 nm to 630 nm)
- Calibrated variable precision micropipettes
- Manual or automatic equipment for rinsing microtiter plates
- Absorbent paper
- Distilled water
- Timer
- Semi logarithmic graph paper or software for data reduction

4.3 Storage Conditions

When stored at 2 °C - 8 °C unopened reagents will retain reactivity until expiration date. Do not use reagents beyond this date. Opened reagents must be stored at 2 °C - 8 °C. Microtiter wells must be stored at 2 °C - 8 °C. Once the foil bag has been opened, care should be taken to close it tightly again.
Opened kits retain activity for 2 months if stored as described above.

4.4 Reagent Preparation

Bring all reagents and required number of strips to room temperature (20 °C to 26 °C) prior to use.

Standards

Reconstitute the lyophilized contents of each standard vial with 0.75 mL distilled water and let stand for 10 minutes in minimum. Mix several times before use.

Note: The reconstituted standards are stable for 3 days at 2 °C - 8 °C.

For longer storage the reconstituted standards should be aliquoted and stored at -20 °C.

Wash Solution

Add distilled water to the 40X concentrated Wash Solution.

Dilute 30 mL of concentrated Wash Solution with 1170 mL distilled water to a final volume of 1200 mL.

The diluted Wash Solution is stable for 1 week at room temperature.

4.5 Disposal of the Kit

The disposal of the kit must be made according to the national regulations. Special information for this product is given in the Material Safety Data Sheet.

4.6 Damaged Test Kits

In case of any severe damage to the test kit or components, DRG has to be informed in writing, at the latest, one week after receiving the kit. Severely damaged single components should not be used for a test run. They have to be stored until a final solution has been found. After this, they should be disposed according to the official regulations.

5 SPECIMEN COLLECTION AND PREPARATION

Serum, plasma (EDTA, lithium heparin or citrate plasma) or urine can be used in this assay.

Note: Samples containing sodium azide should not be used in the assay.

In general, it should be avoided to use haemolytic, icteric, or lipaemic specimens. For further information refer to chapter "Interfering Substances".

5.1 Specimen Collection

Serum:

Collect blood by venipuncture (e.g. Sarstedt Monovette for serum), allow to clot, and separate serum by centrifugation at room temperature. Do not centrifuge before complete clotting has occurred. Patients receiving anticoagulant therapy may require increased clotting time.

Plasma:

Whole blood should be collected into centrifuge tubes containing anti-coagulant (e.g. Sarstedt Monovette with the appropriate plasma preparation) and centrifuged immediately after collection.

Urine:

The total volume of urine excreted during a 24-hour-period should be collected and mixed in a single container.

Note: Specimens should be stored at 2 °C - 8 °C during collection period and total volume collected should be recorded.

5.2 Specimen Storage and Preparation

Serum / Plasma:

Specimens must be capped and can be stored for up to 7 days (serum) or 2 days (plasma) at 2 °C - 8 °C prior to performing the assay. (23)

Specimens held for a longer time (up to 1 month) should be frozen only once at -20 °C prior to assay. Thawed samples should be inverted several times prior to testing.

Urine:

Aliquot a well-mixed sample to be used in the assay. Centrifuge sample to clear. Urine samples may be stored for up to 36 hours at 2 °C - 8 °C prior to assaying.

Specimens held for a longer time (up to 12 months) should be frozen only once at -20 °C prior to assay.

5.3 Specimen Dilution

Serum / Plasma Samples

If in an initial assay, a specimen is found to contain more than the highest standard, the specimens can be diluted with *Sample Diluent* and re-measured as described in Assay Procedure.

For the calculation of the concentrations this dilution factor has to be taken into account.

Example:

- a) dilution 1:10: 10 µL sample + 90 µL *Sample Diluent* (mix thoroughly)
- b) dilution 1:100: 10 µL dilution a) 1:10 + 90 µL *Sample Diluent* (mix thoroughly).

Urine Samples

Prior to use dilute urine samples **1:20** with *Sample Diluent*. The results must therefore be multiplied by a dilution factor of 20.

If the *Sample Diluent* included in the kit is insufficient, you can order additional *Sample Diluent* (40 mL) with **REF:** EIA-1293DIL

6 ASSAY PROCEDURE

6.1 General Remarks

- All reagents and specimens must be allowed to come to room temperature before use. All reagents must be mixed without foaming.
- Once the test has been started, all steps should be completed without interruption.
- Use new disposal plastic pipette tips for each standard, control or sample in order to avoid cross contamination.
- Optical density is a function of the incubation time and temperature. Before starting the assay, it is recommended that all reagents are ready, caps removed, all needed wells secured in holder, etc. This will ensure equal elapsed time for each pipetting step without interruption.
- As a general rule the enzymatic reaction is linearly proportional to time and temperature.

6.2 Test Procedure

Each run must include a standard curve.

1. Secure the desired number of Microtiter wells in the frame holder.
2. Dispense **100 µL** of each *Standard*, control and sample with new disposable tips into appropriate wells.
3. Dispense **50 µL** *Antiserum* into each well
4. Dispense **100 µL** *Enzyme Conjugate* into each well.
Thoroughly mix for 10 seconds. It is important to have a complete mixing in this step.
5. Incubate for **60 minutes** at room temperature with shaking (500 - 600 rpm).
6. Briskly shake out the contents of the wells.
Rinse the wells 3 times with diluted Wash Solution (400 µL per well). Strike the wells sharply on absorbent paper to remove residual droplets.
Important note: The sensitivity and precision of this assay is markedly influenced by the correct performance of the washing procedure!
7. Add **100 µL** of *Enzyme Complex* to each well.
8. Incubate for **30 minutes** at room temperature with shaking (500 - 600 rpm).
9. Briskly shake out the contents of the wells.
Rinse the wells 3 times with diluted Wash Solution (400 µL per well). Strike the wells sharply on absorbent paper to remove residual droplets.
10. Add **100 µL** of *Substrate Solution* to each well.
11. Incubate for **20 minutes** at room temperature.
12. Stop the enzymatic reaction by adding **100 µL** of *Stop Solution* to each well.
13. Measure the optical density of the solution in each well at **450 nm (reading)** and at **620 nm to 630 nm (background subtraction, recommended)** with a microtiter plate reader.
It is recommended that the wells be read **within 10 minutes** after adding the *Stop Solution*.

6.3 Calculation of Results

1. Calculate the average optical density (OD) values for each set of standards, controls and patient samples.
2. Using semi-logarithmic graph paper, construct a standard curve by plotting the mean OD obtained from each standard against its concentration with OD value on the vertical (Y) axis and concentration on the horizontal (X) axis.
3. Using the mean OD value for each sample determine the corresponding concentration from the standard curve.
4. Automated method: The results in the Instructions for Use have been calculated automatically using a 4-Parameter curve fit. (4 Parameter Rodbard or 4 Parameter Marquardt are the preferred methods.) Other data reduction functions may give slightly different results.
5. The concentration of the samples can be read directly from this standard curve. Samples with concentrations higher than that of the highest standard have to be further diluted or reported as > 16 ng/mL. For the calculation of the concentrations this dilution factor has to be taken into account.

6.3.1 Example of Typical Standard Curve

The following data is for demonstration only and **cannot** be used in place of data generations at the time of assay.

Standard	Optical Density (450 nm)
Standard 0 (0.0 ng/mL)	1.82
Standard 1 (0.2 ng/mL)	1.64
Standard 2 (0.7 ng/mL)	1.46
Standard 3 (2.0 ng/mL)	1.02
Standard 4 (6.0 ng/mL)	0.47
Standard 5 (16.0 ng/mL)	0.21

7 REFERENCE RANGES HEALTHY

It is strongly recommended that each laboratory should determine its own normal and abnormal values.

In a study conducted with apparently normal healthy adults, using the DRG C-Peptide ELISA the following values are observed:

	n	Mean ± 2SD
Serum (Post 12-hour Fasting)	60	0.50 - 3.20 ng/mL

	n	Range (min. - max.)	Mean	Median	2.5 th Percentile	97.5 th Percentile
Serum (females < 50 years)	42	<0.174 – 5.83 ng/mL	1.02 ng/mL	0.71 ng/mL	0.18 ng/mL	4.06 ng/mL
Urine (males and females)	10	0.90 - 200 µg/day	107.83 µg/day	116.00 µg/day	3.06 µg/day	199.10 µg/day

The results alone should not be the only reason for any therapeutic consequences. The results should be correlated to other clinical observations and diagnostic tests.

The normal range was established and corresponds well to data obtained from the literature (24).

8 QUALITY CONTROL

Good laboratory practice requires that controls be run with each calibration curve. A statistically significant number of controls should be assayed to establish mean values and acceptable ranges to assure proper performance.

It is recommended to use control samples according to state and federal regulations. The use of control samples is advised to assure the day to day validity of results. Use controls at both normal and pathological levels.

The controls and the corresponding results of the QC-Laboratory are stated in the QC certificate added to the kit. The values and ranges stated on the QC sheet always refer to the current kit lot and should be used for direct comparison of the results.

It is also recommended to make use of national or international Quality Assessment programs in order to ensure the accuracy of the results.

Employ appropriate statistical methods for analysing control values and trends. If the results of the assay do not fit to the established acceptable ranges of control materials patient results should be considered invalid.

In this case, please check the following technical areas: Pipetting and timing devices; photometer, expiration dates of reagents, storage and incubation conditions, aspiration and washing methods.

After checking the above-mentioned items without finding any error contact your distributor or DRG directly.

9 PERFORMANCE CHARACTERISTICS

9.1 Assay Dynamic Range

The measuring range of the assay is between.

The linear range of the assay is between

9.2 Specificity of Antibodies (Cross Reactivity)

Substance	Concentration added (ng/mL)	Cross-Reactivity %
Proinsulin	7.30	3.8
Insulin	3.40	< 1.5
IGF-1	300.00	< 0.02

9.3 Detection Capability

Limit of Blank (LoB)	0.04 ng/mL
Limit of Detection (LoD)	0.174 ng/mL
Limit of Quantification (LoQ)	0.401 ng/mL
Lower Limit of Linear Interval (LLLI)	0.410 ng/mL
Measuring range	0.174 ng/mL – 16 ng/mL
Linear range	0.410 ng/mL – 13.30 ng/mL

9.4 Repeatability and Reproducibility

9.4.1 Repeatability (Within-Run Precision)

The within assay variability is shown below:

Sample	n	Mean (ng/mL)	CV (%)
1	20	0.48	6.5
2	20	2.30	6.7
3	20	3.86	5.1

9.4.2 Reproducibility (Between-Run)

The between assay variability is shown below:

Sample	n	Mean (ng/mL)	CV (%)
1	12	0.42	9.3
2	12	2.05	9.9
3	12	4.23	8.4

9.4.3 Reproducibility (Between-Lot)

The inter-assay (between-lots) variation was determined by measuring each sample 6 times with 3 different kit lots:

Sample	n	Mean (ng/mL)	CV (%)
1	21	1.86	4.8
2	21	5.05	3.2
3	21	13.9	2.9

9.5 Recovery

Samples have been spiked by adding C Peptide solutions with known concentrations.

The recovery (%) was calculated by multiplying the ratio of measured and expected values with 100.

Sample	1	2	3	4	5	6
Sample type	Serum	Serum	Serum	Urine	Urine	Urine
Concentration (ng/mL)	5.36	9.70	12.12	0.34	1.45	1.58
Average Recovery (%)	98.7	94.3	102.3	95.3	96.9	89.6
Range of Recovery (%)	from to	96.5 101.7	87.3 104.8	88.1 110.4	85.4 106.4	88.7 105.5

9.6 Linearity

Samples were measured undiluted and in serial dilutions with standard 0. The recovery (%) was calculated by multiplying the ratio of expected and measured values with 100.

Sample	1	2	3	4	5	6	
Sample Type	Serum	Serum	Serum	Urine	Urine	Urine	
Concentration (ng/mL)	6.10	9.90	13.25	8.70	9.20	13.90	
Average Recovery (%)	107.6	107.2	102.0	97.1	99.1	97.9	
Range of Recovery (%)	from to	105.3 110.6	100.2 112.8	97.1 105.1	92.4 100.2	97.4 102.2	95.0 103.6

10 LIMITATIONS OF USE

Reliable and reproducible results will be obtained when the assay procedure is performed with a complete understanding of the package insert instruction and with adherence to good laboratory practice.

Any improper handling of samples or modification of this test might influence the results.

10.1 Interfering Substances

Haemoglobin (up to 4 mg/mL), Bilirubin (up to 0.5 mg/mL) and Triglyceride (up to 30 mg/mL) have no influence on the assay results.

A biotin concentration of up to 1200 ng/mL in a sample has no influence on the assay results.

10.2 Drug Interferences

Until today, no substances (drugs) are known to us, which have an influence on the measurement of C-Peptide in a sample.

10.3 High-Dose-Hook Effect

A High-Dose-Hook Effect is not known for competitive assays.

11 LEGAL ASPECTS

11.1 Reliability of Results

The test must be performed exactly as per the manufacturer's instructions for use. Moreover, the user must strictly adhere to the rules of GLP (Good Laboratory Practice) or other applicable national standards and/or laws. This is especially relevant for the use of control reagents. It is important to always include a sufficient number of external controls in the test procedure in order to validate the accuracy and precision of the test.

The test results are valid only if all controls are within the specified ranges and if all other test parameters are also within the given assay specifications. In case of any doubt or concern please contact DRG.

11.2 Therapeutic Consequences

Therapeutic consequences should never be based on laboratory results alone even if all test results are in agreement with the items as stated under point 11.1. Any laboratory result is only a part of the total clinical picture of a patient.

Only in cases where the laboratory results are in acceptable agreement with the overall clinical picture of the patient should therapeutic consequences be derived.

The test result itself should never be the sole determinant for deriving any therapeutic consequences.

11.3 Liability

Any modification of the test kit and/or exchange or mixture of any components of different lots from one test kit to another could negatively affect the intended results and validity of the overall test. Such modification and/or exchanges invalidate any claim for replacement.

Claims submitted due to customer misinterpretation of laboratory results subject to point 11.2 are also invalid.

Regardless, in the event of any claim, the manufacturer's liability is not to exceed the value of the test kit. Any damage caused to the test kit during transportation is not subject to the liability of the manufacturer.

1 ZWECKBESTIMMUNG

Der DRG C-Peptide ELISA wird zur quantitativen Bestimmung C-Peptid in Serum, Plasma (EDTA-, Lithium-Heparin- oder Zitratplasma) und Urin eingesetzt.

Nur für In-vitro Diagnostik.

Insulin wird in den β -Zellen des Pankreas als 6000-MW-Komponente in Form eines aus 86 Aminosäuren bestehenden Polypeptids, genannt Proinsulin, gebildet (1,2,3). Das Proinsulin besteht aus der A- und B-Kette des Insulins und dem die beiden Ketten verbindenden C-Peptid, einem aus 31 Aminosäuren bestehenden Peptid mit einer molekularen Masse von ca. 3000 Dalton. Bei der enzymatischen Spaltung von Proinsulin wird Insulin sezerniert und in den Blutkreislauf abgegeben, zusammen mit dem als C-Peptid bezeichneten Rest-Fragment.

C-Peptid hat keine metabolische Funktion. Da C-Peptid und Insulin jedoch in äquimolaren Mengen sezerniert werden, erlaubt der Immunoassay von C-Peptid die Quantifizierung der Insulinsekretion (4, 5, 6). Dies ist der Grund für das klinische Interesse an Serum- und Urinbestimmungen von C-Peptid. Darüber hinaus hat die C-Peptid-Messung mehrere Vorteile gegenüber Immunoassays für Insulin. Die Halbwertszeit von C-Peptid im Blutkreislauf beträgt jedoch das Zweie- bis Fünffache der Halbwertszeit des Insulins (7).

Daher sind die C-Peptid-Spiegel ein stabilerer Indikator für die Insulinsekretion als die sich schneller ändernden Insulinspiegel. Ein ganz klarer praktischer Vorteil der C-Peptid-Messung, der sich aus seiner relativen Stoffwechselträgheit im Vergleich zu Insulin ergibt, ist, dass die C-Peptid-Spiegel im peripheren Venenblut etwa 5-6 mal höher sind als die Insulinspiegel (3). Der Vorteil des C-Peptid-Assays im Vergleich zu einem Insulin-Assay ist außerdem die Fähigkeit, endogenes von injiziertem Insulin zu unterscheiden.

Niedrige C-Peptid-Konzentrationen sind zu erwarten, wenn Insulin vermindert ist (bei Insulin-abhängiger Diabetes) oder bei Insulin-Suppression (als normale Antwort auf exogene Insulingaben). Erhöhte C-Peptid-Werte sind dagegen bei erhöhter β -Zellaktivität zu erwarten, die bei Insulinompatienten festgestellt wurde (3, 6, 9).

C-Peptid wurde auch als zusätzliches Mittel zur Bewertung der Glukosetoleranz und des Glibenclamid-Glukosetests gemessen (2, 3, 9, 10).

Der C-Peptidspiegel ist in vielerlei Hinsicht ein besseres Maß für die endogene Insulinsekretion als der periphere Insulinspiegel. C-Peptid kann entweder im Blut oder im Urin gemessen werden (9). Mit verbesserten empfindlichen C-Peptid-Immunoassays ist es jetzt möglich, C-Peptid-Werte bei extrem niedrigen Werten zu messen.

Neben der Ermittlung der Insulinsekretion umfasst die klinische Bedeutung der C-Peptid Bestimmung die Insulinom-Diagnose, Differenzierung von Hypoglycaemia factitia, Verlaufskontrolle nach Pankreasektomie und Einschätzung der Erfolgsaussichten bei Inselzell-Transplantationen (11,12,13). Kürzlich wurden diese Indikationen drastisch erweitert, um die Bewertung der Insulinabhängigkeit bei Diabetes mellitus im Reifestadium zu ermöglichen.

Indikation

- Beurteilung der β -Zellfunktion bei Diabetikern unter Insulin-Therapie (15)
- Nachweis und Verlaufskontrolle der Remissionsphase bei Typ I-Diabetes (16)
- Beitrag zur Differentialdiagnose von Typ I (Insulin-abhängiger) und Typ II (Insulin-unabhängiger) Diabetes (17)
- Diagnose der Insulin-induzierten Hypoglycaemia factitia (18)
- Diagnostik des Insulinoms (Insulin-Suppressionstest) (19)
- Beurteilung der Situation des Feten bei mütterlichem Diabetes mellitus (20)
- Bestimmung der Insulin-Sekretion bei Lebererkrankungen (21)
- Verlaufskontrolle nach Pankreasektomie (22)

2 TESTPRINZIP

Der DRG C-Peptide ELISA ist ein Festphasen-Enzym-Immunoassay, der auf dem **Prinzip der kompetitiven Bindung** basiert.

Die Vertiefungen der Mikrotiterplatte sind mit Anti-Maus-Antikörpern beschichtet, die wiederum monoklonale Antikörper binden, die gegen ein Epitop des C-Peptid-Moleküls gerichtet sind.

Während der Inkubation konkurriert das C-Peptid in der zugegebenen Probe mit dem Enzymkonjugat (C-Peptid, konjugiert an Meerrettichperoxidase) um die freien Bindungsstellen an den immobilisierten Antikörpern.

Nach einem Waschschritt, um alle ungebundenen Substanzen zu entfernen, wird die feste Phase mit der Substratlösung inkubiert. Die Farbreaktion wird durch die Zugabe der Stopplösung beendet und die optische Dichte (OD) des resultierenden gelben Produktes gemessen. Die Intensität der Farbe ist umgekehrt proportional zur Konzentration des Analyten in der Probe.

Durch Auftragen der OD-Werte gegen die Konzentrationen der Standards wird eine Standardkurve erstellt, und die Konzentrationen der unbekannten Proben werden anhand dieser Standardkurve bestimmt.

3 VORSICHTSMAßNAHMEN

1. Dieser Kit ist nur zum *in vitro* diagnostischen Gebrauch geeignet. Nur für den professionellen Gebrauch.
2. Alle Reagenzien dieses Testkits, die humanes Serum oder Plasma enthalten, wurden durch von der FDA zugelassene Verfahren auf HIV I/II, HBsAg und HCV getestet und als negativ bestätigt. Alle Reagenzien sollten jedoch im Gebrauch und bei der Entsorgung als potentielle biologische Gefahrenstoffe behandelt werden.
3. Vor Beginn des Tests ist die Gebrauchsanweisung vollständig und sorgfältig zu lesen. Verwenden Sie nur die gültige, im Testkit enthaltene, Gebrauchsanweisung. Stellen Sie sicher, dass alles verstanden wurde.
4. Die Mikrotiterplatte besteht aus einzeln herausnehmbaren und abbrechbaren Streifen. Unge nutzte Vertiefungen müssen bei 2 °C bis 8 °C im verschlossenen Folienbeutel gelagert und im mitgelieferten Rahmen verwendet werden.
5. Das Pipettieren der Proben und Reagenzien muss so schnell wie möglich und für jeden Schritt in der gleichen Reihenfolge erfolgen.
6. Behältnisse jeweils nur für ein einziges Reagenz verwenden. Dies gilt insbesondere für die Substrat-Behälter. Die Verwendung eines Behälters zum Pipettieren der Substratlösung, der zuvor für die Konjugatlösung verwendet wurde, kann zu einer Verfärbung der Lösung führen. Gießen Sie keine Reagenzien zurück in die originalen Fläschchen, da es zu einer Kontamination der Reagenzien kommen kann.
7. Mischen Sie den Inhalt der Mikrotiterplatten-Vertiefungen gründlich, um gute Testergebnisse zu gewährleisten. Mikrotiterplatten-Vertiefungen nicht wiederverwenden.
8. Kavitäten während des Assays nicht trocknen lassen; Reagenzien unmittelbar nach Ende des Waschschriffts hinzufügen.
9. Lassen Sie die Reagenzien vor Testbeginn Raumtemperatur (20 °C bis 26 °C) erreichen. Die Temperatur wirkt sich auf die Messungen der optischen Dichte des Assays aus. Die Werte für die Patientenproben werden jedoch nicht beeinflusst.
10. Niemals mit dem Mund pipettieren und den Kontakt von Reagenzien und Proben mit Haut und Schleimhäuten vermeiden.
11. In Bereichen, in denen Proben oder Kit-Reagenzien verwendet werden, darf nicht geraucht, gegessen, getrunken oder Kosmetika aufgetragen werden.
12. Beim Umgang mit Proben und Reagenzien Einweg-Latexhandschuhe tragen. Eine mikrobielle Kontamination von Reagenzien oder Proben kann zu falschen Ergebnissen führen.
13. Die Handhabung sollte in Übereinstimmung mit den Verfahren erfolgen, die in einer entsprechenden nationalen Richtlinie oder Vorschrift zur Biogefährdung definiert sind.
14. Reagenzien nicht über das auf den Kit-Etiketten angegebene Verfallsdatum hinaus verwenden.
15. Alle im Kit-Protokoll angegebenen Volumina müssen genau eingehalten werden. Optimale Ergebnisse können nur durch Verwendung kalibrierter Pipetten und Mikrotiterplatten-Lesegeräte erreicht werden.
16. Komponenten aus Kits mit unterschiedlichen Chargennummern dürfen nicht gemischt oder zusammen verwendet werden. Es wird empfohlen, keine Wells von verschiedenen Platten zusammen zu verwenden, auch nicht, wenn es sich um die gleiche Charge handelt. Die Kits können unter unterschiedlichen Bedingungen versandt oder gelagert worden sein, so dass die Bindungscharakteristik der Platten leicht unterschiedlich ausfällt.
17. Kontakt mit der Stopplösung (*Stop Solution*) sollte vermieden werden, da sie 0,5 M H₂SO₄ enthält. Schwefelsäure kann Hautreizungen und Verbrennungen verursachen.
18. Einige Reagenzien enthalten ProClin 300, BND und/oder MIT als Konservierungsmittel. Bei Kontakt mit Augen oder Haut sofort mit Wasser spülen.
19. TMB-Substrat hat eine reizende Wirkung auf Haut und Schleimhäute. Bei möglichem Kontakt Augen mit reichlich Wasser und Haut mit Seife und reichlich Wasser spülen. Kontaminierte Gegenstände vor der Wiederverwendung waschen. Falls eingeatmet, die Person an die frische Luft bringen.
20. Die Reagenzien des Kits sind als gesundheitsgefährdende Abfälle zu betrachten und gemäß den nationalen Vorschriften zu entsorgen.
21. Informationen zu den im Kit enthaltenen gefährlichen Substanzen entnehmen Sie bitte dem Sicherheitsdatenblatt. Sicherheitsdatenblätter für dieses Produkt sind auf Anfrage direkt von der Firma DRG Instruments GmbH erhältlich.

4 BESTANDTEILE DES KITS

4.1 Kitinhalt

1. **Microtiterwells**, 96 Wells, 12 x 8 Wells (einzelne brechbar),
Mit anti-Maus-Antikörper beschichtet
2. **Standard (Standard 0-5)**, 6 Fläschchen (lyophilisiert), je 0,75 mL,
Konzentrationen 0 – 16 ng/mL (für exakte Werte siehe Etiketten oder „Certificate of Analysis“)
Die Standards sind kalibriert gegen das WHO Internationale Referenzmaterial IRR C-Peptide, NIBSC Code 84/510.
Umrechnungsfaktor: 1 ng/mL * 0,33 = 1 nmol/L
Siehe „Vorbereitung der Reagenzien“
Enthält quecksilberfreies Konservierungsmittel.
3. **Sample Diluent** (Probenverdünnungsmedium), 1 Fläschchen, 3 mL, gebrauchsfertig.
Enthält quecksilberfreies Konservierungsmittel.
4. **Antiserum**, 1 Fläschchen, 7 mL, gebrauchsfertig,
monoklonaler Maus anti-C-Peptid-Antikörper
Enthält quecksilberfreies Konservierungsmittel.
5. **Enzyme Conjugate** (Enzymkonjugat), 1 Fläschchen, 14 mL, gebrauchsfertig,
biotinyliertes C-Peptid; Enthält quecksilberfreies Konservierungsmittel.
6. **Enzyme Complex** (Enzymkomplex), 1 Fläschchen, 14 mL, gebrauchsfertig,
enthält Meerrettichperoxidase,
Enthält quecksilberfreies Konservierungsmittel.
7. **Substrate Solution** (Substratlösung), 1 Fläschchen, 14 mL, gebrauchsfertig,
Substratlösung TMB
8. **Stop Solution** (Stoplösung), 1 Fläschchen, 14 mL, gebrauchsfertig,
enthält 0,5 M H₂SO₄,
Kontakt mit der Stop Solution vermeiden! Kann Hautreizungen und Verbrennungen verursachen.
9. **Wash Solution** (Waschlösung), 1 Fläschchen, 30 mL, 40-fach konzentriert,
siehe „Vorbereitung der Reagenzien“
10. **Arbeitsanleitung**
11. **Analysenzertifikat (CoA)**

Anmerkung: Zusätzliches **Sample Diluent** zur Probenverdünnung ist auf Anfrage erhältlich.

4.2 Erforderliche aber nicht enthaltene Geräte und Materialien

- Kalibriertes Mikrotiterplattenlesegerät (450 nm, mit Referenzwellenlänge bei 620 nm bis 630 nm)
- Kalibrierte variable Präzisions-Mikropipette
- Manuelle oder automatische Waschvorrichtung für Mikrotiterplatten
- Saugfähiges Papier
- Destilliertes Wasser
- Laborwecker
- Millimeterpapier oder Software zur Datenauswertung

4.3 Lagerung und Haltbarkeit des Kits

Die ungeöffneten Reagenzien behalten bei Lagerung um 2 °C - 8 °C ihre Reaktivität bis zum Verfallsdatum. Nach dem Verfallsdatum die Reagenzien nicht mehr verwenden.

Nach dem Öffnen sollten alle Reagenzien bei 2 °C - 8 °C gelagert werden.

Die Mikrotiterwells sollten bei 2 °C - 8 °C gelagert werden. Der einmal geöffnete Folienbeutel sollte stets sehr sorgfältig wieder verschlossen werden. Unter den beschriebenen Lagerbedingungen behalten geöffnete Kits 2 Monate ihre Reaktivität.

4.4 Vorbereitung der Reagenzien

Alle Reagenzien sowie die benötigte Anzahl von Wells sollen vor dem Gebrauch auf Raumtemperatur (20 °C bis 26 °C) gebracht werden.

Standards

Rekonstituieren Sie den lyophilisierten Inhalt der Standardfläschchen mit 0,75 mL destilliertem Wasser und lassen Sie die Fläschchen mindestens 10 Minuten ruhen. Vor Gebrauch mehrmals vorsichtig schütteln

Achtung: Bei 2 °C bis 8 °C sind die rekonstituierten Standards 3 Tage haltbar.

Für eine längere Aufbewahrung aliquotieren und bei -20 °C einfrieren.

Wash Solution

Die 40-fach konzentrierte Wash Solution (30 mL) mit 1170 mL destilliertem Wasser auf ein Gesamtvolumen von 1200 mL verdünnen. Die verdünnte Waschlösung ist bei Raumtemperatur für 1 Woche stabil.

4.5 Entsorgung des Kits

Die Entsorgung des Kits muss gemäß den nationalen gesetzlichen Vorschriften erfolgen. Spezielle Informationen für dieses Produkt finden Sie im Sicherheitsdatenblatt, Abschnitt 13.

4.6 Beschädigte Testkits

Im Falle einer starken Beschädigung des Testkits oder der Komponenten muss die Firma DRG in schriftlicher Form spätestens eine Woche nach Erhalt des Kits informiert werden. Stark beschädigte Einzelkomponenten sollten nicht für den Testlauf verwendet werden. Sie müssen gelagert werden, bis eine endgültige Lösung gefunden wurde. Danach sollten Sie gemäß den offiziellen Richtlinien entsorgt werden.

5 PROBENVORBEREITUNG

Serum oder Plasma (EDTA-, Lithium-Heparin- oder Zitratplasma) und Urin kann in diesem Test als Probenmaterial eingesetzt werden.

Achtung: Proben, die Natriumazid enthalten, sollten nicht verwendet werden.

Generell sollte die Verwendung von hämolytischen, ikterischen oder lipämischen Proben vermieden werden. Weitere Informationen finden Sie im Kapitel „*Interferenzen*“.

5.1 Probenentnahme**Serum:**

Blut durch Venenpunktion entnehmen (z.B. mit Sarstedt Monovette für Serum), gerinnen lassen und das Serum durch Zentrifugation bei Raumtemperatur abtrennen. Vor der Zentrifugation muss die Gerinnung vollständig abgeschlossen sein. Bei Patienten, die Antikoagulantien erhalten, kann die Gerinnungszeit länger dauern.

Plasma:

Die Blutentnahme erfolgt mit Röhrchen, die ein Antikoagulanz enthalten (z.B.: Sarstedt Monovette – mit entsprechender Plasma-Präparierung). Das Plasma wird als Überstand nach einer Zentrifugation gewonnen.

Urin:

Urinproben werden über einen Zeitraum von 24 Stunden gesammelt und gekühlt bei 4 °C aufbewahrt.

Das Gesamtvolumen wird gemessen, der Urin gut durchmischt und eine Teilmenge für den Testansatz abgefüllt.

5.2 Probenaufbewahrung**Serum / Plasma**

Proben müssen stets gut verschlossen sein und können vor Testbeginn bis zu 7 Tage (Serum) oder 2 Tage (Plasma) bei 2 °C bis 8 °C gelagert werden (23).

Für eine längere Aufbewahrung (bis zu 1 Monat) sollten die Proben eingefroren bei -20 °C bis zum Testbeginn gelagert werden. Nur einmal einfrieren. Aufgetauten Proben sollten vor Testbeginn vorsichtig durchmischt werden, ohne Schaumbildung.

Urin:

Urinproben aliquotieren und zentrifugieren. Werden die Bestimmungen innerhalb von 36 Stunden durchgeführt, können die Proben bei 2 °C - 8 °C aufbewahrt werden. Für längere Aufbewahrung (bis zu 12 Monate) Proben bei -20 °C oder tiefer einfrieren.

5.3 Probenverdünnung**Serum / Plasma**

Wenn in einem ersten Testdurchlauf bei einer Probe eine Konzentration höher als der höchste Standard gefunden wird, kann diese Probe mit *Sample Diluent* weiter verdünnt und nochmals bestimmt werden. Die Verdünnung muss jedoch bei der Berechnung der Konzentration beachtet werden.

Beispiel:

a) Verdünnung 1:10: 10 µL Probe + 90 µL *Sample Diluent* gründlich mischen)

b) Verdünnung 1:100: 10 µL Verdünnung a) 1:10 + 90 µL *Sample Diluent* (gründlich mischen).

Urin:

Urinproben müssen vor dem Einsatz 1:20 mit *Sample Diluent* verdünnt werden. Daher müssen die Ergebnisse mit einem Verdünnungsfaktor von 20 multipliziert werden.

6 TESTDURCHFÜHRUNG

6.1 Allgemeine Hinweise

- Alle Reagenzien und Proben müssen vor Gebrauch auf Raumtemperatur gebracht und gut durchmischt werden. Dabei sollte Schaumbildung vermieden werden.
- Wenn die Testdurchführung einmal begonnen wurde, muss sie ohne Unterbrechung zu Ende geführt werden.
- Für jeden Standard, jede Kontrolle oder Probe eine neue Plastikspitze verwenden, um Verschleppungen zu vermeiden.
- Die Optische Dichte ist abhängig von Inkubationszeit und Temperatur. Deshalb ist es notwendig, vor Beginn der Testdurchführung alle Reagenzien in einen arbeitsbereiten Zustand zu bringen, die Deckel der Fläschchen zu öffnen, alle benötigten Wells in den Halter zu setzen. Nur eine solche Vorbereitung garantiert gleiche Zeiten für jeden Pipettievorgang ohne Pausen.
- Als generelle Regel gilt, dass die enzymatische Reaktion linear proportional zu Zeit und Temperatur ist.

6.2 Testdurchführung

Jeder Lauf muss eine Standardkurve beinhalten.

1. Die benötigte Anzahl Wells in der Halterung befestigen.
2. **Je 100 µL Standard, Kontrolle und Probe mit neuen Plastikspitzen** in die entsprechenden Wells geben.
3. **50 µL Antiserum** in jedes Well geben
4. **100 µL Enzyme Conjugate** in jedes Well geben.
Für 10 Sekunden gut schütteln. Es ist sehr wichtig, in diesem Schritt eine komplette Durchmischung zu erreichen.
5. **60 Minuten** bei Raumtemperatur auf einem Schüttler (500 - 600 rpm) inkubieren.
6. Den Inhalt der Wells kräftig ausschütteln. Wells 3-mal mit verdünnter Waschlösung waschen. Verbleibende Flüssigkeit durch Ausklopfen der Wells auf saugfähigem Papier entfernen.
Achtung: Die Sensitivität und Präzision dieses Assays wird erheblich beeinflusst von der korrekten Durchführung des Waschschriftes!
7. **100 µL Enzyme Complex** in jedes Well geben.
8. **30 Minuten** bei Raumtemperatur auf einem Schüttler (500 - 600 rpm) inkubieren
9. Den Inhalt der Wells kräftig ausschütteln. Wells 3-mal mit verdünnter Waschlösung waschen. Verbleibende Flüssigkeit durch Ausklopfen der Wells auf saugfähigem Papier entfernen.
10. **100 µL Substrate Solution** in jedes Well geben.
11. **20 Minuten** bei Raumtemperatur inkubieren.
12. Die enzymatische Reaktion durch Zugabe von **100 µL Stop Solution** in jedes Well abstoppen.
13. Die Optische Dichte OD) bei **450 nm (Messung)** und **620 nm bis 630 nm (Abzug des Hintergrundes, empfohlen)** mit einem Mikrotiterplattenleser innerhalb von **10 Minuten** nach Zugabe der Stop Solution bestimmen.

6.3 Ergebnisermittlung

1. Die durchschnittlichen Werte der Optischen Dichte (OD) für jedes Set von Standards, Kontrollen und Patientenproben bestimmen.
2. Eine Standardkurve ermitteln durch Auftragen der mittleren Optischen Dichte jedes Standards gegen die Konzentration, wobei der OD-Wert auf der vertikalen (Y) Achse und die Konzentration auf der horizontalen (X) Achse eingetragen wird.
3. Unter Verwendung der mittleren OD wird für jede Probe die entsprechende Konzentration aus der Standardkurve ermittelt.
4. Automatische Methode: Die in der Gebrauchsanweisung angegebenen Werte wurden automatisch mit Hilfe der 4 Parameter-Gleichung bestimmt. (4 Parameter Rodbard oder 4 Parameter Marquardt sind die bevorzugten Methoden.) Andere Auswertungsfunktionen können leicht abweichende Werte ergeben.
5. Die Konzentration der Proben kann direkt von der Standardkurve abgelesen werden. Proben, die eine höhere Konzentration als die des höchsten Standards enthalten, müssen verdünnt werden. Dieser Verdünnungsfaktor muss bei der Berechnung der Konzentration beachtet werden.

6.3.1 Beispiel für eine Standardkurve

Nachfolgend wird ein typisches Beispiel für eine Standardkurve mit dem DRG ELISA gezeigt. Diese Werte sollten **nicht** zur Berechnung von Patientendaten verwendet werden.

Standard	Optische Dichte (450 nm)
Standard 0 (0,0 ng/mL)	1,82
Standard 1 (0,2 ng/mL)	1,64
Standard 2 (0,7 ng/mL)	1,46
Standard 3 (2,0 ng/mL)	1,02
Standard 4 (6,0 ng/mL)	0,47
Standard 5 (16,0 ng/mL)	0,21

7 REFERENZWERTE

Es wird empfohlen, dass jedes Labor seine eigenen normalen und abnormalen Werte ermittelt.

In einer Studie wurden die Proben von gesunden Erwachsenen untersucht. Dabei ergaben sich mit dem DRG C-Peptide ELISA folgende Werte:

	n	Mittelwert ± 2 SD
Serum (Nach 12 Stunden Fasten)	60	0,50 - 3,20 ng/mL

	n	Bereich (min. - max.)	Mittelwert	Median	2,5.- Perzentile	97,5.-Perzentile
Serum (Frauen < 50 Jahre)	42	< 0,174 – 5,83 ng/mL	1,02 ng/mL	0,71 ng/mL	0,18 ng/mL	4,06 ng/mL
Urin (Männer und Frauen)	10	0,90 - 200 µg/Tag	107,83 µg/Tag	116,00 µg/Tag	3,06 µg/Tag	199,10 µg/Tag

Der Normalbereich wurde festgelegt und entspricht den Angaben in der Literatur (24).

8 QUALITÄTSKONTROLLE

Es wird empfohlen, die Kontrollproben gemäß den nationalen gesetzlichen Bestimmungen einzusetzen. Durch die Verwendung von Kontrollproben wird eine Tag-zu-Tag Überprüfung der Ergebnisse erzielt. Es sollten Kontrollen sowohl mit normalem als auch pathologischem Level eingesetzt werden.

Die Kontrollen mit den entsprechenden Ergebnissen des QC-Labors sind im QC-Zertifikat, das dem Kit beiliegt, aufgeführt. Die im QC-Blatt angegebenen Werte und Bereiche beziehen sich stets auf die aktuelle Kitcharge und sollten zum direkten Vergleich der Ergebnisse verwendet werden.

Es wird ebenfalls empfohlen, an nationalen oder internationalen Qualitätssicherungs-Programmen teilzunehmen, um die Genauigkeit der Ergebnisse zu sichern.

Es sollten geeignete statistische Methoden zur Analyse von Kontroll-Werten und Trends angewendet werden. Wenn die Ergebnisse des Assays nicht mit den angegebenen Akzeptanzbereichen des Kontrollmaterials übereinstimmen, sollten die Patientenergebnisse als ungültig eingestuft werden.

In diesem Fall überprüfen Sie bitte die folgenden Bereiche: Pipetten und Zeitnehmer, Photometer, Verfallsdatum der Reagenzien, Lagerungs- und Inkubationsbedingungen, Absaug- und Waschmethode.

Sollten Sie nach Überprüfung der vorgenannten Bereiche keinen Fehler erkannt haben, setzen Sie sich bitte mit Ihrem Lieferanten oder direkt mit der Firma DRG in Verbindung.

9 ASSAY-CHARAKTERISTIKA

9.1 Spezifität der Antikörper (Kreuzreaktivität)

Substanz	Zugefügte Konzentration (ng/mL)	Kreuz-Reaktivität %
Proinsulin	7.30	3.8
Insulin	3.40	< 1.5
IGF-1	300.00	< 0.02

9.2 Detektionsfähigkeit

„Limit of Blank“ (LoB)	0,04 ng/mL
------------------------	------------

Nachweisgrenze (LoD)	0,174 ng/mL
Quantifizierungsgrenze (LoQ)	0,401 ng/mL
Untere Grenze des linearen Bereichs (LLLI)	0,410 ng/mL
Messbereich	0,174 ng/mL – 16,0 ng/mL
Linearer Bereich	0,410 ng/mL – 13,30 ng/mL

Die Daten zu:

9.3 Wiederholbarkeit und Reproduzierbarkeit

9.4 Wiederfindung

9.5 Linearität

entnehmen Sie bitte der ausführlichen englischen Version der Gebrauchsanweisung.

10 GRENZEN DES TESTS

Zuverlässige und reproduzierbare Ergebnisse werden erzielt, wenn das Testverfahren mit vollständigem Verständnis der Anweisungen in der Gebrauchsanleitung und unter Befolgung der GLP (Good Laboratory Practice)-Richtlinien durchgeführt wird.

Jede unsachgemäße Behandlung von Proben oder Modifikation dieses Tests können die Ergebnisse beeinflussen.

10.1 Interferenzen

Hämoglobin (bis zu 4 mg/mL), Bilirubin (bis zu 0,5 mg/mL) und Triglyceride (bis zu 30 mg/mL) haben keinen Einfluss auf das Testergebnis.

Bis zu einer Konzentration von 1200 ng/mL hat Biotin in Proben keinen Einfluss auf die Testergebnisse.

10.2 Beeinflussung durch Medikamente

Uns sind bislang keine Stoffe (Medikamente) bekannt geworden, deren Einnahme die Messung des C-Peptid-Gehaltes der Probe beeinflussen würde.

10.3 High-Dose-Hook Effekt

Ein Hook-Effekt ist für kompetitive Assays nicht bekannt.

11 RECHTLICHE GRUNDLAGEN

11.1 Zuverlässigkeit der Ergebnisse

Der Test muss exakt gemäß der Testanleitung des Herstellers abgearbeitet werden. Darüber hinaus muss der Benutzer sich strikt an die Regeln der GLP (Good Laboratory Practice) oder andere eventuell anzuwendende Regeln oder nationale gesetzliche Vorgaben halten. Dies betrifft besonders den Gebrauch der Kontrollreagenzien. Es ist sehr wichtig, bei der Testdurchführung stets eine ausreichende Anzahl Kontrollen zur Überprüfung der Genauigkeit und Präzision mitlaufen zu lassen.

Die Testergebnisse sind nur gültig, wenn alle Kontrollen in den vorgegebenen Bereichen liegen, und wenn alle anderen Testparameter die vorgegebenen Spezifikationen für diesen Assay erfüllen. Wenn Sie bezüglich eines Ergebnisses Zweifel oder Bedenken haben, setzen Sie sich bitte mit der Firma DRG in Verbindung.

11.2 Therapeutische Konsequenzen

Therapeutische Konsequenzen sollten keinesfalls nur aufgrund von Laborergebnissen erfolgen, selbst dann nicht, wenn alle Testergebnisse mit den in 11.1 genannten Voraussetzungen übereinstimmen. Jedes Laborergebnis ist nur ein Teil des klinischen Gesamtbildes eines Patienten.

Nur in Fällen, in denen die Laborergebnisse in akzeptabler Übereinstimmung mit dem allgemeinen klinischen Bild des Patienten stehen, sollten therapeutische Konsequenzen eingeleitet werden.

Das Testergebnis allein sollte niemals als alleinige Grundlage für die Einleitung therapeutischer Konsequenzen dienen.

11.3 Haftung

Jegliche Veränderungen des Testkits und/oder Austausch oder Vermischung von Komponenten unterschiedlicher Chargen von einem Testkit zu einem anderen, können die gewünschten Ergebnisse und die Gültigkeit des gesamten Tests negativ beeinflussen. Solche Veränderungen und/oder Austausch haben den Ausschluss jeglicher Ersatzansprüche zur Folge.

Reklamationen, die aufgrund von Falschinterpretation von Laborergebnissen durch den Kunden gemäß Punkt 11.2 erfolgen, sind ebenfalls abzuweisen. Im Falle jeglicher Reklamation ist die Haftung des Herstellers maximal auf den Wert des Testkits beschränkt. Jegliche Schäden, die während des Transports am Kit entstanden sind, unterliegen nicht der Haftung des Herstellers.

1 DESTINAZIONE D'USO

Il **test immuno-enzimatico DRG C-Peptide** contiene materiale per la determinazione quantitativa di peptide C in siero, plasma (EDTA, eparina di litio o plasma di citrato) e urina.
Questo test kit è adatto soltanto per l'uso diagnostico.

2 PRINCIPIO DEL TEST

Il test C-Peptide ELISA è un test immunologico in fase solida con enzimi ancorati su un substrato (ELISA), basato sul **principio del legame competitivo**.

I micropozzetti sono ricoperti con anticorpi anti-topo, che a loro volta legano anticorpi monoclonali diretti contro un epitopo della molecola del peptide C.

Durante l'incubazione, peptide C nel campione aggiunto compete con il coniugato enzimatico aggiunto, che è peptide C coniugato con perossidasi di rafano, per i siti di legame liberi sugli anticorpi immobilizzati.

Dopo una fase di lavaggio per rimuovere tutte le sostanze non legate, la fase solida viene incubata con la soluzione di substrato. La reazione colorimetrica viene bruscamente interrotta con l'aggiunta di soluzione di arresto e viene misurata la densità ottica (DO) del prodotto giallo risultante.

L'intensità del colore è inversamente proporzionale alla concentrazione dell'analita nel campione.

Una curva standard viene costruita tracciando i valori di DO rispetto alle concentrazioni di standard, e le concentrazioni di campioni sconosciuti vengono determinate usando questa curva standard.

3 PRECAUZIONI

- Questo kit è adatto soltanto per l'uso diagnostico in vitro. Solo per l'uso professionale.
- Si prega di usare la versione valida dell'inserto del pacco a disposizione con il kit.
- Informazioni su sostanze pericolose contenute nel kit sono riportate nel regolamento di sicurezza.
- Tutti i componenti del kit che contengono siero o plasma umano sono controllati e confermati negativi per la presenza di HIV I/II, HbsAg e HCV con metodi conformi alle norme FDA. Ciononostante tutti i componenti dovrebbero essere trattati come potenziali sostanze nocive nella manutenzione e nello smaltimento.
- Il contatto con la *Stop Solution* dovrebbe essere evitato perché contiene 0,5 M H₂SO₄. L'acido solforico può provocare irritazioni cutanee e ustioni.
- Non pipettare con la bocca ed evitare il contatto con componenti del kit con la pelle o con le mucose.
- Nelle aree in cui il test viene utilizzato non fumare, mangiare, bere o fare uso di prodotti cosmetici.
- Nella manutenzione dei campioni o reagenti del kit portare guanti di latex monouso. La contaminazione dei reagenti o dei campioni con microbi può dare risultati falsi.
- L'utilizzo dovrebbe avvenire secondo regole che seguono le rispettive norme di sicurezza nazionali sulle sostanze nocive.
- Non utilizzare i reagenti dopo la scadenza indicata sul kit.
- Ogni indicazione sulla quantità indicata del protocollo del kit deve essere accuratamente seguito. Risultati ottimali possono essere ottenuti soltanto con l'uso di pipette calibrate e spettrofotometro calibrato.
- Componenti del kit con numeri di lotto diversi non devono essere combinati. È consigliabile di non utilizzare pozzi di piastre diversi, anche se si tratta dello stesso lotto. I kit potrebbero essere stati magazzinati o spediti a condizioni diverse, cosicché le caratteristiche di legame potrebbero divergere leggermente.
- I componenti chimici e reagenti preparati o già utilizzati devono essere trattati e smaltiti secondo le norme di sicurezza nazionali sulle sostanze nocive.
- I regolamenti di sicurezza di questo prodotto possono essere richiesti direttamente dalla ditta DRG Instruments GmbH.

4 COMPONENTI DEL KIT

4.1 Contenuto del kit

1. **Microtiterwells** (Micropozzetti), 12 x 8 file (separatamente staccabili), 96 pozzetti; Pozzetti ricoperti con anticorpi anti-topo.
2. **Standard (Standard 0-5)**, 6 flaconi (liofillizzati), 0,75 mL
Concentrazione: 0 – 16 ng/mL (valori sono indicati sull'etichetta dei flaconi o sulla certificato di analisi.)
Gli standard sono calibrati contro lo "WHO approved International Reference Reagent IRR C-Peptide, NIBSC code 84/510".
Conversione: ng/mL × 0.33 = nmol/L
vedi "preparazione dei reagenti",
Contiene conservante senza mercurio.
3. **Sample Diluent** (Diluente dei campioni), 1 flacone, 3 mL, pronto all'uso;
Contiene conservante senza mercurio.
4. **Antiserum** (Antisiero), 1 flacone, 7 mL, pronto all'uso
anticorpo di Antisiero topo monoclonale anti-peptide C;
Contiene conservante senza mercurio.
5. **Enzyme Conjugate** (Tracciante enzimatico), 1 flacone, 11 mL, pronto all'uso,
Peptide C biotinilato, Contiene conservante senza mercurio
6. **Enzyme Complex** (CompleSSo enzimatico), 1 flacone, 14 mL, pronto all'uso
contiene perossidasi di rafano;
Contiene conservante senza mercurio.
7. **Substrate Solution** (Soluzione di substrato), 1 flacone, 14 mL, pronto all'uso;
TMB (benzidine tetrametilico).
8. **Stop Solution** (Soluzione d'arresto), 1 flacone, 14 mL, pronto all'uso;
contiene 0.5 M H₂SO₄.
Evitare il contatto con la soluzione d'arresto. Può causare irritazioni cutanee e ustioni.
9. **Wash Solution** (Soluzione di lavaggio), 1 flacone, 30 mL (concentrata 40X);
vedi „preparazione dei reagenti“.
10. **Istruzioni per l'uso (IFU)**
11. **Certificato di analisi (CoA)**

4.2 Materiali richiesti ma non contenuti nel kit

- Lettore di piastre di microtitolazione calibrato (450 nm, con lunghezza d'onda di riferimento a 620 nm a 630 nm)
- Micropipette calibrate di precisione a volume variabile
- Lavatore, manuale o automatico, di piastre di microtitolazione
- Carta assorbente
- Acqua distillata
- Timer
- Carta millimetrata o software per il calcolo dei dati

4.3 Magazzinaggio e stabilità del kit

A 2 °C - 8 °C i reagenti non aperti rimangono reattivi fino alla data di scadenza indicata. Non usare reagenti oltre questa data. Tutti i reagenti aperti devono essere magazzinati a 2 °C - 8 °C. I micropozzetti devono essere magazzinati a 2 °C - 8 °C. Una volta aperti i pacchi, questi devono essere richiusi accuratamente.
Test kits aperti rimangono attivi per 2 mesi se magazzinati alle condizioni sopra descritte.

4.4 Preparazione dei reagenti

Prima dell'uso portare tutti i reagenti e il numero necessario di pozzetti a temperatura ambiente (20 °C a 26 °C).

Standards

Ricostituire il contenuto liofillizzato dei flaconi con gli standard con 0,75 mL acqua distillata e far riposare per almeno 10 minuti. Mescolare alcune volte prima dell'uso.

Nota: Gli standard ricostituiti sono stabili per 3 giorni a 2 °C a 8 °C.

Per periodi più lunghi il standard ricostituito dovrebbe essere aliquotato e magazzinato a -20 °C.

Wash Solution

Diluire 30 mL Wash Solution concentrata con 1170 mL di acqua distillata fino ad un volume finale di 1200 mL.
La soluzione di lavaggio diluita è stabile per 1 settimana a temperatura ambiente.

4.5 Smaltimento del kit

Lo smaltimento del kit deve avvenire secondo le regole a norma di legge. Informazioni particolareggiate per questo prodotto si trovano nel regolamento di sicurezza, capitolo 13.

4.6 Test kits danneggiati

Nel caso di gravi danneggiamenti del kit o dei suoi componenti deve avvenire una dichiarazione scritta alla ditta DRG, al più tardi una settimana dopo il ricevimento del kit. Componenti danneggiati non dovrebbero essere utilizzati per il test. Questi componenti devono essere magazzinati fino alla soluzione del problema. Dopo di che essi devono essere smaltiti secondo le norme ufficiali.

5 CAMPIONI

Siero o plasma (EDTA, eparina di litio o plasma di citrato) e urina può essere usato per questo test.

Attenzione: Se i campioni contengono sodio azide non devono essere utilizzati per questo test.

In generale si dovrebbe evitare l'uso di campioni emolitici, itterici o lipemici. Per ulteriori informazioni consultare il capitolo "Sostanze interferenti".

5.1 Collezione dei campioni

Siero:

Collezionare sangue tramite puntura venale (p.es. Sarstedt Monovette per siero), far coagulare e separare il siero centrifugando a temperatura ambiente.

Non centrifugare prima che la coagulazione sia completata. Campioni di pazienti con una terapia anticoagulante possono richiedere più tempo per la coagulazione.

Plasma:

Il sangue dovrebbe essere collezionato in tubetti da centrifuga contenenti un anticoagulante (p. es. Sarstedt Monovette con un'adeguata preparazione per il plasma) e centrifugando immediatamente dopo la puntura.

Urina:

Il volume totale di urina escreta durante un periodo di 24 ore dovrebbe essere raccolto e unito in un unico contenitore.

Nota: I campioni dovrebbero essere magazzinati a 2 °C - 8 °C durante il periodo di raccolta e il volume totale dovrebbe essere protocollato.

5.2 Magazzinaggio dei campioni

Siero / plasma

I campioni devono essere tappati e possono essere conservati fino a 7 giorni (siero) o 2 giorni (plasma) ore a 2 °C 8 °C prima di eseguire il test. (23)

Campioni magazzinati per un periodo più lungo (fino a 1 mese) dovrebbero essere congelati solo una volta a -20 °C prima dell'analisi. Congelare soltanto una volta. Invertire campioni scongelati alcune volte prima dell'uso.

Urina:

Aliquotare un campioni ben mescolato per l'analisi. Centrifugare questa aliquota per schiarirla

I campioni dovrebbero essere magazzinati ben chiusi fino a 36 ore a 2 °C - 8 °C.

Campioni magazzinati per un periodo più lungo (fino a 12 mesi) dovrebbero essere congelati solo una volta a -20 °C prima dell'analisi.

5.3 Diluizione dei campioni

Siero / plasma

Se in un campione di siero viene trovata una concentrazione oltre lo standard più alto, questo campione può essere diluito con *Sample Diluent* e nuovamente determinato.

Della diluizione deve essere però tenuto conto.

Esempio:

a) diluizione 1:10: 10 µL campione + 90 µL *Sample Diluent* (agitare bene)

b) diluizione 1:100: 10 µL della diluizione a) + 90 µL *Sample Diluent* (agitare bene).

Campione d'urina

Prima dell'uso diluire il campione d'urina **1:20** con il Diluente del campione (*Sample Diluent*). I risultati devono pertanto essere moltiplicati per un fattore di diluizione pari a 20.

Se il diluente dei campioni (*Sample Diluent*) fornito con il kit è insufficiente, si può ordinare diluente addizionale (flaconi da 40 mL) con **REF** EIA-1293DIL.

6 ATTUAZIONE DEL TEST

6.1 Indicazioni generali

- Tutti i reagenti e i campioni devono essere portati a temperatura ambiente e ben mescolati prima dell'uso. Evitare la formazione di schiume.
- Una volta iniziato il procedimento del test, questo deve essere portato alla fine senza interruzione.
- Per ogni componente, standard, controllo o campione è necessario utilizzare una nuova punta monouso per evitare reazioni incrociate.
- La densità ottica dipende dal tempo d'incubazione e dalla temperatura. Perciò si rende necessario di preparare tutti i reagenti, di aprire i tappi dei flaconi e di appostare tutti i pozzetti nelle appropriate posizioni. Soltanto una tale preparazione garantisce gli stessi tempi per ogni processo di pipettamento.
- Come regola generale vale che la reazione enzimatica si svolge linearmente proporzionale con il tempo e con la temperatura.

6.2 Eseguimento del test

Ogni analisi deve includere una curva standard.

1. Fissare i pozzetti necessari sul supporto.
2. Pipettare **100 µL** di ogni *Standard*, controllo e campione nei pozzetti, cambiando ogni volta la punta monouso.
3. Pipettare **50 µL** *Antiserum* in ogni pozzetto.
4. Pipettare **100 µL** *Enzyme Conjugate* in ogni pozzetto.
Agitare bene per 10 secondi. È molto importante raggiungere un completo mescolamento.
5. Incubare per **60 minuti** a temperatura ambiente in agitazione (500 - 600 rpm).
6. Rovesciare la piastra per vuotare i pozzetti.
Lavare i pozzetti 3 volte con *Wash Solution* diluita (400 µL in ogni pozzetto). Rimuovere le gocce d'acqua rimanenti rivoltando la piastra su carta assorbente.
Importante:
La sensibilità e la precisione di questo kit sono fortemente influenzate dal corretto eseguimento del lavaggio!
7. Aggiungere **100 µL** della *Enzyme Complex* ad ogni pozzetto.
8. Incubare per **30 minuti** a temperatura ambiente in agitazione (500 - 600 rpm).
9. Rovesciare la piastra per vuotare i pozzetti.
Lavare i pozzetti 3 volte con *Wash Solution* diluita (400 µL in ogni pozzetto). Rimuovere le gocce d'acqua rimanenti rivoltando la piastra su carta assorbente.
10. Aggiungere **100 µL** della *Substrate Solution* ad ogni pozzetto.
11. Incubare per **20 minuti** a temperatura ambiente.
12. Fermare la reazione enzimatica aggiungendo **100 µL** della *Stop Solution* ad ogni pozzetto.
13. Determinare la densità ottica (DO) della soluzione in ogni pozzetto **a 450 nm (lettura) e a 620 nm a 630 nm (sottrazione dello sfondo, raccomandata)** con un lettore di piastre di microtitolazione.
Si raccomanda di leggere i pozzetti entro **10 minuti** dall'aggiunta della *Stop Solution*.

6.3 Rilevamento dei risultati

1. Determinare i valori medi della densità ottica (DO) per ogni set di standard, controlli e campioni.
2. Costruire una curva standard: riportare i valori medi della densità ottica (DO) di ogni standard contro la rispettiva concentrazione dove i valori delle DO si devono trovare sull'asse verticale (Y) e le concentrazioni sull'asse orizzontale (X).
3. Utilizzando il valore medio delle DO per ogni campione si determina la rispettiva concentrazione dalla curva standard.
4. Metodo automatico: I valori riportati in questo istruzioni per l'uso sono stati determinati tramite l'equazione a 4 parametri. (I methodi preferiti sono 4 Parameter Rodbard oppure 4 Parameter Marquardt.) Altri funzioni usati per l'elaborazioni dei dati possono dare risultati leggermente differenti.
5. La concentrazione dei campioni può essere determinata direttamente dalla curva standard. Campioni con una concentrazione più elevata dello standard più concentrato devono essere diluiti. Di questo fattore di diluizione deve essere tenuto conto per il calcolo della concentrazione.

6.3.1 Esempio di una curva standard tipica

I seguenti dati sono a scopo dimostrativo soltanto e **non possono** sostituire i dati generati dall'eseguimento del test.

Standard	Densità ottiche (450 nm)
Standard 0 (0,0 ng/mL)	1,82
Standard 1 (0,2 ng/mL)	1,64
Standard 2 (0,7 ng/mL)	1,46
Standard 3 (2,0 ng/mL)	1,02
Standard 4 (6,0 ng/mL)	0,47
Standard 5 (16,0 ng/mL)	0,21

7 VALORI DI RIFERIMENTO

È consigliabile che ogni laboratorio determini i propri valori normali e anormali.

In uno studio condotto su persone apparentemente sane usando il test DRG C-Peptide ELISA, i seguenti valori sono stati ottenuti:

	n	Valore medio ± 2 SD (deviazioni standard)
Siero (dopo un digiuno di 12 ore)	60	0,50 - 3,20 ng/mL

	n	Intervallo (min. - max.)	Media	Mediano	2.5. Percentile	97.5. Percentile
Siero (Donne < 50 anni)	42	< 0,174 – 5,83 ng/mL	1,02 ng/mL	0,71 ng/mL	0,18 ng/mL	4,06 ng/mL
Urina (Uomini e donne)	10	0,9 - 200 µg/giorno	107,83 µg/giorno	116,00 µg/giorno	3,06 µg/ giorno	199,10 µg/giorno

Come per tutti i test diagnostici, una diagnosi clinica definitiva non dovrebbe basarsi sui risultati di un singolo dosaggio. Una diagnosi clinica dovrebbe essere formulata dal medico in seguito ad un'attenta valutazione di tutti gli aspetti clinici assieme ai dati di laboratorio.

L'intervallo di normalità è stato stabilito e corrisponde bene ai dati ottenuti dalla letteratura (24).

8 CONTROLLO QUALITÀ

È consigliabile utilizzare i campioni controllo secondo le norme di legge. Attraverso l'utilizzo dei campioni controllo si può raggiungere una verifica dei risultati giorno per giorno. Dovrebbero essere adoperati campioni controllo sia con un livello normale sia con uno patologico.

Le referenze con i rispettivi risultati del laboratorio QC sono elencati nel QC certificato, che è allegato al kit. I valori riportati nel QC certificato si riferiscono al lotto del kit attuale e dovrebbero essere utilizzati per un raffronto dei risultati. È altresì consigliabile di partecipare a programmi di sicurezza sulla qualità nazionali o internazionali, per assicurarsi dell'esattezza dei risultati.

Appropriati metodi statistici per l'analisi dei valori controllo e delle rappresentazioni grafici dovrebbero essere adoperati. Nel caso che i risultati del test non combaciano con il campo di accettazione indicato dal materiale di controllo, i risultati dei pazienti devono essere considerati invalidi. In questo caso si prega di controllare i seguenti fattori d'errore: pipette, cronometri, fotometro, data di scadenza dei reagenti, condizione di magazzinaggio e d'incubazione, metodi di aspirazione e di lavaggio.

Se dopo il controllo dei suddetti fattori non è rilevabile alcun errore, si prega di contattare il fornitore o direttamente la ditta DRG.

9 CARATTERISTICHE DEL TEST

9.1 Specificità degli anticorpi (reazioni ad incrocio)

La cross-reattività della proinsulina intatta o frazionata non è clinicamente significativa.

9.2 Sensitività analitica

Limite del bianco (LoB)	0,04 ng/mL
Limite di rilevabilità (LoD)	0,174 ng/mL
Limite di quantificazione (LoQ)	0,401 ng/mL
Limite inferiore dell'intervallo lineare (LLI)	0,410 ng/mL
<hr/>	
Intervallo di misurazione	0,174 ng/mL – 16,0 ng/mL
Intervallo lineare	0,410 ng/mL – 13,30 ng/mL

Per i dati dettagliati su

9.3 Ripetibilità e riproducibilità

9.4 Ritrovato

9.5 Linearità

si prega di consultare le dettagliate istruzioni per l'uso in inglese.

10 LIMITAZIONE DEL TEST

Risultati affidabili e riproducibili saranno ottenuti quando il procedimento del test è seguito con una comprensione completa delle istruzioni all'uso e seguendo una buona pratica di laboratorio (GLP).

Ogni manutenzione impropria dei campioni o modifica al saggio può influenzare i risultati.

10.1 Sostanze interferenti

Emoglobina (fino a 4 mg/mL), bilirubina (fino a 0,5 mg/mL) e trigliceridi (fino a 30 mg/mL) non influenzano i risultati di questo test.

La biotina fino a 1200 ng/mL in un campione non influisce sui risultati di questo test.

10.2 Droghe interferenti

Fino ad oggi nessuna sostanza (farmaco) è conosciuta a noi che abbia influenzato la determinazione di Peptide C nel campione.

10.3 Effetto Hook (Gancio) ad alto dosaggio

Un effetto ad alto dosaggio non è noto per i test competitivi.

11 ASPETTI LEGALI

11.1 Affidabilità dei risultati

Il test deve essere eseguito esattamente secondo il protocollo dato dal produttore. Inoltre l'utente deve seguire le regole del GLP (Good Laboratory Practice) o eventualmente altre regole comportamentali o disposizioni legali. Questo vale soprattutto per l'uso delle referenze. È molto importante utilizzare un numero appropriato di referenze in parallelo ai campioni test per poter controllare l'esattezza e la precisione del test.

I risultati del test sono validi soltanto se tutte le referenze cadono nei margini prestabiliti e se tutti gli altri parametri del test soddisfano la specificazione per questo test. Se esistono dubbi o domande su questi risultati, si prega di contattare la ditta DRG.

11.2 Conseguenze terapeutiche

Soltanto sulla base dei risultati dei laboratori non dovrebbero essere intraprese delle conseguenze terapeutiche di alcun tipo, anche se i risultati del test sono d'accordo con gli aspetti articolati nel punto 11.1. Ogni risultato di laboratorio è soltanto una parte di un quadro clinico completo di un paziente.

Soltanto in casi in cui i risultati di un test del laboratorio si accordano con il quadro clinico dell'ammalato, si possono intraprendere delle conseguenze terapeutiche.

Il risultato del test da solo non è base sufficiente per lo stabilimento di una terapia.

11.3 Responsabilità legali

Ogni cambiamento del protocollo del test e/o lo scambio o il mescolamento di componenti provenienti da cariche diverse possono influenzare negativamente i risultati e compromettere la validità del test. Questi cambiamenti e/o scambi annullano ogni diritto al risarcimento.

Si respingano inoltre tutti i richiami risultanti da interpretazioni sbagliate da parte dell'utente secondo il paragrafo 11.2. Nel caso di reclamazione, la garanzia del produttore è limitato al valore massimo del test kit. Ogni danno provocato durante il trasporto del kit non sottostà alla responsabilità del produttore.

1 FINALIDAD PREVISTA

El Kit de inmunoensayo enzimático DRG C-Peptide proporciona los materiales necesarios para la determinación cuantitativa del péptido C en suero, plasma (EDTA, heparina de litio o plasma citrado) y orina. Este ensayo está diseñado solo para diagnóstico *in vitro*.

2 FUNDAMENTO DEL ENSAYO

El Kit DRG C-Peptide ELISA es un ensayo en fase sólida de inmunoabsorción unido a enzimas (ELISA), basado en el principio de unión competitiva.

Los pocillos de la placa están recubiertas con anticuerpos anti-ratón, que a su vez se unen a anticuerpos monoclonales dirigidos contra un epítopo de la molécula del péptido C.

Durante la incubación, el péptido C en la muestra añadida compite con el conjugado enzimático añadido, que es péptido C conjugado con peroxidasa de rábano, por los sitios de unión libres en los anticuerpos inmovilizados.

Después de un paso de lavado para eliminar todas las sustancias no ligadas, la fase sólida se incuba con la solución de sustrato. La reacción colorimétrica se detiene mediante la adición de la solución de parada, y se mide la densidad óptica (OD) del producto amarillo resultante.

La intensidad del color es inversamente proporcional a la concentración del analito en la muestra.

Se construye una curva estándar trazando los valores de DO frente a las concentraciones de los estándares, y las concentraciones de las muestras desconocidas se determinan utilizando esta curva estándar.

3 PRECAUCIONES

- Este kit es solamente para diagnóstico *in vitro*. Solo para uso profesional.
- Por favor, se usa solo la versión válida de la metodología técnica incluida aquí en el kit.
- Para obtener información de las sustancias peligrosas incluidas en el kit por favor mirar las hojas de los datos de seguridad del material.
- Todos los reactivos en este kit de ensayo que contienen suero o plasma humano se han ensayado y confirmado ser negativos para HIV I/II, HBsAg y HCV mediante procedimientos aprobados por la FDA. Sin embargo, todos los reactivos deben ser tratados tanto en su uso como dispensación como potencialmente biopeligrosos.
- Evitar contacto con *Stop Solution* que contiene H_2SO_4 0,5 M. Puede provocar irritación y quemaduras en la piel.
- Nunca pipetejar con la boca y evitar el contacto de los reactivos y las muestras con la piel y con membranas mucosas.
- No fumar, comer, beber o usar cosméticos en áreas donde las muestras o los reactivos del kit están siendo usados.
- Usar guantes de látex cuando se utilicen las muestras y los reactivos. La contaminación microbiana de los reactivos o las muestras puede dar resultados erróneos.
- El manejo debe realizarse de acuerdo a los procedimientos definidos por las guías o regulación nacionales de seguridad de sustancias biopeligrosas.
- No utilizar los reactivos después de su fecha de caducidad que aparece en las etiquetas del kit.
- Todos los volúmenes indicados han de ser realizados de acuerdo con el protocolo. Los resultados óptimos del ensayo se obtienen solo cuando se utilizan pipetas y lectores de microplacas calibrados.
- No mezclar o usar componentes de kits con distinto número de lote. Se recomienda no intercambiar pocillos de distintas placas incluso si son del mismo lote. Los kits pueden haber sido enviados o almacenados bajo diferentes condiciones y las características de unión de las placas pueden resultar diferentes.
- Los compuestos químicos y los reactivos preparados o utilizados han de tratarse como residuos peligrosos de acuerdo con las guías o regulación nacionales de seguridad de sustancias biopeligrosas.
- Las hojas de los datos de seguridad de este producto están disponibles bajo pedido directamente a DRG Instruments GmbH.

4 COMPONENTES DEL KIT

4.1 Componentes del Kit

1. **Microtiterwells** (Placas multipocillo), 12 x 8 tiras separables, 96 pocillos;
Pocillos están recubiertos con anticuerpo anti-ratón.
2. **Standard (Standard 0 - 5)**, (Estándar), 5 viales (lioofilizados), 0,75 mL;
Concentraciones: 0 – 16 ng/mL (Referir los valores exactos en las etiquetas de los viales o en el Certificado de Análisis.)
Los estándares están calibrados según el Reactivo de referencia internacional IRR Péptido C, código NIBSC 84/510 aprobado por WHO
Conversión: ng/mL × 0.33 = nmol/L.
Ver “Preparación de los Reactivos”;
Contiene conservante sin mercurio.
3. **Sample Diluent** (Solución para dilución de la muestra), 1 vial, 3 mL, listo para usar,
Contiene conservante sin mercurio.
4. **Antiserum** (Antisuero), 1 vial, 7 mL, listo para usar
Anticuerpo monoclonal de ratón anti-Péptido C.
Contiene conservante sin mercurio.
5. **Enzyme Conjugate** (Conjugado enzimático), 1 vial, 14 mL, listo para usar,
Péptido C biotinilado;
Contiene conservante sin mercurio.
6. **Enzyme Complex** (Complex enzimático), 1 vial, 14 mL, listo para usar
Contiene peroxidasa de rábano
Contiene conservante sin mercurio.
7. **Substrate Solution** (Solución de sustrato), 1 vial, 14 mL, listo para usar,
Tetrametilbencidina (TMB).
8. **Stop Solution** (Solución de parada), 1 vial, 14 mL, listo para usar,
contiene 0.5 M H₂SO₄.
Evitar el contacto con la Solución de parada. Puede causar irritación y quemaduras en la piel.
9. **Wash Solution** (Solución de lavado), 1 vial, 30 mL (concentrado 40X),
ver “Preparación de los Reactivos”.
10. **Instrucciones de uso (IFU)**
11. **Certificado de análisis (CoA)**

4.2 Equipamiento y material requerido pero no provisto

- Lector de microplacas calibrado (450 nm, con longitud de onda de referencia a 620 nm a 630 nm)
- Micropipetas de precisión variable calibradas
- Equipo manual o automático para el lavado de placas de microtitulación
- Papel absorbente
- Agua destilada
- Temporizador
- Papel cuadriculado o software para el cálculo de datos

4.3 Almacenamiento y estabilidad del kit

Cuando se almacena a 2 °C - 8 °C, los reactivos sin abrir mantienen su reactividad hasta la fecha de caducidad. No utilizar los reactivos más allá de esta fecha.

Los reactivos abiertos han de almacenarse a 2 °C - 8 °C. Las placas multipocillo han de almacenarse a 2 °C - 8 °C. Una vez se ha abierto la bolsa hay que tener cuidado y cerrarla de nuevo.

Los kits abiertos conservan su actividad durante 2 meses si se almacenan como se ha descrito arriba.

4.4 Preparación de los Reactivos

Dejar que todos los reactivos y el número requerido de tiras alcancen la temperatura ambiente antes de usarse.

Standards

Reconstituir los contenidos liofilizados de los viales de los estándares con 0,75 mL de agua destilada.

Nota: Los estándares reconstituidos son estables durante 3 días a 2 °C - 8 °C.

Para períodos más largos alicuotar y congelar a -20 °C.

Wash Solution

Mezclar 30 mL de Wash Solution concentrada con 1170 mL de agua destilada hasta un volumen final de 1200 mL.

La solución del lavado diluida es estable durante 1 semana a temperatura ambiente.

4.5 Eliminación del Kit

La eliminación del kit debe realizarse de acuerdo con las leyes nacionales. En las hojas de datos de seguridad se proporciona información especial de este producto (ver capítulo 13).

4.6 Kits de ensayo dañados

En caso de que exista cualquier daño severo del kit de ensayo o de sus componentes, ha de informarse por escrito a DRG, no mas tarde de una semana después de recibir el kit. No deben utilizarse componentes dañados para llevar a cabo un ensayo. Han de almacenarse hasta que se encuentre una solución. Después de esto, deben ser eliminados de acuerdo con las leyes oficiales.

5 MUESTRAS

En este ensayo pueden usarse suero o plasma (EDTA, heparina de litio o plasma citrado) y orina.

Tener en cuenta: No deben usarse muestras que contengan acida sódica.

En general, se debe evitar el uso de muestras hemolíticas, ictéricas o lipémicas. Para más información consulte el capítulo "Sustancias que pueden interferir".

5.1 Toma de muestras

Suero:

Recoger la sangre por punción en la vena (ej. Sarstedt Monovette para el suero), permitir coagulación, y separar el suero por centrifugación a temperatura ambiente. No centrifugar antes de la coagulación completa. Las muestras de pacientes que reciben terapia anticoagulante requieren más tiempo para coagular.

Plasma:

Toda la sangre ha de recogerse en tubos de centrífuga que contengan anticoagulante (Ej. Sarstedt Monovette con una preparación adecuada para el plasma) y centrifugar inmediatamente tras la recogida.

Orina:

El volumen total de orina excretada durante un período de 24 horas debe ser recogida y mezclada en un único contenedor.

Note: Las muestras deben ser almacenadas a 2 °C - 8 °C durante el período de recogida y debe anotarse el volumen total recogido.

5.2 Almacenamiento de las muestras

Suero / plasma:

Las muestras deben taparse y pueden conservarse hasta 7 días (suero) o 2 días (plasma) horas a 2 °C - 8 °C antes de realizar el ensayo. (23)

Las muestras almacenadas por un período de tiempo mas largo (hasta 12 meses) han de congelarse sólo una vez a -20 °C antes del ensayo. Las muestras descongeladas deben invertirse varias veces antes del ensayo.

Orina:

Alícuota de una muestra bien mezclada para usar en el ensayo. Centrifugar la muestra para aclararla. Las muestras de orina pueden almacenarse hasta 36 horas a 2 °C - 8 °C antes de analizarlas.

Las muestras almacenadas por un período de tiempo mas largo (hasta 12 meses) deben congelarse solo una vez a -20 °C antes del ensayo.

5.3 Dilución de las muestras

Suero / plasma:

Si en un ensayo inicial, se encuentra una muestra que presenta valores mayores que el estándar mas concentrado, ha de diluirse con *Sample Diluent* y volver a ensayarse como se describe en el Procedimiento de Ensayo.

Para el cálculo de las concentraciones habrá que tener en cuenta el factor de dilución.

Ejemplo:

- a) dilución 1:10: 10 µL Suero + 90 µL *Sample Diluent* (mezclar totalmente)
- b) dilución 1:100: 10 µL dilución a) 1:10 + 90 µL *Sample Diluent* (mezclar totalmente).

Orina:

Antes de utilizar, diluir las muestras de orina **1:20** con Diluyente de Muestras (*Sample Diluent*). Por lo tanto, los resultados deben multiplicarse por un factor de dilución de 20.

Si la volumen del *Sample Diluent* incluido en el kit no es suficiente, se puede pedir un viaje adicional (40 mL)

REF: EIA-1293DIL

6 PROCEDIMIENTO DE ENSAYO

6.1 Consideraciones generales

- Todos los reactivos y muestras han de estar a temperatura ambiente antes de su uso. Todos los reactivos deben mezclarse sin formar espuma.
- Una vez se ha comenzado el ensayo deben completarse todos los pasos sin interrupción.
- Utilizar puntas de pipeta de plástico nuevas para cada estándar, control o muestra para evitar combinaciones cruzadas.
- La densidad óptica es función del tiempo de incubación y la temperatura. Antes de comenzar el ensayo, se recomienda que todos los reactivos estén preparados, tapas removidas, todos los pocillos que se necesiten asegurados en recipiente, etc. Esto asegurará un tiempo similar para cada paso de pipeteo sin que haya interrupciones.
- Como regla general, la reacción enzimática es linealmente proporcional al tiempo y a la temperatura.

6.2 Procedimiento de ensayo

Cada uno debe incluir una curva de estándares.

1. Asegurar el número deseado de pocillos en el recipiente.
2. Dispensar **100 µL** de cada *Standard*, *Control* y muestras con puntas nuevas en los pocillos adecuados.
3. Dispensar **50 µL** de *Antiserum* a cada pocillo.
4. Dispensar **100 µL** de *Enzyme Conjugate* a cada pocillo.
Mezclar totalmente durante 10 segundos. Es importante mezclar completamente en este paso.
5. Incubar durante **60 minutes** a temperatura ambiente en movimiento (500 - 600 rpm).
6. Sacudir enérgicamente el contenido de los pocillos.
Lavar los pocillos **3 veces** con *Wash Solution* diluida (400 µL por pocillo). Realizar un golpe seco de los pocillos contra el papel absorbente para eliminar las gotas residuales.
Nota importante:
La sensibilidad y la precisión de este ensayo se ve marcadamente influenciada por la realización correcta del proceso de lavado!
7. Dispensar **100 µL** de *Enzyme Complex* a cada pocillo.
8. Incubar durante **30 minutes** a temperatura ambiente en movimiento (500 - 600 rpm).
9. Sacudir enérgicamente el contenido de los pocillos.
Lavar los pocillos **3 veces** con *Wash Solution* diluida (400 µL por pocillo). Realizar un golpe seco de los pocillos contra el papel absorbente para eliminar las gotas residuales.
10. Adicionar **100 µL** de *Substrate Solution* a cada pocillo.
11. Incubar durante **20 minutes** a temperatura ambiente.
12. Parar la reacción enzimática mediante la adición de **100 µL** de *Stop Solution* a cada pocillo.
13. Determinar la densidad óptica (DO) de la solución en cada pocillo a **450 nm (lectura)** y a **620 nm a 630 nm (se recomienda la sustracción de fondo)** con un lector de microplacas. Se recomienda que los pocillos se lean dentro de los **10 minutos** siguientes a la adición de la solución de parada (*Stop Solution*).

6.3 Cálculo de los Resultados

1. Calcular los valores de densidad óptica (DO) promedio para cada conjunto de estándares, controles y muestras de pacientes.
2. Construir una curva estándar mediante la representación de la densidad óptica media obtenida para cada estándar frente a su concentración con el valor de DO en el eje vertical (Y) y la concentración en el eje horizontal (X).
3. Usando el valor de la DO media de cada muestra determinar la concentración correspondiente a partir de la curva estándar.
4. Método automatizado: Los resultados en las instrucciones de uso se han calculado automáticamente usando una curva de regresión 4 Parámetros. (4 Parámetros Rodbard o 4 Parámetros Marquardt son los métodos preferidos.) Otras funciones de regresión darán lugar a resultados sensiblemente diferentes.
5. La concentración de las muestras puede leerse directamente de la curva de estándares. Las muestras con concentraciones superiores al mayor estándar han de diluirse. Para el cálculo de las concentraciones hay que tener en cuenta el factor de dilución.

6.3.1 Ejemplo de una Curva Estándar Típica

Los siguientes datos son solamente para la explicación y **no** pueden ser utilizados en lugar de los datos generados en el momento del ensayo.

Estándar	Densidad óptica (450 nm)
Standard 0 (0,0 ng/mL)	1,82
Standard 1 (0,2 ng/mL)	1,64
Standard 2 (0,7 ng/mL)	1,46
Standard 3 (2,0 ng/mL)	1,02
Standard 4 (6,0 ng/mL)	0,47
Standard 5 (16,0 ng/mL)	0,21

7 VALORES DE REFERENCIA

Se recomienda encarecidamente que cada laboratorio determine sus valores normales e inusuales.

En un estudio con adultos aparentemente sanos utilizando el DRG C-Peptide ELISA se observaron los siguientes valores:

	n	Media ± 2 SD (Desviación estándar)
Suero (Después de 12 horas de ayuno)	60	0,50 - 3,20 ng/mL

	n	Rango (min. - max.)	Media	Mediana	Percentil 2,5	Percentil 97,5
Suero (Mujeres < 50 años)	42	< 0,174 – 5,38 ng/mL	1,02 ng/mL	0,71 ng/mL	0,18 ng/mL	4,06 ng/mL
Orina (Hombres y mujeres)	10	0,90 - 200 µg/day	107,83 µg/day	116,00 µg/day	3,06 µg/day	199,10 µg/day

Los resultados obtenidos no deberían ser el único motivo para una intervención terapéutica. Los resultados han de correlacionarse con otras observaciones clínicas y tests de diagnóstico.

Se estableció el intervalo normal, que se corresponde bien con los datos obtenidos en la bibliografía (24).

8 CONTROL DE CALIDAD

Se recomienda usar muestras control de acuerdo con las leyes estatales y federales. El uso de muestras control se recomienda para asegurar la validez diaria de los resultados. Usar controles tanto a niveles normal como patológico. Los controles y los correspondientes resultados del Laboratorio de control de calidad están fijados en el certificado de control de calidad que acompañan al kit. Los valores y los rangos fijados en la hoja del control de calidad se refieren siempre al kit actual y deben usarse para la comparación directa de los resultados.

Es recomendable también hacer uso de programas de Aseguramiento de la Calidad nacionales o internacionales para asegurar la exactitud de los resultados.

Utilizar métodos estadísticos apropiados para el análisis de los valores y tendencia de los controles. Si los resultados del ensayo no se ajustan a los rangos aceptables establecidos en los controles, los resultados obtenidos de los pacientes han de considerarse inválidos.

En este caso, por favor comprobar las siguientes áreas técnicas: Pipeteo y tiempo empleado, fotómetro, fecha de caducidad de los reactivos, condiciones de almacenamiento e incubación, métodos de aspiración y lavado.

Después de comprobar los asuntos arriba mencionado sin encontrar ningún error, contactar con su distribuidor o con DRG directamente.

9 CARACTERÍSTICAS DEL ENSAYO

9.1 Rango dinámico del ensayo

El rango del ensayo se encuentra entre 0,6 - 16 ng/mL.

9.2 Especificidad de los Anticuerpos (Reactividad Cruzada)

La reactividad cruzada de la Proinsulina intacta o fraccionada no es clínicamente significativa.

9.3 Capacidad de detección

Límite de blanco (LoB)	0,04 ng/mL
Límite de detección (LoD)	0,174 ng/mL
Límite de cuantificación (LoQ)	0,401 ng/mL
Límite inferior del intervalo lineal (LLLI)	0,410 ng/mL
Intervalo de medición	0,174 ng/mL – 16,00 ng/mL
Intervalo lineal	0,410 ng/mL – 13,30 ng/mL

Para información sobre

9.4 Reproducibilidad y reproducibilidad

9.5 Recuperación

9.6 Linealidad

por favor consulte la versión detallada en inglés de las Instrucciones de Uso.

10 LIMITACIONES DE USO

Únicamente se obtendrán resultados fiables y reproducibles, cuando el procedimiento del ensayo se realice entendiendo las instrucciones de uso correctamente y desarrollando buenas prácticas de laboratorio.
Cualquier manejo impropio de las muestras o modificación del test puede influenciar los resultados.

10.1 Sustancias que pueden interferir

Hemoglobina (hasta 4 mg/mL), Bilirrubina (hasta 0,5 mg/mL) y Triglicéridos (hasta 30 mg/mL) no influencian los resultados del ensayo.

Una concentración de biotina de hasta 1200 ng/mL en una muestra no tiene influencia en los resultados de la prueba.

10.2 Interferencias con drogas

Hasta ahora no se han encontrado sustancias (drogas) conocidas por nosotros, que tengan influencia en la medida de Péptido C en una muestra.

10.3 Efecto de Alta Concentración (Gancho)

Un efecto de gancho de dosis alta no se conoce para ensayos competitivos.

11 ASPECTOS LEGALES

11.1 Fiabilidad de los Resultados

El ensayo debe realizarse exactamente de acuerdo a las instrucciones del fabricante. Mas aún, el usuario debe ajustarse estrictamente a las reglas BPL (Buenas Prácticas de Laboratorio) o a otros estándares y/o leyes nacionales aplicables. Esto es especialmente relevante para el uso de reactivos control. Es importante incluir siempre, dentro del procedimiento de ensayo, un número suficiente de controles para validar la exactitud y la precisión del ensayo.

Los resultados del ensayo son válidos sólo si todos los controles se encuentran dentro de los rangos especificados y si todos los otros parámetros del ensayo se encuentran dentro de las especificaciones dadas para el ensayo. En caso de alguna duda o inquietud, por favor, contactar con DRG.

11.2 Consecuencias Terapéuticas

Las consecuencias terapéuticas nunca deben basarse sólo en los resultados de laboratorio incluso si todos los resultados del ensayo están de acuerdo con los asuntos fijados en el punto 11.1. Cualquier resultado de laboratorio es solamente una parte del cuadro clínico de un paciente.

Solamente en los casos donde los resultados de laboratorio están en acuerdo con todo el cuadro clínico de un paciente, se pueden derivar consecuencias terapéuticas.

Nunca deben derivarse consecuencias terapéuticas a partir de solamente el resultado obtenido en el ensayo

11.3 Responsabilidad

Cualquier modificación del kit y/o cambio o mezcla de cualquier componente procedentes de kits de lotes diferentes puede afectar negativamente a los resultados esperados y en la validez de todo el test. Esas modificaciones y/o cambios invalidan cualquier reclamación de reposición.

Las reclamaciones emitidas debidas a una mala interpretación de los resultados de laboratorio por parte del comprador referidos al punto 11.2 son también inválidas. A pesar de todo, en el caso de cualquier reclamación, la responsabilidad del fabricante no excede el valor del kit. Cualquier daño provocado al kit durante su transporte no está sujeto a la responsabilidad del fabricante.

12 REFERENCES / LITERATURE

1. Ashby, J. and Frier, B.: Circulating C-Peptide: Measurement and Clinical Applications. *Annals of Clinical Biochemistry*. 1981, 18:125
2. Beischer, W.: Proinsulin and C-Peptide in Humans. *Hormones in Normal and Abnormal Human Tissues*. Volume 3K, Fotherby and Pal, S., ed. (Berlin: Walter DeGruyter). 1983, 1-43
3. Beyer, J., Krause V., Cordes V.: C-Peptide: Its Biogenesis, Structure, Determination and Clinical Significance. *Giornale Italiano di Chimica Clinica* 4 Supp. , 1979, 9:22
4. Bonger, A. and Garcia-Webb, P.: C-Peptide Measurement: Methods and Clinical Utility. *CRC Critical Reviews in Clinical Laboratory Sciences*. 1984, 19:297
5. Blix, P. Boddie-Wills, C., Landau, R., Rochman, H. Rubenstein, A.: Urinary C-Peptide: An Indicator of Beta-Cell Secretion under Different Metabolic Conditions. *Journal of Clinical Endocrinology and Metabolism*. 1982, 54:574,
6. Rendell, M.: C-Peptide Levels as a Criterion in Treatment of Maturity-Onset Diabetes. *Journal of Clinical Endocrinology and Metabolism*. 1983, 97 (6): 1198
7. Horwitz, D., et al.: Proinsulin, Insulin and C-Peptide concentrations in Human Portal and Peripheral Blood. *Journal of Clinical Investigation*. 1975, 55:1278
8. Horwitz, D., Kurzuya, H., Rubenstein, A.: Circulating Serum C-Peptide. *The New England Journal of Medicine*. 1976, 295:207
9. Rendell, M.: The Expanding Clinical Use of C-Peptide, Radioimmunoassay. *Acta Diabetologica Latina*. 1983, 20:105
10. Heding, L. and Rasmussen, S.: Human C-Peptide in Normal and Diabetic Subjects. *Diabetologica*. 1975, 11:201,
11. Canivet, B., Harter, M., Viot, G., Balgrac, N., Krebs, B.: Residual β -Cell Function in Insulin-Dependent Diabetes: Evaluation by Circadian Determination of C-Peptide Immuno reactivity. *Journal of Endocrinological Investigation*. 1980, 3:107,
12. Starr, J., Horwitz, D., Rubenstein, A., Mako, M.: Insulin, Proinsulin and C-Peptide. *Methods of Hormone Radioimmunoassay* 2nd Ed., Academic Press Inc., 1979
13. Rubenstein, A., Kuruya, H., Horwitz, D.: Clinical Significance of Circulating C-Peptide in Diabetes Mellitus and Hypoglycemic Disorders. *Archives of Internal Medicine*. 1977, 137:625,
14. Yalow, R., Berson, S.: Introduction and General Considerations. *Principles of Competitive Protein Binding Assays*. Ch. 2, Eds. Odell, W. and Daughaday, W., J.B. Lippincott Co., Philadelphia, 1971
15. Boughton C, et al. The effect of closed-loop insulin delivery from onset of type 1 diabetes in youth on residual beta-cell function compared to standard insulin therapy (CLOuD study): a randomized parallel study protocol. *BMJ Open*. 2010, 10:e033500
16. Lebastchi J and Herold KC. Immunologic and Metabolic Biomarkers of b-Cell Destruction in the Diagnosis of Type 1 Diabetes. *Cold Spring Harb Perspect Med*. 2012, 2:a00770
17. Fritsche A. Insulin Secretion Capacity as a Crucial Feature to Distinguish Type 1 From Type 2 Diabetes and to Indicate the Need for Insulin Therapy – A Critical Discussion of the ADA/EASD Consensus Statement on the Management of Type 1 Diabetes in Adults. *Exp Clin Endocrinol Diabetes*. 2023, 131: 500–503
18. The HAPO Study Cooperative Research Group. Hyperglycemia and Adverse Pregnancy Outcomes. 2008, vol. 358:19
19. Li X. et al. Diagnosis of insulinoma using the ratios of serum concentrations of insulin and C-peptide to glucose during a 5-hour oral glucose tolerance test. *Endocrine Journal*. 2017, 64 (1), 49-57,2017
20. Metzger BE et al. In: *Diabetes in America*. 3rd edition. Bethesda (MD): National Institute of Diabetes and Digestive and Kidney Diseases (US); 2018 Aug. CHAPTER 4
21. McE Akuta N et al. Predictors of Insulin Secretion in Japanese Patients with Histopathologically-confirmed Non-alcoholic Fatty Liver Disease *Intern Med*. 2020, 59: 329-338
22. McEachron KR. Performance of modified Igls criteria to evaluate islet autograft function after total pancreatectomy with islet autotransplantation. *Transpl Int*. 2021, 34(1): 87–96.
23. Nkuna DX et al. The stability of C-peptide and insulin in plasma and serum samples under different storage conditions. *Clin Chem Lab Med*. 2023; 61(12): 2150–2158
24. Bükmann Larsen P. Reference intervals for C-peptide and insulin derived from a general adult Danish population. *Clinical Biochemistry*. 2017, 50:408–413

SYMBOLS USED

Symbol	English	Deutsch	Italiano	Español	Français
	European Conformity	CE-Konformitäts-kennzeichnung	Conformità europea	Conformidad europea	Conformité normes européennes
	Consult instructions for use *	Gebrauchsanweisung beachten *	Consultare le istruzioni per l'uso	Consulte las instrucciones de uso	Consulter les instructions d'utilisation
	In vitro diagnostic medical device *	In-vitro-Diagnostikum *	Diagnostica in vitro	Diagnóstico in vitro	Diagnostic in vitro
	Catalogue number *	Artikelnummer *	No. di Cat.	No de catálogo	Référence
	Batch code *	Chargencode *	Lotto no	Número de lote	No. de lot
	Contains sufficient for <n> tests *	Ausreichend für <n> Prüfungen *	Contenuto sufficiente per "n" saggi	Contenido suficiente para <n> ensayos	Contenu suffisant pour "n" tests
	Temperature limit *	Temperaturbegrenzung *	Temperatura di conservazione	Temperatura de conservacion	Température de conservation
	Use-by date *	Verwendbar bis *	Data di scadenza	Fecha de caducidad	Date limite d'utilisation
	Manufacturer *	Hersteller *	Fabbricante	Fabricante	Fabricant
	Caution *	Achtung *	Attenzione	Precaución	Attention *
	For research use only	Nur für Forschungszwecke	Solo a scopo di ricerca	Sólo para uso en investigación	Seulement dans le cadre de recherches
	Distributed by	Vertreiber	Distributore	Distribuidor	Distributeur
Content	Content	Inhalt	Contenuto	Contenido	Conditionnement
Volume/No.	Volume / No.	Volumen/Anzahl	Volume/Quantità	Volumen/Número	Volume/Quantité
Microtiterwells	Microtiter wells	Mikrotiterwells	Micropozzetti	Placas multipicillo	Plaques de micro-titration
Antiserum	Antiserum	Antiserum	Antisiero	Antisuero	Antisérum
Enzyme Conjugate	Enzyme Conjugate	Enzymkonjugat	Tracciante enzimatico	Conjugado enzimático	Conjugué enzymatique
Enzyme Complex	Enzyme Complex	Enzymkomplex	Complesso enzimatico	Complexo enzimático	Complexe enzymatique
Substrate Solution	Substrate Solution	Substratlösung	Soluzione di substrato	Solución de sustrato	Solution substrat
Stop Solution	Stop Solution	Stopplösung	Soluzione d'arresto	Solución de parada	Solution d'arrêt
Zero Standard	Zero Standard	Nullstandard	Standard zero	Estándar cero	Zero Standard
Standard	Standard	Standard	Standard	Estándar	Standard
Control	Control	Kontrolle	Controllo	Control	Contrôle
Assay Buffer	Assay Buffer	Assaypuffer	Tampone del test	Tampón de ensayo	Tampon d'essai
Wash Solution	Wash Solution	Waschlösung	Soluzione di lavaggio	Solución de lavado	Solution de lavage
1N NaOH	1N NaOH	1N NaOH	1N NaOH (idrossido di sodio 1N)	1N NaOH	1N NaOH
1 N HCl	1 N HCl	1 N HCl	1 N HCl	1 N HCl	1 N HCl
Sample Diluent	Sample Diluent	Probenverdünnungs-medium	Diluente dei campioni	Solución para dilución de la muestra	Solution pour dilution de l'échantillon
Conjugate Diluent	Conjugate Diluent	Konjugatverdünnungs-medium	Diluente del tracciante	Solución para dilución del conjugado	Solution pour dilution du conjugué