



ORIGINAL BREVE

Comparación del ensayo de digoxina con el sistema Architect®i1000 sr respecto al sistema AxSYM®

E. Albert Vicent, R. Ferriols Lisart*, M.A. Roch Ventura y M. Alós Almiñana

Servicio de Farmacia, Hospital General de Castellón, Castellón, España

Recibido el 11 de noviembre de 2010; aceptado el 6 de febrero de 2011

Disponible en Internet el 22 de abril de 2011

PALABRAS CLAVE

Digoxina;
Monitorización;
Farmacocinética

KEYWORDS

Digoxin;
Monitoring;
Pharmacokinetics

Resumen

Objetivo: Evaluar en muestras séricas la técnica empleada por el autoanalizador Architect® i1000 sr para la determinación de digoxina respecto al ensayo desarrollado para AxSYM® mediante enzoinmunoanálisis de micropartículas (DigoxinII).

Método: Análisis prospectivo de las muestras procedentes de 100 solicitudes de monitorización de pacientes en tratamiento con digoxina. Las muestras fueron procesadas en AxSYM® y Architect®. Las técnicas se evaluaron mediante el coeficiente de regresión lineal, el coeficiente de determinación, el error absoluto medio, el error cuadrático medio de predicción y el método de Bland-Altman.

Resultados: Las concentraciones séricas mostraron un coeficiente de correlación de 0,93. La diferencia se aproxima al 40% para concentraciones entre 0,8 y 2 ng/ml y al 20% en el resto de muestras analizadas.

Conclusiones: El sistema Architect® es preciso pero inexacto, en una magnitud inaceptable desde el punto de vista de la monitorización clínica respecto al AxSYM®.

© 2010 SEFH. Publicado por Elsevier España, S.L. Todos los derechos reservados.

Comparing the digoxin test with the Architect®i1000 sr system with respect to the AxSYM® system

Abstract

Objective: To assess the technique employed by the autoanalyser Architect® i1000sr to determine digoxin in serum samples, compared with the assay developed for AxSYM® using microparticle enzyme immunoassay (DigoxinII).

Method: A prospective analysis of the samples from 100 requests to monitor patients being treated with digoxin. The samples were processed in AxSYM® and Architect®. The techniques were assessed using the linear regression coefficient, determination coefficient, mean absolute error, mean squared prediction error and the Bland-Altman method.

* Autor para correspondencia.

Correo electrónico: ferriols_rag@gva.es (R. Ferriols Lisart).

Results: The serum levels showed a correlation coefficient of 0.93. There was nearly a 40% difference for the concentrations between 0.8 and 2ng/ml and nearly 20% in the rest of the samples analysed.

Conclusions: The Architect® system is precise; however, from a clinical monitoring point of view, it is unacceptably inaccurate when compared with the AxSYM®.

© 2010 SEFH. Published by Elsevier España, S.L. All rights reserved.

Introducción

La monitorización farmacocinética de la digoxina (DGX) es una de las más habituales en los servicios de farmacia. El estrecho intervalo terapéutico (0,8-2 ng/ml) de este cardiotónico, su elevada variabilidad inter e intraindividual, la buena correlación entre la actividad farmacológica y las concentraciones séricas de DGX y la escasa especificidad de los síntomas y signos de toxicidad, junto a la disponibilidad de sistemas automatizados de cuantificación de las concentraciones de este fármaco, han hecho que la monitorización de la DGX forme parte de la rutina asistencial de estos pacientes¹.

La presencia de sustancias inmunorreactivas semejantes a digoxina (digoxin-like) en las matrices biológicas puede provocar la aparición de falsos positivos y afectar a la exactitud del ensayo. La reactividad cruzada de los digoxin-like puede variar entre los diferentes ensayos comercialmente disponibles debido a las diferencias en la afinidad por los anticuerpos empleados. Se ha documentado la presencia de digoxin-like en neonatos, mujeres embarazadas, pacientes con insuficiencia renal o hepática así como en pacientes críticos^{2,3}.

Tradicionalmente, la determinación de DGX en suero o plasma se ha realizado mediante técnicas de inmunoanálisis de luz polarizada como las desarrolladas en los autoanalizadores AxSYM® o TDX® (Abbott Laboratories, Diagnostics Division, Abbott Park, IL 60064, Estados Unidos)². Recientemente, Abbott Laboratories ha desarrollado en el Sistema Architect® dos nuevas técnicas para la determinación y cuantificación de DGX, una basada en la utilización de micropartículas quimioluminiscentes (sistema Architect® i1000sr) y otra que utiliza métodos de ensayo fotométrico (sistema Architect® c4000).

El objetivo de este trabajo es evaluar en muestras séricas de pacientes la técnica analítica empleada por el autoanalizador Architect® i1000sr para la determinación de digoxina respecto al ensayo desarrollado para AxSYM®.

Método

Análisis prospectivo de las muestras procedentes de 100 solicitudes de monitorización de las concentraciones séricas de pacientes en tratamiento con DGX. Las muestras fueron procesadas inmediatamente en ambos analizadores, AxSYM® y Architect® i1000sr, de acuerdo con las especificaciones de la técnica analítica.

La precisión de ambos ensayos se evaluó mediante los respectivos controles recomendados por el fabricante (AxSYM®:

Digoxin controls®, Abbot Laboratories; Architect® i1000sr: Abbot inmunoassay-MMC, Liquid®, BIO-RAD). El ensayo de precisión consistió en el análisis de los controles, correspondientes a 3 concentraciones distintas y definidas, tres veces al día durante 4 días.

La posible interferencia causada por la presencia de digoxin-like fue evaluada en muestras de pacientes que no tomaban DGX. Se clasificaron en dos grupos: 7 pacientes con alto riesgo de presencia de digoxin-like (pacientes con insuficiencia renal, enfermedad hepática o pacientes críticos) y 9 pacientes de bajo riesgo (pacientes adultos con función renal o hepática normal y sin afectación vital)³. Concentraciones de DGX superiores a 0,3 ng/ml fueron consideradas positivas a la presencia de digoxin-like⁴.

La concordancia entre los resultados obtenidos con ambas técnicas se evaluó mediante el coeficiente de regresión lineal, el coeficiente de determinación, el coeficiente de correlación intraclase, el error absoluto medio de predicción (EAMP), el error cuadrático medio de predicción (ECMP) y el método gráfico propuesto por Bland y Altman⁵. Se utilizaron los valores obtenidos con AxSYM® Digoxin II como valores de referencia. Valores de $p < 0,05$ se consideraron estadísticamente significativos.

Resultados

La concentración media cuantificada con el sistema AxSYM® fue de 1,44 ng/ml (IC 95%: 1,27-1,61) y con Architect® de 1,09 ng/ml (IC 95%: 0,95-1,23). Los coeficientes de variación (CV) interdía para el AxSYM® oscilaron entre el 5,6 y el 8,4% y los intradía entre el 3,9 y el 6,4% mientras que el CV total fue del 7%. En el caso del Architect®, los CV interdía oscilaron entre el 1,0 y el 1,6%, y los intradía entre el 0,8 y el 1,5%. El CV total fue del 1,2%.

No se cuantificaron concentraciones séricas de DGX superiores a 0,3 ng/ml en ninguno de los 2 grupos (alto riesgo, $n = 7$; bajo riesgo, $n = 9$) donde se evaluó la presencia de digoxin-like.

El análisis de concordancia entre las concentraciones séricas de DGX medidas con AxSYM® y Architect® revela un coeficiente de correlación positivo y estadísticamente significativo ($r^2 = 0,93$; $p < 0,001$), de acuerdo a la siguiente ecuación:

$$Cp_{\text{Architect}}^{\circledast} = -0,087 + 0,82Cp_{\text{AsSYM}}^{\circledast}$$

El intervalo de confianza al 95% para la ordenada en el origen fue de -0,007 a -0,166 ($p = 0,03$) y de la pendiente de 0,77 a 0,86 ($p < 0,001$). El coeficiente de correlación intraclase fue de 0,92.

Download English Version:

<https://daneshyari.com/en/article/2500117>

Download Persian Version:

<https://daneshyari.com/article/2500117>

[Daneshyari.com](https://daneshyari.com)