

Analyysi seerumin (1→3)-β-D-glukaanin testaamiseen

FUNGITELL® -ANALYYSI		
<i>Käyttöohjeet</i>		
	ASSOCIATES OF CAPE COD INCORPORATED	124 Bernard E. Saint Jean Drive • E. Falmouth, MA 02536, Yhdysvallat
Puhelin: (508) 540-3444 Maksuton: (888) 395-2221 Faksi: (508) 540-8680 Tekninen tuki: (800) 848-3248 Asiakaspalvelu: (800) 525-8378	   42 	PN001268-fi Rev12 REF FT001 2023-06-13

 Löydät ohjeet omalla kielelläsi sivustolta www.accusa.com.

Tämä tuote on tarkoitettu vain in vitro -diagnostiikkaan ja ammatimaiseen käyttöön.

1. Käyttötarkoitus

Fungitell®-analyysi on proteaasitymogeneeniin perustuva kolorimetrinen analyysi (1→3)-β-D-glukaanin kvalitatiiviseen havaitsemiseen sellaisten potilaiden seerumista, joilla on invasiivisen sieni-infektio oireita tai kyselyille infektiolle altistavia sairauksia. Useiden lääketieteellisesti tärkeiden sienien soluseinämän komponenttina toimivan (1→3)-β-D-glukaanin pitoisuutta seerumissa voidaan käyttää apuna syvien mykoosien ja fungemoiden diagnosoinnssa². Positiivinen tulos ei kerro, minkä sukunien sieni infektion on voinut aiheuttaa.

(1→3)-β-D-glukaanin tiittereitä käytetään yhdessä muiden diagnostisten menetelmien, kuten mikrobiologisen viljelyn, biopsianäytteiden histologisen tutkimisen ja radiologisen tutkimuksen, kanssa.

Tärkeää
Anna nämä tiedot testin määränneelle lääkärille: <i>Tietyt sienet, kuten suku Cryptococcus, joka tuottaa erittäin matalia (1→3)-β-D-glukaanitasoja, eivät välttämättä nosta seerumin (1→3)-β-D-glukaanitasoa niin korkeaksi, että se voitaisiin havaita tällä analyysillä</i> ⁴ . <i>Mucorales-lahko, kuten Absidia, Mucor ja Rhizopus</i> ⁴ , <i>eivät tiettävästi tuota (1→3)-β-D-glukaania. Näiden aiheuttamien sieni-infektioiden on myös havaittu tuottavan matalia seerumin (1→3)-β-D-glukaanitiittereitä. Lisäksi Blastomyces dermatitidis tuottaa hiivavaiheessaan vähän (1→3)-β-D-glukaania, eikä sitä välttämättä havaita tällä analyysillä</i> ⁴ .
Liitä tämä Fungitell®-analyysin testitulosten raporttiin.

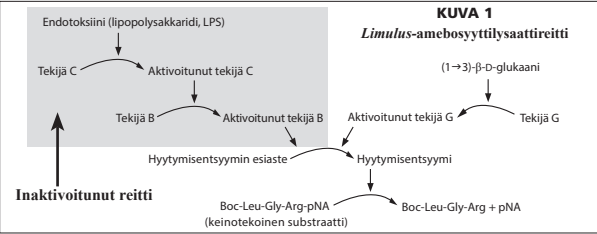
2. Yhteenveto ja selitys

Opportunistiset patogeenit aiheuttavat yhä enemmän sieni-infektioita, etenkin immuunipuutteisille potilaille^{6,7,8}. Invasiiviset sienisairaudet, kuten opportunisti-infektiot, ovat yleisiä potilailla, joilla on hematologisia kasvaimia, sekä AIDS-potilailla. Ne aiheuttavat myös yhä suuremman osan sairaalainfektioista, etenkin elinsiirtopotilaiden ja muiden immunosuppressiivisia hoitoja saavien potilaiden keskuudessa^{9,10}. Monet sienisairauksista tarttuvat maaperästä, kasvijätteistä, ilmakehittäilyjärjestelmistä ja/tai altistuneilta pinnoilta peräisin olevia sieni-itiöitä hengittämällä. Joitakin opportunistisia sieniä esiintyy ihmisen iholla tai ihossa, ruuansulatuskanavassa ja limakalvoilla^{11,12}. Invasiivisten sieni-infektioiden ja fungemoiden diagnoosi perustuu yleensä epäspesifiseen diagnostiikkaan tai radiologisiin tekniikoihin. Käytössä oleviin diagnostiisiin menetelmiin on äskettäin lisätty sieni-infektion biologist merkkiaineet¹.

Opportunistisiin sienipatogeeneihin kuuluvat *Candida spp.*, *Aspergillus spp.*, *Fusarium spp.*, *Trichosporan spp.*, *Saccharomyces cerevisiae*, *Acremonium spp.*, *Coccidioides immitis*, *Histoplasma capsulatum*, *Sporothrix schenckii*, *Exserohilum rostratum* ja *Pneumocystis jirovecii*. Näiden ja muiden organismien tuottama (1→3)-β-D-glukaani voidaan havaita Fungitell®-analyysin avulla^{1,8,13,14}.

3. Menetelmän periaate

Fungitell®-analyysi mittaa (1→3)-β-D-glukaania. Analyysi perustuu *Limulus*-amebosyyttilyasaatti (LAL) -reitin muokkaukseen^{15,16,17,18}. Kuva 1. Fungitell®-reagenssia on muokattu siten, että bakteerienodotksinireaktiivisuus eliminoidaan ja että reagenssi reagoi siten vain (1→3)-β-D-glukaanin kyseisen reitin tekijä G -välittneisen puolen kautta. (1→3)-β-D-glukaani aktivoi tekijän G, joka on seriniiproteaasitymogeni. Aktivoitunut tekijä G muuntaa hyttymisentsyymin ei-aktiivisen esiasteen aktiiviseksi hyttymisentsyymiksi, joka puolestaan pilkkoo kromogeenisestä peptidisubstraatista (Boc-Leu-Gly-Arg-pNA) para-nitroaniilidin (pNA) muodostaen kromoforia, para-nitroaniilinia, joka absorboi aallonpituudella 405 nm. Seuraavassa kuvattava kineettinen Fungitell®-analyysi perustuu näytteen aiheuttaman absorbanssin kasvunopeuden määrittämiseen. Määrittys tehdään vertaamalla standardikuvaajaan ja arvioimalla näin (1→3)-β-D-glukaanin näytenpitoisuuksia.



4. Fungitell®-pakkauksen mukana toimitettavat materiaalit

Fungitell®-pakkaus on tarkoitettu in vitro -diagnostiikkakäyttöön. Seuraavat jokaisen pakkauksen mukana toimitettavat materiaalit riittävät kahden mikrotititerilevyn 110 kuopan (molemmissa 55 kuoppaa) analysointiin:

- Fungitell®-reagenssi, lyofiilisoitu (1→3)-β-D-glukaanispesifinen LAL (kaksi pulloa). *Fungitell®-reagenssi koostuu Limulus (ts. molukkirapu) -amebosyyttilysaatista ja kolorimetrisesta Boc-Leu-Gly-Arg-pNA-substraatista. Se ei sisällä ihmis- tai nisäkäsproteiineja.*
- Pyrosol®-liuotuspuskuri (kaksi pulloa). Pyrosol-liuotuspuskuripulloja (luettelonumero BC051) voi ostaa lisää erikseen. *Se koostuu 0,2 M Tris-puskurista.*
- Glukaanistandardi, lyofiilisoitu Pachyman-pohjainen (1→3)-β-D-glukaani (kaksi pulloa). *Lisättävä reagenssiveden tilavuus on merkitty pullon etikettiin. Se on kalibroitu käyttäien sisäistä vertailustandardia.*
- LAL-reagenssivesi (LRW) (kaksi pulloa)
- Huomautus:** 20 ml:n lasipulloissa toimitettavat reagenssilaatuinen vesi (Reagent Grade Water, RGW) ja LAL-reagenssivesi (LAL Reagent Water, LRW) ovat ekvivalentteja.
- Emäksinen esikäsittelyliuos (kaksi pulloa), joka sisältää *0,125 M KOH* ja *0,6 M KCl*

Mikään yllä oleva materiaali, standardia lukuun ottamatta, ei sisällä häiritseviä tasoja (1→3)-β-D-glukaania.

5. Tarvittavat materiaalit, joita ei toimiteta pakkauksen mukana

Mikään materiaaleista ei saa sisältää häiritsevää glukaania.

- Pipetinkärjet* (250 µL - luettelonumero PPT25, 1000 µL - luettelonumero PPT10)
- Pipetit, joilla voidaan pipetoida tilavuuksia 5–25 µL ja 100–1000 µL
- Toistopipetti, jonka ruiskukärjillä voidaan pipetoida 100 µL
- Koepetket* standardisarjan (kalibraatiokuvaaja) valmistamiseen ja seerumin käsittelyreagenssin yhdistämiseen. (12 x 75 mm - luettelonumero TB240 tai 13 x 100 mm - luettelonumero TB013)
- Inkuboiva (37 °C) levynlukija, jolla voidaan lukea aallonpituudella 405 nm (mielellään kaksoisaallonpituudella, sekä 405 että 490 nm) ja jonka dynaminen alue ulottuu vähintään 2,0 absorbanssiyksikköön, kytkettynä tietokonepohjaiseen ohjelmistoon, joka sopii kineettiseen analyysiin.
- Sterileitä, glukaania sisältämättömiä putkia näytteiden eriin jakamista varten. Voidaan käyttää putkia, jotka on sertifioitu RNAasia, DNAasia ja pyrogeenjä sisältämättömiksi.
- Parafilm®
- 96-kuoppaiset mikrolevyt* **Huomautus:** Fungitell®-analyysi on validoitu levyillä, joilla on seuraavat ominaisuudet: levyt on valmistettu polystyreenistä, ne ovat sterileitä, päälystämättömiä, tasapohjaisia, niissä ei ACC:n spesifikaatioiden mukaan ole häiritsevää beeta-glukaania ja ne on yksittäispakattu.

* Nämä Associates of Cape Cod, Inc:n (ACC) toimittamat tuotteet eivät sertifioidusti sisällä häiritseviä glukaaneya.

6. Reagenssin säilytys

- Säilytä kaikkia reagensseja toimituspakkauksissaan, pimeässä, 2–8 °C:n lämpötilassa.
- Liuetuttua Fungitell®-reagenssia säilytetään 2–8 °C:n lämpötilassa. Se on käytettävä 2 tunnin kuluessa. Vaihtoehtoisesti liuetuttua Fungitell®-reagenssia voidaan säilyttää pakastettuna -20 °C:ssa enintään 20 vuorokautta, sulattaa kerran ja käyttää.

7. ⚠️ Varoitukset ja varoimet

- Älä pipetoi mitään materiaalia suulla. Älä tupakoi, syö tai juo alueilla, joilla käsitellään näytteitä tai pakkauksen reagensseja.
- Noudata käyttömääräyksiä ja paikallisia turvallisuusmääräyksiä.
- Käytä suojakäsineitä, kun käsittelet mahdollisesti tartunnanvaarallisia tai vaarallisia biologisia näytteitä. Käsiteiden peittämät kädet on katsottava joka hetkellä kontaminoituneiksi. Pidä käsitekädet kaukana silmistä, suusta ja nenästä. Käytä silmäsuojia ja kirurgista maskia, jos aerosolikontaminaatio on mahdollinen.
- Huomautus:** Vaurioitunutta pakkauksen sisältöä ei saa käyttää.
- Hävittäminen: Kemikaalien ja preparaattien jäämien katsotaan yleisesti olevan vaarallisia jätteitä. Tämän tyyppisen jätteen hävittämistä säädelllään kansallisilla ja alueellisilla laeilla ja määräyksillä. Ota yhteys paikallisiin viranomaisiin tai jätteenkäsittely-yrityksiin saadaksesi neuvoja vaarallisen jätteen hävittämisestä.
- Käyttöturvallisuustiedotteet** kaikille Fungitell®-pakkauksen komponenteille voi ladata ACC:n verkkosivustolta: www.accusa.com.

7.1 Menetelmään liittyvät varoimet

Fungitell®-analyysi vaatii perusteellista tekniikkaan ja testausympäristöön paneutumista. Analyysin tehokkuuden kannalta on erittäin tärkeää, että suorittaja saa analyysiä ja kontaminaation välttämistä koskevan perusteellisen koulutuksen.

- Käytä hyviä laboratorikäytäntöjä paikallisia säännöksiä noudattaen. Tämä määrittys on herkkä kontaminaatiolle ja pipetoinnin epätarkkuudelle.

- Varmista, että analyysin suoritussympäristö on puhdas.
- Huomioi, että ihmiskehosta, vaatteista, astioista, vedestä ja ilman pölystä peräisin oleva glukaani ja sienipartikkelikontaminaatio voivat häiritä Fungitell®-analyysiä.
- Mahdollisia kontaminaation lähteitä: selluloosaa sisältävät materiaalit kuten sideharso, paperipyyhkeet ja pahvi, pumpulitulla varustetut lasipipetit ja selluloosasuodattimilla varustetut pipetinkärjet. Kirurgisista sideharsosteistä ja sienistä voi myös erittyä suuria määriä (1→3)-β-D-glukaania^{21,22}. Katso muita potilaaseen liittyviä kontaminaation lähteitä Määrittynsen rajoitukset -osioista.
- Älä käytä materiaaleja niiden viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen.

7.2 Näytteiden käsittely

- Verinäytteen otto ja seerumin valmistaminen on tehtävä hyväksytyjen paikallisten määrätysten mukaisesti. Näytteiden ottaminen: Verinäytteet voidaan ottaa steriileihin seerumin valmisteluputkiin (SST-putki) seerumin valmistelua varten.
- Näytteiden säilytys: Seeruminäytteitä voidaan säilyttää 2–8 °C:ssa enintään 15 päivää tai pakastettuna -20 °C:ssa enintään 27 päivää tai -80 °C:ssa enintään 4 vuotta.
- Näytteiden merkintä: Näytteet on merkittävä selkeästi laitoksen hyväksytyjen käytäntöjen mukaisesti.

8. Menetelmä

8.1 Instrumentin asetus ja määrittynsen ohjelmointi

Asetukset voivat vaihdella eri laitteiden ja ohjelmiston mukaan. Yleensä seuraava soveltu: Määritä levynlukujan ohjelmisto keräämään tietoja Vmean-tilassa. Tarkista ohjelmisto-oppaasta oikeat asetukset varmistaaksesi, että laskettu arvo on absorbanssin muutosnopeuden keskiarvo kaikille kootuille tietopisteille. Määritä detektori lukemaan ohjelmiston/laitteen sallimaa minimivälialikaa 40 minuutin testjaksolla. Ohjelmiston aallonpituusasetusten tulee olla 405 nm vähennettyinä taustalla 490 nm:ssä. Suosittelemme käyttämään kumpaakin aallonpituutta, mutta jos lukeminen kahdella aallonpituudella ei ole mahdollista, lukemaun määrittys aallonpituudella 405 nm ja tarkastelemaan kunkin potilasnäytteen kineettistä kuvaajaa häirinnän merkkiä havaitsemiseksi (katso lisätietoja kohdasta 9.0). Inkuointilämpötila asetetaan 37 °C:seen. Määritä 5-10 sekunnin sekoitus / levyn ravistelu ennen lukemisen aloittamista. Valitse kuvaajan siviitusasetukseksi ”lineaarinen/lineaarinen” tai vastaava. Lukeminen aloitetaan ilman viivettä.

8.2 Pakkauksessa toimitetun glukaanistandardin valmistaminen.

- Liuita yksi glukaanistandardipullo etiketissä ilmoitettuun tilavuuteen LAL-reagenssivettä 100 pg/ml liuoksen valmistamiseksi. Liuita standardi (liuos 1) sekoittamalla vorteksilla vähintään 30 sekunnin ajan keskinopeudella tai hieman nopeammalla asetuksella. Glukaaniliuosta säilytetään lämpötilassa 2–8 °C, ja se on käytettävä kolmen vuorokauden sisällä. Alla luetteluiussa vaiheissa b–e kuvataan standardikuvaajan valmistamisesimerkkiä.
- Valmista standardi 50 pg/ml (liuos 2) sekoittamalla 500 µL LAL-reagenssivettä ja 500 µL liuosta 1 glukaania sisältämättömässä putkessa (liuos 2). Sekoita vorteksilla vähintään 10 sekuntia.
- Valmista standardi 25 pg/ml (liuos 3) sekoittamalla 500 µL LAL-reagenssivettä ja 500 µL liuosta 2 glukaania sisältämättömässä putkessa (liuos 3). Sekoita vorteksilla vähintään 10 sekuntia.
- Valmista standardi 12,5 pg/ml (liuos 4) sekoittamalla 500 µL LAL-reagenssivettä ja 500 µL liuosta 3 glukaania sisältämättömässä putkessa (liuos 4). Sekoita vorteksilla vähintään 10 sekuntia.
- Valmista standardi 6,25 pg/ml (liuos 5) sekoittamalla 500 µL LAL-reagenssivettä ja 500 µL liuosta 4 glukaania sisältämättömässä putkessa (liuos 5). Sekoita vorteksilla vähintään 10 sekuntia.

8.3 Avaa emäksinen esikäsittelyliuos.

Emäksinen esikäsittelyliuos muuttaa kolmoisheliksiglukaaniit yksijuosteiseksi glukaaneiksi¹⁹, jotka ovat analyyssissä reaktiivisempia. Lisäksi emäksinen pH inaktivoi seerumin proteaaseja ja estäjiä, jotka voivat häiritä analyysiä²⁴.

Hävitä pullo (laboratorion menettelytapojen mukaisesti), ellei sitä käytetä seuraavassa testissä. Peitä se tässä tapauksessa Parafilm-suojakalvolla, käyttäen kalvon sitä puolta, joka on ollut paperitaustausta vasten.

8.4 Mikrotititerilevyn määrittäminen

Määritä mikrotititerilevyn pohjapiirros ohjelmistoon, eli standardit (Std), negatiiviset kontrollit (Neg) ja 21 näyettä (Spl). Suosittelemme seuraavanlaista pohjapiirrosta:

	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
A												
B		STD1 500	STD1 500	SPL1	SPL4	SPL7	SPL10	SPL13	SPL16	SPL19		
C		STD2 250	STD2 250	SPL1	SPL4	SPL7	SPL10	SPL13	SPL16	SPL19		
D		STD3 125	STD3 125	SPL2	SPL5	SPL8	SPL11	SPL14	SPL17	SPL20		
E		STD4 62,5	STD4 62,5	SPL2	SPL5	SPL8	SPL11	SPL14	SPL17	SPL20		
F		STD5 31,25	STD5 31,25	SPL3	SPL6	SPL9	SPL12	SPL15	SPL18	SPL21		
G		Neg	Neg	SPL3	SPL6	SPL9	SPL12	SPL15	SPL18	SPL21		
H												

Syötä standardien pitoisuudet 500, 250, 125, 62,5 ja 31 pg/ml ohjelmiston asetuksiin.

Huomaa, että syötetyt pitoisuudet ovat viisi kertaa suuremmat kuin edellä kohdassa 8.2 valmistettujen liuosten pitoisuudet. Tämä johtuu siitä, että analyysissä käytetty standardin tilavuus (ks. kohta 8.5 b. alla). Seeruminäyte on siis käytännössä viisi kertaa laimeampi kuin standardi. Standardin pitoisuuksien kertominen viidellä kompensoi tämän laimennoksen.

Huomautus: Reunoilla sijaitsevia kuoppia voidaan käyttää, jos on osoitettu, että niiden suorituskyky on verrattavissa sisempien kuoppien suorituskykyyn.

Huomautus: Negatiivisia kontroleja ei käytetä standardikuvaajassa.

8.5 Seerumin ja emäksisen esikäsittelyliuoksen lisäys.

- Sulata pakastetut seeruminäytteet huoneenlämmössä. Sekoita vorteksilla kaikki näytteet hyvin – vähintään 30 sekuntia keskinopeudella tai hieman nopeammalla asetuksella.
- Siirrä 5 µL kutakin seeruminäytettä omaan kuoppaansa (Uk) vähintään kahtena. Toista jokaisen seeruminäytteen kohdalla.
- Lisää 20 µL emäksistä esikäsittelyliuosta kuhunkin seerumia sisältävään kuoppaan. Varmista, että seerumi- ja esikäsittelyreagenssipisarat koskettavat toisiaan. Huomautus: Vaiheet b ja c voidaan suorittaa kahteesissä järjestyksessä suorittajan mieltymyksen mukaan.
- Huomautus: Peitä mikrolevy kannella, kun olet pipetoinut näytteet ja reagenssit kuoppiin. Näin vältetään kontaminoituminen vahingossa.
- Ravistele levyä 5–10 sekunnin ajan, jotta kuoppien sisältö sekoittuu (tähän voidaan käyttää lukijan ravisteluoimintoa). Inkuobi sitten 10 minuuttia 37 °C:ssa inkuboivassa levynlukijassa.

8.6 Fungitell®-reagenssin liuottaminen.

Huomautus: Tämä voidaan suorittaa kätevästi esikäsittelyinkubaation aikana. Liuottamisen ajoituksen yhdenmukaisuus parantaa toistettavuutta, sillä Fungitell®-reaktio alkaa jo liuotettaessa, vaikkakin vähäisessä määrin.

Liuita yksi pullo Fungitell®-reagenssia lisäämällä 2,8 ml LAL-reagenssivettä ja sitten 2,8 ml Pyrosoliuotuspuskuria käyttäen 1000 µL:n pipettiä. Peitä pullo Parafilm-suojakalvolla käyttäen kalvon sitä puolta, joka on ollut paperitaustausta vasten. Liuita kokonaan pyörittelemällä pulloa varoen – älä vorteksoi.

8.7 Negatiivisten kontrollien ja glukaanistandardien lisääminen.

Poista levy inkubointilevynlukijasta seerumin esikäsittelyinkubaation lopussa (kohta 8.5 d) ja lisää levyille standardit ja negatiiviset kontrollit. Suositus standardien pitoisuuksiksi:

- Lisää 25 µL LAL-reagenssivettä kuoppiin G2 ja G3.
- Lisää 25 µL standardiliuosta 5, 6,25 pg/ml, kuoppiin F2 ja F3, joissa on merkintä 31,25 pg/ml.
- Lisää 25 µL standardiliuosta 4, 12,5 pg/ml, kuoppiin E2 ja E3, joissa on merkintä 62,5 pg/ml.
- Lisää 25 µL standardiliuosta 3, 25 pg/ml, kuoppiin D2 ja D3, joissa on merkintä 125 pg/ml.
- Lisää 25 µL standardiliuosta 2, 50 pg/ml, kuoppiin C2 ja C3, joissa on merkintä 250 pg/ml.
- Lisää 25 µL standardiliuosta 1, 100 pg/ml, kuoppiin B2 ja B3, joissa on merkintä 500 pg/ml.

8.8 Fungitell®-reagenssin lisääminen ja levyn inkubointi.

- Lisää 100 µL Fungitell®-reagenssia kaikkiin kuoppiin (jotka sisältävät negatiiviset kontrollit, standardit ja näytteet) käyttäen toistopipettiä.
- Aseta levy mikrolevyn lukijaan (joka on tasapainotettu lämpötilaan 37 °C), poista kansi ja ravistele 5–10 sekunnin ajan.

Lue levyä **ilman kantta** 405 nm:ssä vähennettyinä arvolla 490 nm:ssä, 40 minuutin ajan 37 °C:ssa. Huomautus: Jos ravistelu ja lukemisen välillä ei jää aikaa poistaa kantta, ravistele ilman kantta varmistaaksesi lukemisen ilman kantta.

9. Laske tulokset.

Kerää tiedot ja analysoi seuraavasti: Tarkastele testinäytteiden kineettisiä kuvaajia ja etsi standardien kuvaajiin verrattavissa olevia muita kineettisiä malleja kuin tasaisen lisäyksen mallia. Mitäötä kuvaajat, jotka näyttävät optisesti virheellisiltä (niden kineettiset mallit eivät esim. noudata standardien mallia). Laske absorbanssin muutosnopeuden keskiarvo (milliabsorbanssiyksikköä minuuttia kohden) kaikille pisteille välillä 0–40 minuuttia (ohjelmisto suorittaa). Interpoloi näytteen (1→3)-β-D-glukaanipitoisuudet standardikuvaajasta (ohjelmisto suorittaa).

10. Laadunvalvonta

- Standardikuvaajan (lineaarinen vs. lineaarinen) korrelaatiokertoimen (r) tulee olla ≥ 0,980.
- Kuopat, joissa on 25 µL LAL-reagenssivettä, ovat negatiivisia kontroleja. Negatiivisten kontrollien nopeusarvojen (esim. milliabsorbanssiyksikköä minuuttia) tulee olla alle 50 % alimmasta standardista. Jos näin ei ole, analyysi on toistettava uusilla reagensseilla.
- Monimutkaisten näytteiden käsittely. Jos analyysin suorittaja havaitsee testattaessa näytteen, esimerkiksi samean tai värään värisen näytteen (esimerkiksi erittäin hemolysoitunut, lipeeminen tai liikaa bilirubiinia sisältävä) kineetiikan olevan epänormaali, näyte on laimennettava LAL-reagenssivedellä ja testattava uudelleen. Laimennos huomioidaan tuloksia esitetäessä kertomalla tulos laimennuskertoimella.

Tyypillisesti laimennuskerrain syötetään näytteelle ohjelmiston asetuksiin, ja korjaus tapahtuu automaattisesti.

Huomautus:

- Jokaisen testin käyttäjän tulee ottaa käyttöön laadunvalvontaohjelma analyysin suorittamistekniikan osaamisen varmistamiseksi laitoksen soveltuvien määräysten mukaisesti.

- Suosittelemme seerumin kontrollinäytteiden (negatiivinen, lähellä raja-arvoa tai voimakkaan positiivinen) määrittämistä laboratorion lisätarkistusten ja hyvän laboratoriokäytännön yhteydessä. Näitä ei sisälly Fungitell®-pakkaukseen.

11. Tulosten tulkitenta

NEGATIIVINEN TULOS

(1→3)-β-D-glukaaniarvot < 60 pg/ml tulkitaan negatiivisiksi tuloksiksi.

Testin suorittavan laboratorion on tiedotettava testin määräävälle lääkärille, että kaikki sieni-infektiot eivät aiheuta seerumin (1→3)-β-D-glukaanitasojen kohoamista. Jotkin sienet, kuten suku *Cryptococcus*³⁴, tuottaa erittäin matalia (1→3)-β-D-glukaanitasoja. *Mucorales*-sienet, kuten *Absidia*, *Mucor* ja *Rhizopus*¹⁴, eivät tietojen mukaan tuota (1→3)-β-D-glukaanaa. Samoin *Blastomyces dermatitidis* tuottaa hiivavaiheessaan vain vähän (1→3)-β-D-glukaanaa, ja blastomykoosipotilailta ei tavallisesti ole havaittavia (1→3)-β-D-glukaanitasoja Fungitell®-analyyseissä³.

MÄÄRITTELEMÄTÖN TULOS

Arvot välillä 60–79 pg/ml määritellään tuloksettomiksi. Tällöin suositellaan lisänäytteiden ottamista ja seerumin lisätäustausa. Toistuva näyteenotto ja testaaminen parantavat hyödyllisyyttä diagnoosin apuna.

POSITIIVINEN TULOS

(1→3)-β-D-glukaaniarvot ≥ 80 pg/ml tulkitaan positiivisiksi tuloksiksi. Positiivinen tulos ei määritä sairauden esiintymistä, ja sitä tulee käyttää yhdessä muiden kliinisten löydösten kanssa diagnoosin tekemiseen.

12. Testin rajoitukset

- Sieni-infektion kudossijainnit¹⁰, kapseloituminen ja tiettyjen sienien tuottaman (1→3)-β-D-glukaanin määrä voivat vaikuttaa tämän analyysin pitoisuuteen seerumissa. Heikentynyt kyky tuoda (1→3)-β-D-glukaanaa verenkiertoon voi heikentää kykyä havaita tiettyjä sieni-infektioita.
- Joidenkin henkilöiden (1→3)-β-D-glukaanitaso on kohonnut ja sijoittuu määrittellemätömälle alueelle. Tällaisissa tapauksissa suositellaan seurantatasteausta. Potilaan testauksen toistuvuus riippuu sieni-infektion suhteellisesta riskistä. Riskipotilaille suositellaan näyteenottoa vähintään kahdesta kolmeen kertaa viikossa.
- Positiivisia tuloksia on löytynyt hemodialyysipotilailta^{20,38}, potilailta, joita on hoidettu tietyillä fraktioiduilla verivalmisteilla, kuten seerumin albumiinilla ja immunoglobuliineilla²², ja näytteistä tai potilailta, jotka ovat altistuneet glukaania sisältäville perusharalle ja kirurgisille sienille. Potilaiden seerumin (1→3)-β-D-glukaanitason palautuminen sidetulle kestää 3–4 vuorokautta leikkauksen aikana (1→3)-β-D-glukaania sisältäville sienille ja sideharalle altistumisen jälkeen²². Tämä on otettava huomioon leikkauksotilaiden näytteiden ottamisen ajoituksessa.
- Kantapäästä tai sormesta otettavat pistosnäytteet eivät kelpaa, koska pistopaikan valmisteluun käytetyn, alkoholilla kostutetun sideharson (ja mahdollisesti myös veren ihon pinnalle kertymisen) on osoitettu kontaminoivan näytteet. Tähän mennessä ei tutkimuksissa ole havaittu eroja keskuslaskimoyhteyden ja injektioikanyylin kautta saatujen näytteiden välillä^{26,27}.
- Väärät positiivisia 1→3)-β-D-glukaanituloksia aiheuttavia tekijöitä käsittelevä kattava katsausartikkeli, katso Finkelman, M.A., Journal of Fungi (2021)⁹.
- Testitasot on laadittu aikuispotilailla. Imeväisten ja lasten normaalitasoja ja raja-arvoja tulkitaan edelleen^{29,39}.

13. Suorituskyvominaisuudet

13.1 Raja-arvot ja odotettavissa olevat arvot

Beetaglukaaniarvojen on osoitettu olevan koholla useiden sieni-infektioiden yhteydessä prospektiivisissa monikeskustutkimuksessa³¹, jonka tarkoituksena oli määrittää Fungitell®-analyysin diagnostinen herkkyys ja diagnostinen spesifisyys (katso vertailutestit alla). Kun merkkejä ja oireita esiintyy tason ollessa vähintään 80 pg/ml, on positiivinen emustearvo potilaan sieni-infektioille 74,4–91,7 %. Jos merkkejä ja oireita ei ole tason ollessa alle 60 pg/ml, on negatiivinen emustearvo 65,1–85,1 %.

13.2 Kliininen suorituskyky

Fungitell®-analyysin suorituskyvominaisuuksien validoimiseksi suoritettiin prospektiivinen monikeskustutkimus³¹. Testiä verrattiin muihin sieni-infektioiden ja fungemioiden vakiohavaitsemismenetelmiin (ts. veriviljelyyn, biopsianäytteiden histopatologiseen tutkimukseen ja radiolysiisiin merkkeihin).

Analyysillä testettiin kolmestaaviisikymmentäyhdeksän (359) potilasta. Jokaiselta potilaalta otettiin yksi näyte. Pienen riskin potilaisiin kuului ilmaisen tervettä henkilöitä sekä tutkimuskeskuksissa henkilöitä, jotka oli otettu sairaalahoitoon muusta syystä kuin sieni-infektion takia. Tutkittavat rekrytoitiin kuudessa kliinisessä tutkimuskeskuksessa Yhdysvalloissa. Neljä tutkimuskeskusta suoritti analyysin ja testasi yhteensä 285 näytettä. ACC testasi kaikki 359 näytettä kahdesti, mutta käytti vain toista tulossarjaa analyysin suorituskyvominaisuuksien määrittämiseen. Toisen analyysisarjan tulokset eivät eronneet tilastollisesti ensimmäisen sarjan tuloksista.

• Diagnostinen herkkyys

Herkkyys koko potilaspopulaatiolle (359), mukaan lukien kryptokokkoosipotilaid, oli 65,0 % ([60,1–70,0 % 95 % luottamusväliillä (CI)] (Taulukko 1).

• Diagnostinen spesifisyys

Spesifisyys oli 81,1 % (77,1–85,2 % CI). Analysoitaessa 170 henkilöä, jotka olivat sieni-infektion suhteen negatiivisia ja näennäisen terveitä, analyysin spesifisyys oli 86,5 % (82,8–90,1 % CI). Kun mukaan otettiin 26 lisäpotilasta, jotka olivat sieni-infektion suhteen negatiivisia, mutta joilla oli muita sairauksia, havaittu spesifisyys oli 81,1 % (77,1–85,2 % CI).

Taulukko 1	ACC:n testitulokset raja-arvolla 60–80 pg/ml tutkimuskeskuksittain							
	Vahvistettu/Todennäköinen Herkkyys ≥>80pg/ml			Spesifisyys < 60 pg/ml				Tulokseton (0<=<X<80)
Tutkimuskeskus	Pos.klin. Pos	Herkkyys	Positiivinen emustearvo	Neg.klin. Neg	Spesifisyys	Negatiivinen emustearvo	60<=<X<80	
1	32/50	64,0	97,6	39/40	97,5	69,6	1	90
2	14/24	58,3	93,3	17/20	85,0	70,8	5	44
3	14/19	73,7	46,7	36/54	66,7	90,0	3	73
4	25/33	75,8	92,6	37/43	86,0	86,0	6	76
5	21/36	58,3	80,8	30/39	76,9	69,8	6	75
6	0/1	0,0	N/A	0/0	N/A	0,0	0	1
Yhteensä	106/163	65,0	80,9	159/196	81,1	76,8	21	359

Kun ACC:n (359 näytettä) ja kliinisten tutkimuskeskusten (285 näytettä) saamia tuloksia verrataan kliiniseen diagnoosiin, on ACC:n herkkyys 64,3 % (58,8–69,9 % CI) ja tutkimuskeskusten herkkyys 61,5 % (55,9–67,2 % CI). ACC:n spesifisyys on 86,6 % (82,7–90,6 % CI) ja tutkimuskeskusten 79,6 % (74,9–84,3 % CI).

Kandidiaasi

Prospektiivisessa tutkimuksessa oli 107 kandidiaasipositiiviseksi diagnosoitua potilasta. Näistä 107 potilasta 83 sai positiivisen tuloksen Fungitell®-analyyseissä.

Associates of Cape Cod, Inc.:lle hankittiin satasetsemänkymmentäviisi kandidiaasin kirjaostonäytettä. 145 näistä 175:stä oli analysoitaessa positiivisia.

Aspergilloosi

Yhteensä 10 potilasta oli positiivisia aspergilloosin suhteen. Näistä 10 potilasta 8 sai positiivisen tuloksen analyyseissä.

Fusarioosi

Kolme potilasta oli positiivisia fusarioosin suhteen. Näistä 3 potilasta 2 sai positiivisen tuloksen analyyseissä.

Antifungaalinen lääkehoito

Se, saiko potilas antifungaalista lääkehoitoa vai ei, ei vaikuttanut tilastollisesti merkitsevästi analyysin herkkyyteen. Potilaista 118 oli diagnosoitu positiivisiksi invasiivisen sieni-infektion suhteen ja sai antifungaalista hoitoa. Näistä 82 sai positiivisen tuloksen analyysistä (herkkyys 69,5 %; 61,2–77,8 % CI). Lisäksi kaksikymmentäneljä (24) potilasta oli saanut positiivisen diagnoosin, mutta ei saanut antifungaalista hoitoa. Näistä 18 sai positiivisen tuloksen analyysistä (herkkyys 75 %; 57,7–92,3 % CI).

13.3 Testin korrelaatio

Neljä tutkimuskeskuksista analysoi yhteensä 285 näytettä. Tutkimuskeskusten testitulosten kvantitatiivinen korrelaatio Associates of Cape Cod, Inc.:n tulosten kanssa oli 96,4 %. Associates of Cape Cod, Inc.:n korrelaatio eri testauspaikkojen kanssa oli 90,6–99,2 %.

13.4 Täsmällisyys

Fungitell®-analyysin täsmällisyyttä (ts. toistettavuutta ja usittavuutta) arvioitiin käyttämällä kymmentä (10) eri näytettä, joista kukin testattiin kolmessa tutkimuspaikassa kolmena eri päivänä. Analyysien sisäinen vaihtelu vaihteli välillä 0,9–28,9 % ja toimi toistettavuuden mittana. Analyysien välinen vaihtelu vaihteli välillä 3,9–23,8 % ja toimi usittavuuden mittana. Neljä (4) negatiivista näytettä jätettiin pois kummastakin analyysistä.

13.5 Mittausalue ja lineaarisuus

Tulokset esitetään muodossa pg/ml seerumia, ja ne sijoittuvat välille ei-havaittavissa (< 31 pg/ml) ja > 500 pg/ml. Ohjelmisto tulostaa tulokset tai ne luetaan standardikuvaajalta. Jotta arvoille yli 500 pg/ml saataisiin tarkat arvot, on näyte laimennettava LAL-reagenssivedellä ja testattava uudelleen. Kuten Laadunvalvontakohdassa on kuvattu, Fungitell®-analyysin mittausalueen kattavan standardikuvaajan (lineaarinen vs. lineaarinen) korrelaatiokerrotimeen (r) tulee olla ≥ 0,980 ja negatiivisten kontrollien nepusarvojen (esim. milliabsorbanssikköä minuutissa) tulee olla alle 50 % aiimmasta standardista. Jos näin ei ole, analyysi on toistettava uusilla reagensseilla.

13.6 Häiritsevät aineet

Seuraavat näyteolosuhteet voivat häiritä tarkan Fungitell®-analyysituloksen saamista:

- Väärän väriset tai sameat, kuten erittäin hemolysoituneet, lipeemiset tai liikka bilirubiinia sisältävät näytteet, voivat häiritä analyysiä optisesti. Jos kyseisiä näytteitä testataan, on tarkistettava, näkyykö testituloksissa todisteita optisesta virheestä ja/tai epätavallisista kineettisistä malleista.




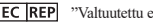









- Kohonnut immunoglobuliini G -taso, jota seerumissa voivat aiheuttaa esimerkiksi multiplettit myelooma, voi saostaa reaktioseoksen, kun esikäsiteltyyn seerumiin lisätään Fungitelliä³⁹.

- Tämän kirjoittamisen hetkellä ei ole kuvattu muita Fungitell®-reagenssin tekijä G: tä (1→3)-β-glukaanin detektio-osa) aktiivioivia aineita kuin (1→3)-β-glukaanai. Joissakin tutkimuksissa, joissa on tehty väitteitä ristireagoivuudesta, oletetun aktiivioivan materiaalin käsittely puhdistetulla (1→3)-β-glukaanasailla on poistanut kyseisen signaalin, mikä osoittaa, että havaittu aktiivatio on johtunut kontaminoivasta (1→3)-β-glukaanista⁴. Myös seriiniproteasikontaminaatio voi johtaa para-nitroaniiliiniin vapautumiseen Fungitell®-reaktioseoksissa, mutta nämä proteaasit inaktivoituvat esikäsitellyprosessissa.

14. Meta-analyysit

Lisäksi seerumin (1→3)-β-D-glukaanipohjaisesta tuesta invasiivisten sienisairauksien diagnostiikassa on julkaistu lukuisia vertaisarvioituja tutkimuksia, mukaan lukien diagnostisen suorituskyvyn meta-analyysit^{42,44,34,36,37}.

15. Symbolien selitykset

	”Viimeinen käyttöpäivä”		”Katso käyttöohjeet”
	”Sisältää ”N” testiiä varten riittävän määrän”		”Valtuutettu edustaja”
	”Eräkoodi”		”CE-merkintä”
	”In vitro -diagnostiikkaan tarkoitettu lääkinnällinen laite”		”Vain hoitomääräyskäyttöön”
	”Luettelonumero”		”Huomio”
	”Lämpötilarajoitus”		”Suojattava auringonvalolta”
	”Valmistaja”		

16. Valtuutet edustajat

Australialainen sponsori: Emergo Australia, Level 20, Tower II, Darling Park 201 Sussex Street, Sydney, NSW 2000, Australia

Huomautus: Vakavat vaaratilanteet, jotka ovat tapahtuneet tämän laitteen yhteydessä, on ilmoitettava valmistajalle ja sen jäsenvaltion toimivaltaiselle viranomaiselle, jossa käyttäjä ja/tai potilas on.

17. Yhteystedot

Yrityksen päätoimipaikka

Associates of Cape Cod, Inc.

124 Bernard E. Saint Jean Drive, East Falmouth, MA 02536-4445, Yhdysvallat

Puh: +1 888 395-2221 tai +1 508 540-3444 • Faksi: +1 508 540 8680

Sähköposti: custservice@accusia.com • www.accusia.com

Yhdistynyt kuningaskunta

Associates of Cape Cod Int’l, Inc.

Deacon Park, Moorgate Road, Knowsley, Liverpool L33 7RX, Yhdistynyt kuningaskunta

Puh: (44) 151–547–7444 • Fax: (44) 151–547–7400

Sähköposti: info@accuik.co.uk • www.accuik.co.uk

Eurooppa

Associates of Cape Cod Europe GmbH

Opelstrasse 14, D-64546 Mörfelden-Walldorf, Saksa

Puh: (49) 61 05–96 10 0

18. Versiohistoria

Versiot 0–11: Vaihdettu testaus kolmena rinnakkaisena kahteen rinnakkaiseen. Vaihdettu reagenssilaatuinen vesi LAL-reagenssiveteen. Yhdistetty KCI- ja KOH-komponentit eräyksiksi esikäsitellyluokseksi. Poistettu mikroley pakkauksesta ja muutettu se tarjittavaksi, mutta ei pakkauksen mukana toimitettavaksi tarvikkeeksi. Vaihdettu valtuutettu edustaja Euroopassa ja lisätty australialainen sponsori. Vähäisiä lisäselityksiä, muotoilua, symbolien lisäämistä, lisättyjä häiritsevii aineita. Versio 12: Poistettu valtuutettu edustaja Euroopassa, Emergo Europe.

19. Viitteet

- Odabasi, Z., Pietznick, V., Rodriguez, J., Chen, E., McGinnis, M., and Ostrosky-Zeichner, L. 2006. Differences in beta-glucan levels of culture supernatants of a variety of fungi. Medical Mycology 44: 267-272.
- De Pauw, B., Walsh, T.J., Donnelly, J.P. et al. 2008. Revised definitions of invasive fungal disease from the European Organization for Research and Treatment of Cancer/Invasive Fungal Infections Cooperative Group and the National Institutes of Allergy and Infectious Disease Mycosis Study Group (EORTC/MSG) Consensus Group. Clin. Inf. Dis. 46: 1813-1821.
- Miyazaki, T., Kohno, S., Minutake, K., Maesaki, S., Tanaka, K.-I., Ishikawa, N., and Hara, K. 1995. Plasma (1→3)-β-D-Glucan and fungal antigenemia in patients with candidemia, aspergillosis, and cryptococcosis. J. Clinical Microbiol. 33: 3115-3118.
- Binder, U., Maurer, E., and Lass-Flörl, C. 2014. Mucormycosis – from the pathogens to the disease. Lin. Microbiol. Infect. 20 (Suppl.6): 60-66.
- Girouard, G., Lachance, C., and Pelletier, R. 2007. Observations of (1→3)-β-D-Glucan detection as a diagnostic tool in endemic mycosis caused by *Histoplasma* or *Blastomyces*. J. Med. Mycology 56: 1001-1002.
- Walsh, T.J., Groll, A.H. Emerging fungal pathogens: evolving challenges to immunocompromised patients for the twenty-first century. Transpl. Infectious Dis. 1999: 1:247-261.
- Fishman, J.A., Rubin, R.H. Infection in organ-transplant recipients. New England Journal of Medicine.

1998: 338:1741-1751.

- Obayashi, T., Yoshida, M., Mori, T., Goto, H., Yasuoka, A., Iwasaki, H., Teshima, H., Kohno, S., Horichi, A., Ito, A., Yamaguchi, H., Shimada, K., and Kawai, T. 1995. Plasma (1→3)-β-D-Glucan measurement in diagnosis of invasive deep mycosis and fungal febrile episodes. Lancet. 345: 17-20.

- Fridkin, S.K. and Jarvis, W.R. 1996. Epidemiology of nosocomial fungal infections. Clin. Micro. Rev. 9: 499-511.

- Alexander, B., Diagnosis of fungal infection: new technologies for the mycology laboratory. Transpl. Infectious Dis. 2002: 4 (Suppl. 3):32-37

- Lass-Flörl, C. 2009. The changing face of epidemiology of invasive fungal disease in Europe. Mycoses. 52: 197-205.

- Nucci, M. and Anaissie, E. 2009. Fungal infections in hematopoietic stem cell transplantation and solid organ transplantation - Focus on aspergillosis. Clin. Chest Med. 30: 295-306.

- Livintseva, A.P., Lindsley, M.D., Gade, L., Smith, R., Chiller, T., Lyons, J.L., Thakur, K.T., Zhang, S.X., Grunrich, D.E., Kerkerker, T.M., Brandt, M.E., and Park, B.J. Utility of (1-3)-β-D-glucan testing for diagnostics and monitoring response to treatment during the multistate outbreak of fungal meningitis and other infections. J. Clin. Microbiol. 2015; 53:618-25.

- Odabasi, Z., Mattiuzzi, G., Estey, E., Kantarjian, H., Saeki, F., Ridge, R., Ketchum, P., Finkelman, M., Rex, J., and Ostrosky-Zeichner, L. 2004. β-Glucan as a diagnostic adjunct for invasive fungal infections: Validation, cut-off development, and performance in patients with Acute Myelogenous Leukemia and Myelodysplastic Syndrome. CID 39: 199-205.

- Iwanaga, S., Miyata, T., Tokunaga, F., and Muta, T. 1992. Molecular mechanism of hemophylm clotting system in *Limulus*. Thrombosis Res. 68: 1-32.

- Tanaka, S., Aketagawa, J., Takahashi, S., Tsumuraya, Y., and Hashimoto, Y. 1991. Activation of a *Limulus* coagulation factor G by (1→3)-β-D-Glucans. Carbohydrate Res. 218:167-174.

- Saito, H., Yoshioka, Y., Uehara, N., Aketagawa, J., Tanaka, S., and Shibata, Y. 1991. Relationship between conformation and biological response for (1→3)-β-D-Glucans in the activation of coagulation factor G from *Limulus* ameobocyte lysate and host-mediated antitumor activity. Demonstration of single-helix conformation as a stimulant. Carbohydrate Res. 217:181-190.

- Aketagawa, J., Tanaka, S., Tamura, H., Shibata, Y., and Saito, H. 1993. Activation of *Limulus* coagulation factor G by several (1→3)-β-D-Glucans: Comparison of the potency of glucans with identical degree of polymerization but different conformations. J. Biochem 113:683-686.

- Kanda, H., Kubo, K., Hamasaki, K., Kanda, Y., Nakao, A., Kitamura, T., Fujita, T., Yamamoto, K., and Mimura, T. 2001. Influence of various hemodialysis membranes on the plasma (1→3)-β-D-Glucan level. Kidney Internationall 60: 319-323.

- Kato, A., Takita, T., Furuhashi, M., Takahashi, T., Maruyama, Y., and Hishida, A. 2001. Evaluation of blood (1→3)-β-D-Glucan concentrations in hemodialysis patients. Nephron 89:15-19.

- Kanamori, H., Kanemitsu, K., Miyasaka, T., Ameku, K., Endo, S., Aoyagi, T., Inden, K., Hatta, M., Yamamoto, N., Kunishima, H., Yano, H., Kaku, K., Hirakata, Y., and Kaki, M. 2009. Measurement of (1→3)-β-D-Glucan derived from different gauge types. Tohoku J. Exp. Med. 217: 117-121.

- Mohr, J. A., Pietznick, V., Rodriguez, J., Finkelman, M., Coenanour, C., Rex, J., and Ostrosky-Zeichner, L. 2005. A prospective pilot survey of β-glucan (BG) seropositivity and its relationship to invasive candidiasis (IC) in the surgical ICU (SICU) ICAAC Poster #M-168.

- Held J, Wagner D. β-D-glucan kinetics for the assessment of treatment response in Pneumocystis jirovecii pneumonia. Clin Microbiol Infect. 2011; 21:117118-22.

- Tamura, H., Arimoto, Y., Tanaka, S., Yoshida, M., Obayashi, T. and Kawai, T. 1994. Automated kinetic assay for endoxin and (1→3)-β-D-Glucan in human blood. Clin. Chim. Acta 226: 109-112.

- Ogawa, M., Hori, H., Niiguchi, S., Azuma, E., and Komada, Y. 2004. False positive plasma (1→3)-β-D-Glucan following immunoglobulin product replacement in adult bone marrow recipient. Int. J. Hematol. 80: 97-98.

- Racil, Z., Koemanova, I., Lengrova, M., Weinbergerova, B., Buresova, L., Toskova, M., Winterova, J., Timilsina, S., Rodriguez, L., and Mayer, J. Difficulties in using 1,3-β-D-glucan as the screening test for the early diagnosis of invasive fungal infections in patients with haematological malignancies—high frequency of false-positive results and their analysis. J. Med. Microbiol. 2010; 59:1016-22.

- Posteraro B., De Pascale, G., Tambarello, M., Torelli, R., Pennisi,M.A., Bello, G., Maviglia, R., Fadda, G., Sanguinetti, M., and Antonelli, M. 2011 Early diagnosis of candidemia in intensive care unit patients with sepsis: a prospective comparison of (1→3)-β-D-glucan assay, *Candida* score, and colonization index. Crit Care 15: R249.

- Smith, P.B., Benjamin, D.K., Alexander, B.D., Johnson, M.D., Finkelman, M.A., and Steinbach, W.J. 2007. (1→3)-β-D-Glucan levels in pediatric patients: Preliminary data for the use of the beta-glucan test in children. Clin. Vaccine Immunol. 14: 924-925.

- Goudjil, S., Kongolo, G., Dusol, L., Imestourens, F., Cornu, M., Leke, A., and Chouaki, T. 2013. (1→3)-β-D-glucan levels in candidiasis infections in the critically ill neonate. J. of Materernal-Fetal and Neonatal Med. 26: 44-48.

- Issa, N.C., Koo, S., Lynch, R.C., Gay, C., Hammond, S.P., Baden, L.R., Ghobrial, I.M., Finkelman, M.A., and Marty, F.M. 2012 Serum galactomanan and (1→3)-β-D-glucan assays for patients with multiple myeloma and Waldenstrom's macroglobulinemia. J. Clin. Microbiol. 50:1054-6.

- Ostrosky-Zeichner, L., Alexander, B.D., Kett, D.H., Vazquez, J., Pappas, P.G., Saeki, F., Ketchum, P.A., Wingard, J., Schiff, R., Tamura, H., Finkelman, M