

Amyloid beta 42 i.P.*

Abnahmevorschrift	<p>Letzte Änderung: 08.05.2024 (R. Suliman)</p> <p>Abnahme-/Transportbedingungen: - bei längerer Lagerung bei -80°C einfrieren</p> <p>Einflussgrößen: - Keine gesonderten Hinweise.</p> <p>Störgrößen: - Keine gesonderten Hinweise.</p>
Einheit	pg/mL
Häufigkeit	in der Regel monatlich
Klinische Hinweise	<p>Indikation:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Verdacht auf eine Alzheimer-Krankheit - Differenzierung zwischen primär neurodegenerativen Demenzerkrankungen und anderen Ursachen eines Demenzsyndroms. <p>Hinweise zur Interpretation:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Messung mit der CLEIA-Technologie auf dem LUMIPULSE G System der Firma Fujirebio. - Die Kombination aus verminderten Konzentrationen von β-Amyloid1-42 (oder β-Amyloid1-42/β-Amyloid1-40-Ratio) und erhöhten Konzentrationen von Gesamt Tau und pTau werden als Biomarker-Signatur in Liquor angesehen, die für Alzheimer-Krankheit diagnostisch ist. Die Messung von Biomarkern im Blut könnte jedoch künftige Teststrategien verbessern. - Das Verhältnis von β-Amyloid1-42/β-Amyloid1-40 im Plasma könnte verwendet werden, um den β-Amyloid-Status des Gehirns vorherzusagen. - Es könnte auch als Instrument zur Bewertung der Wirksamkeit von krankheitsmodifizierenden Medikamenten verwendet werden. - CAVE: Der Test-Kit ist "For Research Use Only" (RUO) und hat kein IVD bzw. IVDR-Label. Eine Interpretation des Wertes sollte im klinischen Kontext und unter Berücksichtigung der aktuellen Studienlage erfolgen.
Material	Plasma (EDTA-Blut)
Probengefäß	EDTA-Monovette
Probenvolumen	2.7 ml
Qualitätsmanagement-Status	nicht akkreditiert
Referenzbereich	nicht definiert
Verfahren	ELISA
letzte Änderung	18.03.2026 14:46