

Anticorps anti-cytoplasme des polynucléaires neutrophiles en pratique courante

Xavier Bossuyt ^{a,*}

Les données de cette présentation font, pour partie, l'objet d'une publication soumise à une revue internationale à comité de lecture à la parution de laquelle les auteurs souhaitent renvoyer les lecteurs. Il s'agit d'une étude multicentrique portant sur la valeur diagnostique des ANCA (anti-neutrophil cytoplasmic antibodies).

 K.U. Leuven

Laboratoriumgeneeskende Herestraat 49

B-3000 Leuven

Belgique

* Correspondance

xavier.bossuyt@uzleuven.be

L'étude a été réalisée dans quatre pays et est basée sur l'analyse de 252 patients avec une maladie qui est associée avec des ANCA (granulomatose avec polyangéite ou *granulomatosis with polyangiitis* [GPA], anciennement maladie de Wegener, et micropolyangéite ou *microscopic polyangiitis* [MPA]) et 925 contrôles. Le sérum des patients a été prélevé au diagnostic. Huit différents immunoassays (pour la recherche des PR3-ANCA et MPO-ANCA) et deux tests d'immunofluorescence ont été évalués. Les résultats montrent une grande variabilité entre les méthodes d'immunofluorescence et une bonne performance des tests en phase solide pour la recherche des PR3-ANCA et MPO-ANCA.

Déclaration d'intérêts : l'auteur déclare avoir été conférencier invité par les sociétés Thermo Fisher, Inova and Menarini et consultant pour la société Inova.

© 2016 – Elsevier Masson SAS – Tous droits réservés.