

Institut für Klinische Chemie und Klinische Pharmakologie
-Zentrallabor-

Leistungsverzeichnis	Version: 11 gültig ab: 03.06.2024 Revision: 03.06.2025
LV II 2D	Intranet
LV_IL2R	Seite 1 von 3

1. Klinische Indikation

Analyt: Löslicher Interleukin-2-Rezeptor

- V.a. aktiven zellvermittelten Immunprozess
- Aktivitätsdiagnostik bei Patienten
 - nach Organtransplantation (Früherkennung von Komplikationen wie Rejektion oder Infektion)
 - mit Sarkoidose (besser als ACE)
 - o mit T-Zell-Lymphom

Der Interleukin-2-Rezeptor ist entscheidend an der Regulierung von Immunantworten beteiligt. Die Bindung von IL-2 an den entsprechenden Rezeptor (IL-2-Rezeptor) an der Oberfläche von T-Lymphozyten löst eine intrazelluläre Signalkaskade aus, die zur Aktivierung und Proliferation von ruhenden T-Zellen und letztlich zur Bildung von T-Helfer-, T-Suppressor- und zytotoxischen T-Zellen führt, welche die Immunreaktionen vermitteln. Der IL-2-Rezeptor besteht aus drei verschiedenen Membrankomponenten: einer α -Kette (IL-2R α) –das sogenannte Tac-Antigen (MW 55 kD)-, einer β -Kette (IL-2R β ; MW 70-75 kD) und einer y-Kette (IL-2R γ ; MW 64 kD). Diese drei Komponenten treten in unterschiedlichen Kombinationen auf und bilden somit verschiedene Formen des IL-2-Rezeptors mit jeweils unterschiedlichen Bindungsaffinitäten zum IL-2.

Die meisten ruhenden T-Zellen, B-Zellen, großen granulären Lymphozyten (LGLs) und Monozyten exprimieren keine signifikanten Mengen dieses Rezeptors an der Oberfläche. Erst nach ihrer Aktivierung werden Rezeptormoleküle an der Zelloberfäche exprimiert und es wird eine lösliche Variante des Rezeptors (sIL-2R) freigesetzt, die um etwa 10 kD kleiner ist als das membrangebundene Protein.

In Untersuchungen zeigte sich, dass geringe Mengen an sIL-2R im Serum von gesunden Personen sowie signifikant erhöhte sIL-2R-Konzentrationen bei unterschiedlichen Erkrankungen gefunden werden. Jedoch erlaubt eine erhöhte sIL-2R-Konzentration keinerlei differentialdiagnostische Schlussfolgerungen, sondern ist lediglich ein Marker für eine zelluläre Immunaktivierung unterschiedlichster Genese.

	Erstellt von:	Geprüft von:	Freigegeben von:
Name	Matthias Hentschel	Ramona Dolscheid	Birgit Stoffel-Wagner
Datum	03.06.2024	03.06.2024	03.06.2024

Gedruckt: 02.05.2025 08:16:14, Sonja Groß



Institut für Klinische Chemie und Klinische Pharmakologie -Zentrallabor-

Leistungsverzeichnis	
----------------------	--

Version: 11 gültig ab: 03.06.2024

Revision: 03.06.2025

Intranet

Seite 2 von 3

LV IL2R

Im klinischen Gesamtzusammenhang eingeordnet ist sIL-2R

- Eine brauchbare Messgröße für die nicht invasive Aktivitätsdiagnostik der Sarkoidose (besser als Angiotensin converting enzyme; ACE)
- Frühes Alarmzeichen für beginnende Komplikationen nach Organtransplantation, wobei über die Art der Komplikation (Infektion, Rejektion) keinerlei Aussage getroffen werden kann

Insgesamt gesehen machen Einzelbestimmungen von sIL-2R wenig Sinn, sondern Verlaufsuntersuchungen liefern die entscheidenden Informationen.

2. Anforderung / Befundmitteilung

Anforderung Elektronisch mittels Lauris

Laboranforderungssystem

DKGNT-Nummer /-Punkte 4062A / 480

Probenart, -volumen Serum, Monovette braun, mind. 1 ml.

Versand Ungekühlt, bis 1 Tag

Nachforderung nach Probengewinnung Bis 1 Tag

Häufigkeit der Untersuchung 1x / Woche

Befundmitteilung 1-5 Werktage nach Probeneingang und

Validation über KAS und / oder

Netzdruck

3. Anforderungen an das Untersuchungsgut

3.1 Anforderung an die Patientenvorbereitung

Die Blutentnahme zur Bestimmung der sIL-2R-Konzentration sollte möglichst vormittags am nüchternen Patienten erfolgen.

Der Patient sollte bei der Blutentnahme ruhig liegen.

3.2 Entnahme, Transport

Die Dauer der Stauung sollte möglichst kurz gehalten werden (nach Möglichkeit unter 30-60 Sekunden). Nach erfolgreicher Punktion ist die Stauung zu lösen und das Blut ohne zu schnelles Aspirieren zu entnehmen.

Bei einer Blutentnahme von mehreren Röhrchen mit unterschiedlichen Zusätzen (EDTA, Citrat, Heparinat u.a.) sollte das Serum-Röhrchen immer als erstes abgenommen werden, um eine Kontamination mit den Inhaltsstoffen der anderen Röhrchen zu vermeiden.

Gedruckt: 02.05.2025 08:16:14, Sonja Groß



Institut für Klinische Chemie und Klinische Pharmakologie -Zentrallabor-

Leistungsverzeichnis	Version: 11 gültig ab: 03.06.2024 Revision: 03.06.2025
LV_IL2R	Intranet Seite 3 von 3

Unmittelbar nach Entnahme ist das Röhrchen mehrmals zu schwenken, um eine möglichst homogene Gerinnung zu gewährleisten.

Blutentnahmen aus Kathetern und Venenverweilkanülen sollten vermieden werden. Muss aus einem Katheter abgenommen werden, wird dieser zunächst mit 10 ml physiol. NaCl-Lösung durchgespült, die ersten 5-10 ml des entnommenen Blutes sind zu verwerfen und erst dann kann die Blutentnahme für die Analytik erfolgen.

4. Prinzip des Untersuchungsverfahrens

4.1 Methode, Prinzip und Kurzbeschreibung der Ergebnisberechnung

Messmethode: Enzymimmunoassay (ELISA)

Fa. IBL International GmbH

Auskünfte zur Messunsicherheit erteilen wir auf Anfrage, damit die medizinische Interpretation labordiagnostischer Ergebnisse sinnvoll und patientenorientierter erfolgen kann (siehe Homepage, Rubrik Qualitätsmanagement).

4.2 Mögliche Störfaktoren und Fehlerquellen

Hämoglobin (z.B. bei Hämolyse) in Konzentrationen bis zu 2 mg/ml, Bilirubin in Konzentrationen bis zu 1 mg/ml, Triglyceride bis zu 45 mg/ml, Vollblut in Konzentrationen bis zu 1 %, Natriumazid in Konzentrationen bis zu 0,5 %, Biotin in Konzentrationen bis zu 3500 ng/ml, Albumin in Konzentrationen bis zu 25,0 mg/ml haben keinen signifikanten Einfluss auf die Testergebnisse gezeigt (+/- 20%).

5. Referenzbereiche

19,1 - 68,5 U/ml

Quelle: Beipackzettel sInterleukin-2-Receptor ELISA, IBL International GmbH

Gedruckt: 02.05.2025 08:16:14, Sonja Groß