



Билирубин прямой, FS*

Диагностический реагент для количественного определения прямого билирубина *in vitro* в сыворотке или плазме крови при помощи анализатора DiaSys responS@910



Сведения о заказе

№ кат. 1 0821 99 10 920

4 спаренных блока по 200 реагентов в каждом

Метод анализа

Фотометрический метод, с использованием 2,4-дихлоранилин (ДХА)

Принцип определения

В кислой среде, в присутствии диазотированного 2,4-дихлоранилина, прямой билирубин образует азосоединение красного цвета.

Реагенты

Компоненты и их концентрации

P1:	ЭДТА-Na ₂	0.1 ммоль/л
	NaCl	150 ммоль/л
	Сульфаминовая кислота	100 ммоль/л
P2:	2,4-Дихлорофенил-диазониевая соль	0.5 ммоль/л
	HCl	900 ммоль/л
	ЭДТА-Na ₂	0.13 ммоль/л

Инструкции по хранению и стабильность реагента

Реагенты стабильны до конца месяца, указанного в сроке годности, при хранении при 2 - 8°C, в защищенном от света месте. Не допускать загрязнения. Контейнеры с реагентами DiaSys responS обеспечивают защиту от света. Не замораживать реагенты.

Меры предосторожности

1. Реагенты: S24/25: Избегать контакта реагентов с кожей и глазами.
2. В очень редких случаях образцы, полученные у пациентов с гаммапатией, могут давать искаженные результаты.
3. Ознакомьтесь с паспортом безопасности и примите надлежащие меры предосторожности при использовании лабораторных реагентов. Во время диагностирования результаты всегда следует оценивать вместе с историей болезни пациента, результатами клинического обследования и другими данными.

Обезвреживание отходов

В соответствии с местными нормативными требованиями.

Подготовка реагентов

Реагенты готовы к использованию. Ампулы помещаются непосредственно в ротор для реагентов.

Исследуемые образцы

Сыворотка или гепаринизированная плазма

Важно: храните образцы в защищенном от света месте!

Стабильность [1]:

2 дня при 20 - 25 °C

7 дней при 4 - 8 °C

6 месяцев при -20 °C

в случае незамедлительной заморозки.

Загрязненные образцы хранению не подлежат. Только однократная заморозка.

Калибраторы и контрольные образцы

Для калибровки рекомендуется калибратор TruCal U компании DiaSys. Данный метод аттестован в соответствии с ручным тестом Йендрашик-Гроффе. Для внутреннего контроля качества с каждой серией образцов проводите измерение контрольных сывороток TruLab N и P компании DiaSys. Каждая лаборатория должна предусмотреть корректирующее действие в случае искажений при возвращении контрольного параметра к заданной величине.

	№ кат.	Фасовка
TruCal U	5 9100 99 10 063	20 x 3 мл
	5 9100 99 10 064	6 x 3 мл
TruLab N	5 9000 99 10 062	20 x 5 мл
	5 9000 99 10 061	6 x 5 мл
TruLab P	5 9050 99 10 062	20 x 5 мл
	5 9050 99 10 061	6 x 5 мл

Рабочие характеристики

Пределы измерения от 7 мг/дл билирубина (в случае повышенной концентрации произвести повторное измерение в образцах после разведения вручную или использовать функцию повторного исследования).	
Предел обнаружения**	0.1 мг/дл прямого билирубина
Стабильность в анализаторе	6 недель
Стабильность после калибровки	21 день

Интерферирующее вещество	Искажения < 10%	Прямой билирубин [мг/дл]
Аскорбиновая кислота	до 30 мг/дл	2.16
Напроксен	до 1 ммоль/л	0.15
Гемоглобин	< 5 мг/дл	0.27
	до 25 мг/дл	5.35
Липемия (триглицериды)	до 400 мг/дл	0.44
	до 2000 мг/дл	4.80
Для дополнительной информации об интерферирующих веществах, см. Янг Д.С.		

Воспроизводимость

Число измерений (n=20)	Образец 1	Образец 2	Образец 3
Среднеарифм. значение [мг/дл]	0.40	0.59	3.08
Коэф. вариации [%]	2.69	1.18	0.85
Между сериями (n=20)	Образец 1	Образец 2	Образец 3
Среднеарифм. значение [мг/дл]	0.28	0.58	1.58
Коэф. вариации [%]	3.73	2.72	1.46

Сравнение методов (n=102)

Реагент x	DiaSys Bilirubin AD FS (Hitachi 911)
Реагент y	DiaSys Bilirubin AD FS (respons@910)
Угловой коэффициент	1.077
Интерсепт	-0.017 мг/дл
Коэф. корреляции	0.999

** Согласно документу NCCLS (Национальный комитет по клиническим лабораторным стандартам) EP17-A, том 24, № 34

Множитель конверсии

Билирубин [мг/дл] x 17.1 = Билирубин [мкмоль/л]

Референсные значения [3]

Взрослые и дети ≤ 0.2 мг/дл (≤ 3.4 мкмоль/л)

В каждой лаборатории необходимо проверить, применимы ли референсные значения к собственному контингенту пациентов, и определить собственный диапазон референсных значений, при необходимости.

Литература

- Guder WG, Zawta B et al. The Quality of Diagnostic Samples. 1st ed. Darmstadt: GIT Verlag; 2001; p. 18-9.
- Young DS. Effects of Drugs on Clinical Laboratory Tests. 5th. ed. Volume 1 and 2. Washington, DC: The American Association for Clinical Chemistry Press, 2000.
- Thomas L ed. Clinical Laboratory Diagnostics. 1st ed. Frankfurt: THBooks Verlagsgesellschaft, 1998; p. 192-202.
- Tolman KG, Rej R. Liver function. In: Burtis CA, Ashwood ER, editors. Tietz Textbook of Clinical Chemistry. 3rd ed. Philadelphia: W.B Saunders Company; 1999. p. 1125-77.
- Rand RN, di Pasqua A. A new diazo method for the determination of bilirubin. Clin Chem 1962; 6: 570-8.

Изготовитель

IVD (диагностика in vitro)
 CE (знак соответствия директивам ЕС)
 DiaSys Diagnostic Systems GmbH
 Alte Strasse 9 65558 Хольцхайм, Германия



Билирубин прямой, FS

Применение в образцах сыворотки и плазмы

Данное применение было исследовано и установлено компанией DiaSys. Оно основано на использовании стандартного оборудования и не применяется к другим модификациям оборудования используемого неквалифицированным персоналом.

Идентификация	
Метод пригоден для анализа:	Да
Название:	DBIL
Сокращение:	
Код штрих-кода на реагенте:	018
Ссылка на основное устройство:	

Методика	
Тип:	По конечной точке
Первый реагент: [мкл]	180
Корректировка холостой пробы	Да
Второй реагент: [мкл]	45
Корректировка холостой пробы	Да
Основная длина волны: [нм]	546
Дополнительная длина волны: [нм]	660
Полихроматический коэф.:	1.000
Время 1-го считывания [мин:сек]	(04:24)
Время последнего считывания [мин:сек]	10:00
Вид реакции:	Повышение
Линейная кинетика	
Истощение субстрата: предел поглощения	
Линейность: максимальное отклонение [%]	
Кинетика с фиксированным временем	
Истощение субстрата: предел поглощения	
Стабильность в конечной точке: наибольший остаточный угловой коэф.	-
Предел прозоны [%]	-

Образец	
Разбавитель	NaCl
Технические пределы концентрации –нижний	0.1
Технические пределы концентрации –верхний	7
СЫВОРОТКА	
Нормальный объем [мкл]	8
Нормальный фактор разведения	1
Ниже нормального объема [мкл]	15
Ниже нормального фактора разведения	1
Выше нормального объема [мкл]	2
Выше нормального фактора разведения	1
МОЧА	
Нормальный объем [мкл]	8
Нормальный фактор разведения	1
Ниже нормального объема [мкл]	15
Ниже нормального фактора разведения	1
Выше нормального объема [мкл]	2
Выше нормального фактора разведения	1
ПЛАЗМА	
Нормальный объем [мкл]	8
Нормальный фактор разведения	1
Ниже нормального объема [мкл]	15
Ниже нормального фактора разведения	1
Выше нормального объема [мкл]	2
Выше нормального фактора разведения	1
Спинно-мозговая жидкость	
Нормальный объем [мкл]	8
Нормальный фактор разведения	1
Ниже нормального объема [мкл]	15
Ниже нормального фактора разведения	1
Выше нормального объема [мкл]	2
Выше нормального фактора разведения	1

Результаты	
Десятичные разряды	1
Единицы	мг/дл
Козф.корреляции-свободный член	0.000
Козф.корреляции-углов.коэф.	1.000

Спектр действия	
Категория	Все
Возраст	
СЫВОРОТКА	>= <=0.2
МОЧА	
ПЛАЗМА	>= <=0.2
Спинно-мозговая жидкость	
Категория	
Возраст	
СЫВОРОТКА	
МОЧА	
ПЛАЗМА	
Спинно-мозговая жидкость	

Загрязняющие вещества	
Загрязнитель 1	
Промыть с	
Цикличность	
Объем [мкл]	
Загрязнитель 2	
Промыть с	
Цикличность	
Объем [мкл]	

Данные о калибраторах	
Список калибраторов	Концентрация
Кал. 1	0
Кал. 2	*
Кал. 3	*
Кал. 4	*
Кал. 5	*
Кал. 6	*
	Макс. допустимые отклонения (абс.)
Кал. 1	0.015
Кал. 2	0.005
Кал. 3	
Кал. 4	
Кал. 5	
Кал. 6	
Предел смещения [%]	0.8
Вычисления	
Модель	X степень
Степень	1