

CHOL

| Nazwa zestawu | (PL) Nr kat. |
|----------------------|-----------------|
| Liquick Cor-CHOL 30 | 2-211 |
| Liquick Cor-CHOL 60 | 2-204 |
| Liquick Cor-CHOL 120 | 2-205 |
| HC-CHOL | 4-504 |
| OS-CHOL | 9-402 |
| B50-CHOL | 5-507 |

ZASTOSOWANIE

Zestaw diagnostyczny do oznaczania stężenia cholesterolu całkowitego, przeznaczony do wykonywania oznaczeń manualnie oraz na analizatorach automatycznych.

Odczynniki powinny być stosowane do badań diagnostycznych *in vitro*, przez odpowiednio przeszkolony personel, tylko zgodnie z ich przeznaczeniem, w odpowiednich warunkach laboratoryjnych.

WPROWADZENIE

Cholesterol jest istotnym składnikiem strukturalnym błon komórkowych, prekursorem kwasów żółciowych i wszystkich hormonów steroidowych. Z tego wynika jego ogromne znaczenie dla prawidłowego funkcjonowania organizmu. Mimo to, istnieje również dobrze zbadana zależność pomiędzy poziomem cholesterolu we krwi a chorobą wieńcową serca. Oznaczenie poziomu cholesterolu w surowicy jest cenne w profilaktyce i monitorowaniu choroby naczyniowej serca oraz dla oceny funkcjonowania wątroby, pęcherzyka żółciowego i wchłaniania jelitowego.

ZASADA METODY

Metoda kolorymetryczna, enzymatyczna z esterazą i oksydazą cholesterolu (CHOD/PAP).

estry cholesterolu + H₂O $\xrightarrow{\text{CHE}}$ cholesterol + kwasy tłuszczowe

cholesterol + O₂ $\xrightarrow{\text{CHQ}}$ cholest-4-en-3-on + H₂O₂

2 H₂O₂ + 4-aminoantypiryna + fenol $\xrightarrow{\text{POD}}$ chinonoimina + 4 H₂O
(czerwone zabarwienie)

Intensywność zabarwienia jest wprost proporcjonalna do stężenia cholesterolu.

ODCZYNNIKI

| Skład zestawu | Liquick Cor- CHOL 30 | Liquick Cor- CHOL 60 | Liquick Cor- CHOL 120 |
|---------------|-------------------------|-------------------------|--------------------------|
| 1-REAGENT | 6 x 30 ml | 6 x 60 ml | 6 x 120 ml |
| 2-STANDARD | 1 x 2 ml | 1 x 2 ml | - |

| | HC-CHOL | OS-CHOL | B50-CHOL |
|-----------|-------------|-----------|-------------|
| 1-REAGENT | 6 x 96,5 ml | 2 x 56 ml | 4 x 58,5 ml |

2-STANDARD jest wzorcowym roztworem cholesterolu o stężeniu mieszczącym się w zakresie 180 - 220 mg/dl (4,66 - 5,70 mmol/l). Dokładne stężenie podano na etykiecie każdej fiolki.

Przygotowanie i trwałość odczynnika roboczego

Odczynnik jest gotowy do użycia.

Odczynnik przechowywany w temp. 2-8°C zachowuje trwałość do daty ważności podanej na opakowaniu.

Odczynniki przechowywane na pokładzie aparatu w temp. 2-10°C są stabilne przez 12 tygodni.

Stężenia składników w odczynniku

| | |
|--|--------------|
| Bufor Good'a (pH 6,4) | < 120 mmol/l |
| fenol | < 6 mmol/l |
| 4-aminoantypiryna | < 0,4 mmol/l |
| esteraza cholesterolu (CHE) | < 4 µkat/l |
| oksydaza cholesterolu (CHO) | < 5 µkat/l |
| peroksydaza (POD) | < 24 µkat/l |
| konserwanty, detergenty, stabilizatory | |

Ostrzeżenia i uwagi

- Chronić przed bezpośrednim światłem słonecznym i zanieczyszczeniem!
- Odczynnik nadaje się do użycia, gdy absorbanca nie przekracza wartości 0,100 (pomiar wobec wody destylowanej, przy dł. fali 500 nm).
- Należy zapoznać się z Kartą charakterystyki (MSDS), która zawiera szczegółowe informacje dotyczące zasad bezpiecznego przechowywania i stosowania wyrobu.
- EUH210 Karta charakterystyki dostępna na żądanie.
- 1-REAGENT spełnia kryteria klasyfikacji zgodnie z Rozporządzeniem (WE) nr 1272/2008.

Uwaga

 H319 Działa drażniąco na oczy.
P280 Stosować rękawice ochronne, odzież ochronną, ochronę oczu lub ochronę twarzy.
P305+P351+P338 W PRZYPADKU DOSTANIA SIĘ DO OCZU: Ostrożnie płukać wodą przez kilka minut. Wyjąć soczewki kontaktowe, jeżeli są i można je łatwo usunąć. Nadal płukać.

WYPOSAŻENIE DODATKOWE

- analizator automatyczny lub fotometr umożliwiający odczyt przy długości fali 500 nm (Hg 546 nm);
- termostat na 37°C;
- ogólne wyposażenie laboratoryjne;

MATERIAŁ BIOLOGICZNY

Surowica lub osocze krwi pobrane na EDTA lub heparynie (sól litowa, sodowa lub amonowa) bez śladów hemolizy. Przed pobraniem krwi pacjent powinien zachować ścisłą dietę (min. 12 godzin). Wskazane jest przyjęcie przez pacjenta pozycji siedzącej (ok. 30 minut). Do badań należy pobrać krew żylną. Czerwone krwinki należy jak najszybciej oddzielić od surowicy. Wyniki stężeń cholesterolu dla osocza są niższe o ok. 3-5% w porównaniu do wyników uzyskiwanych dla surowic. Surowica i osocze mogą być przechowywane do 3 dni w temp. 2-8°C lub 6 miesięcy w -20°C. Jednak polecamy wykonywać badania na świeżo pobranym materiale biologicznym!

WYKONANIE OZNACZENIA

Programy do analizatorów dostarczamy na życzenie.

Oznaczenie manualne

| | |
|--------------|--------------------|
| długość fali | 500 nm (Hg 546 nm) |
| temperatura | 20-25°C / 37°C |
| kuweta | 1 cm |

Do kuwet napipetować:

| | prób odczynnika (PO) | prób badana (PB) | prób wzorcow (PW) |
|-----------|----------------------------|------------------------|-------------------------|
| 1-REAGENT | 1000 µl | 1000 µl | 1000 µl |

Ogrzać do temperatury oznaczenia. Następnie dodać:

| standard/ kalibrator | - | - | 10 µl |
|----------------------|---|-------|-------|
| materiał badany | - | 10 µl | - |

Dokładnie wymieszać, inkubować 5 min. w temp. 37°C lub 10 min. w temp. 20-25°C. Odczytać absorbancję prób wzorcowych A(PW) i prób badanych A(PB) wobec próby odczynnikowej (PO).

Obliczanie wyników

$$\text{stężenie cholesterolu} = \frac{A(PB)}{A(PW)} \times \text{stężenie standardu / kalibratora}$$

WARTOŚCI PRAWIDŁOWE

| surowica / osocze | mg/dl | mmol/l |
|----------------------------|--------------------------|-------------|
| dzieci ⁹ | < 1 roku 66,1 – 228,5 | 1,71 – 5,91 |
| 1 – 19 lat | 111,4 – 202,2 | 2,88 – 5,23 |
| doroshi ^{9,10,11} | < 190 | < 5,00 |

Zalecane jest opracowanie przez każde laboratorium własnych zakresów wartości prawidłowych charakterystycznych dla lokalnej populacji.

KONTROLA JAKOŚCI

W celu wewnętrznej kontroli jakości, do każdej serii oznaczeń, należy dołączać surowice kontrolne CORMAY SERUM HN (Nr kat. 5-172) i CORMAY SERUM HP (Nr kat. 5-173). Do kalibracji oznaczeń manualnych należy stosować CORMAY MULTICALIBRATOR LEVEL 1 (Nr kat. 5-174; 5-176), LEVEL 2 (Nr kat. 5-175; 5-177) lub CHOLESTEROL STANDARD 200 (Nr kat. 5-118).

Krzywa kalibracyjna powinna być sporządzana co 12 tygodni, przy każdej zmianie serii odczynnika lub w razie potrzeby np. jeśli wartości oznaczenia surowic kontrolnych nie mieszczą się w wyznaczonym zakresie.

CHARAKTERYSTYKA OZNACZENIA

Podane niżej rezultaty uzyskano używając analizatora automatycznego Biolis 24i Premium. W przypadku przeprowadzenia oznaczenia na innym analizatorze lub manualnie otrzymane wyniki mogą różnić się od podanych.

• Czulość

13 mg/dl (0,337 mmol/l)

• Liniowość

do 730 mg/dl (18,9 mmol/l)

• Specyficzność / Interferencje

Hemoglobina do 0,31 g/dl, kwas askorbinowy do 62 mg/l, bilirubina do 20 mg/dl i triglicerydy do 1000 mg/dl nie wpływają na wyniki oznaczenia.

N-Acetylo-p-benzochinonoimina (NAPQI), metabolit paracetamolu (acetaminofenu), może powodować fałszywie niskie wyniki oznaczeń u pacjentów z toksycznie wysokim stężeniem paracetamolu.

• Precyzja

| Powtarzalność (run to run) n = 20 | Średnia [mg/dl] | SD [mg/dl] | CV [%] |
|--------------------------------------|--------------------|---------------|-----------|
| poziom 1 | 254,84 | 2,62 | 1,03 |
| poziom 2 | 106,28 | 1,11 | 1,05 |

| Odtwarzalność (day to day) n = 20 | Średnia [mg/dl] | SD [mg/dl] | CV [%] |
|--------------------------------------|--------------------|---------------|-----------|
| poziom 1 | 256,65 | 3,41 | 1,33 |
| poziom 2 | 110,86 | 2,61 | 2,35 |

Porównanie metody

Porównanie wyników oznaczeń cholesterolu wykonanych na **Biolis 24i Premium** (y) i na **ADVIA 1650** (x), z użyciem 100 próbek, dało następujące wyniki:
y = 1,0132 x + 2,995 mg/dl;
R = 0,9964 (R – współczynnik korelacji)

SPOJNOŚĆ POMIAROWA

Materiałem odniesienia dla CHOLESTEROL STANDARD 200 jest materiał referencyjny SRM 1951C.

UTYLIZACJA ODPADÓW

Postępować zgodnie z aktualnymi przepisami.

LITERATURA

- Siedel J., Hägele E.O., Zigenhorn J., Wahlefeld A.W.: Clin. Chem. 29, 6 (1983).
- Tel R.M., Berends G.T.: J Clin.Chem. Clin. Biochem. 18, 10 (1980).
- Rautela G.S., Liedtke R.J.: Clin. Chem. 24, 1 (1978)
- Schettler G., Nussel E.: Arbeitsmed. Sozialmed. Praventivmed. 10, 25 (1975).
- Richmond W.: Clin. Chem. 19, 1350 (1973).
- Roeschlau P., Bernt E., Gruber W.: J. Clin. Chem. Biochem. 12, 403 (1974).
- Tietz N.W., ed. Clinical Guide to Laboratory Tests, 3rd ed. Philadelphia, PA: WB Saunders, 130 (1995).
- Trinder P.: Ann. Clin. Biochem. 6, 24 (1969).
- Dembińska-Kieć A., Naskalski J.W., Solnica B.: Diagnostyka laboratoryjna z elementami biochemii klinicznej, Wyd. IV, str. 670, 875 (2017).
- Cybulska B, Szostak WB, Filipiak KJ, et al. Polish Forum for Prevention Guidelines on Dyslipidaemia: update 2016. Kardiol Pol. 2017; 75(2): 187–190, doi: 10.5603/KP.2017.0031.
- Piepoli MF, Hoes AW, Agewall S, et al. 2016 European Guidelines on cardiovascular disease prevention in clinical practice: The Sixth Joint Task Force of the European Society of Cardiology and Other Societies on Cardiovascular Disease Prevention in Clinical Practice (constituted by representatives of 10 societies and by invited experts) Developed with the special contribution of the European Association for Cardiovascular Prevention & Rehabilitation (EACPR). Eur Heart J. 2016; 37(29): 2315–2381, doi: 10.1093/eurheartj/ehw106, indexed in Pubmed: 27222591.
- NCEP Expert Panel. Arch Inter Med (148), 36-69, (1988).
- Jacobso D.S., DeMott W.R., Grady H.J., et. al., ed., Laboratory Tests Handbook, 4th ed., Hudson, Lexi-Comp, 143, (1996).

Data wydania: 06. 2023.

CHOL

| | | |
|----------------------|-------------|----------------|
| Kit name | (EN) | Cat. No |
| Liquick Cor-CHOL 30 | | 2-211 |
| Liquick Cor-CHOL 60 | | 2-204 |
| Liquick Cor-CHOL 120 | | 2-205 |
| HC-CHOL | | 4-504 |
| OS-CHOL | | 9-402 |
| B50-CHOL | | 5-507 |

INTENDED USE

Diagnostic kit for determination of total cholesterol concentration intended to use for manual assay and in several automatic analyzers.

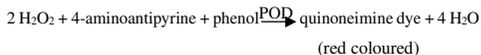
The reagents must be used only for *in vitro* diagnostic, by suitably qualified laboratory personnel, only for the intended purpose, under appropriate laboratory conditions.

INTRODUCTION

Cholesterol is essential structural component of cell membranes and precursor of bile acids and all steroids hormones. This is why cholesterol has enormous significance for organism normal functioning. But there is also well established association between blood cholesterol concentration and coronary heart disease. Measurement of cholesterol serum level is valuable in prevention and monitoring cardiovascular disease. This determination is useful also for evaluation of intestine absorption, liver and gallbladder function.

METHOD PRINCIPLE

Enzymatic, colorimetric method with cholesterol esterase and cholesterol oxidase.



The colour intensity is proportional to the cholesterol concentration.

REAGENTS

Package

| | Liquick Cor- CHOL 30 | Liquick Cor- CHOL 60 | Liquick Cor- CHOL 120 |
|------------|-------------------------------------|-------------------------------------|--------------------------------------|
| 1-REAGENT | 6 x 30 ml | 6 x 60 ml | 6 x 120 ml |
| 2-STANDARD | 1 x 2 ml | 1 x 2 ml | - |
| | HC- CHOL | OS- CHOL | B50- CHOL |
| 1-REAGENT | 6 x 96.5 ml | 2 x 56 ml | 4 x 58.5 ml |

2-STANDARD is a standard solution of cholesterol with a concentration within the range 180 - 220 mg/dl (4.66 – 5.70 mmol/l). Exact concentration is printed on the label of the each vial.

The reagent is ready to use.
The reagent when stored at 2-8°C is stable up to expiry date printed on the package. The reagents are stable for 12 weeks on board the analyzer at 2-10°C.

Concentrations in the test

| | |
|--|--------------|
| Good's buffer (pH 6.4) | < 120 mmol/l |
| phenol | < 6 mmol/l |
| 4-aminoantipyrine | < 0.4 mmol/l |
| cholesterol esterase (CHE) | < 4 µkat/l |
| cholesterol oxidase (CHO) | < 5 µkat/l |
| peroxidase (POD) | < 24 µkat/l |
| preservatives, detergents, stabilizers | |

Warnings and notes

- Protect from direct sunlight and avoid contamination!
- The reagents are usable when the absorbance of the working reagent is less than 0.100 (read against distilled water, wavelength λ=500 nm).
- Please refer to the MSDS for detailed information concerning safe storage and use of the product.
- EUH210 Safety data sheet available on request.
- 1-REAGENT meeting the criteria for classification in accordance with Regulation (EC) No 1272/2008.

Warning



H319 Causes serious eye irritation.
P280 Wear protective gloves, protective clothing, eye protection or face protection.
P305+P351+P338 IF IN EYES: Rinse cautiously with water for several minutes. Remove contact lenses, if present and easy to do. Continue rinsing.

ADDITIONAL EQUIPMENT

- automatic analyzer or photometer able to read at 500 nm (Hg 546 nm);
- thermostat at 37°C;
- general laboratory equipment;

SPECIMEN

Serum, EDTA or heparinized plasma (recommended: heparine lithium, sodium or ammonium salt) free from hemolysis. Blood should be collected only if the patient has been fasting for minimum of 12 hours. Before blood collection patient should stay in rest position for about 30 minutes. Venous blood is recommended for cholesterol measurement.

Plasma cholesterol values have been reported to be 3% to 5% lower than serum cholesterol values. Serum should be separated from red blood cells as soon as possible after blood collection.

Serum and plasma can be stored up to 3 days at 2-8°C or 6 months at -20°C. Nevertheless it is recommended to perform the assay with freshly collected samples!

PROCEDURE

Applications for analysers are available on request.

Manual procedure

| | |
|-------------|--------------------|
| wavelength | 500 nm (Hg 546 nm) |
| temperature | 20-25°C / 37°C |
| cuvette | 1 cm |

Pipette into the cuvettes:

| | reagent blank (RB) | test (T) | standard (S) |
|---|--------------------|----------|--------------|
| 1-REAGENT | 1000 µl | 1000 µl | 1000 µl |
| Bring up to the temperature of determination. Then add: | | | |
| standard / calibrator | - | - | 10 µl |
| sample | - | 10 µl | - |

Mix well, incubate for 5 min. at 37°C or 10 min. at 20-25°C. Read the absorbance of the test A(T) and standard A(S) against reagent blank (RB).

Calculation

$$\text{cholesterol concentration} = \frac{A(T)}{A(S)} \times \text{standard / calibrator concentration}$$

REFERENCE VALUES

| serum / plasma | mg/dl | mmol/l |
|--------------------------------|---------------|-------------|
| children ⁹ < 1 year | 66.1 – 228.5 | 1.71 – 5.91 |
| 1 – 19 years | 111.4 – 202.2 | 2.88 – 5.23 |
| adults ^{9,10,11} | < 190 | < 5.00 |

It is recommended for each laboratory to establish its own reference ranges for local population.

QUALITY CONTROL

For internal quality control it is recommended to use the CORMAY SERUM HN (Cat. No 5-172) and CORMAY SERUM HP (Cat. No 5-173) with each batch of samples. For the calibration is also recommended the CORMAY MULTICALIBRATOR LEVEL 1 (Cat. No 5-174; 5-176), LEVEL 2 (Cat. No 5-175; 5-177) or CHOLESTEROL STANDARD 200 (Cat. No 5-118).

The calibration curve should be prepared every 12 weeks, with change of reagent lot number or as required e.g. quality control findings outside the specified range.

PERFORMANCE CHARACTERISTICS

The following results have been obtained using automatic analyzer Biolis 24i Premium. Results may vary if a different instrument or a manual procedure is used.

Sensitivity

13 mg/dl (0.337 mmol/l)

Linearity

up to 730 mg/dl (18.9 mmol/l)

Specificity / Interferences

Haemoglobin up to 0.31 g/dl, bilirubin up to 20 mg/dl, ascorbate up to 62 mg/l and triglycerides up to 1000 mg/dl do not interfere with the test.

N-acetyl-p-benzoquinone imine (NAPQI), a metabolite of paracetamol (acetaminophen), may cause falsely low results for patients with a toxic level of paracetamol.

Precision

| | Repeatability (run to run) n = 20 | | |
|---------|--|---------------|-----------|
| | Mean [mg/dl] | SD [mg/dl] | CV [%] |
| level 1 | 254.84 | 2.62 | 1.03 |
| level 2 | 106.28 | 1.11 | 1.05 |
| | Reproducibility (day to day) n = 20 | | |
| | Mean [mg/dl] | SD [mg/dl] | CV [%] |
| level 1 | 256.65 | 3.41 | 1.33 |
| level 2 | 110.86 | 2.61 | 2.35 |

Method comparison

CHOL

A comparison between cholesterol values determined at **Biolis 24i Premium** (y) and at **ADVIA 1650** (x) using 100 samples gave following results:

$$y = 1.0132x + 2.995 \text{ mg/dl;}$$

$$R = 0.9964 \quad (R - \text{correlation coefficient})$$

TRACEABILITY

CHOLESTEROL STANDARD 200 are traceable to the SRM 1951C reference material.

WASTE MANAGEMENT

Please refer to local legal requirements.

LITERATURE

- Siedel J., Hägele E.O., Zigenhorn J., Wahlefeld A.W.: Clin. Chem. 29, 6 (1983).
- Tel R.M., Berends G.T.: J Clin.Chem. Clin. Biochem. 18, 10 (1980).
- Rautala G.S., Liedtke R.J.: Clin. Chem. 24, 1 (1978)
- Schettler G., Nussel E.: Arbeitsmed. Sozialmed. Präventivmed. 10, 25 (1975).
- Richmond W.: Clin. Chem. 19, 1350 (1973).
- Roeschlau P., Bernt E., Gruber W.: J. Clin. Chem. Biochem. 12, 403 (1974).
- Tietz N.W., ed. Clinical Guide to Laboratory Tests, 3rd ed. Philadelphia, PA: WB Saunders, 130 (1995).
- Trinder P.: Ann. Clin. Biochem. 6, 24 (1969).
- Dembińska-Kieć A., Naskalski J.W., Solnica B.: Diagnostyka laboratoryjna z elementami biochemii klinicznej, Wyd. IV, str. 670, 875 (2017).
- Cybulska B, Szostak WB, Filipiak KJ, et al. Polish Forum for Prevention Guidelines on Dyslipidaemia: update 2016. Kardiol Pol. 2017; 75(2): 187–190, doi: 10.5603/KP.2017.0031.
- Piepoli MF, Hoes AW, Agewall S, et al. 2016 European Guidelines on cardiovascular disease prevention in clinical practice: The Sixth Joint Task Force of the European Society of Cardiology and Other Societies on Cardiovascular Disease Prevention in Clinical Practice (constituted by representatives of 10 societies and by invited experts) Developed with the special contribution of the European Association for Cardiovascular Prevention & Rehabilitation (EACPR). Eur Heart J. 2016; 37(29): 2315–2381, doi: 10.1093/eurheartj/ehw106, indexed in Pubmed: 27222591.
- NCEP Expert Panel. Arch Inter Med (148), 36-69, (1988).
- Jacobso D.S., DeMott W.R., Grady H.J., et. al., ed., Laboratory Tests Handbook, 4th ed., Hudson, Lexi-Comp, 143, (1996).

Date of issue: 06. 2023.

CHOL

| Название набора | (RUS) | Кат. № |
|----------------------|-------|--------|
| Liquick Cor-CHOL 30 | | 2-211 |
| Liquick Cor-CHOL 60 | | 2-204 |
| Liquick Cor-CHOL 120 | | 2-205 |
| HC-CHOL | | 4-504 |
| OS-CHOL | | 9-402 |
| B50-CHOL | | 5-507 |

ПРЕДПОЛАГАЕМОЕ ИСПОЛЬЗОВАНИЕ

Диагностический набор для определения концентрации полного холестерина, предназначен для мануального определения, так и для определений при помощи автоматических анализаторов.

Реагенты должны использоваться только для диагностики *in vitro*, квалифицированным лабораторным персоналом, в целях, для которых они предназначены, в соответствующих лабораторных условиях.

ВВЕДЕНИЕ

Холестерин является важной составной частью клеточных мембран, прекурсором желчных кислот и всех стероидных гормонов. Поэтому холестерин очень важен для нормального функционирования организма. Существует также хорошо изученная зависимость между уровнем холестерина в крови и сердечно-сосудистыми заболеваниями. Определение уровня холестерина в сыворотке крови важно в профилактике и мониторинговании сердечно-сосудистых заболеваний, для оценки функций печени, желчного пузыря и кишечника.

ПРИНЦИП МЕТОДА

Метод колориметрический, энзиматический с эстеразой и оксидазой холестерина (CHOD/PAP).

эферы холестерина + H₂O $\xrightarrow{\text{СНЕ}}$ холестерин + жирные кислоты

холестерин + O₂ $\xrightarrow{\text{СНО}}$ холест-4-ин-3-он + H₂O₂

2 H₂O₂ + 4-аминоантипирин + фенол $\xrightarrow{\text{РОД}}$ хинонимин + 4 H₂O
(красная окраска)

Интенсивность окраски прямо пропорциональна концентрации холестерина.

РЕАГЕНТЫ

Состав набора

| | Liquick Cor-CHOL 30 | Liquick Cor-CHOL 60 | Liquick Cor-CHOL 120 |
|------------|---------------------|---------------------|----------------------|
| 1-REAGENT | 6 x 30 мл | 6 x 60 мл | 6 x 120 мл |
| 2-STANDARD | 1 x 2 мл | 1 x 2 мл | - |
| | HC-CHOL | OS-CHOL | B50-CHOL |
| 1-REAGENT | 6 x 96,5 мл | 2 x 56 мл | 4 x 58,5 мл |

2-STANDARD представляет собой эталонный раствор холестерина с концентрацией в диапазоне 180 - 220 мг/дл (4,66 - 5,70 ммоль/л). Точная концентрация указана на этикетке каждого флакона.

Приготовление и прочность рабочего реактива

Реагент готов к использованию.

При температуре 2-8°C, реагент сохраняет стабильность в течение всего срока годности, указанного на упаковке. Реагенты на борту аппарата при температуре 2-10°C стабильны 12 недель.

Концентрации компонентов в реагенте

| | |
|---|---------------|
| Буфер Гуда (рН 6,4) | < 120 ммоль/л |
| Фенол | < 6 ммоль/л |
| 4-аминоантипирин (4-АА) | < 0,4 ммоль/л |
| Холинэстераза (СНЕ) | < 4 мккат/л |
| Холестериноксидаза (СНО) | < 5 мккат/л |
| Пероксидаза (РОД) | > 24 мккат/л |
| консерванты, моющие средства, стабилизаторы | |

Предупреждения и примечания

- Предохранять от прямых солнечных лучей и загрязнения!
- Реактивы действительны, если коэффициент поглощения рабочего раствора не превышает 0,130 (измерения относительно дистиллированной воды при длине волны 500 нм).
- Внимательно прочитайте паспорт безопасности химической продукции (MSDS), который содержит подробную информацию о правилах безопасного хранения и использования товара.
- EUN210 Паспорт безопасности предоставляется по запросу.
- 1-REAGENT соответствует критериям классификации согласно постановлению (ЕС) № 1272/2008.

Внимание



H319 Вызывает серьезное раздражение глаз.
P280 Пользоваться защитными перчатками, защитной одеждой, средствами защиты глаз или лица.

P305+P351+P338 При попадании в глаза: Осторожно промыть глаза водой в течение нескольких минут. Снять контактные линзы, если вы пользуетесь ими и если это легко сделать. Продолжить промывание глаз.

ДОПОЛНИТЕЛЬНОЕ ОБОРУДОВАНИЕ

- автоматический анализатор либо фотометр, позволяющий снимать показания при длине волны 500 нм (Hg 546 нм);
- термостат на 37°C;
- общее лабораторное оборудование;

БИОЛОГИЧЕСКИЙ МАТЕРИАЛ

Сыворотка или плазма крови, взятой на гепарин либо EDTA (соли литиевая, натриевая или аммониевая) без следов гемолиза.

Перед отбором крови пациент должен голодать не менее 12 часов. Непосредственно перед пункцией, рекомендуется находится в расслабленном положении в течение 30 минут. Кровь необходимо брать из вены. Эритроциты следует максимально быстро отделить от сыворотки.

Значения холестерина в плазме обычно на 3-5% ниже, чем в сыворотке.

Сыворотка и плазма могут храниться в течение 3 дней при температуре 2-8°C, либо 6 месяцев при -20°C.

Тем не менее, рекомендуется проводить определения на свежезвзятом биологическом материале!

ПРОЦЕДУРА ОПРЕДЕЛЕНИЯ

Программы для анализаторов предоставляем на желание клиентов.

Определение мануальное

| | |
|-------------|--------------------|
| длина волны | 500 нм (Hg 546 нм) |
| температура | 20-25°C / 37°C |
| кювета | 1 см |

В кювету поместить:

| | бланк по реагенту (БР) | образец исследуемый (ОИ) | образец стандартный (ОС) |
|-----------|------------------------|--------------------------|--------------------------|
| 1-REAGENT | 1000 мкл | 1000 мкл | 1000 мкл |

Подогреть до температуры определения. Затем добавить:

| стандарт/калибратор | - | - | 10 мкл |
|----------------------|---|--------|--------|
| Исследуемый материал | - | 10 мкл | - |

Тщательно перемешать, инкубировать 5 минут при температуре 37°C либо 10 минут при температуре 20-25°C. Отчитать коэффициент поглощения образцов стандартных А(ОС) и образцов исследуемых А(ОИ) относительно бланка по реагенту (БР).

Расчёт результатов

$$\text{концентрация холестерина} = \frac{A(\text{ОИ})}{A(\text{ОС})} \times \text{концентрация стандарта/либратора}$$

РЕФЕРЕНТНЫЕ ВЕЛИЧИНЫ

| сыворотка / плазма | мг/дл | ммоль/л | |
|-----------------------------|------------|---------------|-------------|
| дети ⁹ | < 1 год | 66,1 – 228,5 | 1,71 – 5,91 |
| | 1 – 19 лет | 111,4 – 202,2 | 2,88 – 5,23 |
| взрослые ^{9,10,11} | < 190 | < 5,0 | |

Каждой лаборатории рекомендуется разработать свои собственные нормы, характерные для обследуемого контингента.

КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА

Для внутреннего контроля рекомендуется использовать контрольные сыворотки CORMAY SERUM HN (Кат.№ 5-172) и CORMAY SERUM HP (Кат.№ 5-173) для каждой серии измерений.

Для калибровки тоже рекомендуется использовать CORMAY MULTICALIBRATOR LEVEL 1 (Кат.№ 5-174; 5-176), LEVEL 2 (Кат.№ 5-175; 5-177) либо CHOLESTEROL STANDARD 200 (Кат.№ 5-118).

Калибровочную кривую следует составлять каждые 12 недель, при каждой смене лота реагента либо когда необходимо, например результаты обозначения контрольных сывороток не помещаются в определенном диапазоне.

ХАРАКТЕРИСТИКА ОПРЕДЕЛЕНИЙ

Эти метрологические характеристики были получены при использовании автоматического анализатора Biolis 24i Premium. Результаты, полученные на других анализаторах и вручную, могут отличаться.

- **Чувствительность**
13 мг/дл (0,337 ммоль/л)

- **Линейность**
до 730 мг/дл (18,9 ммоль/л)

- **Специфичность / Интерференция**
Гемоглобин до 0,31 г/дл, билирубин до 20 мг/дл, аскорбат до 62 мг/л и триглицериды до 1000 мг/дл не влияют на результаты определений.

N-ацетил-п-бензохинон имин (NAPQI), метаболит парацетамола (ацетаминофен), может привести к ложно низким результатам определений у пациентов с высоким уровнем концентрации парацетамола.

Точность

| Повторяемость (между сериями) n = 20 | Среднее [мг/дл] | SD [мг/дл] | CV [%] |
|---|-----------------|------------|--------|
| уровень 1 | 254,84 | 2,62 | 1,03 |
| уровень 2 | 106,28 | 1,11 | 1,05 |
| Воспроизводимость (изо дня в день) n = 20 | Среднее [мг/дл] | SD [мг/дл] | CV [%] |
| уровень 1 | 256,65 | 3,41 | 1,33 |
| уровень 2 | 110,86 | 2,61 | 2,35 |

Сравнение метода

Сравнение результатов определения холестерина полученных на анализаторе **Biolis 24i Premium** (y) и на **ADVIA 1650** (x) с использованием 100 образцов дало следующие результаты:
y = 1,0132 x + 2,995 мг/дл;
R = 0,9964 (R – коэффициент корреляции)

ВОЗМОЖНОСТЬ ОПЕРАТИВНОГО КОНТРОЛЯ
CHOLESTEROL STANDARD 200 проверяются SRM 1951C референсным материалом.

УТИЛИЗАЦИЯ ОТХОДОВ

В соответствии с локальными требованиями.

ЛИТЕРАТУРА

1. Siedel J., Hägele E.O., Zigenhorn J., Wahlefeld A.W.: Clin. Chem. 29, 6 (1983).
2. Tel R.M., Berends G.T.: J Clin.Chem. Clin. Biochem. 18, 10 (1980).
3. Rautela G.S., Liedtke R.J.: Clin. Chem. 24, 1 (1978)
4. Schettler G., Nussel E.: Arbeitsmed. Sozialmed. Präventivmed. 10, 25 (1975).
5. Richmond W.: Clin. Chem. 19, 1350 (1973).
6. Roeschlau P., Bernt E., Gruber W.: J. Clin. Chem. Biochem. 12, 403 (1974).
7. Tietz N.W., ed. Clinical Guide to Laboratory Tests, 3rd ed. Philadelphia, PA: WB Saunders, 130 (1995).
8. Trinder P.: Ann. Clin. Biochem. 6, 24 (1969).
9. Dembińska-Kieć A., Naskalski J.W., Solnica B.: Diagnostyka laboratoryjna z elementami biochemii klinicznej, Wyd. IV, str. 670, 875 (2017).
10. Cybulska B, Szostak WB, Filipiak KJ, et al. Polish Forum for Prevention Guidelines on Dyslipidaemia: update 2016. Kardiol Pol. 2017; 75(2): 187–190, doi: 10.5603/KP.2017.0031.
11. Piepoli MF, Hoes AW, Agewall S, et al. 2016 European Guidelines on cardiovascular disease prevention in clinical practice: The Sixth Joint Task Force of the European Society of Cardiology and Other Societies on Cardiovascular Disease Prevention in Clinical Practice (constituted by representatives of 10 societies and by invited experts) Developed with the special contribution of the European Association for Cardiovascular Prevention & Rehabilitation (EACPR). Eur Heart J. 2016; 37(29): 2315–2381, doi: 10.1093/eurheartj/ehw106, indexed in Pubmed: 27222591.
12. NCEP Expert Panel. Arch Inter Med (148), 36-69, (1988).
13. Jacobso D.S., DeMott W.R., Grady H.J., et. al., ed., Laboratory Tests Handbook, 4th ed., Hudson, Lexi-Comp, 143, (1996).

Дата создания: 06. 2023.