



## Liquick Cor-BILE ACIDS

Nazwa zestawu	(PL)	Nr kat.
Liquick Cor-BILE ACIDS mini		2-337
Liquick Cor-BILE ACIDS 30		2-338
Liquick Cor-BILE ACIDS 60		2-339
Liquick Cor-BILE ACIDS 120		2-340
Liquick Cor-BILE ACIDS 500		2-341

### ZASTOSOWANIE

Zestaw diagnostyczny do oznaczania stężenia całkowitych kwasów żółciowych przeznaczony do wykonywania oznaczeń manualnie oraz na analizatorach automatycznych. Odczynnik powinny być stosowane do badań diagnostycznych *in vitro*, przez odpowiednio przeszkolony personel, tylko zgodnie z ich przeznaczeniem, w odpowiednich warunkach laboratoryjnych.

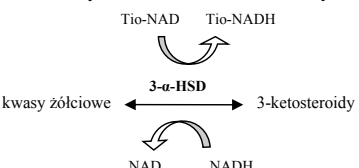
### WPROWADZENIE

Kwasy żółciowe są głównym produktem degradacji endogennego cholesterolu powstającego w wątrobie. Całkowite kwasy żółciowe podlegają przemianie materii w wątrobie i są cennym wskaźnikiem prawidłowej lub nieprawidłowej czynności wątroby. Stężenie całkowitych kwasów żółciowych w surowicy jest podwyższone u pacjentów z wirusowym zapaleniem wątroby, marskością wątroby, nowotworami wątroby.

### ZASADA METODY

Metoda enzymatyczna z 3- $\alpha$ -dehydrogenazą hydroksysteroidową (3- $\alpha$ -HSD).

Kwasy żółciowe pod wpływem 3- $\alpha$ -dehydrogenazy hydroksysteroidowej (3- $\alpha$ -HSD) w obecności tio-NAD są przekształcane do 3-ketosteroidów i tio-NADH. Reakcja ta jest odwrotna, enzym 3- $\alpha$ -HSD może przekształcać 3-ketosteroidy i NADH do kwasów żółciowych oraz NAD.



Produktem reakcji jest tio-NADH, którego powstawanie w czasie reakcji powoduje przyrost absorbancji przy  $\lambda=405$  nm. Szybkość tworzenia się tio-NADH jest wprost proporcjonalna do stężenia kwasów żółciowych.

### ODCZYNNIKI

#### Skład zestawu

Liquick Cor-BILE ACIDS mini	Liquick Cor-BILE ACIDS 30	Liquick Cor-BILE ACIDS 60
1 x 30 ml	3 x 30 ml	3 x 50 ml
2-BILE ACIDS	1 x 10 ml	1 x 30 ml

Liquick	Liquick
Cor-BILE	Cor-BILE
ACIDS	ACIDS
mini	30
1-BILE ACIDS	60
2-BILE ACIDS	

Odczynniki przechowywane w temp. 2-8°C zachowują trwałość do daty ważności podanej na opakowaniu. Odczynniki przechowywane na pokładzie aparatu w 2-10°C są stabilne przez 7 tygodni.

#### Stężenia składników w zestawie

##### 1-BILE ACIDS

Tio-NAD  $> 0,1$  mmol

Bufor

##### 2-BILE ACIDS

3- $\alpha$ -HSD  $> 2$  kU/l

NADH

Bufor  $> 0,1$  mmol

#### Ostrzeżenia i uwagi

- Chronić przed bezpośrednim światłem słonecznym i zanieczyszczeniem!
- Unikać kontaktu ze skórą i błonami śluzowymi.
- Żółty lub żółtobrązowy kolor odczynnika nie wpływa na wynik oznaczenia.
- Nie wolno mieszać odczynników pochodzących z różnych serii.
- Nie należy oznaczać stężenia całkowitych kwasów żółciowych u pacjentów leczonych kwasem ursodeoksyholowym (UDCA).

#### MATERIAŁ BIOLOGICZNY

Surowica.

Stężenie całkowitych kwasów żółciowych wzrasta po spożyciu posiłków, w związku z tym próbki należy pobierać na czczu. Surowica może być przechowywane do 7 dni w temp. 4°C lub do 3 miesięcy w temp. -20°C.

Niemniej zaleca się wykonanie badań na świeżo pobranym materiale biologicznym!

#### WYPOSAŻENIE DODATKOWE

- analizator automatyczny lub fotometr umożliwiający odczyt przy długości fali 405 nm;
- termostat na 37°C;
- ogólne wyposażenie laboratoryjne;

#### WYKONANIE OZNACZENIA

Programy do analizatorów dostarczamy na życzenie.

#### Oznaczanie manualne

długość fali 405 nm  
temperatura 37°C  
kuweta 1 cm

Do kuwety napietować:

	próba badana (PB)	próba wzorcową (PW)
1-BILE ACIDS	900 µl	900 µl
2-BILE ACIDS	300 µl	300 µl

Ogrzać do temperatury oznaczenia. Następnie dodać:

kalibrator	-	20 µl
material badany	20 µl	-

Dokładnie wymieszać, po 2 min. inkubacji odczytać absorbancje próby wzorcowej (PW) i próby badanej (PB) wobec wody lub powietrza. Powtórzyć pomiar po kolejnych 1, 2 i 3 minutach. Obliczyć średnią zmianę absorbancji ( $\Delta A$ ) dla obydwu prób.

#### Obliczanie wyników

$$\text{stężenie kwasów żółciowych} = \frac{\Delta A(\text{PB})}{\Delta A(\text{PW})} \times \text{stężenie kalibratora}$$

#### WARTOŚCI PRAWIDŁOWE<sup>3</sup>

surowica	2,5 - 6,8 µmol/l (1,25 - 3,4 µg/ml)
----------	-------------------------------------

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 BILE ACIDS CONTROLS (Nr kat. 5-149).

Do kalibracji należy stosować CORMAY BILE ACIDS CALIBRATOR (Nr kat. 3-125).

Krzywa kalibracyjna powinna być sporządzana co 7 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 oraz Hitachi 717. W przypadku przeprowadzenia oznaczenia na innym analizatorze lub manualnie otrzymane wyniki mogą różnić się od podanych.

▪ **Czuleść:** 2,9 µmol/l (1,45 µg/ml).

▪ **Liniowość:** do 180 µmol/l (90 µg/ml).

Dla wyższych stężeń próbki należy rozcieńczyć 0,9% roztworem NaCl, oznaczenie powtórzyć, a wynik pomnożyć przez współczynnik rozcieńczenia.

#### Spedyficzność / Interferencje

Hemoglobina w stężeniu do 0,5 g/dl, bilirubina w stężeniu do 50 mg/dl, kwas askorbinowy w stężeniu do 50 mg/dl i triglicerydy w stężeniu do 750 mg/dl nie wpływają na wyniki oznaczenia.

#### Precyza

Powtarzalność (run to run) n = 20	Średnia [µmol/l]	SD [µmol/l]	CV [%]
poziom 1	30,72	0,34	1,11
poziom 2	47,96	0,64	1,34
Odtwarzalność (day to day) n = 20	Średnia [µmol/l]	SD [µmol/l]	CV [%]
poziom 1	8,12	0,24	2,90
poziom 2	23,0	0,61	2,60

#### Porównanie metody

Porównanie wyników oznaczeń kwasów żółciowych wykonanych na **Biolis 24i Premium** (y) i na **OLYMPUS AU400** (x), z użyciem 45 próbek, dało następujące wyniki:  
 $y = 1,0813 x - 0,0198 \mu\text{mol/l}$   
 $R = 0,9997$  (R – współczynnik korelacji)

#### UTYLIZACJA ODPADÓW

Postępować zgodnie z aktualnymi przepisami.

#### LITERATURA

- LaRussa, N.F. et al., Dynamics of Enterohepatic Circulation of Bile Acids, New Engl J M, 291, 689-692, (1974).
- Skrede S. et al: Bile acids measured in serum during fasting as a test for liver disease, Clin Chem 24: 1095-1099, 1978
- Wu, Alan H.B. Tietz Clinical Guide to Laboratory Tests. 4th ed. St. Louis, MO: Saunders/Elsevier, 2006. 170-171.
- Dembńska-Kieć A., Naskalski J.W.: Diagnostyka laboratoryjna z elementami biochemii klinicznej, Volumed, 261-262, (1998).



## Liquick Cor-BILE ACIDS

Kit name	(EN)	Cat. No
Liquick Cor-BILE ACIDS mini		2-337
Liquick Cor-BILE ACIDS 30		2-338
Liquick Cor-BILE ACIDS 60		2-339
Liquick Cor-BILE ACIDS 120		2-340
Liquick Cor-BILE ACIDS 500		2-341

### INTENDED USE

Diagnostic kit for determination of total bile acids concentration used both for manual assay and in several automatic analysers

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

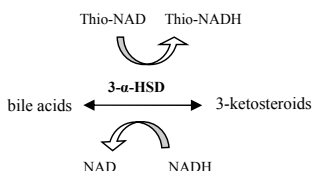
### INTRODUCTION

Bile acids are the main product of degradation of endogenous cholesterol formed in the liver. Total bile acids are metabolized in the liver and are a valuable indicator of normal or abnormal liver function. Serum total bile acids are increased in patients with viral hepatitis, liver cirrhosis and liver cancer.

### METHOD PRINCIPLE

Enzymatic method with 3- $\alpha$ -hydroxysteroid dehydrogenase (3- $\alpha$ -HSD).

Bile acids under the influence of 3-hydroxysteroid dehydrogenase (3- $\alpha$ -HSD) in the presence of thio-NAD are converted to 3-ketosteroids and thio-NADH. The reaction is reversible and 3- $\alpha$ -HSD can convert 3-ketosteroids and NADH to bile acids and NAD.



The rate of thio-NADH formation can be monitored at 405 nm and is proportional to the bile acids activity.

### REAGENTS

Package

	Liquick Cor-BILE ACIDS mini	Liquick Cor-BILE ACIDS 30	Liquick Cor-BILE ACIDS 60
1-BILE ACIDS	1 x 30 ml	3 x 30 ml	3 x 50 ml
2-BILE ACIDS	1 x 10 ml	1 x 30 ml	1 x 50 ml

Liquick Cor- BILE ACIDS	Liquick Cor-BILE ACIDS
120	500
3 x 100 ml	3 x 300 ml
1 x 100 ml	1 x 300 ml

The reagents when stored at 2-8°C are stable up to expiry date printed on the package. The reagents are stable for 7 weeks on board the analyser at 2-10°C.

### Concentrations in the test

1-BILE ACIDS	
Thio-NAD	> 0.1 mmol
Buffer	
2-BILE ACIDS	
3- $\alpha$ -HSD	> 2 kU/l
NADH	> 0.1 mmol
Buffer	

### Warnings and notes

- Protect from direct sunlight and avoid contamination!
- Avoid contact with skin and mucous membranes.
- Yellow or yellow-brown color of the reagent does not affect the reagents performance.
- Reagents from different lots must not be interchanged.
- Samples from patients treated with ursodeoxycholic acid (UDCA) are not suitable for the determination of total bile acid concentrations.

### SPECIMEN

Serum.

Total bile acids concentration is increased after meals, therefore samples should be collected under fasting conditions. Serum and plasma samples are stable for a 7 days at 4 °C or for 3 month at -20 °C.

Nevertheless it is recommended to perform the assay with freshly collected samples!

### ADDITIONAL EQUIPMENT

- automatic analyser or photometer able to read wavelength at 405 nm;
- thermostat at 37°C;
- general laboratory equipment;

### PROCEDURE

Applications for analyzers are available on request.

### Manual procedure

wavelength	405 nm
temperature	37°C
cuvette	1 cm

Pipette into the cuvettes:

	test (T)	calibrator (C)
1-BILE ACIDS	900 µl	900 µl
2-BILE ACIDS	300 µl	300 µl

Bring up to the temperature of determination. Then add:

calibrator	-	20 µl
sample	20 µl	-

Mix well and after 2 min. of incubation read the absorbance of calibrator (C) and test (T) against water or air. After next 1, 2, and 3 minutes repeat absorbance reading and calculate the mean absorbance change ( $\Delta A$ ) for calibrator and sample.

### Calculation

$$\text{bile acids concentration} = \frac{\Delta A(T)}{\Delta A(C)} \times \text{calibrator concentration}$$

### REFERENCE VALUES<sup>3</sup>

serum	2.5 – 6.8 µmol/l (1.25 – 3.4 µg/ml)
-------	-------------------------------------

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 BILE ACIDS CONTROLS (Cat. No 5-149) with each batch of samples.

For calibration CORMAY BILE ACIDS CALIBRATOR (Cat. No 3-125) is recommended.

The calibration curve should be prepared every 7 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 analysers Biolis 24i Premium and Hitachi 717. Results may vary if a different instrument or a manual procedure is used.

▪ **Sensitivity:** 2.9 µmol/l (1.45 µg/ml).

▪ **Linearity:** up to 180 µmol/l (90 µg/ml).

For higher concentration, dilute the sample with 0.9% NaCl and repeat the assay. Multiply the result by dilution factor.

### Specificity / Interferences

Haemoglobin up to 0.5 g/dl, bilirubin up to 50 mg/dl, ascorbic acid up to 50 mg/dl and triglycerides up to 750 mg/dl do not interfere with the test.

### Precision

Repeatability (run to run) n = 20	Mean [µmol/l]	SD [µmol/l]	CV [%]
level 1	30.72	0.34	1.11
level 2	47.96	0.64	1.34
Reproducibility (day to day) n = 80	Mean [µmol/l]	SD [µmol/l]	CV [%]
level 1	8.12	0.24	2.9
level 2	23.0	0.61	2.6

### Method comparison

A comparison between bile acids values determined at Biolis 24i Premium (y) and at OLYMPUS AU400 (x) using 45 samples gave following results:  
 $y = 1.0813 x - 0.0198 \mu\text{mol/l}$ ;

R = 0.9997      (R – correlation coefficient)

### WASTE MANAGEMENT

Please refer to local legal requirements.

### LITERATURE

- LaRusso, N.F. et al., Dynamics of Enterohepatic Circulation of Bile Acids, New Engl J M, 291, 689-692, (1974).
- Skrede S. et al: Bile acids measured in serum during fasting as a test for liver disease, Clin Chem 24: 1095-1099, 1978
- Wu, Alan H.B. Tietz Clinical Guide to Laboratory Tests. 4th ed. St. Louis, MO: Saunders/Elsevier, 2006. 170-171.
- Dembńska-Kieć A., Naskalski J.W.: Diagnostyka laboratoryjna z elementami biochemii klinicznej, Volumed, 261-262, (1998).

Date of issue: 04. 2019.



## Liquid Cor-BILE ACIDS

Название набора	(RUS)	Кат. №
Liquid Cor-BILE ACIDS mini		2-337
Liquid Cor-BILE ACIDS 30		2-338
Liquid Cor-BILE ACIDS 60		2-339
Liquid Cor-BILE ACIDS 120		2-340
Liquid Cor-BILE ACIDS 500		2-341

### ПРЕДПОЛАГАЕМОЕ ИСПОЛЬЗОВАНИЕ

Диагностический набор для определения концентрации общих желчных кислот. Набор предназначен как для мануального определения, так и для использования в некоторых типах автоматических анализаторов.

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

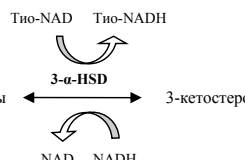
### ВВЕДЕНИЕ

Желчные кислоты – это главный продукт деградации эндогенного холестерина, синтезируемого в печени. Желчные кислоты метаболизируются в печени и являются ценным показателем нормальной либо аномальной функции печени. Повышение уровня общих желчных кислот в сыворотке повышено у пациентов с вирусными гепатитами, циррозом и раком печени.

### ПРИНЦИП МЕТОДА

Энзиматический метод с 3- $\alpha$ -гидроксистероид дегидрогеназой (3- $\alpha$ -HSD).

Желчные кислоты под воздействием 3- $\alpha$ -HSD в присутствии тио-NAD превращаются в 3-кетостероиды и тио-NADH. Реакция обратима и 3- $\alpha$ -HSD может обращать 3-кетостероиды тио-NADH в желчные кислоты и NAD.



Скорость образования тио-NADH может быть измерена по росту адсорбции на 405 нм и прямо пропорциональна концентрации желчных кислот в пробе.

### РЕАГЕНТЫ

#### Состав набора

	Liquid Cor-BILE ACIDS mini	Liquid Cor-BILE ACIDS 30	Liquid Cor-BILE ACIDS 60
1-BILE ACIDS	1 x 30 мл	3 x 30 мл	3 x 50 мл
2-BILE ACIDS	1 x 10 мл	1 x 30 мл	1 x 50 мл

Liquid Cor-BILE ACIDS

Liquid	Liquid
Cor-BILE	Cor-BILE
ACIDS	ACIDS
mini	30
1-BILE ACIDS	500
2-BILE ACIDS	120

Реагенты при температуре 2-8°C, сохраняют стабильность в течение всего срока годности, указанного на упаковке. Реагенты на борту аппарата при температуре 2-10°C стабильны 7 недель.

### Концентрация компонентов в реагентах

#### 1-BILE ACIDS

Тио-NAD > 0,1 мкмоль/л

Буфер

#### 2-BILE ACIDS

3- $\alpha$ -HSD > 2 кЕд/л

NADH

> 0,1 мкмоль/л

Буфер

### Предостережения и примечания

- Предохранять от прямых солнечных лучей и загрязнений!
- Избегать контакта с кожей и слизистыми оболочками.
- Не смешивать реактивы из разных серий.
- Естественный желтоватый или коричневатый оттенок реагента не влияет на результаты определений.
- Пробы пациентов, принимающих урсоедоксихолевую кислоту не пригодны для определения общих желчных кислот.

### БИОЛОГИЧЕСКИЙ МАТЕРИАЛ

Сыворотка

Концентрация общих желчных кислот возрастает после еды, в связи с этим пробы следует брать натощак. Сыворотка может храниться до 7 дней при темп. 4°C либо 3 месяца при темп.-20°C.

Тем не менее рекомендуется производить исследования на свежевзятом биологическом материале!

### ДОПОЛНИТЕЛЬНОЕ ОБОРУДОВАНИЕ

- автоматический анализатор либо фотометр с возможностью проведения измерений на длине волны 405 нм;
- термостат на 37 °C;
- общее лабораторное оборудование;

### ПРОЦЕДУРА ОПРЕДЕЛЕНИЯ

Программы для анализаторов предоставляем на желание клиентов.

### Мануальное определение

длина волны	405 нм
температура	37°C
кувета	1 см

В кювету поместить:

	образец исследуемый (ОИ)	образец стандартный (ОС)
1-BILE ACIDS	900 мкл	900 мкл
2-BILE ACIDS	300 мкл	300 мкл
Подогреть до температуры определения. Затем добавить:		
калибратор	-	20 мкл
иссл. материал	20 мкл	-

Тщательно перемешать, инкубировать 2 минуты. Определить коэффициент поглощения стандартного А(ОС) и исследуемого образцов А(ОИ) в отношении воды или воздуха. Через следующие 1, 2 и 3 мин. повторить измерения и вычислить усредненное изменение абсорбции для обеих образцов.

### Расчет результатов

$$\text{концентрация желчных кислот} = \frac{\Delta A(\text{ОИ})}{\Delta A(\text{ОС})} \times \text{концентрация калибратора}$$

### РЕФЕРЕНТНЫЕ ВЕЛИЧИНЫ<sup>3</sup>

сыворотка	2,5 – 6,8 мкмоль/л (1,25 – 3,4 мкг / мл)
Каждой лаборатории рекомендуется разработать собственные нормы, характерные для обследуемого контингента.	

### КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА

Для внутреннего контроля качества при проведении исследований рекомендуется использовать контрольные сыворотки CORMAY BILE ACIDS CONTROLS (Кат. № 5-149) для каждой серии измерений.

Для калибровки рекомендуется использовать калибратор CORMAY BILE ACIDS CALIBRATOR (Кат. № 3-125). Калибровочную кривую следует составлять каждые 7 недель, при каждой смене лота реагентов и в случае необходимости, напр. если результаты определения контрольных сывороток не попадают в референтный диапазон.

### ХАРАКТЕРИСТИКИ ОПРЕДЕЛЕНИЯ

Данные метрологические характеристики были получены при использовании автоматических анализаторов Biolis 24i Premium и Hitachi 717. Результаты, полученные на других анализаторах либо вручную, могут отличаться.

- Чувствительность: 2,9 мкмоль/л (1,45 мкг / мл).
- Линейность: до 180 мкмоль/л (90 мкг / мл).

Для определения более высоких концентраций образец следует развести 0,9% NaCl, повторить определение и полученный результат умножить на коэффициент разведения.

### Специфичность / Интерференции

Гемоглобин до 0,5 г/дл, билирубин до 50 мг/дл, аскорбиновая кислота до 50 мг/дл и триглицериды до 750 мг/дл не влияют на результаты определений.

### Точность

Повторяемость (между сериями) n = 20	Среднее [мкмоль/л]	SD [мкмоль/л]	CV [%]
уровень 1	30,72	0,34	1,11
уровень 2	47,96	0,64	1,34
<b>Воспроизводимость</b> (из дня в день) n = 20			
Среднее	SD [мкмоль/л]	CV [%]	
уровень 1	8,12	0,24	2,9
уровень 2	23,0	0,61	2,6

### Сравнение метода

Сравнение результатов определения общих желчных кислот, произведенных на анализаторах Biolis 24i Premium (у) и OLYMPUS AU400 (х) для 45 образцов дало следующие результаты:

$$y = 1,0813 x - 0,0198 \text{ мг/дл}; \\ R = 0,9997 \quad (\text{R} - \text{коэффициент корреляции})$$

### УТИЛИЗАЦИЯ ОТХОДОВ

В соответствии с локальными требованиями.

### ЛИТЕРАТУРА

1. LaRusso, N.F. et al., Dynamics of Enterohepatic Circulation of Bile Acids, New Engl J M, 291, 689-692, (1974).
2. Skrede S. et al: Bile acids measured in serum during fasting as a test for liver disease, Clin Chem 24: 1095-1099, 1978
3. Wu, Alan H.B. Tietz Clinical Guide to Laboratory Tests. 4th ed. St. Louis, MO: Saunders/Elsevier, 2006. 170-171.
4. Dembińska-Kieć A., Naskalski J.W.: Diagnostyka laboratoryjna z elementami biochemii klinicznej, Volumed, 261-262, (1998).

Дата создания: 04. 2019.