



PRESTIGE 24i LQ CALCIUM

Nr kat. 4-251, 4-451

(PL)

ZASTOSOWANIE

Zestaw diagnostyczny do oznaczania stężenia wapnia, przeznaczony do wykonywania oznaczeń na automatycznych analizatorach biochemicznych Prestige 24i, Biolis 24i, Prestige 24i Premium, Biolis 24i Premium oraz Biolis 30i.

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

WPROWADZENIE

Wapń i fosfor w postaci hydroksyapatytu stanowią mineralną część budulcową kości. Wapń występuje też w postaci dwuwartościowych kationów (wolnych lub związań z jemnie naładowanymi białkami), które biorą udział w procesie krzepnięcia krwi, pobudliwości nerwowo-mięśniowej, kurczliwość mięśni szkieletowych i mięśnia sercowego oraz w wielu procesach komórkowych. Obieg wapnia w organizmie jest kontrolowany przez działanie parathormonu (PTH), witaminy D i kalcytoniny. Nieprawidłowy poziom wapnia w surowicy jest zazwyczaj spowodowany schorzeniami tarczycy lub przytarczycy, zaburzeniami metabolizmu witaminy D lub ostrym zapaleniem trzustki.

ZASADA METODY

Jony wapnia reagują w środowisku alkalicznym z o-krezołofalteiną, tworząc barwy kompleks. Intensywność fioletowego zbarwienia utworzonego kompleksu mierzona w zakresie 570-580 nm jest proporcjonalna do stężenia wapnia w próbce.

ODCZYNNIKI

Skład zestawu

	Nr kat. 4-251 (statyw-24)	Nr kat. 4-451 (statyw-36)
1-Reagent	4 x 40 ml	8 x 23 ml
2-Reagent	4 x 12,5 ml	8 x 7,5 ml

Ilość testów:

Prestige 24i	710	810
Biolis 24i Premium	880	1000
Biolis 30i	860	1000

Odczynniki przechowywane w temp. 2-8°C zachowują trwałość do daty ważności podanej na opakowaniu. Stabilność odczynników przechowywanych na pokładzie aparatu w temp. 2-10°C: Prestige 24i - 4 tygodnie, Biolis 24i Premium - 3 tygodnie.

Stężenia składników w zestawie

kompleksiono-o-krezołofalteinę	0,06 mmol/l
8-hydroksychinolina	8,6 mmol/l
kwas solny	30 mmol/l
etanolamina	377 mmol/l

Ostrzeżenia i uwagi

- Chronić przed bezpośrednim światłem słonecznym i zanieczyszczeniem!
 - Aby uniknąć niebezpieczeństw zanieczyszczenia próbki jonami wapnia zalecane jest używanie nacyzy i kuwet plastikowych jednorazowego użytku. W przypadku stosowania nacyzy szklanych należy je specjalnie przygotować mocząc przez kilka godzin w ok. 2M roztworze HCl, a następnie bardzo dokładnie wyplukać wodą destylowaną.
- Przygotowanie moczu: aby zapobiec wytrącaniu soli wapnia podczas dobowej zbiórki moczu należy dodać do naczynia, w którym będzie zbierany mocz 20-30 ml roztworu 6 M HCl. Ewentualnie można rozpuścić już wytrącony osad w zebranym moczu przez dodanie również 20-30 ml roztworu 6 M HCl, dobrze wymieszać i pozostawić na okres 1 godziny przed oznaczeniem. Przed analizą mocz rozcieńczyć 0,9% NaCl w stosunku 1:1. Uwzględnić rozcieńczenie przy obliczaniu wyniku.
- Surowica i osocze mogą być przechowywane do 8 godzin w temp. 15-25°C lub przez 1 dzień w temp. 2-8°C. Materiał zamrożony w -20°C można przechowywać przez 1 rok.





PRESTIGE 24i LQ CALCIUM

Cat. No 4-251, 4-451 (EN)

INTENDED USE

Diagnostic kit for determination of calcium concentration used in automatic analysers Prestige 24i, Biolis 24i, Prestige 24i Premium, Biolis 24i Premium and Biolis 30i.

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

Calcium and phosphorus as a hydroxyapatite constitute mineral portion of bone. Calcium occurs also as divalent cations (free or bound with negatively charged proteins) which participate in blood coagulation, neuromuscular excitability, skeletal and cardiac muscle contractility and in multiple cellular functions. Calcium flux in organism is controlled by action of parathyroid hormone (PTH), vitamin D and calcitonin. Calcium serum level abnormalities are caused usually by parathyroid or thyroid disease, disorders of vitamin D metabolism or acute pancreatitis.

METHOD PRINCIPLE

Calcium ions form a violet complex with o-cresolphthalein complexone in alkaline solution. The intensity of violet colour of this complex measured at 570-580 nm is proportional to the calcium concentration in the sample.

REAGENTS

Package

Cat. No 4-251 (24-TRAY)
Cat. No 4-451 (36-TRAY)

1-Reagent 4 x 40 ml 8 x 23 ml
2-Reagent 4 x 12.5 ml 8 x 7.5 ml

The reagents when stored at 2-8°C are stable up to expiry date printed on the package. Stability on board of the analyser at 2-10°C: Prestige 24i - 4 weeks, Biolis 24i Premium - 3 weeks.

Concentrations in the test

o-cresolphthalein complexone	0.06 mmol/l
8-quinolinol	8.6 mmol/l
hydrochloric acid	30 mmol/l
ethanolamine	377 mmol/l

Warnings and notes

- Protect from direct sunlight and avoid contamination!
- Contaminated glassware is the greatest source of error. The use of disposable plastic ware is recommended. Glassware should be soaked for a few hours in 2 M HCl solution and then thoroughly rinsed with distilled water.
- 1-Reagent and 2-Reagent meeting the criteria for classification in accordance with Regulation (EC) No 1272/2008.

Ingredients:

1-Reagent contains hydrochloric acid.

Danger



H314 Causes severe skin burns and eye damage.
H318 Causes serious eye damage.
P280 Wear protective gloves/protective clothing/eye protection/face protection.

P301+P330+P331 IF SWALLOWED: rinse mouth. Do NOT induce vomiting.

P303+P361+P353 IF ON SKIN (or hair): Take off immediately all contaminated clothing. Rinse skin with water (or shower).

P305+P351+P338 IF IN EYES: Rinse cautiously with water for several minutes. Remove contact lenses, if present and easy to do. Continue rinsing.

P310 Immediately call a POISON CENTER or doctor/physician.

Ingredients:
2-Reagent contains 2-aminoethanol.

Danger



H314 Causes severe skin burns and eye damage.
H318 Causes serious eye damage.

H335 May cause respiratory irritation.

P280 Wear protective gloves/protective clothing/eye protection/face protection.

P301+P330+P331 IF SWALLOWED: rinse mouth. Do NOT induce vomiting.

P303+P361+P353 IF ON SKIN (or hair): Take off immediately all contaminated clothing. Rinse skin with water (or shower).

P305+P351+P338 IF IN EYES: Rinse cautiously with water for several minutes. Remove contact lenses, if present and easy to do. Continue rinsing.

P310 Immediately call a POISON CENTER or doctor/physician.

P304+P340 IF INHALED: Remove person to fresh air and keep comfortable for breathing.

SPECIMEN

Serum, heparinized plasma free from hemolysis, 24-hours urine. Recommended anticoagulants: heparine lithium, sodium or ammonium salt.

Urine preparation: to prevent calcium salt precipitation in urine, specimens should be collected in HCl, 20-30 ml of 6 M for 24-h specimen. Any specimens collected without acid should be acidified using 20-30 ml of 6 M HCl, well mixed and allowed to stand for 1 h before aliquotting. Prior to determination dilute the sample with 0.9% NaCl in the ratio of 1 to 1. Multiply the result by the dilution factor.

Serum and plasma can be stored up to 8 hours at 15-25°C or up to 1 day at 2-8°C. Samples frozen at -20°C can be stored up to 1 year.

24-hours urine samples should be kept at 2-8°C.

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

PROCEDURE

- 1-Reagent and 2-Reagent are ready to use.
- 1-Reagent put on basic position in reagent tray.
- 2-Reagent put on start position in reagent tray.
- For reagent blank deionised water is recommended.

Actions required:

- **Bolis 24i Premium:** When performing assays in the analyser, there is a probability of **cross-contamination** affecting the tests results: LIPASE II GEN - CALCIUM, RF - CALCIUM. To avoid this effect follow the recommendations contained in the instruction: 51_03_24_008_BIOLIS_24i_PREMIUM_CARRYOVER.
- **Bolis 30i:** When performing assays in the analyser, there is a probability of **cross-contamination** affecting the tests results: RF - CALCIUM. To avoid this effect follow the recommendations contained in the instruction 51_03_24_009_BIOLIS_30i_CARRYOVER.

Precision

Repeatability (run to run) n = 20	Mean [mg/dl]	SD [mg/dl]	CV [%]
level 1	8.82	0.05	0.56
level 2	11.69	0.07	0.62
Reproducibility (day to day) n = 80	Mean [mg/dl]	SD [mg/dl]	CV [%]
level 1	8.7	0.29	3.4
level 2	11.6	0.36	3.1

Method comparison

A comparison between calcium values determined at **Bolis 30i** (y) and at **BS-400** (x) using 60 serum samples gave following results:
 $y = 1.0778 x - 0.4895 \text{ mg/dl}$; $R = 0.998$ (R - correlation coefficient)

A comparison between calcium values determined at **Bolis 30i** (y) and at **BS-400** (x) using 60 urine samples gave following results:
 $y = 0.9797 x + 0.1159 \text{ mg/dl}$; $R = 0.999$ (R - correlation coefficient)

WASTE MANAGEMENT

Please refer to local legal requirements.

LITERATURE

1. Connerty H.V., Briggs A.R.: Am. J. Clin. Path., 45, 290-296 (1966).
2. Gitelman H.J.: Anal. Biochem., 18, 521-531 (1967).
3. Baginski E.S., Marie S.S., Clark W.L., Zak B: Clin. Chim. Acta, 46, 49-54 (1973).
4. Faulkner W.R., Meites S.: Selected Methods of Clinical Chemistry, vol. 9, Washington DC, p. 125-129 (1982).
5. Burtis C.A., Ashwood E.R., ed. Tietz Textbook of Clinical Chemistry, 2nd ed. Philadelphia, PA: WB Saunders, 1893, 1904, 2180, (1994).
6. Kaplan L.A., Pesce A.J., ed. Chemistry Theory, Analysis, and Correlation, 3rd ed. St Louis, MO: Mosby, 550 (1996).
7. Tietz N.W., ed. Clinical Guide to Laboratory Tests, 3rd ed. Philadelphia, PA: WB Saunders, 102, (1995).
8. Alan H.B. Wu: Tietz Clinical Guide to Laboratory Tests, 4th ed. WB Saunders, 202, (2006).

Date of issue: 11. 2021.



PRESTIGE 24i LQ CALCIUM

Кат.№ 4-251, 4-451

(RUS)

ПРЕДПОЛАГАЕМОЕ ИСПОЛЬЗОВАНИЕ

Диагностический набор для определения концентрации кальция. Диагностический набор предназначен для использования на автоматических биохимических анализаторах Prestige 24i, Biolis 24i, Prestige 24i Premium, Biolis 24i Premium и Biolis 30i.

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

ВВЕДЕНИЕ

Кальций и фосфор в составе гидроксиапатита являются основой неорганического матрикса костной ткани. Кальций в организме также представлен в форме бивалентных катионов, свободных или связанных с отрицательно заряженными белками, которые участвуют в процессах свертывания крови, первично-мышечной возбудимости, сокращения миокарда и скелетных мышц и множестве клеточных функций. Обмен кальция в организме регулируется действием паратиреоидного гормона (РТН), витамина D и кальцитонина. Аномалии уровня кальция в сыворотке обычно связаны с болезнями щитовидной и паразитовидной желез, расстройствами метаболизма витамина D, либо острым панкреатитом.

ПРИНЦИП МЕТОДА

Ионы кальция в щелочной среде образуют фиолетовый комплекс с о-крезолфталеинкомплексоном. Интенсивность фиолетовой окраски образовавшегося комплекса, измеряемая на длине волн 570-580 нм пропорциональна концентрации кальция в пробе.

РЕАГЕНТЫ

Состав набора

Кат.№ 4-251 (штатив-24)	Кат.№ 4-451 (штатив-36)
1-Reagent 4 x 40 мл	8 x 23 мл
2-Reagent 4 x 12,5 мл	8 x 7,5 мл

При температуре 2-8°C, реагенты сохраняют стабильность в течение всего срока годности, указанного на упаковке. Стабильность на борту анализатора при 2-10°C составляет: для Prestige 24i – 4 недели, для Biolis 24i Premium – 3 недели.

Концентрации компонентов в реагентах

о-крезолфталеинкомплексон	0,06 ммоль/л
8-хинолипонол	8,6 ммоль/л
соляная кислота	30 ммоль/л
этаноламин	377 ммоль/л

Предупреждения и примечания

- Предохранять от прямых солнечных лучей и загрязнения!
- Рекомендуется использовать одноразовую пластиковую посуду. Загрязненная стеклянная посуда является главным источником ошибок. Стекло следует поместить на несколько часов в 2М соляную кислоту, а затем тщательно промыть дистилированной водой.
- 1-Reagent и 2-Reagent соответствуют критериям классификации согласно постановлению (ЕС) № 1272/2008.

PRESTIGE 24i LQ CALCIUM

51_03_05_018_03

Ингредиенты:

1-Reagent содержит соляную кислоту.

Опасность



H314 Вызывает серьёзные ожоги кожи и повреждения глаз.
H318 Вызывает повреждения глаз.
P280 Пользоваться защитными перчатками/защитной одеждой/средствами защиты глаз/лица.

P301+P330+P331 При проглатывании: Прополоскать рот. Не вызывать рвоту.

P303+P361+P353 При попадании на кожу (или волосы): Немедленно снять всю загрязнённую одежду, промыть кожу водой/под душем.
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.

P310 Немедленно обратиться в токсикологический центр или к врачу.
Ингредиенты:
2-Reagent содержит 2-аминоэтанол.

Опасность



H314 Вызывает серьёзные ожоги кожи и повреждения глаз.
H318 Вызывает повреждения глаз.
H335 Может вызывать раздражение дыхательных путей.

P280 Пользоваться защитными перчатками/защитной одеждой/средствами защиты глаз/лица.
P301+P330+P331 При проглатывании: Прополоскать рот. Не вызывать рвоту.

P303+P361+P353 При попадании на кожу (или волосы): Немедленно снять всю загрязнённую одежду, промыть кожу водой/под душем.

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.

P310 Немедленно обратиться в токсикологический центр или к врачу.

P304+P340 При вдыхании: Вынести пострадавшего на свежий воздух и обеспечить ему полный покой в удобном для дыхания положении.

БИОЛОГИЧЕСКИЙ МАТЕРИАЛ

Сыворотка, гепаринизированная плазма без следов гемолиза, суточная моча.

Рекомендуемые антикоагулянты: гепарин в виде липтовой, натриевой или аммониевой соли.

Подготовка мочи. Для предотвращения осаждения солей кальция, к собираемым в течение суток пробам мочи следует добавить 20-30 мл 6M соляной кислоты. Биологический материал, собранный без добавления кислоты, следует подкислить 20-30 мл 6M соляной кислотой, тщательно перемешать и дать отстояться в течении часа перед отбором аликвотов.

Предварительно пробы мочи следует разбавить физиологическим раствором в соотношении 1:1, а результат умножить на коэффициент разведения.

Сыворотку и плазму можно хранить до 8 часов при 15-25°C, или до 1 дня при 2-8°C. Замороженные при -20°C пробы могут храниться до 1 года.

Пробы суточной мочи должны храниться при 2-8°C.

str. / page / str. 5/9

Тем не менее, рекомендуется производить исследования на свежевзятом биологическом материале!

ПРОЦЕДУРА ОПРЕДЕЛЕНИЯ

1-Reagent и 2-Reagent готовы к использованию.

1-Reagent следует установить на штатив в позиции основного реагента.

2-Reagent следует установить на штатив в позиции стартового реагента.

В качестве реагент-бланка рекомендуется использовать диеонизованную воду.

Необходимые действия:

Biolis 24i Premium: При выполнении анализов на анализаторе, возможно искажение результатов анализов, вызванное **перекрестным загрязнением** между реагентами: LIPASE II GEN – CALCIUM, RF - CALCIUM. Чтобы избежать этого эффекта, следуйте рекомендациям, содержащимся в инструкции 51_03_24_008_BIOLIS_24i_PREMIUM_CARRYOVER.

Biolis 30i: При выполнении анализов на анализаторе, возможно искажение результатов анализов, вызванное **перекрестным загрязнением** между реагентами: RF - CALCIUM. Чтобы избежать этого эффекта, следуйте рекомендациям, содержащимся в инструкции 51_03_24_009_BIOLIS_30i_CARRYOVER.

РЕФЕРЕНТНЫЕ ВЕЛИЧИНЫ ⁸

сыворотка, плазма	МГ/ДЛ	ММОЛЬ/Л	
дети	6,2 – 11,0	1,55 – 2,75	
взрослые	18 – 60 лет 60 – 90 лет > 90 лет	8,6 – 10,0 8,8 – 10,2 8,2 – 9,6	2,15 – 2,50 2,20 – 2,55 2,05 – 2,40
суточная моча	мг/24ч	ммоль/24ч	
	100 – 300	2,5 – 7,5	

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

КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА

Для внутреннего контроля качества рекомендуется использовать контрольные сыворотки CORMAY SERUM HN (Кат. № 5-172) и CORMAY SERUM HP (Кат. № 5-173) при исследовании сыворотки, либо CORMAY URINE CONTROL LEVEL 1 (Кат. № 5-161) и LEVEL 2 (Кат. № 5-162) при исследованиях мочи, для каждой серии измерений.

Для калибровки автоматических анализаторов Prestige 24i и Biolis 24i Premium рекомендуется использовать CORMAY MULTICALIBRATOR LEVEL 1 (Кат.№ 5-174, 5-176) или LEVEL 2 (Кат.№ 5-175, 5-177).

Для калибрования автоматического анализатора Biolis 30i рекомендуется использовать CORMAY MULTICALIBRATOR LEVEL 1 (Кат.№ 5-174; 5-176).

Калибровочную кровью следует составлять каждые 3 дня (Prestige 24i) или каждые 2 дня (Bolis 24i Premium), при каждой смене лота реагента и в случае необходимости напр., если результаты определения контрольных сывороток не попадают в референтный диапазон.

ХАРАКТЕРИСТИКИ ОПРЕДЕЛЕНИЯ

Эти метрологические характеристики были получены при использовании автоматического анализатора Biolis 30i. Результаты, полученные на других анализаторах и вручную, могут отличаться!

▪ LoB (предел бланка):

0,07 мг/дл (0,018 ммоль/л)

▪ LoD (предел обнаружения):
0,15 мг/дл (0,038 ммоль/л)

▪ LoQ (предел количественного определения):
0,22 мг/дл (0,055 ммоль/л)

▪ Линейность:
до 17 мг/дл (4,25 ммоль/л)

В случае более высоких концентраций, разбавьте пробу 0,9% NaCl и повторите исследование. Результат умножьте на фактор разведения.

▪ Специфичность / Интерференции

Гемоглобин до 2,5 г/дл, билирубин до 20 мг/дл, аскорбиновая кислота до 62 мг/л и триглицериды до 1000 мг/дл не влияют на результаты определений.

▪ Точность

Повторяемость (между сериями) n = 20	Среднее [мг/дл]	SD [мг/дл]	CV [%]
уровень 1	8,82	0,05	0,56
уровень 2	11,69	0,07	0,62
Воспроизводимость (изо дня в день) n = 80	Среднее [мг/дл]	SD [мг/дл]	CV [%]
уровень 1	8,7	0,29	3,4
уровень 2	11,6	0,36	3,1

▪ Сравнение метода

Сравнение результатов определения кальция, произведенных на Biolis 30i (у) и на BS-400 (х) с использованием 60 образцов сыворотки дало следующие результаты:
у = 1,0778 x – 0,4895 мг/дл;
R = 0,998 (R – коэффициент корреляции)

Сравнение результатов определения кальция, произведенных на Biolis 30i (у) и на BS-400 (х) с использованием 60 образцов мочи дало следующие результаты:
у = 0,9797 x + 0,1159 мг/дл;
R = 0,999 (R – коэффициент корреляции)

УТИЛИЗАЦИЯ ОТХОДОВ

В соответствии с локальными требованиями.

ЛИТЕРАТУРА

- Connerty H.V., Briggs A.R.: Am. J. Clin. Path., 45, 290-296 (1966).
- Gitelman H.J.: Anal. Biochem., 18, 521-531 (1967).
- Baginski E.S., Marie S.S., Clark W.L., Zak B: Clin. Chim. Acta, 46, 49-54 (1973).
- Faulkner W.R., Meites S.: Selected Methods of Clinical Chemistry, vol. 9, Washington DC, p. 125-129 (1982).
- Burtis C.A., Ashwood E.R., ed. Tietz Textbook of Clinical Chemistry, 2nd ed. Philadelphia, PA: WB Saunders, 1893, 1904, 2180, (1994).
- Kaplan L.A., Pesce A.J., ed. Chemistry Theory, Analysis, and Correlation, 3rd ed. St Louis, MO: Mosby, 550 (1996).
- Tietz N.W., ed. Clinical Guide to Laboratory Tests, 3rd ed. Philadelphia, PA: WB Saunders, 102, (1995).
- Alan H.B. Wu: Tietz Clinical Guide to Laboratory Tests, 4th ed. WB Saunders, 202, (2006).

Дата создания: 11. 2021.



PRESTIGE 24i LQ CALCIUM

PROGRAM NA ANALIZATORY / APPLICATION for / АДАПТАЦИЯ для:

- Prestige 24i, Biolis 24i

Item name	23	CALC
-----------	----	------

Data information

Units	mg/dl
Decimals	2

Analysis

Type	END
Main W.Length1	570
Sub W.Length2	700
Method	o-cresolo.

Corr

Slope	Y= 1.000
Inter	X+ 0.000

Calibration

Type	Linear
Standard	#1 * #4 #2 #5 #3 #6

Normal Range

	Male		Female	
	Low	High	Low	High
Serum	8.6	10.0	8.6	10.0
Urine				
Plasma	8.6	10.0	8.6	10.0
CSF				
Dialysis				
Other				

Item name	23	CALC
-----------	----	------

Aspiration

Kind	Double
------	--------

Volume	
Sample	6
Reagent1	200
Reagent2	50

Third Mix.	OFF
R1 Blank	Water-Blank

Monitor	
0 Level Point	1
Span	3.000

Item name	23	CALC
-----------	----	------

Auto Rerun SW

ON

Auto Rerun Range (Result)

ON	ON
----	----

Lower	Higher
-------	--------

Serum	1.11	15
-------	------	----

Urine		
-------	--	--

Plasma		
--------	--	--

CSF		
-----	--	--

Dialysis		
----------	--	--

Other		
-------	--	--

Data Process

Read	Start	End
Main	35	36
Sub	30	31

Absorbance Limit

Low	-0.100
High	2.000

Factor	Endpoint Limit	2.000
Blank correction	0.8047	Linear Check (%)

Dilution	Diluent	100:Dil2
----------	---------	----------

Prozone Check

Start	End	Limit (%)
First		
Second		Low
Third		Low

Auto Rerun Condition (Absorbance)

Absorbance Range	Lower	OFF
	Higher	OFF

Prozone Range	OFF
---------------	-----

• Prestige 24i Premium, Biolis 24i Premium

Item No.	23	Item Name	CALC	Optical
Data information				
Units	mg/dl			
Decimals	2			
Analysis				
Type	END method			
Main Wave Length	570 nm			
Sub Wave Length	700 nm			
Method	o-cresolo.			
Calibration				
Type	Linear1			
Std sample conc.				
Blank	0	#1	*	#2
#3		#4		#5
#6				
Correlation				
Slope	Y= 1	Intercept	X+ 0	

Item No.	23	Item Name	CALC	Optical
Data Process				
Read	Start	End	Main	35 36
	Sub		Sub	30 31
Abs.Limit	Low	High	-0.1	~ 2
Aspiration				
Kind	Double			
Vol.	Kind	Vol.	Add	Units
Sample	5	5		µl
Reagent 1	160	10		µl
Reagent 2	40	10		µl
Blank value				
Water Blank				
Reaction Monitor				
0 Level Point	1			
Span	3			
Prozone Check				
Start	End	Limit (%)	First	
Second			Second	Low
Third mixing				
OFF				

Item No.	23	Item Name	CALC	Optical
Normal Range				
	Male		Female	
	Low	High	Low	High
Serum	8.6	10.0	8.6	10.0
Urine				
Plasma	8.6	10.0	8.6	10.0
CSF				
Dialysis				
Other				
Panic Range				
	Male		Female	
	Low	High	Low	High
Serum				
Urine				
Plasma				
CSF				
Dialysis				
Other				

Item No.	23	Item Name	CALC	Optical		
Auto Rerun SW						
ON						
Auto Rerun Range (Conc.)						
First Dil	Low		High			
	Re	Value	Dil	Re	Value	Dil
Serum		0.27			15	
Urine						
Plasma						
CSF						
Dialysis						
Other						
Auto Rerun Condition (Absorbance)						
Lower	OFF					
Higher	OFF					
Auto Rerun Condition (Prozone)						
OFF						
Dilution						
100:Dil2						

PRESTIGE 24i LQ CALCIUM

Biolis 30i

Item no	23	Item name	CALC	Specimen	SERUM/PLASMA/URINE	OPTICAL	
Data information				Aspiration volume			
UNITS	mg/dL		TYPE	Double			
DECIMALS	2						
Analysis				SAMPLE	REAGENT 1	REAGENT 2	
METHOD	END method		VOL. (µL)	6	160	40	
Main Wave Length	570 nm		BOTTLE (ml)				
Sub Wave Length	700 nm		FIRST DIL.				
CORRELATION (Y= AX + B)				Data processing read			
A =	1			START	END		
B =	0		MAIN	34	35		
Blank value				SUB	28	29	
<input checked="" type="radio"/> WATER <input type="radio"/> REAGENT				ABS LIMIT	-0.1	TO	2
Calibration				Collection value			
TYPE	Linear 1		END POINT	2.5			
STABILITY			LINEARITY CHECK (%)	0			
				Prozone check			
				START	END	LIMIT (%)	
				FIRST			
				SECOND			
				MINIMUM ABS.			
				°HIGH	MEAN		
				•LOW	VARIATE		
Item No	23	Item Name	CALC	Specimen	SERUM/PLASMA/URINE	OPTICAL	
Reference intervals				Auto rerun			
MALE		FEMALE			•ON	°OFF	
LOW	HIGH	LOW	HIGH				
8.6	10	8.6	10				
Panic range				Auto rerun range (conc.)			
MALE		FEMALE		Re	Value	Dil.	
LOW	HIGH	LOW	HIGH		0.22		
						17	
				Auto rerun condition (abs.)			
				LOWER	°ON	•OFF	
				HIGH	°ON	•OFF	
				Auto rerun condition (prozone)			
				°ON	•OFF		
				SAMPLE VOL.			
				Dilution			
				•DIL 1	° DIL 2		
Reaction check							
<input type="checkbox"/> °ON <input checked="" type="checkbox"/> •OFF							
CHECK							
LOW							
HIGH							
VL CHECK		VH CHECK					
<input type="checkbox"/> °ON <input checked="" type="checkbox"/> •OFF		<input type="checkbox"/> °ON <input checked="" type="checkbox"/> •OFF					

Data wydania / Date of issue / Дата создания: 11. 2021.