



## PRESTIGE 24i TOTAL IgE

Nr kat. **4-265, 4-484**

(PL)

### ZASTOSOWANIE

Zestaw diagnostyczny do oznaczania poziomu IgE, przeznaczony do wykonywania oznaczeń na automatycznych analizatorach: 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

IgE jest immunoglobuliną o masie molekularnej około 190 kD, obecną w normalnych warunkach we krwi w śladowych ilościach. Przeciwciała IgE są bezustannie produkowane w odpowiedzi na powszechnie, naturalnie występujące alergeny, jednak często ich poziom w surowicy podnosi się i wzrasta w wyniku ważnych klinicznie reakcji alergicznych typu I takich jak: astma, gorączka sienna, zapalenie skóry, alergie żywieniowe. Wzrost poziomu IgE jest również widoczny w przypadku chorób wywołanych przez pasożyty jelitowe, szpiczaka-IgE i zapalenia wątroby. Pomiar poziomu IgE w ludzkiej surowicy jest wykorzystywany i stosowany przy diagnozowaniu, leczeniu, ocenie rozwoju i prognozowaniu pooperacyjnym wyżej wymienionych stanów chorobowych.

### ZASADA METODY

W wyniku reakcji antygen-przeciwciało pomiędzy IgE (zawartym w próbce) a przeciwciałami anti-IgE (związanymi z cząsteczkami lateksu) następuje aglutynacja. Jest ona wykrywana jako zmiana absorbancji przy  $\lambda=572$  nm i jest wprost proporcjonalna do ilości IgE w próbce. Rzeczywista wartość IgE jest następnie wyznaczana przez interpolację z krzywej kalibracyjnej sporzązonej z kalibratorów o znany poziomie IgE.

### ODCZYNNIKI

#### Skład zestawu

Nr kat. 4-265	Nr kat. 4-484
(statyw-24)	(statyw-36)

1-Reagent	1 x 38 ml	2 x 23 ml
2-Reagent	1 x 20 ml	2 x 12,5 ml

#### Ilość testów

Prestige 24i	160	200
Biolis 24i Premium	160	200
Bolis 30i	200	250

Odczynniki przechowywane w temp. 2-10°C zachowują trwałość do daty ważności podanej na opakowaniu. Odczynniki przechowywane na pokładzie aparatu w 2-10°C są stabilne przez 5 tygodni.

### CHARAKTERYSTYKA OZNACZENIA

Podane niżej rezultaty uzyskano używając analizatora automatycznego Biolis 30i. W przypadku przeprowadzenia oznaczenia na innym analizatorze otrzymane wyniki mogą różnić się od podanych.

- **LoB (granica ślepej próby):** 4,5 IU/ml
- **LoD (granica wykrywalności):** 9,0 IU/ml
- **LoQ (granica oznaczalności):** 25 IU/ml
- **Liniowość:** do 1000 IU/ml

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

- **Specyficzność / Interferencje**  
Hemoglobina do 0,5 g/dl, bilirubina do 30 mg/dl, triglicerydy do 1500 mg/dl i RF do 500 IU/ml nie wpływają na wyniki oznaczenia.

#### Precyzja

Powtarzalność (run to run) n = 20	Średnia [IU/ml]	SD [IU/ml]	CV [%]
poziom 1	71,8	2,70	3,76
poziom 2	393,8	4,56	1,16
Odtwarzalność (day to day) n = 80	Średnia [IU/ml]	SD [IU/ml]	CV [%]
poziom 1	72,0	4,81	6,7
poziom 2	406,1	9,76	2,4

#### Porównanie metody

Porównanie wyników oznaczeń poziomu IgE, wykonanych na **Bolis 30i** (y) i na **BS-800** (x), z użyciem 60 próbek surowicy, dało następujące wyniki:

$$y = 0,98 x + 5,2362 \text{ IU/ml}; \\ R = 0,997 \quad (\text{R} - \text{współczynnik korelacji})$$

### UTYLIZACJA ODPADÓW

Postępować zgodnie z lokalnie obowiązującymi przepisami.

### LITERATURA

1. Neumeister B., Besenthal I., Liebich H.: Diagnostyka laboratoryjna., Urban & Partner, 126-127, (2001).
2. Roitt I., Brostoff J., Male D.: Immunology., 22.2 – 22.5, MOSBY, (1996).
3. Koji I.: Immunoglobulin E, Medical Practice, 4, 585 (1987).

Data wydania: 04.2021.



## PRESTIGE 24i TOTAL IgE

Cat. No 4-265, 4-484

(EN)

### INTENDED USE

Diagnostic kit for determination of IgE levels intended to use 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

IgE is an immunoglobulin with a molecular weight of approximately 190 kD normally present in the blood in trace amounts. Continual production of IgE antibodies in response to common naturally occurring allergens, however, often results in elevated serum levels and in the development of such clinically important Type I allergic reactions as asthma, hay fever, dermatitis and food allergies. Elevated IgE levels are also seen in parasitic (helminth) diseases, IgE myeloma, and in hepatitis. The measurement of IgE in human serum is thus considered to be useful in the diagnosis, treatment, assessment of disease progression, or postoperative prognosis for such conditions.

### METHOD PRINCIPLE

When an antigen-antibody reaction occurs between IgE in a sample and anti-IgE antibody which has been sensitized to latex particles, agglutination results. This agglutination is detected as an absorbance change (572 nm), with the magnitude of the change being proportional to the quantity of IgE in the sample. The actual concentration is then determined by interpolation from a calibration curve prepared from calibrators of known concentration.

### REAGENTS

#### Package

	Cat. No 4-265 (24-TRAY)	Cat. No 4-484 (36-TRAY)
1-Reagent	1 x 38 ml	2 x 23 ml
2-Reagent	1 x 20 ml	2 x 12.5 ml

The reagents when stored at 2-10°C are stable up to expiry date printed on the package. The reagents are stable for 5 weeks on board the analyser at 2-10°C.

### Concentrations in the test

suspension of latex particles sensitized with (mouse) anti-IgE antibodies (pH 7.3) 0.125 w/v% glycine buffer solution (pH 8.3)  
preservative

### Warnings and notes

- Protect from direct sunlight and avoid contamination!
- After measurements are taken, reagent bottles should be capped and kept at 2-10°C. Care should be taken not to interchange the caps of reagent bottles.

### ▪ Specificity / Interferences

Haemoglobin up to 0.5 g/dl, bilirubin up to 30 mg/dl, triglycerides up to 1500 mg/dl, RF up to 500 IU/ml do not interfere with the test.

### ▪ Precision

Repeatability (run to run) n = 20		Mean [IU/ml]	SD [IU/ml]	CV [%]
level 1		71.8	2.70	3.76
level 2		393.8	4.56	1.16
Reproducibility (day to day) n=80		Mean [IU/ml]	SD [IU/ml]	CV [%]
level 1		72.0	4.81	6.7
level 2		406.1	9.76	2.4

### ▪ Method comparison

A comparison between IgE levels determined at **Biolis 30i** (y) and at **BS-800** (x) using 60 serum samples gave following results:

$$y = 0.98 x + 5.2362 \text{ IU/ml}; \\ R = 0.997 \quad (\text{R} - \text{correlation coefficient})$$

### WASTE MANAGEMENT

Please refer to local legal requirements.

### LITERATURE

1. Neumeister B., Besenthal I., Liebich H.: Diagnostyka laboratoryjna., Urban & Partner, 126-127, (2001).
2. Roitt I., Brostoff J., Male D.: Immunology., 22.2-22.5, MOSBY, (1996).
3. Koji I.: Immunoglobulin E, Medical Practice, 4, 585 (1987).

Date of issue: 04.2021.

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

serum, plasma	< 358 IU/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, with each batch of samples the CORMAY IMMUNO-CONTROL II (Cat. No 4-290).

For the calibration of automatic analysers systems the CORMAY IgE CALIBRATORS kit (Cat. No 4-280) is recommended.

The calibration curve should be prepared every 5 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 an automatic analyser Biolis 30i. Results may vary if a different instrument is used.

- **LoB (Limit of Blank):** 4.5 IU/ml
- **LoD (Limit of Detection):** 9.0 IU/ml
- **LoQ (Limit of Quantitation):** 25 IU/ml
- **Linearity:** up to 1000 IU/ml

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



## PRESTIGE 24i TOTAL IgE

Кат.№ 4-265, 4-484

(RUS)

### ПРЕДПОЛАГАЕМОЕ ИСПОЛЬЗОВАНИЕ

Диагностический набор для определения уровня IgE, предназначен для использования на автоматических биохимических анализаторах: Prestige 24i, Biolis 24i, Prestige 24i Premium, Biolis 24i Premium а также Biolis 30i. Реагенты должны использоваться только для диагностики *in vitro*, квалифицированным лабораторным персоналом, в целях, для которых они предназначены, в соответствующих лабораторных условиях.

### ВВЕДЕНИЕ

Иммуноглобулин Е (IgE) является белком с молекулярным весом около 190 кД, в норме обнаруживается в крови в следовых количествах. Антигены IgE как правило продукцируются в ответ на естественные аллергены, тем не менее, достаточно уровень IgE в сыворотке возрастает в результате клинически важных аллергических реакций типа I, таких как астма, сенная лихорадка, дерматиты и пищевые аллергии. Повышенные уровни иммуноглобулина Е также наблюдаются при паразитарных заболеваниях (гельминтоз), IgE миеломе и гепатитах. Измерение IgE в сыворотке человека при рассмотренных заболеваниях может оказаться полезным для постановки диагноза, оценки лечения, прогресса заболевания, и постоперативных прогнозов.

### ПРИНЦИП МЕТОДА

IgE, присутствующий в пробе, образует иммунокомплекс со специфическими антителами, сенсибилизованными на частицах латекса. Увеличение мутности после добавления антисыворотки, измеряемое при  $\lambda=572$  нм пропорционально концентрации IgE в пробе. Концентрация IgE определяется по интерполяции с калибровочной кривой, построенной по калибраторам с известной концентрацией.

### РЕАГЕНТЫ

Состав набора

	Кат.№ 4-265 (штатив-24)	Кат.№ 4-484 (штатив-36)
1-Reagent	1 x 38 мл	2 x 23 мл
2-Reagent	1 x 20 мл	2 x 12,5 мл

Реагенты при температуре 2-10°C сохраняют стабильность в течение всего срока годности, указанного на упаковке. Стабильность на борту анализатора при 2-10°C составляет 5 недель.

### Концентрация компонентов в реагентах

сuspensia мышиных антител к IgE человека, сенсибилизованных на частицах латекса 0,125 % (pH 7,3)  
глициновый буфер (pH 8,3)  
консервант

### Предостережения и примечания

- Защищать от прямого света и избегать загрязнений!
- После использования бутылки следует закрывать и хранить при 2-10°C. Следует принять меры чтобы не перепутать крышки бутылок.
- Не взаимозаменять и не смешивать реагенты из разных лотов.
- Внимательно прочитайте паспорт безопасности химической продукции (MSDS), который содержит подробную информацию о правилах безопасного хранения и использования товара.

### БИОЛОГИЧЕСКИЙ МАТЕРИАЛ

Сыворотка или плазма собранные на Na-ЭДТА, К-ЭДТА, Na-гепарин, Li-гепарин или лимонную кислоту. Если тест не может быть произведен немедленно, пробы следует хранить в плотно закрытых контейнерах при -20°C. Следует избегать повторных замораживаний и размораживаний. 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 бланк-реагента рекомендуется использовать 0,9% NaCl.

### РЕФЕРЕНТНЫЕ ВЕЛИЧИНЫ<sup>3</sup>

сыворотка, плазма	< 358 МЕ/мл
-------------------	-------------

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

### КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА

Для внутреннего контроля качества рекомендуется использовать контрольные сыворотки CORMAY IMMUNO-CONTROL II (Кат.№ 4-290) для каждой серии измерений.

Для калибровки рекомендуется использовать набор CORMAY IgE CALIBRATORS (Кат. № 4-280).

Калибровочную кривую следует составлять каждые 5 недель, при каждой смене лота реагента или в случае необходимости, напр., если результаты контроля качества не попадают в референтный диапазон.

### ХАРАКТЕРИСТИКИ ОПРЕДЕЛЕНИЯ

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

### ▪ LoB (предел бланка):

4,5 МЕ/мл

### ▪ LoD (предел обнаружения):

9,0 МЕ/мл

### ▪ LoQ (предел количественного определения):

25 МЕ/мл

### ▪ Линейность:

до 1000 МЕ/мл

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

### ▪ Специфичность / Интерференции

Гемоглобин до 0,5 г/дл, билирубин до 30 мг/дл, триглицериды до 1500 мг/дл и РФ до 500 МЕ/мл не влияют на результаты определений.

### ▪ Точность

Повторяемость (между сериями) n = 20	Среднее [МЕ/мл]	SD [МЕ/мл]	CV [%]
уровень 1	71,8	2,70	3,76
уровень 2	393,8	4,56	1,16
Воспроизводимость (изо дня в день) n=80	Среднее [МЕ/мл]	SD [МЕ/мл]	CV [%]
уровень 1	72,0	4,81	6,7
уровень 2	406,1	9,76	2,4

### ▪ Сравнение метода

Сравнение результатов определения уровня IgE, произведенных на Biolis 30i (у) и на BS-800 (х) с использованием 60 образцов сыворотка дало следующие результаты:

$$y = 0,98x + 5,2362 \text{ МЕ/мл}$$

R = 0,997 (R – коэффициент корреляции)

### УТИЛИЗАЦИЯ ОТХОДОВ

В соответствии с локальными требованиями.

### ЛИТЕРАТУРА

- Neumeister B., Besenthal I., Liebich H.: Diagnostyka laboratoryjna., Urban & Partner, 126-127, (2001).
- Roitt I., Brostoff J., Male D.: Immunology., 22.2 – 22.5, MOSBY, (1996).
- Koji I.: Immunoglobulin E, Medical Practice, 4, 585 (1987).

Дата создания: 04.2021.



## PRESTIGE 24i TOTAL IgE

PROGRAM NA ANALIZATORY / APPLICATION for / АДАПТАЦИЯ для:

- Prestige 24i, Biolis 24i

Item name **46** Item Name **IgE**

### Data information

Units	IU/ml
Decimals	0

### Analysis

Type	RATE
Main W.Length1	570
Sub W.Length2	800
Method	Immuno

Corr	Slope <b>1.000</b>	Inter <b>0.000</b>
------	-----------------------	-----------------------

### Calibration

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

### Normal Range

	Male		Female	
	Low	High	Low	High
Serum	<b>0</b>	<b>358</b>	<b>0</b>	<b>358</b>
Urine				
Plasma	<b>0</b>	<b>358</b>	<b>0</b>	<b>358</b>
CSF				
Dialysis				
Other				

Item name **46** Item Name **IgE**

### Aspiration

Kind	Double
Volume	<b>5</b>
Sample	<b>200</b> µl
Reagent1	<b>100</b>

Third Mix.	ON
R1 Blank	Water-Blank

Monitor	
0 Level Point	<b>1</b>
Span	<b>3.000</b>

Item name **46** Item Name **IgE**

### Auto Rerun SW

OFF

### Auto Rerun Range (Result)

OFF	OFF
Lower	Higher
Serum	
Urine	
Plasma	
CSF	
Dialysis	
Other	

### Data Process

#### Read

Start	End
Main	<b>36</b>
Sub	<b>42</b>

### Absorbance Limit

Low	-3.000
High	<b>3.000</b>

### Factor

Blank correction	<b>1.0000</b>	Endpoint Limit	<b>2.000</b>
------------------	---------------	----------------	--------------

Linear Check (%)	<b>90</b>
------------------	-----------

### Dilution

Diluent	<b>99:Dil1</b>
---------	----------------

### Prozone Check

First			Limit (%)
Second			<b>Low</b>
Third			<b>Low</b>

### Auto Rerun Condition (Absorbance)

Absorbance Range	Lower	OFF
	Higher	OFF

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

### • Prestige 24i Premium, Biolis 24i Premium

Item No.	<b>46</b>	Item Name	<b>IgE</b>	Optical
<b>Data information</b>				
Units	IU/ml			
Decimals	1			
<b>Analysis</b>				
Type	RATE method			
Main Wave Length	570 nm			
Sub Wave Length				
Method	Immuno			
<b>Calibration</b>				
Type	Spline1			
Std sample conc.				
Blank	<b>0</b>	#1	*	#2
#3	*	#4	*	#5
#6				
<b>Correlation</b>				
Slope	<b>1</b>	Intercept		
Y=	<b>1</b>	X+	<b>0</b>	

Item No.	<b>46</b>	Item Name	<b>IgE</b>	Optical
<b>Aspiration</b>				
Kind	Double			
Vol.				
Kind	Vol.	Add	Units	
Sample	<b>6</b>	<b>5</b>	µl	
Reagent 1	<b>200</b>	<b>10</b>	µl	
Reagent 2	<b>80</b>	<b>10</b>	µl	
<b>Data Process</b>				
Read	Start	End		
Main	<b>36</b>	<b>46</b>		
Sub				
Abs.Limit	Low	-3		~ 3
<b>Correction value</b>				
Blank correction	<b>1.00</b>			
End Point Limit	<b>2</b>			
Linear Check (%)	<b>90</b>			

<b>Prozone Check</b>				
First	Start	End	Limit (%)	
Second			<b>Low</b>	
<b>Third mixing</b>				
ON				
<b>Reaction Monitor</b>				
0 Level Point	<b>1</b>			
Span	<b>3</b>			

Item No.	<b>46</b>	Item Name	<b>IgE</b>	Optical
<b>Normal Range</b>				
	Male		Female	
	Low	High	Low	High
Serum	<b>0</b>	<b>358</b>	<b>0</b>	<b>358</b>
Urine				
Plasma				
CSF				
Dialysis				
Other				
<b>Panic Range</b>				
	Male		Female	
	Low	High	Low	High
Serum				
Urine				
Plasma				
CSF				
Dialysis				
Other				

Item No.	<b>46</b>	Item Name	<b>IgE</b>	Optical			
<b>Auto Rerun SW</b>							
OFF							
<b>Auto Rerun Condition (Absorbance)</b>							
Lower	<b>OFF</b>						
Higher	<b>OFF</b>						
<b>Auto Rerun Range (Conc.)</b>							
	First Dil	Low			High		
Re	Value	Dil	Re	Value	Dil		
Serum							
Urine							
Plasma							
CSF							
Dialysis							
Other							
<b>Auto Rerun Condition (Prozone)</b>							
OFF							
<b>Dilution</b>							
99:Dil 1							

## PRESTIGE 24i TOTAL IgE

### • Biolis 30i

Item no	46	Item name	Total IgE	Specimen	SERUM/PLASMA	OPTICAL
<b>Data information</b>				<b>Aspiration volume</b>		
UNITS	IU/mL	TYPE			Double	
DECIMALS	1					
<b>Analysis</b>				SAMPLE	REAGENT 1	REAGENT 2
METHOD	RATE method	VOL. (µL)	5	160	80	
Main Wave Length	570 nm	BOTTLE (ml)				
Sub Wave Length	800 nm	FIRST DIL.				
<b>CORRELATION (Y= AX + B)</b>						
A =	1	Data processing read			START	END
B =	0				MAIN	36
<b>Blank value</b>						
<input checked="" type="radio"/> WATER		<input type="radio"/> REAGENT				
<b>Calibration</b>						
TYPE	Spline					
STABILITY						
<b>Collection value</b>						
END POINT	2.5					
LINEARITY CHECK (%)	90					
<b>Prozone check</b>						
FIRST	START	END	LIMIT (%)			
SECOND						
MINIMUM ABS.						
°HIGH		MEAN				
•LOW		VARIATE				

Item No	46	Item Name	Total IgE	Specimen	SERUM/PLASMA	OPTICAL
<b>Reference intervals</b>				<b>Auto rerun</b>		
MALE		FEMALE		<input type="checkbox"/> •ON <input type="checkbox"/> °OFF		
LOW	HIGH	LOW	HIGH			
0	358	0	358			
<b>Panic range</b>						
MALE		FEMALE				
LOW	HIGH	LOW	HIGH			
<b>Decision limit</b>						
	MALE	FEMALE				DIL.
			LOWER	°ON	•OFF	
			HIGH	°ON	•OFF	
<b>Reaction check</b>						
	°ON	•OFF				DIL.
CHECK						
LOW						
HIGH						
<b>VL CHECK</b>		<b>VH CHECK</b>				
°ON	•OFF	°ON	•OFF			

Data wydania / Date of issue / Дата создания: 04.2021.