

PRESTIGE 24i URINE PROTEINS

Nr kat. **4-242, 4-442**

(PL)

ZASTOSOWANIE

Zestaw diagnostyczny do oznaczania białka całkowitego w moczu i płynie mózgowo-rdzeniowym, przeznaczony do wykonywania oznaczeń na automatycznych analizatorach biocheimicznych: 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

U zdrowych osób, z prawidłowo funkcjonującymi nerkami, białko jest aktywnie reabsorbowane w kanalikach proksymalnych i w moczu wydalane jest w niewielkich ilościach kilkudziesięciu miligramów na dobę. Pomiar stężenia białka całkowitego w moczu jest stosowany w diagnostyce i monitorowaniu leczenia chorób nerek, serca czy tarczycy. Schorzenia te charakteryzuje proteinuria lub albuminuria.

Badanie stężenia białka całkowitego w płynie mózgowo-rdzeniowym (PMR) jest szczególnie użyteczne do wykrywania zwiększonej przepuszczalności bariery krew-mózg oraz wykrywania zwiększonej wewnętrznonapoowej syntezy immunoglobulin. Zwiększone stężenie białka w PMR może wskazywać na: guzy mózgu, krwawienie wewnętrzne, urazy mózgu, bakteryjne i wirusowe zapalenie mózgu oraz stwardnienie rozsiane.

ZASADA METODY

Bezpośrednia metoda kolorymetryczna z czerwienią pirogalolową.

W kwasnym pH grupy aminokwasowe białka w reakcji z molibdenianowym kompleksem czerwieni pirogalolowej tworzą barwny związek, który wykazuje maksimum absorbancji przy długości fali 600 nm. Intensywność barwy jest proporcjonalna do stężenia białka w próbce.

ODCZYNNIKI

Skład zestawu

	Nr kat. 4-242 (stawy-24)	Nr kat. 4-442 (stawy-36)
1-Reagent	2 x 44,5 ml	3 x 23,2 ml

Ilość testów

Prestige 24i	440	340
Biolis 24i Premium	440	340
Biolis 30i	440	330

Odczynnik przechowywany w temp. 15-25°C zachowuje trwałość do daty ważności podanej na opakowaniu. Odczynniki przechowywane na pokładzie aparatu w 2-10°C są stabilne przez 12 tygodni (Prestige 24i, Biolis 24i Premium).

Stężenia składników w odczynniku

bufor bursztynianowy	≤ 60 mmol/l
czerwień pirogalolowa	≤ 0,07 mmol/l
molibdenian sodu	≤ 0,05 mmol/l

Stabilizatory, konserwant

Chronić przed bezpośrednim światłem słonecznym i zanieczyszczeniem!	
Nie zamrażać odczynnika.	

W celu uniknięcia tego efektu należy zastosować się do zaleceń zawartych w instrukcji:
51_03_24_009_BIOLIS_30i_CARRYOVER

Obliczanie wyników

W celu obliczenia ilości białka wydalonego w ciągu 24 godzin, otrzymane stężenie (mg/dl) należy pomnożyć przez objętość moczu (dl) otrzymaną w ciągu 24 godzin.

WARTOŚCI PRAWIDŁOWE^{7,10}

mocz (dorośli)	< 15 mg/dl (0,15 g/l)	
mocz 24 h (dorośli)	< 100 mg (0,10 g)	
 płyn mózgowo-rdzeniowy	mg/dl g/l	
dzieci < 4 tygodnie	20 - 80	0,20 - 0,80
dzieci > 4 tygodni, dorośli	15 - 45	0,15 - 0,45

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 następujące kontrole: CORMAY URINE CONTROL LEVEL 1 (Nr kat. 5-161) i LEVEL 2 (Nr kat. 5-162). Do kalibracji analizatorów automatycznych należy stosować CORMAY URINE PROTEINS CALIBRATORS (Nr kat. 5-181). Krzywa kalibracyjna powinna być sporządzana co 12 tygodni (Prestige 24i, Biolis 24i Premium), przy każdej zmianie serii odczynnika lub w razie potrzeby np. jeśli wartości oznaczenia moczu kontrolnego nie mieszczą się w wyznaczonym zakresie.

CHARAKTERYSTYKA OZNACZENIA

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

- **LoB (granica ślepej próby):**
1,6 mg/dl (0,016 g/l)
- **LoD (granica wykrywalności):**
2,0 mg/dl (0,02 g/l)
- **LoQ (granica oznaczalności):**
10 mg/dl (0,1 g/l)
- **Liniowość:**
do 137 mg/dl (1,37 g/l)

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

Specyficzność / Interferencje:

Hemoglobina do 0,004 g/dl, kwas askorbinowy do 20 mg/dl, kreatynina do 6 g/l, bilirubina do 5 mg/dl, bilirubina związane do 60 mg/dl, kwas moczowy do 85 mg/dl, glukoza do 35 g/l, cytryniany do 250 mg/dl, szczawiany do 90 mg/dl, jony wapnia do 130 mg/dl, jony magnezu do 1,8 g/l, fosforan do 1,2 g/l i mocznik do 50 g/l nie wpływają na wyniki oznaczenia.

Wysokie stężenie jonów żelaza (II) w badanej próbce może powodować interferencję¹². Acetaminofen oraz niektóre antybiotyki z grupy penicylin i aminoglikozydów mogą powodować interferencję^{4,11-13}.

Precyzja

Powtarzalność (run to run) n=20	Średnia [mg/dl]	SD [mg/dl]	CV [%]
poziom 1	19,0	0,59	3,11
poziom 2	62,9	1,11	1,77

Odtwarzalność (day to day) n=80	Średnia [mg/dl]	SD [mg/dl]	CV [%]
poziom 1	22,2	1,43	6,5
poziom 2	69,5	2,25	3,2

Porównanie metody

Porównanie wyników oznaczeń białka całkowitego wykonanych na Biolis 30i (y) i na ADVIA SIEMENS 1800 (x), z użyciem 54 próbek moczu, dało następujące wyniki:
 $y = 1,0593 x - 0,1592 \text{ mg/dl}$
 $R = 0,995$ (R – współczynnik korelacji)

Porównanie wyników oznaczeń białka całkowitego wykonanych na Biolis 30i (y) i na BECKMAN COULTER AU680 (x), z użyciem 67 próbek płynu mózgowo-rdzeniowego, dało następujące wyniki:
 $y = 0,8823 x + 6,2421 \text{ mg/dl}$
 $R = 0,994$ (R – współczynnik korelacji)

UTYLIZACJA ODPADÓW

Postępować zgodnie z aktualnymi przepisami.

LITERATURA

- NCCLS: Routine Urinalysis and Collection, Transportation, and Preservation of Urine Specimens - Second Edition. Approved guideline NCCLS document GP16A, 2001.
- European Confederation of Laboratory Medicine: European urinalysis guidelines., Scand. J. Clin. Lab. Invest., 60: 1-96, 2000.
- Kaplan L.A., Pesce A.J.: Clinical Chemistry, Mosby Ed. (1996).
- Watanabe N., Kamei S., Ohkubo A., Yamanaka M., Ohsawa S., Makino K. and Tokuda K.: Clin. Chem. 32, 8, 1551-1554 (1986).
- Alan H.B. Wu. editor. Tietz Clinical Guide to Laboratory Tests, 4th ed. St. Louis: W.B Saunders Company; 2006, p.916.
- Tietz N.W.,ed. Clinical Guide to Laboratory Test. 3rd ed. Philadelphia: WB Saunders 518-525, 1995.
- Biou D., Benoit J.F., Xuan Huong C.N.T., Morel P., Marchand M.: Clin. Chem. 46:3, 399-403 (2000).
- Burtis C.A., Ashwood E.R., ed. Tietz Textbook of Clinical Chemistry, 3rd ed. Philadelphia, PA: WB Saunders, (1999).
- Dembńska-Kieć A., Naskalski J.W.: Diagnostyka laboratoryjna z elementami biochemii klinicznej, wyd. Volumed, 231, (1998).
- Burtis C.A., Ashwood E.R., ed. Tietz Textbook of Clinical Chemistry and Molecular Diagnostics 4th ed., PA: WB Saunders, 589, 2006.
- Young D.S., Effects of Drugs on Clinical Laboratory Tests, 3rd ed., AACC Press, Washington, D.C., 1990, p. 3-296 - 3-301.
- Fujita Y., Mori I., Kitano S., Bunsei Kagaku 32, 1983, p. 379-386.
- Ockenel I.S., Matthews C.E., Rifai N., Ridker P.M., Reed G., Stanek E., Clinical Chemistry 49, No. 1, 2003, 202-203.

Data wydania: 04.2021.



PRESTIGE 24i URINE PROTEINS

Cat. No 4-242, 4-442

(EN)

INTENDED USE

Diagnostic kit for determination of total proteins in urine and cerebrospinal fluid 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

In healthy people with properly functioning kidneys, proteins are actively reabsorbed in the proximal tubules and only small amounts of proteins (several mg per day) are excreted in urine. The measurement of total protein concentration in urine is used in the diagnosis and treatment of heart and thyroid diseases, which are characterized by proteinuria or albuminuria. The measurement of total protein concentration in cerebrospinal fluid (CSF) is especially useful in detecting increased permeability of the blood-brain barrier and in detecting increased intrathecal synthesis of immunoglobulins. Increased concentration of protein in CSF may indicate brain tumors, intracerebral hemorrhage, brain injury, bacterial and viral encephalitis and multiple sclerosis.

METHOD PRINCIPLE

Direct, colorimetric method with pyrogallol red.

At an acidic pH the protein amino acid groups, with the pyrogallol red-molybdate complex, form a coloured compound which shows a maximum absorbance at a wavelength of 600 nm. Colour intensity is proportional to the concentration of proteins in the sample.

REAGENTS

Package

Cat. No 4-242
 (24-TRAY)

Cat. No 4-442
 (36-TRAY)

1-Reagent

2 x 44.5 ml

3 x 23.2 ml

The reagent when stored at 15-25°C is stable up to expiry date printed on the package. The reagents stored on board of the analyser at 2-10°C are stable for 12 weeks (Prestige 24i, Biolis 24i Premium)..

Concentrations in the reagent

succinate buffer	≤ 60 mmol/l
pyrogallol red	≤ 0.07 mmol/l
sodium molybdate	≤ 0.05 mmol/l
stabilizers, preservative	

Warnings and notes

- Protect from direct sunlight and avoid contamination!
- Do not freeze the reagent.
- Reagent should be mixed before use by gentle inverting the bottle several times.
- The appearance of turbidity or control urine values outside the manufacturer's acceptable range may indicate of reagent instability.

SPECIMEN

Urine: Urine used for analysis may come from the first morning sample, random sample or timed collection sample according to the classification by ECLM².

In order to collect and prepare the samples only dedicated tubes and containers should be used.

Do not use preservatives.

Freshly collected urine should be kept at room temperature for about an hour and then cooled to 4°C. Direct reduction of the temperature on freshly collected urine can cause precipitation of minerals.

Samples with visible turbidity should be centrifuged before analysis. Determination of uncentrifuged samples may give increased results.

Urine samples are stable for 2 days at 2-8°C⁶.

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

Cerebrospinal fluid: Cerebrospinal fluid should be centrifuged before analysis. The presence of blood in samples of cerebrospinal fluid may result in false results of protein determination. For proper interpretation of the results, cerebrospinal fluid must be determined simultaneously with a sample of blood taken from a patient at the same time. The stability of the cerebrospinal fluid is 3 days at 2-8°C, 6 months at the temperature -20°C⁶.

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

PROCEDURE

1-Reagent is ready to use.

1-Reagent put on basic position in reagent tray.

For reagent blank 0.9% NaCl is recommended.

Reagent blank is required each day.

Actions required:

- Bolis 24i Premium:** When performing assays in the analyser, there is a probability of cross-contamination affecting the tests results: URINE PROTEINS – CREATININE, URINE PROTEINS – CREA ENZYMATIC, URINE PROTEINS – GGT, URINE PROTEINS – UA, CREATININE - URINE PROTEINS, CREA ENZYMATIC – URINE PROTEINS.. 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: URINE PROTEINS – CREATININE, CREA ENZYMATIC – URINE PROTEINS, FERRUM – URINE PROTEINS, GGT – URINE PROTEINS, HDL DIRECT – URINE PROTEINS, LDL DIRECT – URINE PROTEINS, UA – URINE PROTEINS. To avoid this effect follow the recommendations contained in the instruction 51_03_24_009_BIOLIS_30i_CARRYOVER.

Calculation

For the calculation of proteins excreted over 24 hours, multiply the concentration (mg/dl) by the volume (dl) of the 24 hours urine.

REFERENCE VALUES^{7,10}

urine (adults)	< 15 mg/dl (0.15 g/l)
urine 24-h (adults)	< 100 mg (0.10 g)

cerebrospinal fluid	mg/dl	g/l
children 0 - 4 weeks	20 - 80	0.20 - 0.80
children >4 weeks, adults	15 - 45	0.15 - 0.45

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 URINE CONTROL LEVEL 1 (Cat. No 5-161) and LEVEL 2 (Cat. No 5-162).

For the calibration of automatic analysers the CORMAY URINE PROTEINS CALIBRATORS (Cat. No 5-181) is recommended. The calibration curve should be prepared every 12 weeks (Prestige 24i, Biolis 24i Premium), 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 analyser Biolis 30i. Results may vary if a different instrument or a manual procedure is used.

▪ LoB (Limit of Blank):

1.6 mg/dl (0.016 g/l)

▪ LoD (Limit of Detection):

2.0 mg/dl (0.02 g/l)

▪ LoQ (Limit of Quantitation):

10 mg/dl (0.1 g/l)

▪ Linearity:

up to 137 mg/dl (1.37 g/l)

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

▪ Specificity / Interferences

Hemoglobin up to 0.004 g/dl, ascorbic acid up to 20 mg/dl, creatinine up to 6 g/l, bilirubin up to 5 mg/dl, conjugated bilirubin up to 60 mg/dl, uric acid up to 85 mg/dl, glucose up to 35 g/l, citrates up to 250 mg/dl, oxalates up to 90 mg/dl, calcium ions up to 130 mg/dl, magnesium ions up to 1.8 g/l, phosphate ions up to 1.2 g/l, urea up to 50 g/l do not affect the results of the determination.

High concentration of iron (II) ions in the test sample may cause interferences¹².

Acetaminophen and some antibiotics from penicillins and aminoglycosides can interfere^{4,11-13}.

▪ Precision

Repeatability (run to run) n=20	Mean [mg/dl]	SD [mg/dl]	CV [%]
level 1	19,0	0,59	3,11
level 2	62,9	1,11	1,77
Reproducibility (day to day) n=80	Mean [mg/dl]	SD [mg/dl]	CV [%]
level 1	22,2	1,43	6,5
level 2	69,5	2,25	3,2

▪ Method comparison

A comparison between total proteins values determined at **Bolis 30i** (y) and at **ADVIA SIEMENS 1800** (x) using 54 urine samples gave following results:

y = 1.0593 x - 0.1592 mg/dl;

R = 0.995

(R – correlation coefficient)

A comparison between total proteins values determined at **Bolis 30i** (y) and at **BECKMAN COULTER AU680** (x) using 67 CSF samples gave following results:

y = 0.8823 x + 6.2421 mg/dl;

R = 0.994

(R – correlation coefficient)

WASTE MANAGEMENT

Please refer to local legal requirements.

LITERATURE

- NCCLS: Routine Urinalysis and Collection, Transportation, and Preservation of Urine Specimens - Second Edition. Approved guideline NCCLS document GP16A, 2001.
- European Confederation of Laboratory Medicine: European urinalysis guidelines., Scand. J. Clin. Lab. Invest., 60: 1-96, 2000.
- Kaplan L.A., Pesce A.J.: Clinical Chemistry, Mosby Ed. (1996).
- Watana N., Kamei S., Ohkubo A., Yamanaka M., Ohsawa S., Makino K. and Tokuda K.: Clin. Chem. 32, 8, 1551-1554 (1986).
- Alan H.B. Wu, editor. Tietz Clinical Guide to Laboratory Tests, 4th ed. St. Louis: W.B. Saunders Company; 2006, p.916.
- Tietz N.W.,ed. Clinical Guide to Laboratory Test. 3rd ed. Philadelphia: WB Saunders 518-525, 1995.
- Biou D., Benoist J.F., Xuan Huong C.N.T., Morel P., Marchand M.: Clin. Chem. 46:3, 399-403 (2000).
- Burtis C.A., Ashwood E.R., ed. Tietz Textbook of Clinical Chemistry, 3rd ed. Philadelphia, PA: WB Saunders, (1999).
- Dembńska-Kieć A., Naskalski J.W.: Diagnostyka laboratoryjna z elementami biochemii klinicznej, wyd. Volumed, 231, (1998).
- Burtis C.A., Ashwood E.R., ed. Tietz Textbook of Clinical Chemistry and Molecular Diagnostics 4th ed., PA: WB Saunders, 589, 2006.
- Young D.S., Effects of Drugs on Clinical Laboratory Tests, 3rd ed., AACC Press, Washington, D.C., 1990, p. 3-2 96 – 3-301.
- Fujita Y., Mori I., Kitano S., Bunsei Kagaku 32, 1983, p. 379-386.
- Ockene I.S., Matthews C.E., Rifai N., Ridker P.M., Reed G., Stanek E., Clinical Chemistry 49, No. 1, 2003, 202-203.

Date of issue: 04.2021.

PRESTIGE 24i URINE PROTEINS

Кат.№ 4-242, 4-442

(RUS)

ПРЕДПОЛАГАЕМОЕ ИСПОЛЬЗОВАНИЕ

Диагностический набор для определения общего белка в моче и спинномозговой жидкости, предназначенный для использования на автоматическом анализаторе Prestige 24i, Biolis 24i, Prestige 24i Premium, Biolis 24i Premium Biolis 30i. Реагенты должны использоваться только для диагностики *in vitro*, квалифицированным лабораторным персоналом, в целях, для которых они предназначены, в соответствующих лабораторных условиях.

ВВЕДЕНИЕ

У здоровых людей, с нормально функционирующими почками, белок активно реадсорбируется в проксимальных каналах, и выводится с мочой в незначительных количествах – несколько десятков миллиграммов в сутки. Измерение концентрации общего белка в моче используется для диагностики и мониторинга лечения болезней почек, сердца или щитовидной железы. Эти заболевания характеризует протеинурия либо альбуминурия. Исследование концентрации общего белка в спинномозговой жидкости особенно полезно для обнаружения увеличенной проницаемости гематоэнцефалического барьера и увеличенного интранурального синтеза иммуноглобулинов. Увеличенная концентрация белка в ликворе может указывать на: опухоли мозга, внутричерепное кровотечение, поражения мозга, менингит бактериального и вирусного происхождения, либо рассеянный склероз.

ПРИНЦИП МЕТОДА

Прямой, колориметрический метод с пирогалловым красным. В кислой среде аминокислотные группы белка реагируют с пирогалловым красным и молибдатом, образуя окрашенный комплекс с максимумом абсорбции при длине волн 600 нм. Интенсивность окраски пропорциональна концентрации белка в образце.

РЕАГЕНТЫ

Состав набора

Кат. № 4-242
(штатив-24)

Кат. № 4-442
(штатив-36)

1-Reagent

2 x 44,5 мл

3 x 23,2 мл

При температуре 15–25°C реагент сохраняет стабильность в течение всего срока годности, указанного на упаковке. На борту анализатора при 2–10°C реагент стабилен 12 недель (Prestige 24i, Biolis 24i Premium).

Концентрации компонентов в реагенте

сукиннатный буфер	≤ 60 ммоль/л
пирогалловый красный	$\leq 0,07$ ммоль/л
молибдат натрия	$\leq 0,05$ ммоль/л
стабилизаторы, консерванты	

Предупреждения и примечания

- Предохранять от прямых солнечных лучей и загрязнения!
- Не замораживать реагенты.
- Перед использованием реагент следует аккуратно перемешать, врашая флакон.

Расчет результатов

Для расчета количества выделенного белка за 24 часа, полученные концентрации (мг/дл) необходимо умножить на объем (дл) суточной мочи, полученный в течении 24 часов.

РЕФЕРЕНТНЫЕ ВЕЛИЧИНЫ^{7,10}

моча (взрослые)	< 15 мг/дл (0,15 г/л)
суточная моча (взрослые)	< 100 мг (0,10 г)
спинномозговая жидкость	мг/дл г/л
дети 0 – 4 недели	20 – 80 0,20 – 0,80
дети >4 недели, взрослые	15 – 45 0,15 – 0,45

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

КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА

Для внутреннего контроля качества рекомендуется при каждой серии определений использовать CORMAY URINE CONTROL LEVEL 1 (Кат.№ 5-161) и LEVEL 2 (Кат.№ 5-162).

Для калибровки автоматических анализаторов рекомендуется использовать CORMAY URINE PROTEINS CALIBRATORS (Кат.№ 5-181).

Калибровочную кривую следует составлять каждые 12 недели (Prestige 24i, Biolis 24i Premium), при каждой смене лота реагента или при необходимости, например, 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):**
1,6 мг/дл (0,016 г/л)
- **LoD (предел обнаружения):**
2,0 мг/дл (0,02 г/л)
- **LoQ (предел количественного определения):**
10 мг/дл (0,1 г/л)
- **Линейность**
до 137 мг/дл (1,37 г/л)

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

Специфичность / Интерференции

Гемоглобин до 0,004 г/дл, аскорбат до 20 мг/дл, креатинин до 6 г/л, билирубин до 5 мг/дл, прямой билирубин до 60 мг/дл, мочевая кислота до 85 мг/дл, глукоза до 35 г/л, цитраты до 250 мг/дл, оксалаты до 90 мг/дл, ионы кальция до 130 мг/дл, ионы магния до 1,8 г/л, ионы фосфата до 1,2 г/л, мочевина до 50 г/л, не оказывают существенного влияния на результаты определений.

Высокая концентрация ионов железа (II) в тестовом пробе может вызвать помехи в исследовании¹².

Ацетаминофен и некоторые антибиотики группы пенициллинов и аминогликозиды, могут вызвать помехи в исследовании^{4,11-13}.

Точность

Повторяемость (между сериями) n=20	Среднее [мг/дл]	SD [мг/дл]	CV [%]
уровень 1	19,0	0,59	3,11
уровень 2	62,9	1,11	1,77

Воспроизводимость (изо дня в день) n=80	Среднее [мг/дл]	SD [мг/дл]	CV [%]
уровень 1	22,2	1,43	6,5
уровень 2	69,5	2,25	3,2

Сравнение метода

Сравнение результатов определения общего белка на Biolis 30i (у) и на ADVIA SIEMENS 1890 (х) с использованием 54 образцов мочи дало следующие результаты:
 $y = 1,0593 x - 0,1592$ мг/дл;
 $R = 0,995$ (R – коэффициент корреляции)

Сравнение результатов определения общего белка на Biolis 30i (у) и на BECKMAN COULTER AU680 (х) с использованием 67 образцов спинномозговой жидкости дало следующие результаты:
 $y = 0,8823 x + 6,2421$ мг/дл;
 $R = 0,994$ (R – коэффициент корреляции)

УТИЛИЗАЦИЯ ОТХОДОВ

В соответствии с локальными требованиями.

ЛИТЕРАТУРА

- NCCLS: Routine Urinalysis and Collection, Transportation, and Preservation of Urine Specimens - Second Edition. Approved guideline NCCLS document GP16A, 2001.
- European Confederation of Laboratory Medicine: European urinalysis guidelines., Scand. J. Clin. Lab. Invest., 60: 1-96, 2000.
- Kaplan L.A., Pesce A.J.: Clinical Chemistry, Mosby Ed. (1996).
- Watanabe N., Kamei S., Ohkubo A., Yamanaka M., Ohsawa S., Makino K. and Tokuda K.: Clin. Chem. 32, 8, 1551-1554 (1986).
- Alan H.B. Wu. editor. Tietz Clinical Guide to Laboratory Tests, 4th ed. St. Louis: W.B Saunders Company; 2006, p.916.
- Tietz N.W.,ed. Clinical Guide to Laboratory Test. 3rd ed. Philadelphia: WB Saunders 518-525, 1995.
- Biou D., Benoit J.F., Xuan Huong C.N.T., Morel P., Marchand M.: Clin. Chem. 46:3, 399-403 (2000).
- Burtis C.A., Ashwood E.R., ed. Tietz Textbook of Clinical Chemistry, 3rd ed. Philadelphia, PA: WB Saunders. (1999).
- Dembńska-Kieć A., Naskalski J.W.: Diagnostyka laboratoryjna z elementami biochemii klinicznej, wyd. Volumed, 231, (1998).
- Burtis C.A., Ashwood E.R., ed. Tietz Textbook of Clinical Chemistry and Molecular Diagnostics 4th ed., PA: WB Saunders, 589, 2006.
- Young D.S., Effects of Drugs on Clinical Laboratory Tests, 3rd ed., AACC Press, Washington, D.C., 1990, p. 3-296 – 3-301.
- Fujita Y., Mori I., Kitano S., Bunseki Kagaku 32, 1983, p. 379-386.
- Ockenf I.S., Matthews C.E., Rifai N., Ridker P.M., Reed G., Stanek E., Clinical Chemistry 49, No. 1, 2003, 202-203.

Дата создания: 04.2021.



PRESTIGE 24i URINE PROTEINS

ROGRAM NA ANALIZATORY / APPLICATION for / АДАПТАЦИЯ :

• Prestige 24i, Biolis 24i

Item name 54 PROT U

Data information

Units	mg/dl
Decimals	2

Analysis

Type	END
Main W.Length1	600

Sub W.Length2	
Method	Pyrogallol red

Corr	Slope	Inter
	$Y = 1$	$X + 0$

Calibration

Type	Linear
Standard	

#1	*	#4	
#2		#5	
#3		#6	

Normal Range

	Male		Female	
	Low	High	Low	High
Serum				
Urine	0	15	0	15
Plasma				
CSF	15	45	15	45
Dialysis				
Other				

Item name 54 PROT U

Aspiration

Kind	Single
------	--------

Volume	Start	End
--------	-------	-----

Sample	4.5	Main	29	30
--------	-----	------	----	----

Reagent1	180	Sub	9	10
----------	-----	-----	---	----

Reagent2		μl		
----------	--	----	--	--

Data Process

Read

Start	End
-------	-----

Main	29	30
------	----	----

Sub	9	10
-----	---	----

Absorbance Limit

Low	-3
-----	----

High	3
------	---

Factor

Blank correction	1.0000
------------------	--------

Endpoint Limit

2

Linear Check (%)	0%
------------------	----

Third Mix. OFF

R1 Blank Water-B

Dilution

Diluent	99:Dil1
---------	---------

Monitor

0 Level Point	1
---------------	---

Span	3.000
------	-------

Prozone Check

Start	End	Limit (%)
-------	-----	-----------

First		
-------	--	--

Second		
--------	--	--

Third		
-------	--	--

		Low
--	--	-----

		Low
--	--	-----

Item name 54 PROT U

Auto Rerun SW

ON	
----	--

Auto Rerun Range (Result)

ON	ON
----	----

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

Serum

Urine 7.3 143

Plasma

CSF

Dialysis

Other

Auto Rerun Condition (Absorbance)

Absorbance Range	
------------------	--

Lower	OFF
-------	-----

Higher	OFF
--------	-----

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



• Prestige 24i Premium, Biolis 24i Premium

Item No.	54	Item Name	PROT U	Optical
Data information				
Units	mg/dl			
Decimals	1			
Calibration				
Type	Linear			
Standard	#1	*	#4	
#2			#5	
#3			#6	
Analysis				
Type	END method			
Main Wave Length	600nm			
Sub Wave Length				
Method	Pyrogallol red			
Correlation				
Slope	1	Intercept	0	
Y=		X+		

Item No.	54	Item Name	PROT U	Optical
Data Process				
Read	Start	End		
Main	29	30		
Sub	9	10		
Abs.Limit	Low	-3	~	3
Correction value				
Blank correction	1			
End Point Limit	2			
Linear Check (%)	0			
Prozone Check				
Start	End	Limit (%)		
First				Low
Second				

Item No.	54	Item Name	PROT U	Optical
Normal Range				
	Male		Female	
	Low	High	Low	High
Serum				
Urine	0	15	0	15
Plasma				
CSF	15	45	15	45
Dialysis				
Other				
Panic Range				
	Male		Female	
	Low	High	Low	High
Serum				
Urine				
Plasma				
CSF				
Dialysis				
Other				

Item No.	54	Item Name	PROT U	Optical			
Auto Rerun SW							
ON							
Auto Rerun Range (Conc.)							
	First Dil	Re	Value	Dil	Re	Value	Dil
Serum							
Urine			1.8				160
Plasma							
CSF							
Dialysis							
Other							
Auto Rerun Condition (Absorbance)							
Lower	OFF						
Higher	OFF						
Auto Rerun Condition (Prozone)							
OFF							
Dilution	99:Dil1						

PRESTIGE 24i URINE PROTEINS

Item no	54	Item name	UP	Specimen	CSF / URINE	OPTICAL
Data information						
UNITS	mg/dL			Aspiration volume		
DECIMALS	1			TYPE	Single	
Analysis						
METHOD	END method			SAMPLE	REAGENT 1	REAGENT 2
Main Wave Length	600 nm			VOL. (µL)	6	180
Sub Wave Length				BOTTLE (ml)		
CORRELATION (Y= AX + B)						
A =	1			START	END	
B =	0			MAIN	27	28
Blank value						
• WATER		° REAGENT				
Calibration						
TYPE	Linear 1			ABS LIMIT	TO	
STABILITY				-3	3	
Collection value						
END POINT	2.5			MINIMUM ABS.		
LINEARITY CHECK (%)						
Prozone check						
FIRST	START	END	LIMIT (%)			
SECOND						
°HIGH				MEAN		
•LOW				VARIATE		

Item No	54	Item Name	UP	Specimen	CSF / URINE	OPTICAL
Reference intervals						
MALE		FEMALE		Auto rerun		
LOW	HIGH	LOW	HIGH	•ON	°OFF	
0	15	0	15			
Panic range						
MALE		FEMALE		Auto rerun range (conc.)		
LOW	HIGH	LOW	HIGH	Re	Value	Dil.
				10		137
Decision limit						
MALE		FEMALE		Auto rerun condition (abs.)		
				LOWER	°ON	•OFF
				HIGH	°ON	•OFF
Reaction check						
°ON		•OFF		DIL.		
CHECK				LOWER	°ON	•OFF
LOW				HIGH	°ON	•OFF
HIGH						
VL CHECK		VH CHECK		Auto rerun condition (prozone)		
°ON	•OFF	°ON	•OFF	°ON	•OFF	

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