



## ACCENT-200 ALPHA 1 - ANTITRYPSIN

Nr kat. 7-222

(PL)

### ZASTOSOWANIE

Zestaw diagnostyczny do oznaczania stężenia  $\alpha$ 1-antitrypsyny, przeznaczony do wykonywania oznaczeń na automatycznym analizatorze ACCENT-200, ACCENT-200 II GEN, ACCENT 400 oraz ACCENT Neo200.

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

### WPROWADZENIE

$\alpha$  1-antitypsyna jest białkiem ostrej fazy posiadającym aktywność anti-proteazową. Główną funkcją tego białka jest neutralizacja lisosomalnej elastazy uwalnianej podczas fagocytozy przez granulocyty. Dziedziczne deficyty tego białka związane są z chorobami płuc i wątroby. Niskie poziomy spotykane są w zespole zaburzeń oddechowych u noworodków oraz podczas ciężej zaburzeń rozkładu białek. Wzrost poziomu jest bardziej powszechny, np.: podczas przebiegu ostrej fazy.

### ZASADA METODY

Obecna w próbie  $\alpha$  1-antitypsyna reaguje ze swoistymi przeciwciałami anty- $\alpha$  1-antitypsynowymi powodując powstawanie kompleksów immunologicznych. Przyrost absorbcji po dodaniu antysurowicy jest wprost proporcjonalny do stężenia  $\alpha$  1-antitypsyny w próbce.

### ODCZYNNIKI

#### Skład zestawu

1-Reagent	1 x 35 ml
2-Reagent	1 x 7 ml

#### Ilości testów

ACCENT-200	120
ACCENT-200 II GEN	120

Bufor (1-Reagent) oraz antysurowica (2-Reagent) przechowywana w temp. 2-8°C zachowują trwałość do daty ważności podanej na opakowaniu.

#### Składniki odczynnika

**1-Reagent:** bufor TRIS, polimer, sól nieorganiczna, konserwant.

**2-Reagent:** surowica anty- $\alpha$  1-antitypsynowa, bufor, sól nieorganiczna, konserwant.

#### Ostrzeżenia i uwagi

- Chrońić przed bezpośrednim światłem słonecznym i zanieczyszczeniem!
  - Odczynniki przechowywać zamknięte.
  - Nie zamrażać odczynników.
  - Nanocząstki obecne w odczynniku mogą z czasem osiądać na dnie pojemnika. W razie konieczności odczynnik należy wymieszać poprzez delikatne obracanie.
- **LOQ:** 0,685 mg/dl
- **Liniowość:** do 350 mg/dl.
- **Interferencje:**  
 Hemoglobina do 0,32 g/dl, bilirubina do 29,5 mg/dl, triglicerydy do 1669,5 mg/dl, heparyna do 0,5 g/l, fluorek sodu do 4 g/l, EDTA do 5 g/l oraz cytrynian sodu do 5 g/l nie wpływają na wyniki oznaczenia.

### ■ Precyja

Powtarzalność (run to run) n = 30	Średnia [mg/dl]	SD [mg/dl]	CV [%]
poziom 1	58,3	0,65	1,12
poziom 2	117,7	1,01	0,85
poziom 3	176,7	1,97	1,11
Odtwarzalność (day to day) n = 66	Średnia [mg/dl]	SD [mg/dl]	CV [%]
poziom 1	59,3	0,96	1,61
poziom 2	117,9	1,48	1,25
poziom 3	177,2	2,82	1,59

### ■ Porównanie metod

Porównanie zestawu firmy CORMAY (y) z ogólnie dostępnym zestawem komercyjnym (x), z użyciem co najmniej 30 próbek, dało następujące wyniki:  
 $y = 1,05x - 0,02 \text{ mg/dl}$ ;  
 $R = 0,994$  (R – współczynnik korelacji)

### UTYLIZACJA ODPADÓW

Postępować zgodnie z aktualnymi przepisami.

### LITERATURA

1. Pesce A.J., Kaplan L.A.: Methods in Clinical Chemistry., 962-965, (1996).
2. Bergstrom, K. & Lefvert, A.K.: Scand.J.clin.Lab.Invest. 40 (1980) 637.
3. Alan H.B. Wu, ed: Tietz Clinical Guide to Laboratory Tests, 4th ed. W.B. Saunders Company., 138, (2006).
4. Tietz Textbook of Clinical Chemistry, W.B. Saunders, Philadelphia, (1994).
5. Roitt, I.: Essential Immunology, Blackwell, Oxford, (1991).
6. Use of Anticoagulants in Diagnostic Laboratory Investigations & Stability of blood, plasma and serum samples. Publication WHO/DIL/LAB/99.1 Rev. 2. Jan. 2002.

Data wydania: 05. 2022.

## ACCENT-200 ALPHA 1 - ANTITRYPSIN

Cat. No 7-222

(EN)

### INTENDED USE

Diagnostic kit for determination of  $\alpha$  1-antitrypsin concentration used in automatic analysers ACCENT-200, ACCENT-200 II GEN, ACCENT 400 and ACCENT Neo200.

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

$\alpha$  1-antitrypsin is an acute phase protein showing anti-protease activity. The main function of this protein consists in neutralising lysosomal elastase released upon phagocytosis by polymorphonuclear leukocytes. Inherited deficiency of the protein is associated with lung and liver diseases. Low levels are encountered in neonatal respiratory distress syndrome and in severe protein losing disorders. Increased levels are more common, particularly during the acute phase.

### METHOD PRINCIPLE

The  $\alpha$  1-antitrypsin presents in a sample form with the specific antibody an immunological complex. The increase of turbidity after the addition of antiserum measured is proportional to  $\alpha$  1-antitrypsin concentration in the sample.

### REAGENTS

#### Package

1-Reagent	1 x 35 ml
2-Reagent	1 x 7 ml

Buffer (1-Reagent) and antiserum (2-Reagent) stored at 2-8°C are stable until expiry date printed on the package.

### Reagent components

**1-Reagent:** TRIS buffer, polymer, inorganic salt, preservative.

**2-Reagent:** anti-human  $\alpha$  1-antitrypsin antiserum, buffer, inorganic salt, preservative.

### Warnings and notes

- Protect from direct sunlight and avoid contamination!
- Store closed.
- Do not freeze the reagents.
- Nanoparticle-based reagents can settle over time. It may be necessary to delicately mix by repeated turning.
- Human-origin products have been tested for HBsAg and antibodies to HIV 1, HIV 2, HCV and found to be non-reactive. However this material should be handled as potentially infectious.
- Please refer to the MSDS for detailed information concerning safe storage and use of the product

### SPECIMEN<sup>3</sup>

Serum or plasma (EDTA).

Sample may be stored up to 24 hours at 20-25°C, up to 7 days at 4-8°C or up to 3 months at -70°C. Nevertheless it is recommended to perform the assay with freshly collected samples!

### PROCEDURE

1-Reagent and 2-Reagent are ready to use.  
For reagent blank 0.9% NaCl is recommended.

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

	mg/dl	g/l
newborns	145 - 270	1.45 - 2.70
adults	78 - 200	0.78 - 2.00
> 60 year	115 - 200	1.15 - 2.00

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 with each batch of samples the CORMAY IMMUNO-CONTROL III (Cat. No 4-291).

For the calibration of automatic analysers systems the CORMAY IMMUNO-MULTICAL (Cat. No 4-287) is recommended. As a 0 calibrator 0.9% NaCl should be used.

The calibration curve should be prepared with every 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 Hitachi. Results may vary if a different instrument or a manual procedure is used.

#### ▪ LOQ: 0.685 mg/dl

#### ▪ Linearity: up to 350 mg/dl.

#### ▪ Interferences:

Hemoglobin up to 0.32 g/dl, bilirubin up to 29.5 mg/dl, triglycerides up to 1669.5 mg/dl, heparin up to 0.5 g/l, sodium fluoride up to 4 g/l, EDTA up to 5 g/l, sodium citrate up to 5 g/l do not interfere with the test.

#### ▪ Precision

Repeatability (run to run) n = 30	Mean [mg/dl]	SD [mg/dl]	CV [%]
level 1	58.3	0.65	1.12
level 2	117.7	1.01	0.85
level 3	176.7	1.97	1.11
Reproducibility (day to day) n = 66	Mean [mg/dl]	SD [mg/dl]	CV [%]
level 1	59.3	0.96	1.61
level 2	117.9	1.48	1.25
level 3	177.2	2.82	1.59

### ▪ Method comparison

A comparison between CORMAY reagent (y) and commercially available assay (x) using at least 30 samples gave following results:

$$y = 1.05 x - 0.02 \text{ mg/dl}; \\ R = 0.994 \quad (\text{R} - \text{correlation coefficient})$$

### WASTE MANAGEMENT

Please refer to local legal requirements.

### LITERATURE

1. Pesce A.J., Kaplan L.A.: Methods in Clinical Chemistry., 962-965, (1996).
2. Bergstrom, K. & Lefvert, A.K.: Scand.J.clin.Lab.Invest. 40 (1980) 637.
3. Alan H.B. Wu, ed.: Tietz Clinical Guide to Laboratory Tests, 4th ed. W.B. Saunders Company., 138, (2006).
4. Tietz Textbook of Clinical Chemistry, W.B. Saunders, Philadelphia, (1994).
5. Roitt, I.: Essential Immunology, Blackwell, Oxford, (1991).
6. Use of Anticoagulants in Diagnostic Laboratory Investigations & Stability of blood, plasma and serum samples. Publication WHO/DIL/LAB/99.1 Rev. 2. Jan. 2002.

Date of issue: 05. 2022

## ACCENT-200 ALPHA 1 - ANTITRYPSIN

Кат.№ 7-222 (RUS)

### ПРЕДПОЛАГАЕМОЕ ИСПОЛЬЗОВАНИЕ

Диагностический набор для определения концентрации  $\alpha$ -антитрипсина. Набор предназначен для использования в автоматических анализаторах ACCENT-200, ACCENT-200 II GEN, ACCENT 400 и ACCENT Neo200.

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

### ВВЕДЕНИЕ

$\alpha$ -антитрипсин является белком острой фазы, проявляющим анти-протеазную активность. Главная функция этого белка состоит в нейтрализации лизосомной эластазы, выделяемой при фагоцитозе полиморфными лейкоцитами. Наследственный дефицит белка ассоциируется с заболеваниями легких и печени. Так, низкие уровни наблюдаются при синдроме неонатального респираторного дистресса и при некоторых расстройствах с потерей белка. Повышенные уровни встречаются более часто, в особенности при острой фазе.

### ПРИНЦИП МЕТОДА

$\alpha$ -антитрипсин, присутствующий в пробе, образует со специфичными антителами иммунологический комплекс. Увеличение абсорбции после добавления антисыворотки, пропорционально концентрации  $\alpha$ -антитрипсина в пробе.

### РЕАГЕНТЫ

#### Состав набора

1-Reagent	1 x 35 мл
2-Reagent	1 x 7 мл

Буфер (1-Reagent) и антисыворотка (2-Reagent) при 2-8°C сохраняют стабильность в течение всего срока годности, указанного на упаковке.

#### Компоненты в реагенте

**1-Reagent:** буфер TRIS, полимер, неорганическая соль, консервант.  
**2-Reagent:** антисыворотка к  $\alpha$ -антитрипсину человека, буфер, неорганическая соль, консервант.

#### Предостережения и примечания

- Предохранять от прямых солнечных лучей и загрязнения!
  - Реагенты должны быть закрыты.
  - Не замораживать реагентов.
  - Наночастицы, присутствующие в реагенте, могут со временем осесть на дно контейнера. При необходимости размешайте реагент, осторожно поворачивая.
  - Продукты человеческого происхождения были протестированы на наличие антигена вируса гепатита В (HBsAg) и антитела к ВИЧ 1, ВИЧ 2 и гепатиту С (HCV), оказались нереактивными. Тем
- ХАРАКТЕРИСТИКИ ОПРЕДЕЛЕНИЯ**
- Данные метрологические характеристики были получены с использованием автоматического анализатора Hitachi. Результаты, полученные на других анализаторах и вручную, могут отличаться!
- **LOQ:** 0,685 мг / дл
  - **Линейность:** до 350 мг / дл.
  - **Интерференции:** Гемоглобин до 0,32 г/дл, билирубин до 29,5 мг/дл, триглицериды до 1669,5 мг/дл, гепарин до 0,5 г/л, фторид натрия до 4 г/л, ЭДТА до 5 г/л, цитрат натрия до 5 г/л не влияют на результаты определений.

### Точность

Повторяемость (между сериями) n = 30	Средняя [мг / дл]	SD [мг / дл]	CV [%]
уровень 1	58,3	0,65	1,12
уровень 2	117,7	1,01	0,85
уровень 3	176,7	1,97	1,11
Воспроизводимость (изо дня в день) n = 66	Средняя [мг / дл]	SD [мг / дл]	CV [%]
уровень 1	59,3	0,96	1,61
уровень 2	117,9	1,48	1,25
уровень 3	177,2	2,82	1,59

### Сравнение метода

Сравнение результатов между реагентом CORMAY (y) и коммерчески доступным тестом (x) с использованием по крайней мере 30 проб дало следующие результаты:  
 $y = 1,05 x - 0,02 \text{ мг/дл};$   
 $R = 0,9786$  (R – коэффициент корреляции)

### УТИЛИЗАЦИЯ ОТХОДОВ

В соответствии с локальными требованиями.

### ЛИТЕРАТУРА

1. Pesce A.J., Kaplan L.A.: Methods in Clinical Chemistry., 962-965, (1996).
2. Bergstrom, K. & Lefvert, A.K.: Scand.J clin.Lab.Invest. 40 (1980) 637.
3. Alan H.B. Wu, ed.: Tietz Clinical Guide to Laboratory Tests, 4th ed. W.B. Saunders Company., 138, (2006).
4. Tietz Textbook of Clinical Chemistry, W.B. Saunders, Philadelphia, (1994).
5. Roitt, I: Essential Immunology, Blackwell, Oxford, (1991).
6. Use of Anticoagulants in Diagnostic Laboratory Investigations & Stability of blood, plasma and serum samples. Publication WHO/DIL/LAB/99.1 Rev. 2. Jan. 2002.

Дата создания: 05. 2022.

## ACCENT-200 ALPHA 1 - ANTITRYPSIN

PROGRAM NA ANALIZATORY / APPLICATION for / АДАПТАЦИЯ для:

- ACCENT-200, ACCENT-200 II GEN

**Parameters**

Test Name	AAT	R1	250
Test No	49	R2	50
Full Name	Alpha1-antitrypsin	Sample Volume	3
Reference No	49	R1 Blank	
Analy. Type	Endpoint	Mixed Reag. Blank	
Pri. Wave.	340 nm	Concentration	
Secon. Wave.	670 nm	Linearity Limit	
Trend	Ascending	Substrate Limit	
Reac. Time	-1   16	Factor	
Incuba. Time	16	<input type="checkbox"/> Prozone check	
Unit	g/l	q1	<input type="checkbox"/>
Precision	0.001	q2	<input type="checkbox"/>
		q3	<input type="checkbox"/>
		q4	<input type="checkbox"/>
		PC	<input type="checkbox"/>
		Abs	<input type="checkbox"/>

**Calibration Rule**

Rule	Spline
Sensitivity	1
Replicates	1
Interval (day)	0
Difference Limit	0
SD	0
Blank Response	0   50000
Error Limit	0
Coefficient	0