



A-400 GGT

Nr kat. 7-424

(PL)

ZASTOSOWANIE

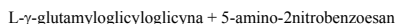
Zestaw diagnostyczny do oznaczania aktywności γ -glutamyltransferazy, przeznaczony do wykonywania oznaczeń na automatycznych analizatorach: BS-400 i BS-480. Odczynnik powinny być stosowane do badań diagnostycznych *in vitro*, przez odpowiednio przeszkolony personel, tylko zgodnie z ich przeznaczeniem, w odpowiednich warunkach laboratoryjnych.

WPROWADZENIE

γ -Glutamyltransferaza (GGT, GGTP) jest błonowym enzymem katalizującym przenoszenie grup glutamylowych z glutationu na aminokwasy lub peptydy. Duże ilości GGT występują w narządach o charakterze sekrecyjnym: nerkach, wątrobie, drogach żółciowych, trzustce. Pomimo tego, że aktywność tego enzymu jest najwyższa w komórkach nerek, wzrost poziomu GGT w surowicy jest najczęściej spowodowany schorzeniami wątroby. Ponieważ alkohol indukuje syntezę glutamyltransferazy, oznaczenie poziomu tej aktywności jest wykorzystywane do monitorowania abstynencji u pacjentów na leczeniu odwykowym.

ZASADA METODY

Metoda IFCC. Metoda kinetyczna z L- γ -glutamyl-3-karboksy-4-nitroanilidem.



Szybkość powstawania 5-amino-2-nitrobenzoesu mierzona kolorymetrycznie jest wprost proporcjonalna do aktywności γ -glutamyltransferazy.

ODCZYNNIKI

Skład zestawu

1-Reagent	2 x 32 ml
2-Reagent	1 x 17,5 ml

Ilość testów:

BS-400	310
BS-480	320

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 11 tygodni.

Stężenia składników w zestawie

Tris (pH 8,25)	100 mmol/l
glicyloglycyna	100 mmol/l
L- γ -glutamyl-3-karboksy-4-nitroanilid	4 mmol/l

Ostrzeżenia i uwagi

- Chronić przed bezpośrednim światłem słonecznym i zanieczyszczeniem!
- 1-Reagent i 2-Reagent spełniają kryteria klasyfikacji zgodnie z rozporządzeniem (WE) nr 1272/2008.

Składniki:

1-REAGENT i 2-REAGENT zawierają 5-Chloro-2-metylo-4-izotiazolin-3-on i 2-Metylo-2H-izotiazol-3-on, mieszanina (3:1).

Uwaga



H317 Może powodować reakcję alergiczną skóry.
 P280 Stosować rękawice ochronne/odzież ochronną/ochronę oczu / ochronę twarzy.
 P302+P352 W PRZYPADKU KONTAKTU ZE SKÓRĄ: Umyj dużą ilością wody z mydlem.

P333+P313 W przypadku wystąpienia podrażnienia skóry lub wysypki: Zasięgnąć porady lekarza.
 P363 Wypráć zanieczyszczoną odzież przed ponownym użyciem.

MATERIAL BIOLOGICZNY

Surowica lub osocze krwi pobranej na EDTA bez śladów hemolizy.

Nie stosować antykoagulantów: cytrynianów, szczawianów i fluorków, ponieważ hamują aktywność GGT! Heparyna powoduje zmętnienie mieszaniny reakcyjnej! Aktywność γ -glutamyltransferazy w próbках nie zmienia się w ciągu 2 dni w temp. 15-25°C lub 1 tygodnia w 2-8°C lub 1 miesiąca w -25°C. Zamrażanie próbek powoduje utratę aktywności enzymu. Takie próbki po rozmrznięciu należy pozostawić w temperaturze pokojowej na 18-24 godziny w celu reaktywacji enzymu. Jednak polecamy wykonywać badania na świeżo pobranym materiale biologicznym!

Jednak polecamy wykonywać badania na świeżo pobranym materiale biologicznym!

WYKONANIE OZNACZENIA

1-Reagent i 2-Reagent są gotowe do użycia. Do wykonania próby zerowej należy używać wody dejonizowanej.

Wymagane działania:

W przypadku wykonywania oznaczeń z użyciem analizatora BS-400, może wystąpić, wpływający na wyniki oznaczeń, efekt przeniesienia pomiędzy odczynnikami: GGT – URINE PROTEINS II GEN. W celu uniknięcia tego efektu należy zastosować się do zaleceń zawartych w instrukcji: 51_03_24_002_BS-400_CARRYOVER.

WARTOŚCI PRAWIDŁOWE⁷

surowica / osocze	37°C
kobiety	< 38 U/l (0,633 μ kat/l)
mężczyźni	< 55 U/l (0,917 μ kat/l)

Zalecane jest opracowanie przez każde laboratorium własnych zakresów wartości prawidłowych charakterystycznych dla lokalnej populacji.

KONTROLA JAKOŚCI

W celu wewnętrznego kontroli jakości, do każdej serii oznaczeń należy dodać surowice kontrolne CORMAY SERUM HN (Nr kat. 5-172) i CORMAY SERUM HP (Nr kat. 5-173).

Do kalibracji analizatorów automatycznych należy stosować CORMAY MULTICALIBRATOR LEVEL 1 (Nr kat. 5-174; 5-176) i LEVEL 2 (Nr kat. 5-175; 5-177). Jako kalibrator 0 polecamy używanie wody dejonizowanej.

Krzywa kalibracyjna powinna być sporządzana co 11 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 analizatorów automatycznych: BS-400 i BS-480. W przypadku przeprowadzenia oznaczenia na innym analizatorze lub manualnie otrzymane wyniki mogą różnić się od podanych.

Czułość

8 U/l (0,133 μ kat/l) – BS-400
 2 U/l (0,033 μ kat/l) – BS-480

Liniowość

do 1000 U/l (16,667 μ kat/l) – BS-400
 do 980 U/l (16,333 μ kat/l) – BS-480

Specyficzność / Interferencje

Hemoglobina do 0,16 g/dl, kwas askorbinowy do 62 mg/l, bilirubina do 20 mg/dl i trigliceridy do 1000 mg/dl nie wpływają na wyniki oznaczenia.

Precyza

Powtarzalność (run to run)	Średnia [U/l]	SD [U/l]	CV [%]
BS-400 (n = 20)	poziom 1	19,48	0,31
	poziom 2	210,52	1,18
BS-480 (n = 10)	poziom 1	52,94	1,13
	poziom 2	141,67	1,41
Odtwarzalność (day to day)	Średnia [U/l]	SD [U/l]	CV [%]
BS-400 (n = 14)	poziom 1	54,34	0,78
	poziom 2	159,46	1,33
BS-480 (n = 10)	poziom 1	51,19	0,99
	poziom 2	139,72	1,04

Porównanie metod

Porównanie wyników oznaczeń GGT otrzymanych na **BS-400** (y) i otrzymanych na **Advia 1650** (x), z użyciem 80 próbek, dało następujące wyniki:
 $y = 1,0607 x - 7,0066 \text{ U/l}$;
 $R = 0,999$ (R – współczynnik korelacji)

Porównanie wyników oznaczeń GGT otrzymanych na **BS-480** (y) i otrzymanych na **Cobas Integra 400 Plus** (x), z użyciem 41 próbek, dało następujące wyniki:
 $y = 0,9867 x + 0,6235 \text{ U/l}$;
 $R = 1,000$ (R – współczynnik korelacji)

UTYLIZACJA ODPADÓW

Postępować zgodnie z aktualnymi przepisami.

LITERATURA

- Szasz G., Weimann G. Suhler F., Wahlefeld A.W., Persijn J.P.: *Z. Klin. Chem. Klin. Biochem.*, 12 (1974): 228.
- Persijn J.P., van der Silk W.: *J. Clin. Chem. Clin. Biochem.*, 14 (1976): 421-427
- Burtis C.A., Ashwood E.R., ed. *Tietz Textbook of Clinical Chemistry*, 2nd ed. Philadelphia, PA: WB Saunders, (1994), 850-1.
- Tietz N.W., ed. *Clinical Guide to Laboratory Tests*, 3rd ed. Philadelphia, PA (1995), WB Saunders: 286
- Kaplan L.A., Pesce A.J.: *Clinical Chemistry. Theory, analysis and correlation* 3rd Ed. (1996), the C.V. Mosby Company, St. Louis: 1072.
- Shaw LM, Strømme JH, London JL, Theodorsen L. International Federation Clinical Chemistry, (IFCC), Scientific Committee, Analytical Section: IFCC method for gamma-glutamyltransferase *J Clin Chem Clin Biochem*. Vol 21(1983): 633-46
- Schumann Gl et al. International Federation of Clinical Chemistry and Laboratory Medicine. IFCC primary reference procedures for the measurement of catalytic activity concentrations of enzymes at 37 degrees C. International Federation of Clinical Chemistry and Laboratory Medicine. Part 6. Reference procedure for the measurement of gamma-glutamyltransferase. *Clin Chem Lab Med.* (2002), 40(7): 734-8.
- Schumann Gl, Klauke R. New IFCC reference procedures for the determination of catalytic activity concentrations of five enzymes in serum: preliminary upper reference limits obtained in hospitalized subjects. *Clin Chim Acta* 327 (2003): 69-79

Data wydania: 10. 2020.



A-400 GGT

Cat. No 7-424

(EN)

P302+P352 IF ON SKIN: Wash with plenty of soap and water.
 P333+P313 If skin irritation or rash occurs: Get medical advice.
 P363 Wash contaminated clothing before reuse.

SPECIMEN

Serum, EDTA plasma free from haemolysis.
 Do not use citrate, oxalate and fluoride as anticoagulants because of GGT activity inhibition!

Heparin causes turbidity in the reaction mixture!
 GGT activity remains stable in specimen up to 2 days at 15-25°C or 1 week at 2-8°C or 1 month at -25°C. Freezing of sample causes a loss of enzyme activity. Frozen specimens should be thawed and kept at room temperature for 18 to 24 hours before measurement to achieve full enzyme reactivation.

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

PROCEDURE

1-Reagent and 2-Reagent are ready to use.
 Deionised water is recommended as a reagent blank.

Actions required:

When performing assays at analyser **BS-400**, there is a probability of **cross-contamination** affecting the tests results: GGT – URINE PROTEINS II GEN. To avoid this effect follow the recommendations contained in the instruction 51_03_24_002_BS-400_CARRYOVER.

REFERENCE VALUES⁷

serum / plasma	37°C
female	< 38 U/l (0.633 µkat/l)
male	< 55 U/l (0.917 µkat/l)

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 SERUM HN (Cat. No 5-172) and CORMAY SERUM HP (Cat. No 5-173) with each batch of samples.

For the calibration of automatic analysers systems the CORMAY MULTICALIBRATOR LEVEL 1 (Cat. No 5-174; 5-176) and LEVEL 2 (Cat. No 5-175; 5-177) are recommended. Deionized water should be used as a calibrator 0.

The calibration curve should be prepared every 11 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 the automatic analysers: BS-400 and BS-480. Results may vary if a different instrument or a manual procedure is used.

Sensitivity

8 U/l (0.133 µkat/l) – BS-400
 2 U/l (0.033 µkat/l) – BS-480

Linearity

up to 1000 U/l (16.667 µkat/l) – BS-400
 up to 980 U/l (16.333 µkat/l) – BS-480

Specificity / Interferences

Haemoglobin up to 0.16 g/dl, ascorbate up to 62 mg/l, bilirubin up to 20 mg/dl and triglycerides up to 1000 mg/dl do not interfere with the test.

Precision

Repeatability (run to run)		Mean [U/l]	SD [U/l]	CV [%]
BS-400 (n = 20)	level 1	19.48	0.31	1.60
	level 2	210.52	1.18	0.56
Reproducibility (day to day)		Mean [U/l]	SD [U/l]	CV [%]
BS-400 (n = 14)	level 1	54.34	0.78	1.43
	level 2	159.46	1.33	0.83
BS-480 (n = 10)	level 1	51.19	0.99	1.93
	level 2	139.72	1.04	0.75

Method comparison

A comparison between GGT values determined at **BS-400** (y) and at **Advia 1650** (x) using 80 samples gave following results:
 $y = 1.0607 x - 7.0066 \text{ U/l}$
 R = 0.996 (R – correlation coefficient)

A comparison between GGT values determined at **BS-480** (y) and at **Cobas Integra 400 Plus** (x) using 41 samples gave following results:
 $y = 0.9867 x + 0.6235 \text{ U/l}$
 R = 1.000 (R – correlation coefficient)

LITERATURE

- Szasz G., Weimann G. Suhler F., Wahlefeld A.W., Persijn J.P.: Z. Klin. Chem. Klin. Biochem., 12 (1974): 228.
- Persijn J.P., van der Silk W.: J. Clin. Chem. Clin. Biochem. 14 (1976): 421-427
- Burtis C.A., Ashwood E.R., ed. Tietz Textbook of Clinical Chemistry, 2nd ed. Philadelphia, PA: WB Saunders, (1994), 850-1.
- Tietz N.W., ed. Clinical Guide to Laboratory Tests, 3rd ed. Philadelphia, PA (1995), WB Saunders: 286
- Kaplan L.A., Pesce A.J.: Clinical Chemistry. Theory, analysis and correlation 3rd Ed. (1996), the C.V. Mosby Company, St. Louis: 1072.
- Shaw LM, Strømme JH, London JL, Theodorsen L. International Federation Clinical Chemistry, (IFCC), Scientific Committee, Analytical Section: IFCC method for gamma-glutamyltransferase J Clin Chem Clin Biochem. Vol 21(1983): 633-46
- Schumann Gl et al. International Federation of Clinical Chemistry and Laboratory Medicine. IFCC primary reference procedures for the measurement of catalytic activity concentrations of enzymes at 37 degrees C. International Federation of Clinical Chemistry and Laboratory Medicine. Part 6. Reference procedure for the measurement of gamma-glutamyltransferase. Clin Chem Lab Med. (2002), 40(7): 734-8.
- Schumann Gl, Klauke R. New IFCC reference procedures for the determination of catalytic activity concentrations of five enzymes in serum: preliminary upper reference limits obtained in hospitalized subjects. Clin Chim Acta 327 (2003): 69-79.

Date of issue: 10. 2020.

REAGENTS

Package

1-Reagent 2 x 32 ml

2-Reagent 1 x 17.5 ml

The reagents, stored at 2-8°C are stable up to expiry date printed on the package. The reagents stored on board of the analyser at 2-10°C are stable for 11 weeks.

Concentrations in the test

Tris (pH 8.25)	100 mmol/l
glycylglycine	100 mmol/l
L-γ-glutamyl-3-carboxy-4-nitroanilide	4 mmol/l

Warnings and notes

- Protect from direct sunlight and avoid contamination!
- 1-Reagent and 2-Reagent meeting the criteria for classification in accordance with Regulation (EC) No 1272/2008.

Ingredients:

1-REAGENT and 2-REAGENT contain reaction mass of 5-chloro-2-methyl-4-isothiazolin-3-one and 2-methyl-2H-isothiazol-3-one, mixture (3:1).

Warning

H317 May cause an allergic skin reaction.
 P280 Wear protective gloves/protective clothing/eye protection/face protection.





A-400 GGT

Кат.№ 7-424

(RUS)

ПРЕДПОЛАГАЕМОЕ ИСПОЛЬЗОВАНИЕ

Диагностический набор для определения активности γ -глутамилтрансферазы, предназначенный для использования на автоматических биохимических анализаторах: BS-400 и BS-480.

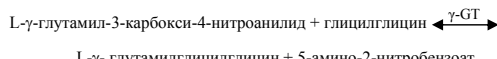
Реагенты должны использоваться только для диагностики *in vitro*, квалифицированным лабораторным персоналом, в целях, для которых они предназначены, в соответствующих лабораторных условиях.

ВВЕДЕНИЕ

γ -глутамилтрансфераза (GGT, GGTP) – мембранный фермент, катализирующий перенос глутаминовых групп на аминокислоты или пептиды. Большое количество GGT содержится в секреторных органах: почках, печени, желчевыводящих путях, поджелудочной железе. Хотя максимальная активность GGT наблюдается в почках, увеличение концентрации фермента в сыворотке происходит чаще всего в результате заболеваний печени. Так как алкоголь стимулирует синтез GGT, определение ее активности используется для мониторинга воздержания у пациентов при лечении алкоголизма.

ПРИНЦИП МЕТОДА

IFCC метод. Кинетический метод с L- γ -глутамил-3-карбокси-4-нитроанилидом.



Скорость образования 5-амино-2-нитробензоата измеряется колориметрически прямо пропорциональна активности γ -глутамилтрансферазы.

РЕАГЕНТЫ

Состав набора

1-Reagent	2 x 32 мл
2-Reagent	1 x 17,5 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 11 недель.

Концентрации компонентов в реагентах

Трис (pH 8,25)	100 ммоль/л
глицилглицин	100 ммоль/л
L- γ -глутамил-3-карбокси-4-нитроанилид	4 ммоль/л

Предупреждения и примечания

- Защищать от прямого света и избегать загрязнения!
- 1-Reagent и 2-Reagent соответствуют критериям классификации согласно постановлению (EC) № 1272/2008.

Ингредиенты:

1-Reagent и 2-Reagent содержат 5-хлоро-2-метил-4-изотиазолин-3-один и 2-метил-2Н-изотиазол-3-один, смесь (3:1)



Внимание

H317 Может вызывать аллергическую кожную реакцию.

P280 Пользоваться защитными перчатками/защитной одеждой/средствами защиты глаз/лица.

P302+P352 При попадании на кожу: Промыть большим количеством воды.

P333+P313 При раздражении кожи или появлении сыпи: обратиться к врачу.

P363 Постирая загрязненную одежду перед последующим использованием.

БИОЛОГИЧЕСКИЙ МАТЕРИАЛ

Сыворотка, плазма на ЭДТА без следов гемолиза. Не использовать в качестве антикоагулянтов цитрат, оксалат и фториды, так как они подавляют активность GGT!

Гепарин вызывает помутнение реакционной смеси! Активность GGT стабильна в образцах до 2 дней при 15-25°C или 1 неделю при 2-8°C или 1 месяц при -25°C. Замораживание образцов приводит к снижению ферментативной активности. Для восстановления активности необходимо выдержать образцы при комнатной температуре от 18 до 24 часов непосредственно перед анализом.

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

ПРОЦЕДУРА ОПРЕДЕЛЕНИЯ

1-Reagent и 2-Reagent готовы к использованию. В качестве бланк-реагента рекомендуется использовать дистилированную воду. Бланк-реагент требуется каждый день.

Необходимые действия:

При проведении анализов на анализаторе **BS-400** возможно искашение результатов анализов, вызванное **перекрестным загрязнением** между реагентами: GGT – URINE PROTEINS II GEN. Чтобы избежать этого эффекта, следуйте рекомендациям, содержащимся в инструкции 51_03_24_002_BS-400_CARRYOVER.

РЕФЕРЕНТНЫЕ ВЕЛИЧИНЫ⁷

сыворотка/плазма	37°C
женщины	< 38 Ед/л (0,633 мккат/л)
мужчины	< 55 Ед/л (0,917 мккат/л)

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

КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА

Для внутреннего контроля рекомендуется использовать контрольные сыворотки CORMAY SERUM HN (Кат.№ 5-172) и CORMAY SERUM HP (Кат.№ 5-173) для каждой серии измерений.

Для калибровки автоматических анализаторов рекомендуется использовать CORMAY MULTICALIBRATOR LEVEL 1 (Кат.№ 5-174) и LEVEL 2 (Кат.№ 5-175). В качестве 0-калибратора рекомендуется использовать дистилированную воду.

Калибровочную кривую следует составлять каждые 11 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 автоматических анализаторов: BS-400 и BS-480. Результаты, полученные на других анализаторах и вручную, могут отличаться.

Чувствительность

8 Ед/л (0,133 мккат/л) – BS-400

2 Ед/л (0,033 мккат/л) – BS-480

Линейность

до 1000 Ед/л (16,667 мккат/л) – BS-400

до 980 Ед/л (16,333 мккат/л) – BS-480

Специфичность / Интерференции

Гемоглобин до 0,16 г/дл, аскорбат до 62 мг/дл, билирубин до 20 мг/дл и триглицериды до 1000 мг/дл не влияют на результаты определений.

Точность

Повторяемость (между сериями)	Среднее [Ед/л]	SD [Ед/л]	CV [%]
BS-400 (n = 20)	уровень 1	19,48	0,31
	уровень 2	210,52	1,18
BS-480 (n = 10)	уровень 1	52,94	1,13
	уровень 2	141,67	1,41
Воспроизводимость (из дня в день)	Среднее [Ед/л]	SD [Ед/л]	CV [%]
BS-400 (n = 16)	уровень 1	54,34	0,78
	уровень 2	159,46	1,33
BS-480 (n = 10)	уровень 1	51,19	0,99
	уровень 2	139,72	1,04

Сравнение метода

Сравнение результатов определения GGT полученных на **BS-400** (у) и на **Advia 1650** (х) с использованием 80 образцов дало следующие результаты:

y = 1,0607 x - 7,0066 Ед/л;

R = 0,999 (R – коэффициент корреляции)

Сравнение результатов определения GGT полученных на **BS-480** (у) и на **Cobas Integra 400 Plus** (х) с использованием 41 образцов дало следующие результаты:

y = 0,9867 x + 0,6235 Ед/л;

R = 1,000 (R – коэффициент корреляции)

УТИЛИЗАЦИЯ ОТХОДОВ

В соответствии с локальными требованиями.

ЛИТЕРАТУРА

- Szasz G., Weimann G. Suhler F., Wahlefrld A.W., Persijn J.P.: Z. Klin. Chem. Biochem., 12 (1974): 228.
- Persijn J.P., van der Silk W.: J. Clin. Chem. Clin. Biochem. 14 (1976): 421-427
- Burtis C.A., Ashwood E.R., ed. Tietz Textbook of Clinical Chemistry, 2nd ed. Philadelphia, PA: WB Saunders, (1994), 850-1.
- Tietz N.W., ed. Clinical Guide to Laboratory Tests, 3rd ed. Philadelphia, PA (1995), WB Saunders: 286
- Kaplan L.A., Pesce A.J.: Clinical Chemistry. Theory, analysis and correlation 3rd Ed. (1996), the C.V. Mosby Company, St. Louis: 1072.
- Shaw LM, Strømme JH, London JL, Theodorsen L. International Federation Clinical Chemistry, (IFCC), Scientific Committee, Analytical Section: IFCC method for gamma-glutamyltransferase J Clin Chem Clin Biochem. Vol 21(1983): 633-46
- Schumann Gl et al. International Federation of Clinical Chemistry and Laboratory Medicine. IFCC primary reference procedures for the measurement of catalytic activity concentrations of enzymes at 37 degrees C. International Federation of Clinical Chemistry and Laboratory Medicine. Part 6. Reference procedure for the measurement of gamma-glutamyltransferase. Clin Chem Lab Med. (2002), 40(7): 734-8.
- Schumann Gl, Klauke R. New IFCC reference procedures for the determination of catalytic activity concentrations of five enzymes in serum: preliminary upper reference limits obtained in hospitalized subjects. Clin Chim Acta 327 (2003): 69-79

Дата создания: 10. 2020.



A-400 GGT

PROGRAM NA ANALIZATORY / APPLICATION for / АДАПТАЦИЯ для:

■ BS-400

• Basic

Test information	
No.	23
Test	GGT
Full Name	GGT
Std. No.	23

Reagent Volume	
R1	160
R2	40
R3	
R4	

Sample Volume	
Standard	16
Increased	15
Decreased	10

32	15	10
8	15	10

Reaction Parameters

Reac. Type	Kinetic
Pri. Wave	412
Sec. Wave	700

Direction	Increase
Rtg. Blank	30
Reac. Time	40

Decimal Unit	0.1
U/L	Slope
Inter	1

Judgment Criteria

Absorbance	0	0
Lin. Range	8	1000
Incre. Test	0.20	Q1
Decre. Test	PC	Q2

Subs. Limit	0	Q3
ABS	0	Q4

□ Prozone

○ Rate

○ Antigen

• Calibration

Calibration

Rule	Multi-point Linear
Replicate	3
K	

Judgment Criteria	
Sensitivity	Blank Abs.
Factor Diff.	Error Limit
SD	Corr. Coeff.

• QC

Rules

Westgard Multi-rule			
v	1-2S	v	R-4S
v	1-3S	v	4-1S
v	2-2S	v	10-X

Cum. Sum Check	1.0 - 2.7
	• 1.0 - 3.0
	0.5 - 5.1

Auto QC

Cum. Sum Check	1.0 - 2.7
	• 1.0 - 3.0
	0.5 - 5.1

■ BS-480

Chem	GGT	No.	023	Sample Type	SERUM
Chemistry	GGT	Print name	GGT		
Reaction Type	Kinetic	Reaction Direction	Increase		
Pri Wave	412	Sec Wave	700		
Unit	U/L	Decimal	0.1		
Blank Time	38	Reaction Time	58		
	48		78		
Standard	16	Sample Vol	Aspirated	Diluent	
	μL	μL	μL	μL	
Decreased	16	16	20	180	μL
Increased		μL	μL	μL	μL
		Sample Blank	V	Auto Retun	R4
					μL
Linearity Range (Standard)	2	980	Linearity Limit	0.2	
Linearity Range (Decreased)			Substrate Depletion		
Linearity Range (Increased)			Mixed Blank Abs	-33000	33000
R1 Blank Abs	-33000	33000	Uncapping Time	77	Day(s)
Blank Response	-33000	33000	Reagent Alarm Limit		
Twin Chemistry			Enzyme Linear Extension		
	Prozone Check	o Rate Check	• Antigen Addition		
Q1	0	Q2 0	Q3 0	Q4 0	
PC	0	ABS 0			
Calibration Settings	Auto Calibration				
Math Model	Multi-point Linear		Bottle Changed		
Factor	3		Lot Changed		
			Cal Time		
Acceptance Limits					
Cal Time	1848	Hour	SD		
Slope Diff			Repeatability		
Sensitivity					
Deter Coeff					

Data wydania / Date of issue / Дата создания: 10.2020.