



α-1 Acid Glycoprotein

Diagnostic reagent for the quantitative in vitro determination of α-1 Acid Glycoprotein in human serum by turbidimetric assay

REF

Content

A00502	1x 10 mL α-1 Acid Glycoprotein Antibody Reagent
	5x 25 mL PEG6 Buffer

Additionally offered:

A00704	5x 1 mL Protein Calibrator 5 Level Series
A00580	1x 1 mL Protein Calibrator High
A00703	1x 5 mL Protein Calibrator High
A00701	1x 1 mL Protein Calibrator Low
A00702	1x 5 mL Protein Calibrator Low
A00590	1x 1 mL Protein Control
A00800	1x 5 mL Protein Control
A08591	1x 1 mL Protein Control Low
A08823	1x 5 mL Protein Control Low

GENERAL INFORMATION

Method	Immunoturbidimetric
Reaction	Nonlinear, endpoint
Wavelength	340 nm
Assay Temperature	18 – 37 °C
Sample	Serum
Measuring Range	approx. 0 – 300 mg/dL
Sensitivity	4 mg/dL (Cobas Mira)
Hook Effect	without sample dilution: > 1300 mg/dL (Cobas Mira) with sample dilution: > 1700 mg/dL (Cobas Mira)
Manual Test Procedure	Tests/Kit*
without sample dilution	166
with sample dilution	250

Automated Test Procedure

Instrument dependent – please ask for applications

* calculated on amount of antibody reagent; additional buffer on request

REAGENT COMPOSITION

COMPONENTS	FINAL CONCENTRATION
α-1 Acid Glycoprotein Antibody Reagent	Turbidimetric grade antibody raised in the goat, monospecific for α-1 Acid Glycoprotein
Sodium azide	variable
Sodium azide	0.095 %
PEG6 Buffer	
Phosphate buffered saline	
PEG	6 %
Sodium azide	0.095 %

REAGENT PREPARATION

The reagents are liquid and ready to use.

REAGENT STABILITY AND STORAGE

Conditions:	Protect from light. Close immediately after use.
Stability:	at 2 – 8 °C up to the expiration date
	at 18 – 25 °C 1 month

Do not freeze!

SAMPLE STABILITY AND STORAGE

Stability:	at 2 – 8 °C	48 hours
	at -20 °C	3 months

Freeze only once!

MANUAL TEST PROCEDURE

Test Procedure without Sample Dilution:

Samples/Controls: ready to use

Calibration curve: Use Protein Calibrator High to generate a calibration curve by making 1:2 serial dilutions of the calibrator with 0.9% saline as diluent or use the 5 level calibrator series. Use 0.9% saline as zero point.

Pipette into test tubes:	Calibrators	Samples/Controls
Buffer	900 µL	900 µL
Cal./Ctrls/Samples	5 µL	5 µL
Mix. Read A1 of calibrators and samples/controls at 340 nm. Then add:		
Antibody Reagent	60 µL	60 µL

Mix. Incubate 5 minutes at assay temperature. Read A2 of calibrators and samples/controls at 340 nm. Calculate: $\Delta A = (A2 - A1)$

Test Procedure with Sample Dilution:

Sample/ Control: dilute 1:10 in saline 0.9%

Calibration curve: Use Protein Calibrator High to generate a calibration curve by making 1:10, 1:20, 1:40, 1:80, 1:160 dilutions with 0.9% saline as diluent. Use 0.9% saline as zero point.

Pipette into test tubes	Calibrators	Samples/Controls
Buffer	900 µL	900 µL
Cal./Ctrls/Samples	30 µL	30 µL
Mix. Read A1 of calibrators and samples/controls at 340 nm. Then add:		
Antibody Reagent	40 µL	40 µL

Mix. Incubate 5 minutes at assay temperature. Read A2 of calibrators and samples/controls at 340 nm. Calculate: $\Delta A = (A2 - A1)$

CALCULATION

Calculate and plot $\Delta A = (A2 - A1)$ of the calibrators versus assigned concentration values on a linear-linear graph paper. Calculate ΔA optical densities of samples and control(s) and read values in mg/dL on the reference curve. Samples yielding absorbances above highest calibrator should be retested after further dilution.

REFERENCE RANGE

Men 50 – 130 mg/dL

Women 40 – 120 mg/dL

It is recommended that each laboratory establishes its own normal range.

TEST PRINCIPLE

The assay of α-1 Acid Glycoprotein is based on turbidimetric measurement. Turbidity is caused by the formation of antigen-antibody insoluble immuno complexes.

DIAGNOSTIC IMPLICATIONS

As an early acute phase reactant, α-1 Acid Glycoprotein is especially useful in monitoring tumour recurrence. Levels are also helpful in differentiating acute phase responses (elevated levels) from estrogen effects (normal or depressed levels). In addition it is an excellent protein to assay along with Haptoglobin in assessing in vivo hemolysis. An elevated α-1 Acid Glycoprotein level but normal Haptoglobin suggests an acute phase response with mild to moderate in vivo hemolysis.

PERFORMANCE CHARACTERISTICS

SENSITIVITY

4 mg/dL (Cobas Mira)

ACCURACY

Control	Assigned Value (mg/dL)	Measured Value (mg/dL)
Immunology 1 (Ciba Corning)	57 (46 - 68)	57.2
Immunology 2 (Ciba Corning)	121 (97 - 145)	125.5
Liquicheck 1 (Biorad)	46 (37 - 55)	44.4
Liquicheck 2 (Biorad)	110 (88 - 132)	102.3
Seronorm L (Nycomed)	35 (28 - 42)	46.6
Seronorm N (Nycomed)	94 (75 - 113)	90.3
Seronorm H (Nycomed)	147 (118 - 176)	134.0

PRECISION

Intra-Assay Precision

3 serum samples were consecutively measured 20x on the Cobas Mira.

Expected Value	n	Mean	S.D.	C.V.
Low	20	27.9	1.30	4.66
Medium	20	71.2	0.81	1.14
High	20	149.8	3.67	2.45

Inter-Assay Precision

A control was measured daily on the Cobas Mira after calibration. The variation coefficient was calculated..

Control	n	Mean	S.D.	C.V.
Dialab	27	78.3	1.99	2.55

METHOD COMPARISON

A comparison with Nephelometry gave the following results:

$$y = 1.554 \cdot x - 9.1048 ; r = 0.9958$$

INTERFERING SUBSTANCES

No interference up to:

Sodium-Citrate	1000 mg/dL	Hemoglobin	1000 mg/dL
Triglycerides	2500 mg/dL	Heparin	50 mg/dL
Bilirubin	20 mg/dL		

QUALITY CONTROL

All commercially available Control sera with α-1 Acid Glycoprotein values measured by this method may be used. We recommend the Dialab Protein Control and the Protein Control Low.

CALIBRATION

The assay requires the use of α-1 Acid Glycoprotein serum Calibrators. We recommend the Dialab Protein Calibrator 5 Level Series, the Protein Calibrator High or the Protein Calibrator Low.

AUTOMATION

Applications for automated systems (with and without sample dilution) are available upon request.

WARNINGS AND PRECAUTIONS

1. The α-1 Acid Glycoprotein reagents are intended for in vitro diagnostic use only.
2. Sodium azide has been reported to form lead or copper azide in laboratory plumbing which may explode on percussion.
3. Each donor unit used in the preparation of the standards and controls was found to be negative for the presence of HIV antibodies, as well as for Hepatitis B surface antigen, using a method approved by the FDA

WASTE MANAGEMENT

Please refer to local requirements.

REFERENCES

1. Schmid, K. in FW Putman, Editor, The Plasma Proteins, Vol 1, second edition, Academic Press, New York, 2975, pp184-228
2. Johnson, A.M. et al., J. Clin. Invest., 48(1969) 2293
3. Dati, F. et al., Lab. Med. 13 (1989) 87



α-1 Saures Glycoprotein

Diagnostisches Reagenz für den quantitativen Nachweis von α-1 Saurem Glycoprotein in Humanserum mittels turbidimetrischer Methode

REF

Inhalt

A00502	1x 10 mL α-1 Saures Glycoprotein Antikörperreagenz 5x 25 mL PEG6 Puffer
--------	--

Zusätzlich wird angeboten:

A00704	5x 1 mL Protein Kalibrator 5 Level Serie
A00580	1x 1 mL Protein Kalibrator Hoch
A00703	1x 5 mL Protein Kalibrator Hoch
A00701	1x 1 mL Protein Kalibrator Niedrig
A00702	1x 5 mL Protein Kalibrator Niedrig
A00590	1x 1 mL Protein Kontrolle
A00800	1x 5 mL Protein Kontrolle
A08591	1x 1 mL Protein Kontrolle Niedrig
A08823	1x 5 mL Protein Kontrolle Niedrig

ALLGEMEINE INFORMATION

Methode: Immunoturbidimetrisch

Reaktion: Nicht-linear, Endpunkt

Wellenlänge: 340 nm

Testtemperatur: 18 – 37 °C

Probe: Serum

Messbereich: ca. 0 – 300 mg/dL

Sensitivität: 4 mg/dL (Cobas Mira)

Hook-Effekt ohne Probenverdünnung: > 1300 mg/dL (Cobas Mira)
mit Probenverdünnung: > 1700 mg/dL (Cobas Mira)

Manuelle Testdurchführung Tests/Kit*

ohne Probenverdünnung 166

mit Probenverdünnung 250

Automatische Testdurchführung

Instrumentenabhängig - Applikationen auf Anfrage

* berechnet aufgrund der Menge des Antikörperreagens; zusätzlicher Puffer auf Anfrage

REAGENZIENZUSAMMENSETZUNG

KOMPONENTEN ENDKONZENTRATION

α-1 Saures Glycoprotein Antikörperreagenz

Turbidimetric-Grade-Antikörper aus der Ziege, monospezifisch für α-1 Saures Glycoprotein variabel
Natriumazid 0.095 %

PEG6 Puffer

Phosphat-gepufferte Kochsalzlösung

PEG 6 %

Natriumazid 0.095 %

REAGENZIENVORBEREITUNG

Die Reagenzien sind gebrauchsfertig.

REAGENZIENSTABILITÄT UND -LAGERUNG

Bedingungen: Vor Licht schützen. Nach Verwendung sofort verschließen.

Haltbarkeit: bei 2 – 8 °C bis zum Verfallsdatum

bei 18 – 25 °C 1 Monat

Nicht einfrieren!

PROBENSTABILITÄT UND -LAGERUNG

Haltbarkeit: bei 2 – 8 °C 48 Stunden

bei – 20 °C 3 Monate

Nur einmal einfrieren!

MANUELLE TESTDURCHFÜHRUNG

Testdurchführung ohne Probenverdünnung:

Proben/Kontrollen: gebrauchsfertig

Kalibrationskurve: mit dem Protein Kalibrator Hoch eine Kalibrationskurve erstellen. Dazu eine serielle 1:2 Verdünnung des Kalibrators mit 0,9 % Kochsalzlösung herstellen oder die 5 Level Kalibratorserie verwenden. 0,9 % Kochsalzlösung als Nullpunkt verwenden.

In Küvetten pipettieren	Kalibratoren	Proben/Kontrollen
Puffer	900 µL	900 µL
Kal./Ktr./Proben	5 µL	5 µL
Mischen. A1 der Kalibratoren und Proben/Kontrollen bei 340 nm ablesen. Dann zufügen:		
Antikörperreagenz	60 µL	60 µL
Mischen. 5 min. bei Testtemperatur inkubieren. A2 der Kalibratoren und Proben/Kontrollen bei 340 nm ablesen. Berechnung: $\Delta A = (A2 - A1)$		

Testdurchführung mit Probenverdünnung:

Proben/Kontrollen: 1:10 mit 0,9% Kochsalzlösung verdünnen

Kalibrationskurve: mit dem Protein Kalibrator Hoch eine Kalibrationskurve erstellen. Dazu eine 1:10, 1:20, 1:40, 1:80 und 1:160 Verdünnung mit 0,9 % Kochsalzlösung herstellen. 0,9 % Kochsalzlösung als Nullpunkt verwenden.

In Küvetten pipettieren	Kalibratoren	Proben/Kontrollen
Puffer	900 µL	900 µL
Kal./Ktr./Proben	30 µL	30 µL
Mischen. A1 der Kalibratoren und Proben/Kontrollen bei 340 nm ablesen. Dann zufügen:		
Antikörperreagenz	40 µL	40 µL
Mischen. 5 min. bei Testtemperatur inkubieren. A2 der Kalibratoren und Proben/Kontrollen bei 340 nm ablesen.		

BERECHNUNG

Das $\Delta A = (A2 - A1)$ jedes Kalibrators berechnen und gegen die angegebenen Konzentrationen auf einem linearen Millimeterpapier auftragen. Die ΔA optischen Dichten von Proben und Kontrolle(n) berechnen und die Werte in mg/dL auf der Referenzkurve ablesen. Proben mit Absorptionswerten über dem höchsten Kalibrator sollten nach Verdünnung nochmals getestet werden.

REFERENZBEREICH

Männer: 50 – 130 mg/dL

Frauen: 40 – 120 mg/dL

Jedes Labor sollte wenn möglich seinen eigenen Normalbereich ermitteln.

TESTPRINZIP

Dieser Test für α-1 Saures Glycoprotein basiert auf turbidimetrischer Messung. Durch Bildung von unlöslichen Antigen-Antikörper Immuno-Komplexen kommt es zu einer Trübung.

DIAGNOSTISCHE BEDEUTUNG

Als früher Akutphasen-Reaktant ist α-1 Saures Glycoprotein besonders bei der Beobachtung von Tumoren nützlich. Seine Werte sind auch für die Unterscheidung von Akutphasen-Antworten (erhöhte Werte) und Östrogen-Effekten (normale oder erniedrigte Werte) nützlich. Zusätzlich ist es gemeinsam mit Haptoglobin ein sehr empfehlenswerter Test für die Bewertung von in vivo Hämolyse. Erhöhte α-1 Saures Glycoprotein Werte bei normalen Haptoglobin-Werten deuten auf eine Akutphasen-Antwort mit milder bis mittelstarker in vivo Hämolyse hin.

LEISTUNGSMERKMAL

SENSITIVITÄT

4 mg/dL (Cobas Mira)

GENAUIGKEIT

Kontrolle	Bestimmter Wert (mg/dL)	Gemessener Wert (mg/dL)
Immunology 1 (Ciba Corning)	57 (46 - 68)	57.2
Immunology 2 (Ciba Corning)	121 (97 - 145)	125.5
Liquicheck 1 (Biorad)	46 (37 - 55)	44.4
Liquicheck 2 (Biorad)	110 (88 - 132)	102.3
Seronorm L (Nycomed)	35 (28 - 42)	46.6
Seronorm N (Nycomed)	94 (75 - 113)	90.3
Seronorm H (Nycomed)	147 (118 - 176)	134.0

PRÄZISION

Präzision innerhalb der Serie

3 Serumproben wurden nacheinander je 20x auf dem Cobas Mira getestet.

Erwarteter Wert	n	Mittelwert	S.D.	C.V.
Niedrig	20	27.9	1.30	4.66
Mittel	20	71.2	0.81	1.14
Hoch	20	149.8	3.67	2.45

Präzision zwischen den Serien

Nach Kalibration wurde ein Kontrollserum täglich auf dem Cobas Mira gemessen. Der Variationskoeffizient wurde berechnet.

Kontrolle	n	Mittelwert	S.D.	C.V.
Dialab	27	78.3	1.99	2.55

METHODENVERGLEICH

Ein Vergleich mit Nephelometrie ergab folgende Ergebnisse:

$$y = 1.554 \cdot x - 9.1048 ; r = 0,9958$$

STÖRENDE SUBSTANZEN

Keine Interferenzen bis:

Natrium-Citrat	1000 mg/dL	Hämoglobin	1000 mg/dL
Triglyceride	2500 mg/dL	Heparin	50 mg/dL
Bilirubin	20 mg/dL		

QUALITÄTSKONTROLLE

Alle kommerziell erhältlichen Kontrollseren, bei denen α-1 Saures Glycoprotein mit dieser Methode gemessen wurde, können verwendet werden. Wir empfehlen die Dialab Protein Kalibrator und die Protein Kontrolle Niedrig.

KALIBRATION

Für diesen Test werden α-1 Saures Glycoprotein Kalibratoren benötigt. Wir empfehlen die Dialab Protein Kalibrator 5 Level Serie, den Protein Kalibrator Hoch oder den Protein Kalibrator Niedrig.

AUTOMATISIERUNG

Applikationen für automatisierte Systeme (mit und ohne Probenverdünnung) sind auf Anfrage erhältlich.

WARNUNGEN UND VORSICHTSMASSNAHMEN

1. Die α-1 Saures Glycoprotein Reagenzien sind nur für die In-Vitro-Diagnostik.
2. Natriumazid bildet Blei- oder Kupferazide in Laborleitungen, was bei Erschütterung zu Explosionen führen kann.
3. Jede Spendereinheit, die für die Herstellung der Standards und Kontrollen verwendet wurde, wurde negativ auf HIV-Antikörper und Hepatitis B Oberflächen-Antigen unter Verwendung einer FDA-geprüften Methode getestet

ABFALLENTSORGUNG

Die lokalen Bestimmungen sind zu beachten.

BIBLIOGRAPHIE

1. Dati, F et al., Lab. Med. 13, 87 (1989)
2. Naito, H.K., J. Clin. Immunoassay, 9, 155 (1986)
3. Kottke, B.A. et al., Mayo Clin. Proc. 61, 313 (1986)

