

# OS - АЛЬФА 1-МІКРОГЛОБУЛІН

## OS - ALPHA 1-MICROGLOBULIN

Кат. №: 9-449

Дата випуску інструкції: 01-2013



Основною при проведенні аналізу є оригінал інструкції англійською мовою, вкладеної в набір. Номер і дата версії оригіналу та перекладу інструкції повинні співпадати.

### ВСТУП

α 1-мікроглобулін (αMi) є глікопротеїном з низькою молекулярною вагою (24-33 кДа), який був спочатку виділений із сечі пацієнтів з нирковими тубулярними розладами в 1975 році. Він головним чином синтезується в печінці і широко поширений в різних рідинах організму.

Вимірювання αMi в сироватці і сечі було прийнято корисним для діагностики функціонального ниркового розладу, оцінки прогресу та прогнозу захворювань.

### ПРИНЦИП МЕТОДУ

При реакції антиген-антитіло між αMi в зразку і антитілом анти-αMi, сенсibilізованим на латексних частинках, відбувається аглютинація. Ця аглютинація виявляється як зміна абсорбції (572 нм), при цьому величина зміни є пропорційною кількості αMi у зразку. Фактична концентрація визначається по інтерполяції з калібрувальної кривої, побудованої по калібраторах з відомою концентрацією.

### РЕАГЕНТИ

#### Склад набору

1-Реагент	1 x 33.5 мл
2-Реагент	1 x 33.5 мл

Реагенти при температурі 2-10 °C зберігають стабільність протягом усього терміну придатності, зазначеного на упаковці. Реагенти стабільні протягом 6 тижнів на борту аналізатора при 2-10 °C. Захищати від світла і уникати забруднень!

#### Концентрації компонентів в аналізі

суспензія латексних частинок сенсibilізованих кролячими анти- αMi антитілами 0.25 w/v %  
розчин гліцинового буферу

#### Попередження і примітки

- Продукт призначений тільки для діагностики in vitro.
- Реагентні пляшки потрібно потрясти перед використанням, кілька разів обережно перевертаючи.
- Після закінчення вимірювань пляшки з реагентами слід закривати і зберігати при 2-10 °C. Повинні бути вжиті заходи, щоб не переплутати кришки пляшок.
- Реагенти з різних серій не слід замінювати або змішувати.
- Продукти містять азид натрію (< 0.1%) в якості консерванту. Уникайте контакту зі шкірою та слизовими оболонками.

#### БІОЛОГІЧНИЙ МАТЕРІАЛ

Сироватка, плазма або сеча.

Якщо аналіз неможливо виконати негайно, зразок слід розмістити в контейнері, який щільно закривається, та зберігати при температурі -20 °C. Слід уникати повторних заморожування і розморожування.

Проте рекомендується проводити дослідження на свіжозятому біологічному матеріалі!

#### ПРОЦЕДУРА

Ці реагенти можуть бути використані в автоматичних аналізаторах Olympus AU400/AU640.

1-Реагент та 2-Реагент готові до використання.

Для реагенту бланка рекомендується 0.9% NaCl.

#### АДАПТАЦІЯ

(Таблиці див. в оригіналі інструкції)

#### РЕФЕРЕНСНІ ВЕЛИЧИНИ

Сироватка, плазма	10.0 – 30.0 мг/л
сеча	1.0 – 5.0 мг/л

Кожній лабораторії рекомендується розробити свої власні норми, характерні для обстежуваного контингенту. Діагноз слід ставити лише після аналізу клінічних симптомів та результатів інших тестів.

#### КОНТРОЛЬ ЯКОСТІ

Для внутрішнього контролю якості рекомендується використовувати контрольну сироватку для визначення αMi з кожною партією зразків, наприклад: ROCHE або BIORAD.

Для калібрування систем автоматичних аналізаторів рекомендується використовувати КАЛІБРАТОРИ CORMAY ALPHA 1-MGLOB (S) (кат. № 4-286) для зразків сироватки та КАЛІБРАТОРИ CORMAY ALPHA 1-MGLOB (U) (кат. № 4-285) для зразків сечі.

Калібрувальну криву слід будувати при кожному виконанні тесту, при кожній зміні лота реагенту або при необхідності, наприклад, якщо результати контролю якості не потрапляють в референтний діапазон.

#### РОБОЧІ ХАРАКТЕРИСТИКИ

Ці метрологічні характеристики були отримані при використанні автоматичних аналізаторів HITACHI 917. Результати, отримані на інших аналізаторах, можуть відрізнятися.

- Аналітичний діапазон:** 1.5 - 200 мг/л (сироватка);  
0.3 – 50.0 мг/л (сеча).

Для вищої концентрації розбавляйте зразок 0.9% NaCl і повторіть аналіз. Помножте результат на коефіцієнт розведення.

- Специфічність/Інтерференція**

Гемоглобін до 0.5 г/дл, NH<sub>4</sub>Cl до 400 мг/дл, білірубін до 31 мг/дл не впливають на результати визначень.

- Точність**

Повторюваність (між серіями) n = 20	Середнє [мг/л]	SD [мг/л]	CV [%]
Рівень 1	0.5	0.0	3.97
Рівень 2	1.6	0.0	1.81
Рівень 3	13.9	0.1	0.42

- Порівняння методів**

Порівняння між аналізом CORMAY (y) та іншим комерційно доступним аналізом (x) з використанням 55 зразків сироватки дало наступні результати:  
y = 1.00 x + 2.83 мг/л;

R = 1.00 (R - коефіцієнт кореляції)

Порівняння між аналізом CORMAY (y) та іншим комерційно доступним аналізом (x) з використанням 55 зразків сечі дало наступні результати:

y = 1.00 x - 0.52 мг/л;

R = 1.00 (R - коефіцієнт кореляції)

#### УТИЛІЗАЦІЯ ВІДХОДІВ

Відповідно до локальних вимог.



**ВИРОБНИК**

ПЗ КОРМЕЙ С.А.  
вул. Віосенна, 22  
05-092 м. Ломянкі, Польща  
тел.: +48 (0) 81 749 44 00  
факс: +48 (0) 81 749 44 34  
<http://www.cormay.pl>



**УПОВНОВАЖЕНИЙ ПРЕДСТАВНИК**

ТОВ «ДІАМЕБ»  
вул. Чорновола, 97  
м. Івано-Франківськ, 76005  
тел.: +38 (0342) 775 122  
факс: +38 (0342) 775 123  
e-mail: [info@diameb.ua](mailto:info@diameb.ua)  
[www.diameb.ua](http://www.diameb.ua)

