

# ІМУНОГЛОБУЛІН А (IgA)

## IgA

Кат. №: 1419-0782

Дата випуску інструкції: 28-08-2015

Версія 01



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

### Для використання на аналізаторах Diatron серії Pictus®

Метод: Імунотурбідиметрія

Код товару: 1419-0782, 1419-0780

Пакування: 4 x 21,6 мл (R1) + 4 x 10,8 мл (R2), 4 x 9,6 мл (R1) + 4 x 4,8 мл (R2)

Зберігати при: 2 - 8 °C

Тільки для використання *in vitro*

### ПЕРЕДБАЧУВАНЕ ВИКОРИСТАННЯ

Готові до застосування реагенти для кількісного визначення імуноглобуліну А в сироватці людини, спеціально для використання з аналізаторами серії Diatron Pictus®. Тільки для діагностики *in vitro*.

### КЛІНІЧНЕ ЗНАЧЕННЯ

Імуноглобулін А (IgA) представляє 15% всіх імуноглобулінів в організмі людини і знаходиться в основному в секретах шлунково-кишкового тракту, в сліні і в слізозах.

Підвищений рівень IgA спостерігається при цирозі, ревматоїдній лихоманці, запальних захворюваннях кишечника, алкоголізмі, хронічних інфекціях, карциномі, особливо шлунково-кишкового або гепатохолевого тракту.

### ПРИНЦИП МЕТОДУ

Застосовують імунотурбідиметричний метод. Коли зразок змішують з відповідним буфером (R1) і розчином антисироватки (R2), IgA реагує селективно з анти-IgA антитілами, що призводить до утворення нерозчинних агрегатів. Абсорбція досліджуваного розчину при 550/750 нм пропорційна концентрації IgA у зразку.

### ОБМеження методу

Зверніться до книги «Вплив доаналітичних змінних на клінічні лабораторні тести» щодо можливості інтерференції інших фармацевтичних агентів у даному тесті. Інтерференція інших агентів описана в «Клінічному керівництві з лабораторних тестів».

Реагент розроблений спеціально для використання з хімічними аналізаторами Diatron Pictus®. Щодо хімічних протоколів та додаткової інформації, будь ласка, зв'яжіться з відділом підтримки клієнтів у Diatron.

### СКЛАД РЕАГЕНТУ

#### Реагент 1:

Поліетиленгліколь в Тріс-буфері  
Нереактивні інгредієнти, консервант.

#### Реагент 2:

Козячі антитіла проти IgA людини  
Нереактивні інгредієнти, консервант.

### ПОПЕРЕДЖЕННЯ І ПРИМІТКИ

- Ці реагенти призначенні для діагностики *in vitro*. Діагностичні реагенти *in vitro* можуть бути небезпечними. Їх слід обробляти відповідно до належних лабораторних методів. Уникайте вдихання та контакту з очима та шкірою.
- Зразки слід розглядати як потенційно інфекційні. Робота з особливою обережністю.
- Антисироватки виробляються на об'єктах моніторингу клінічно здоровими тваринами під постійним спостереженням.
- Реагент містить азид натрію ( $\text{NaN}_3$ )  $\leq 0,1\%$ . Уникайте ковтання та контакту реагенту зі шкірою та слизовими оболонками.
- Утилізувати всі відходи відповідно до національного законодавства.
- MSDS доступний від Diatron або MEDICON HELLAS (виробник) за запитом.

### ПІДГОТОВКА РЕАГЕНТІВ

Реагенти R1 і R2 є готовими до використання при розміщенні у відповідних положеннях аналізатора. Флакони мають штрихи-коди для автоматичного розпізнавання аналізаторами серії Pictus®.

### ЗНИЖЕННЯ ЯКОСТІ РЕАГЕНТІВ

Реагенти не повинні використовуватися:

- Коли вони не відповідають встановленій лінійності або контрольні значення знаходяться за межами допустимого діапазону після перекалібрування.
- Після тривалого впливу сонячного світла або високої температури.

### ТЕРМІН ПРИДАТНОСТІ

Невідкриті реагенти стабільні при температурі 2-8 °C до терміну придатності, зазначеного на етикетці. Після відкриття вони залишаються стабільними протягом 56 днів при зберіганні в охолодженному піддоні реагентів аналізаторів серії Pictus®.

### ЗРАЗОК

Необхідно використовувати зразки свіжої сироватки або плазми з EDTA. Ні голодування, ні спеціальної підготовки пацієнта не потрібні. IgA у зразку залишається стабільним протягом 4 місяців при 2-8 °C.

### КАЛІБРУВАННЯ

Diatron надає набір стандарту білка (1578-1190). Калібрувати аналіз кожні 28 днів на аналізаторах серії Pictus®. Калібрування також слід повторити після проведення основного технічного обслуговування на аналізаторі після заміни критичної частини або при значній зміні контрольних значень.

### КОНТРОЛЬ ЯКОСТІ

Diatron надає наступні продукти для контролю якості: Імунологічні контролі рівнів 1,2,3 (1578-1195-04, 1578-1196-04, 1578-1197-04).

Відновлення контролю повинно знаходитися в межах допустимого діапазону. Результати за межами допустимого діапазону навіть після перекалібрування можуть бути спричинені погрішнням реагенту, невідповідними умовами зберігання або погрішнням контролю, несправністю приладу або помилкою під час процедури випробування.

### НЕОБХІДНІ МАТЕРІАЛИ, ЯКІ НЕ ПОСТАЧАЮТЬСЯ З НАБОРОМ

- Калібратор IgA
- Матеріали контролю якості
- Аналізатор Diatron Pictus® P400/P700/P500
- Загальне лабораторне обладнання

### ДОВІДКОВІ ІНТЕРВАЛИ

Сироватка: 70 - 400 мг/дл

Очікувані значення можуть змінюватися залежно від віку, статі, типу зразка, дієти та географічного положення. Кожна лабораторія повинна визначити свої власні очікувані значення, які диктуються належною лабораторною практикою.

### УТИЛІЗАЦІЯ ВІДХОДІВ

Цей продукт містить азид натрію ( $\text{NaN}_3$ ), який утворює чутливі вибухові сполуки з міддю або свинцем. Промийте відпрацьовані труби водою після утилізації нерозбавленого реагенту, щоб уникнути накопичення азиду в дренажних трубах.

### ТЕХНІЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ

Наступні значення є репрезентативними для роботи реагентів на аналізаторах серії Diatron Pictus®. Продуктивність реагенту оцінювалася на інших типах аналізаторів, які охоплювали всі вимоги Директиви 98/79 IVD. Перелік аналізаторів з відповідними експлуатаційними характеристиками доступний в спеціальній листівці, що супроводжує вставку. Результати Вашої лабораторії можуть відрізнятися від цих значень.

	Pictus® P400	Серії Pictus® P700/P500
Лінійність	До 600 мг/дл	До 600 мг/дл
Хук-ефект	> 3750 мг/дл	> 4000 мг/дл
Найнижча межа виявлення	7.9 мг/дл	5.9 мг/дл

Найнижча межа виявлення (LDL) визначається як найнижча концентрація аналіту, яка відрізняється від нуля. Зразок, вільний від аналіту, аналізують 20 разів протягом аналізу, і LDL обчислюють як абсолютне середнє плюс три стандартні відхилення.

**Точність:** Точність оцінюється за двома рівнями концентрації аналіту згідно з протоколом CLSI EP-5A (20 послідовних днів, 2 прогони на день, 2 повторення за прогон).

Pictus® P400			Серії Pictus® P700/P500		
Рівень (мг/дл)	У межах CV, %	Загальний CV, %	Рівень (мг/дл)	У межах CV, %	Загальний CV, %
131	1.78	2.49	113	1.91	2.89
277	1.51	2.18	215	1.38	2.52
389	1.85	2.38	321	1.35	2.00

**Інтерференції:** Критерій: відновлення в межах  $\pm 20\%$  від цільового значення

Pictus® P400			Серії Pictus® P700/P500		
Ліпемія	Незначна до 1000 мг/дл Intralipid®		Незначна до 1000 мг/дл Intralipid®		
Гемоглобін	Незначна до 500 мг/дл		Незначна до 500 мг/дл		
Не кон'юг.					
Білірубін	Незначна до 20 мг/дл		Незначна до 20 мг/дл		
Кон'юг.					
Білірубін	Незначна до 20 мг/дл		Незначна до 20 мг/дл		
Аскорбат	Незначна до 3 г/дл		Незначна до 3 г/дл		

**Кореляція:** Проведено порівняння цього реагенту на аналізаторі серії Pictus® і системою серії BECKMAN COULTER AU. Результати були наступними:

Pictus® P400	$Y = 1.010X + 1.485$	$R = 0,978$	$N = 40$	Діапазон зразка = 117 – 522 мг/дл
Pictus® P700/P500	$Y = 1.019X + 2.411$	$R = 0,9796$	$N = 25$	Діапазон зразка = 118 – 522 мг/дл

#### БІБЛІОГРАФІЯ

1. Tietz, NW, ed. Clinical Guide to Laboratory Tests. 3rd. ed. Philadelphia: W.B. Saunders Company Ltd., 1995.
2. Burtis, CA and Ashwood, ER, ed. Tietz Textbook of Clinical Chemistry. 2nd. ed. Philadelphia: W.B. Saunders Company Ltd., 1994.
3. Jacobs, DJ, Demott, WR, Grady, HJ, Horvat, RJ, Huestis, DW and Kasten, BL, JR, eds. Laboratory Test Handbook. 4th. ed. Ohio, Hudson: Lexi-Comp Inc., 1996.
4. The American Association for Clinical Chemistry, Inc. Effects of Preanalytical Variables on Clinical Laboratory Tests. 2nd. ed. Ohio, Hudson: Lexi-Comp Inc., 1997.

#### СИМВОЛИ



Температурні  
обмеження (L/H)



Читайте інструкцію



Код партії  
(ISO 15223/rev. EN980)



Термін придатності  
(ISO 15223/rev. EN980)



Виробник



Кат. №  
(ISO 15223/rev. EN980)  
Для використання in  
vitro  
(ISO 15223/rev. EN980)



#### ВИРОБНИК

МЕДІКОН ХЕЛЛАС С.А.  
вул. Мелітона, 5-7  
153 44 Геракас, Греція  
Тел: +302106606000  
Факс: +302106612666  
[www.medicons.com](http://www.medicons.com)



#### УПОВНОВАЖЕНИЙ ПРЕДСТАВНИК

ТОВ «ДІАМЕБ ТРЕЙД»  
вул. Симона Петлюри, 25  
м. Івано-Франківськ, 76014  
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)

