

**ДІАГНОСТИЧНИЙ НАБІР
ДЛЯ ВИЗНАЧЕННЯ КОНЦЕНТРАЦІЇ
ПРЯМОГО БІЛІРУБІНУ
(3-тя генерація)**

2-215, 2-247, 2-248, BIL DIRECT

Каталог. №: 2-215, 2-247, 2-248
Виробник : Cormay (Польща)

Методика від 03-2013


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

Назва набору	Кат. №
Liquid Cor-BIL DIRECT mini	2-215
Liquid Cor-BIL DIRECT 30	2-247
Liquid Cor-BIL DIRECT 60	2-248

ВСТУП

Білірубін є жовтим барвником, продуктом розпаду гема. Для клінічних цілей білірубін виражают у вигляді двох фракцій: зв'язаної і вільної. У гепатоцитах білірубін ензиматично пов'язаний із залишками глюкуронової кислоти. Така форма білірубіну називається прямою або зв'язаною. Білірубін без модифікації глюкуроновою кислотою зв'язується з альбуміном і називається вільним або непов'язаним. Білірубін незв'язаний розраховується як різниця між білірубіном загальним і пов'язаним.

Підвищений рівень прямого білірубіну найчастіше є результатом жовтянici механічної, хвороби Дубина-Джонсона, захворювань жовчних проток або жовчного міхура.

ПРИНЦІП МЕТОДУ

Метод заснований на хімічному окисленні з використанням ванадату в якості окислювача.

У присутності дегтергенту і ванадату в кислом розчині, кон'югованій (прямий) білірубін окислюється з утворенням білівердину.

Ця реакція окислення викликає зміну жовтого кольору, який специфічний для білірубіну, в зелений колір, характерний для білівердина. Таким чином, концентрації прямого білірубіну в зразку можуть бути отримані шляхом вимірювання оптичної щільноти до і після окислення ванадату.

РЕАГЕНТИ
Пакування

	Liquid Cor-BIL DIRECT mini	Liquid Cor-BIL DIRECT 30	Liquid Cor-BIL DIRECT 60
1-BIL Reagent	2 x 22 мл	4 x 27 мл	4 x 54 мл
2-BIL Reagent	1 x 11 мл	1 x 27 мл	1 x 54 мл

Реагенти стабільні до дати терміну придатності, зазначеної на упаковці, при температурі 2-8 °C. стабільність реагентів на борту залежить від типу аналізатора, який використовується. Не заморожувати реагенти. Зберігати від світла і забруднень!

Концентрації в тесті

1-BIL DIRECT

Цитратний буфер (pH 2.9) 100 ммоль/л

Миючий засіб

2-BIL DIRECT

Фосфатний буфер (pH 7.0) 4.6 ммоль/л

Метаванадат натрію 4.0 ммоль/л

Попередження і примітки

- Продукт призначений тільки для діагностики *in vitro*.
- Реагенти повинні використовуватися тільки для призначеним, кваліфікованим лабораторним персоналом, при відповідних лабораторних умовах.
- Не використовувати після закінчення терміну придатності.
- Не міняйте кришки.

- Пляшки реагенту слід струшувати перед використанням, акуратно перевертаючи кілька разів.
- Поява каламутності або контрольні значення сироватки поза допустимих меж виробника можуть свідчити про нестійкість реагентів.

ЗРАЗКИ

Сироватка без спідів гемолізу.

Сироватка повинна бути відокремлена від еритроцитів якомога швидше після збору крові. Ліпемічні зразки можуть давати фальшиво знижені значення концентрації білірубіну, таким чином, рекомендується використання зразків, взятих натще.

Рекомендується слідувати CLSI процедурям відносно забору зразка та його обробки.

Оскільки білірубін фото окислюється під впливом світла, зразки повинні бути захищені від дії прямого або штучного освітлення. Тому важливо зберігати зразки в темряві при температурі 2-8 °C, щонайбільше 3 дні. Проте, рекомендується проведення аналізів з використанням свіжого біологічного матеріалу!

ДОДАТКОВЕ ОБЛАДНАННЯ

- автоматизований аналізатор або фотометр (монохроматичний або біхроматичний), що дозволяє знімати показання при довжині хвилі 436 або 450 нм;
- термостат при температурі 37 °C;
- загальне лабораторне обладнання.

ПРОЦЕДУРА

Ці реагенти можуть бути використані як для ручного аналізу так і для автоматичних аналізаторів. Заявки на них доступні за запитом.

Ручна процедура

Довжина хвилі	436/450 нм
Температура	37 °C
Кювети	1 см

Піpetувати в кювету:

	Бланк (B)	Тест (T)	Стандарт (S)
1-BIL DIRECT	1000 мкл	1000 мкл	1000 мкл
Привести до температури визначення. Потім додати:			
Калібратор	-	-	50 мкл
Взірець	-	50 мкл	-
Дистильована вода	50 мкл	-	-

Добре перемішати і через 5 хв. інкубації зчитати абсорбцію A1 стандарту (S) і тесту (T) проти бланку (B). Потім додати:

2-BIL DIRECT	250 мкл	250 мкл	250 мкл
Добре перемішайте і рівно через 5 хв. інкубації при 37 °C виміряти абсорбцію A2 стандарту (S) і тесту (T) проти бланку (B). Розрахувати ΔA для тесту і стандарта:			

$$\Delta A = (0.8077 \times A1) - A2$$

Коефіцієнт 0.8077 компенсує зниження щільноти після додавання 2-BIL DIRECT.

Підрахунок

$$\text{direct bilirubin concentration} = \frac{\Delta A(T)}{\Delta A(S)} \times \text{calibrator concentration}$$

НОРМАЛЬНІ ЗНАЧЕННЯ³

Сироватка (дорослі)	< 0.4 мг/дл < 6.8 мкмоль/л
---------------------	-------------------------------

Кожна лабораторія повинна встановити свої власні норми, характерні для місцевого населення.

КОНТРОЛЬ ЯКОСТІ

Для внутрішнього контролю якості рекомендується використовувати CORMAY SERUM HN (Kat. № 5-172) і CORMAY SERUM HP (Kat. № 5-173) для кожної серії зразків.

Для калібрування ручної процедури рекомендується CORMAY MULTICALIBRATOR LEVEL 1 (Kat. № 5-174; 5-176) або LEVEL 2 (Kat. № 5-175; 5-177).

Для калібрування автоматизованої процедури рекомендується CORMAY MULTICALIBRATOR LEVEL 1 (Kat. № 5-174; 5-176) або LEVEL 2 (Kat. № 5-175; 5-177).

Стабільність калібрування залежить від типу аналізатора, який використовується.

Калібрувальна крива повинна будуватися із зміною номеру партії реагенту або в міру необхідності; наприклад, результати контролю якості поза зазначенним діапазоном.

РОБОЧІ ХАРАКТЕРИСТИКИ

Ці метрологічні характеристики були отримані при використанні автоматичного аналізатора Biolis 24i Premium. Результати можуть варіюватися від використання різних інструментів чи ручної методики.

- **Чутливість:** 0.05 мг/дл (0.085 ммол/л).
- **Лінійність:** до 40 мг/дл (684 ммол/л).
- **Специфічність/Інтерференція**
Аскорбінова кислота до 62 мг/дл і тригліцериди до 650 мг/дл не впливають на результати вимірювань. Гемоглобін інтерферує навіть в невеликих кількостях.
- **Точність**

Повторюваність (між серіями) n = 10	Середнє (мг/дл)	SD (мг/дл)	CV (%)
Рівень 1	0.34	0.01	2.93
Рівень 2	2.15	0.01	0.58

Повторюваність (між аналізами) n = 10	Середнє (мг/дл)	SD (мг/дл)	CV (%)
Рівень 1	0.35	0.00	1.18
Рівень 2	2.01	0.02	0.78

- **Порівняння методів**

Порівняння значень CORMAY (у) з іншим комерційно доступним методом (х) з використанням 43 зразків дало наступні результати:
 $y = 1.0058 x + 0.0007$ мг/дл;
 $R = 0.996$ (R - коефіцієнт кореляції)

ПОВОДЖЕННЯ З ВІДХОДАМИ

Будь ласка, зверніться до місцевих вимог.



ОФІЦІЙНИЙ ДИСТРИБЮТОР

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