

ДІАГНОСТИЧНИЙ НАБІР

ДЛЯ ВИЗНАЧЕННЯ КОНЦЕНТРАЦІЇ ТРИГЛІЦЕРИДІВ

2-281 Liquick Cor-TG mono

Каталог. №: 2-281

Методика від 08-2011

Виробник :Cormay (Польща)



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

Назва набору

Liquick COR-TG mono mini
Liquick COR-TG mono 30
Liquick COR-TG mono 60
Liquick COR-TG mono 120

Номер кат.

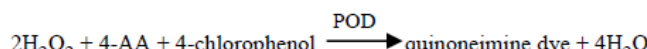
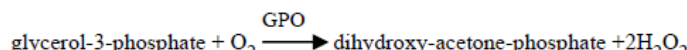
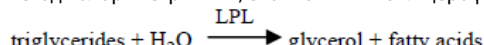
2-281
2-282
2-283
2-284

ВСТУП

Тригліциди - це ефіри гліцерину з трьома жирними кислотами. Тригліциди надходять в організм з їжею або синтезуються ендогенно в печінці. Тригліциди депонуються в жировій тканині, будучи енергетичним резервом. Підвищений рівень тригліцидів у сироватці крові є фактором ризику розвитку атеросклерозу. Визначення тригліцидів використовується для діагностики гіперліпідемії та лікування, або спостереження за розвитком атеросклерозу.

ПРИНЦІП МЕТОДУ

Метод колориметричний, ензиматичний з гліцерофосфорною оксидазою.



Інтенсивність забарвлення прямо пропорційна концентрації тригліцидів.

РЕАГЕНТИ

Склад набору

	Liquick Cor-TG mono mini	Liquick Cor-TG mono 30	Liquick Cor-TG mono 60	Liquick Cor-TG mono 120
1-TG mono	2 x 30 мл	6 x 30 мл	6 x 60 мл	6 x 120 мл
2-STANDARD	1 x 1 мл	1 x 2 мл	-	-

2-STANDARD – еталонний розчин тригліцидів: 2.5 ммоль/л (220 мг/дл).

Реагенти при температурі 2-8 °C зберігають стабільність протягом усього терміну придатності, зазначеного на упаковці. Реагенти на борту апарату при температурі 2-10 °C стабільні 8 тижнів. Оберігати від забруднень і прямого світла!

Концентрації компонентів в тесті

буфер TRIS (pH 8.0)	200 ммоль/л
4-аміноантіпірин (4-AA)	< 0.4 ммоль/л
АТФ	< 1.5 ммоль/л
Mg ²⁺	< 1.6 ммоль/л
4-хлорфенол	< 2.5 ммоль/л
хлорфенікол	1.6 ммоль/л
гексаціаноферрат калію (II)	< 1 ммоль/л
FAD-2Na	< 1 ммоль/л
Гліцерин кінази (GK)	~ 2500 Од/л
Гліцерин фосфат оксидази (GPO)	~ 2500 Од/л
Пероксидаза (POD)	~ 1900 Од/л

Ліпопротеїд ліпази (ЛПЛ)
Дetergenti, консерванти

~ 2000 Од/л

Попередження і примітки

- Використовувати лише для аналізів *in vitro*.
- Реагенти повинні використовуватися кваліфікованим персоналом лабораторії тільки відповідно до призначення.
- Реактиви консервовані азидом натрію (<0,1%). Уникати контакту зі шкірою та слизовими оболонками!

ДОДАТКОВЕ УСТАТКУВАННЯ

- Автоматичний аналізатор або фотометр, що дозволяє знімати покази при довжні хвилі 550 нм;
- Терmostat на 37 °C;
- Загальне лабораторне устаткування.

БІОЛОГІЧНИЙ МАТЕРІАЛ

Сироватка або плазма крові, взятої на гепарин або EDTA (солі літієва, натрієва або амонієва) без слідів гемолізу.

Перед відбором крові пацієнт повинен голодувати не менше 12 годин. Безпосередньо перед пункциєю, рекомендується знаходитись в розслабленому положенні протягом 30 хвилин. Кров необхідно брати з вени.

Значення тригліцидів в плазмі зазвичай на 2-4% нижче, ніж у сироватці. Сироватка повинна бути відокремлена від червоних кров'яних клітин якнайскоріше після збору крові.

Сироватка і плазма можуть зберігатися протягом 3 днів при температурі 2-8 °C, або до 3 місяців при -20 °C.

Проте, рекомендується проводити дослідження з використанням свіжозібраного біологічного матеріалу!

ПРОЦЕДУРА ВИЗНАЧЕННЯ

Набір призначений як для мануального визначення, так і для використання в деяких типах автоматичних аналізаторів. Установки параметрів для них надаються сервісною службою за запитом.

Визначення мануальне

довжина хвилі 550 нм (546 нм)
температура 37 °C
кувета 1 см

У кювету помістити:

	Бланк по реагенту (БР)	Зразок досліджуваний (ЗД)	Зразок стандартний (ЗС)
1-TG mono	1000 мкл	1000 мкл	1000 мкл

Підігріти до температури визначення. Потім додати:

Стандарт/ калібратор	-	-	10 мкл
Досліджуваний матеріал	-	10 мкл	-

Ретельно перемішати, інкубувати 5 хвилин при температурі визначення. Визначити коефіцієнт поглинання зразків стандартних A(ЗС) і зразків досліджуваних A (ЗД) щодо бланка по реагенту (БР).

Розрахунок результатів

концентрація тригліцидів = $\Delta A(3D)/\Delta A(3C) \times$ концентрація стандарту/калібратора

РЕФЕРЕНСНІ ВЕЛИЧИНІ⁷

< 150 мг/дл	< 1.7 ммоль/л
-------------	---------------

Кожній лабораторії рекомендується встановити свої власні норми, характерні для обстежуваного контингенту.

КОНТРОЛЬ ЯКОСТІ

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

Для калібрації рекомендується використовувати CORMAY MULTICALIBRATOR LEVEL 1 (Kat. № 5-174 та 5-176) і LEVEL 2 (Kat. № 5-175 та 5-177) або TRIGLYCERIDES STANDARD 220 (Kat. № 5-130), TRIGLYCERIDES STANDARD 440 (Kat. № 5-131).

Калібрування рекомендується проводити кожних 8 тижнів, при кожній зміні лота реагентів і в разі потреби, наприклад, якщо результати визначення контрольних сироваток не потрапляють в референтний діапазон.

ХАРАКТЕРИСТИКИ ВІЗНАЧЕННЯ

Ці метрологічні характеристики були отримані за допомогою автоматичного аналізатора Prestige 24i. У випадку проведення аналізу на іншому аналізаторі або вручну отримані результати можуть відрізнятися.

- **Чутливість:** 5.3 мг/дл (0.06 ммоль/л).
- **Лінійність:** до 1100 мг/дл (12.43 ммоль/л). Для більш високих концентрацій необхідно розбавити зразок 0.9% NaCl у співвідношенні 1:4 і повторити аналіз. Помножте результат на 5.
- **Специфічність/Інтерференція**
Гемоглобін до 0.31 г/дл, аскорбінова кислота до 31 мг/л, білірубін до 8.6 мг/дл не роблять впливу на результати вимірювань.
- **Точність**

Повторюваність (між серіями) n = 20	Середня [мг/дл]	SD [мг/дл]	CV [%]
Рівень 1	88.86	0.55	0.61
Рівень 2	170.10	1.49	0.87

Відтворюваність (між днями) n = 80	Середня [мг/дл]	SD [мг/дл]	CV [%]
Рівень 1	83.51	2.43	2.91
Рівень 2	166.08	4.19	2.52

- **Порівняння методів**

Порівняння результатів визначення тригліциридів, отриманих на Prestige 24i (y) і на COBAS INTEGRA 400 (x) з використанням 96 взірців, дало наступні результати:

$$y = 0.9785 x + 4.1353 \text{ мг/дл}; \\ R = 0.9946 \text{ (R – коефіцієнт кореляції)}$$

МОЖЛИВІСТЬ ОПЕРАТИВНОГО КОНТРОЛЮ

TRIGLYCERIDES STANDARD 220 і TRIGLYCERIDES STANDARD 440 перевіряються SRM 1951B референсним матеріалом.

УТИЛІЗАЦІЯ ВІДХОДІВ

Відповідно з локальними вимогами.



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
www.diameb.com

