



Інструкція
з використання набору реагентів
для визначення кількості прямого білірубіну
в сироватці або плазмі крові
БІЛІРУБІН прямий СпЛ

IN VITRO

Зберігати при 2-8°C

Набір розрахований на 100 визначень з урахуванням холостих і калібрувальних проб при витраті робочого розчину відповідно цієї методики.

Принцип методу

Загальний білірубін (прямий та непрямий) перетворюється у кольоровий комплекс азобілірубіну під впливом діазотованої сульфанилової кислоти у кислому середовищі. З двох фракцій білірубіну безпосередньо у водному розчині приймає участь тільки прямий білірубін. В той час як непрямий білірубіну потрібно розчинити з диметилсульфоксидом (ДМСО). Інтенсивність кольору пропорційна концентрації білірубіну у зразку.

Клінічне значення

Білірубін представляє собою продукт розпаду гемоглобіну, який транспортується від селезінки до печінки та екскретується в жовчні протоки. Гіпербілірубінемія є результатом збільшення концентрації білірубіну у плазмі.

Причини гіпербілірубінемії:

Загальний білірубін. Збільшення гемолізу, генетичні порушення, неонатальна жовтяниця, неефективний ерітропоез та лікарські препарати.

Прямий білірубін. Холестаз печінки, генетичні та гепатоклітинні порушення.

Клінічний діагноз не повинен базуватися на одному показникові, необхідно враховувати клінічні та інші лабораторні дані.

Склад набору

1. Реагент 1. Сульфанилова кислота - 30 ммоль/л; соляна кислота - 150 ммоль/л.
2. Реагент 2. Нітрат натрію - 29 ммоль/л.
3. Інструкція з використання.
4. Паспорт.

Додаткові реагенти

Калібратор білірубіну постачається окремо.

Аналітичні характеристики

1. Лінійність вимірювального діапазону: 1.71 - 300 мкмоль/л.
Відхилення від лінійності не перевищує 7%. Якщо отримані результати були більше, ніж межі лінійності, розведіть зразки 1:1 (в два рази) NaCl 9 г/л та помножте результат на два.
2. Чутливість не менш 1.37 мкмоль/л.
3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 7%.

Матеріал для дослідження

Сироватка або плазма крові. Досліджувані сироватки або плазми повинні бути ретельно відокремлені від формених елементів крові не пізніше, ніж через 1 годину після взяття крові. Уникайте використання мутних, ліpidних та гемолітичних зразків (гемоліз змінює рівень білірубіну).

Зразки стабільні при 2-8°C протягом 4 днів, або 2 місяці при -20° C. Захищати зразки від впливу сонячного світла.

Перелік необхідного устаткування

- Спектрофотометричне або колориметричне обладнання з довжиною хвилі 555 нм.
- Відповідні кювети з товщиною оптичного шару 1 см.
- Загальне лабораторне обладнання.

Прим: Адаптації до напівавтоматичних і автоматичних приладів надаються за запитом.



БІЛІРУБІН прямий СпЛ

ДМСО. Колориметричний

Підготовка реагентів

Перед використанням набір витримати при кімнатній температурі протягом 30 хвилин.
Всі реагенти готові до використання.

Проведення аналізу

1. Умови вимірювання:

довжина хвилі 555 нм (530-580 нм)
кувета з товщиною оптичного шару 1 см
температура 15-20°C

2. Налаштувати прилад на нуль відносно дистильованої води.

3. Наповнення кювети: компоненти реакційної суміші відібрati та вносити в об'ємах, вказаних в таблиці.

| | Холостий стандартний зразок | Стандартний зразок | Холостий дослідний зразок | Дослідний зразок |
|---------------|-----------------------------|--------------------|---------------------------|------------------|
| P1, мл | 1.5 | 1.5 | 1.5 | 1.5 |
| P2, мкл | - | 50 | - | 50 |
| Зразок, мкл | - | - | 100 | 100 |
| Стандарт, мкл | 100 | 100 | - | - |

Прим. Об'єми реагентів, стандарту та зразку можуть бути пропорційно змінені відповідно до робочого об'єму кювети використовуваного аналізатора

4. УВАГА! Перемішати, інкубувати протягом рівно 5 хв. при кімнатній температурі 15-25°C.

5. Виміряти оптичну щільність (Е) стандарту проти холостого стандартного зразка, Е дослідного зразка проти холостого дослідного зразка.

Примітки

1. Для визначення білірубіну у новонароджених розведіть зразок в два рази фізіологічним розчином (1:1). Помножте результат на два.

Розрахунок результатів

1. Визначте концентрацію прямого білірубіну в дослідних зразках за допомогою калібрувальної кривої.
2. При визначенні прямого білірубіну рекомендується використовувати «Калібратор CFAS» (Іспанія).

Увага! Калібрувальний графік та фактор перерахунку перевіряють після зміни кожного реактиву, але не рідше одного разу на 3 місяці.

Референтні величини

Грунтуючись на результатах досліджень, проведених лабораторіями, рекомендуємо користуватися нормами, приведеними нижче. Разом з тим, відповідно до правил GLP (Гарної лабораторної практики), кожна лабораторія повинна сама визначити для себе параметри норми, характерні для обстежуваної популяції.

Нормальний рівень прямого білірубіну в сироватці або плазмі крові становить до 4.27 мкмоль/л = 2.5 мг/л

Перехід в додаткові одиниці мг/л x 1.71 = мкмоль/л

Відтворюваність:

| | Внутрисерйна (n=20) | | Міжсерйна (n=20) | |
|-----------------|---------------------|-------|------------------|-------|
| Значення, мг/дл | 0,96 | 2,48 | 0,96 | 2,5 |
| SD | 0,024 | 0,051 | 0,043 | 0,035 |
| CV, % | 2,52 | 2,06 | 4,49 | 1,41 |

Порівняння методів

Точність: результати отримані при використанні реагентів СпайнЛаб (у), при порівнянні з іншими комерційними реагентами (х) систематичних відхилень не виявлено.

Порівняння було проведено на 50 зразках.

Результати:

Коефіцієнт кореляції (r^2): 0,96

Рівняння регресії: $y=0,71177x - 0,05267$

Результати характеристик точності залежать від аналізатору, що використовується.



БІЛІРУБІН прямий СпЛ

ДМСО. Колориметричний

Специфічність

Гемоліз призводить до зменшення вмісту білірубіну.

Контроль якості

Контроль якості рекомендується здійснювати, використовуючи наступний контрольний матеріал: «СпЛ Контроль НОРМА» («Лабораторія Гранум», Україна); «КОНТРОЛЬ НОРМА Biog», «КОНТРОЛЬ ПАТОЛОГІЯ Biog» (Spinreact, S.A. Іспанія), «ERBA NORM, PATH» (Чехія). Якщо значення контролю виходять за межі встановленого діапазону, перевірте апаратуру, реактиви та можливі технічні проблеми. Кожна лабораторія повинна встановити свої власні схеми контролю якості та коригуючі дії, якщо контроль не відповідає допустимим нормам.

Заходи безпеки

P1 їдка речовина. Уникайте вдихання, контакту зі шкірою, очами або слизовою оболонкою. Якщо це сталося, негайно промийте їх великою кількістю води, проконсультуйтесь з лікарем.

Зберігання та стабільність

Усі компоненти набору стабільні до закінчення терміну придатності, зазначеного на етикетці, якщо зберігати його щільно закритим при 2-8°C, в захищеному від світла місці та запобігати забруднення під час його використання.

Не використовувати реактиви після закінчення терміну придатності (12 міс.).

Транспортування

Набори транспортують всіма видами закритого транспорту при температурі до 25°C.

Допускається транспортування при середньодобової температурі 37°C не більше 72 годин.

Ознаки погіршення реагентів

- Присутність часток і помутніння.
- Поява кольору в **P2**.