



Інструкція з використання набору реагентів для визначення кількості тригліцеридів в сироватці або плазмі крові ТРИГЛІЦЕРИДИ СпЛ

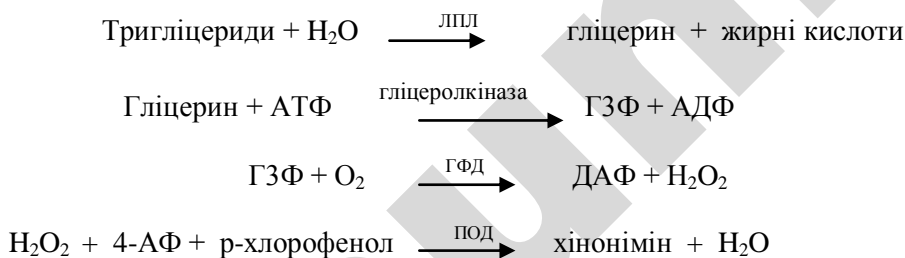
IN VITRO

Зберігати при 2-8°C

Тільки для професійного використання.

Принцип методу

При інкубації зразка тригліцеридів з ліпопротеїніліпазою (ЛПЛ) відбувається реакція з утворенням вільного гліцерину та вільних жирних кислот. Гліцерин та АТФ, в присутності гліцеролкінази перетворюються в гліцерин-3-фосфат (ГЗФ) і аденозин-5-дифосфат (АДФ). Гліцерин-3-фосфат (ГЗФ) потім окислюється в присутності гліцеринфосфатдегідрогенази (ГФД, GPO) в дегідроксиацетонфосфат (ДАФ) і пероксид водню (H₂O₂). В останній реакції, перекис водню (H₂O₂) реагує з 4-амінофеназоном (4-АФ) і р-хлорофенолом в присутності пероксидази (ПОД, POD) з утворенням забарвленого продукту (червоного кольору):



Інтенсивність забарвлення прямо пропорційна концентрації тригліцеридів в пробі.

Клінічне значення

Тригліцериди - жири, які забезпечують енергією клітини. Вони транспортуються з клітин епітелію ліпопротеїдами в кров. При дієті з великою кількістю насичених жирів і вуглеводів буде спостерігатися підвищення рівня тригліцеридів. Збільшення в сироватці крові тригліцеридів відносне. Наприклад, при дисфункції печінки, в результаті гепатитів, при закупорці жовчних протоків або цирозі печінки, при діабеті.

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

Склад набору

- Реагент 1.** GOOD pH 6.3 -50 mmol/l (ммоль/л); р-хлорофенол -2 mmol/l (ммоль/л); ЛПЛ -150000 U/l (Од/л); гліцеролкіназа - 500 U/l (Од/л); гліцерол-3-оксидаза - 3500 U/l (Од/л); 4-АФ - 0.1 mmol/l (ммоль/л); АТФ - 0.1 mmol/l (ммоль/л).
- Стандарт.** Розчин тригліцеридів – 2.25 mmol/l (ммоль/л).
- Інструкція з використання.
- Паспорт.

Аналітичні характеристики

- Лінійність вимірювального діапазону: 0.11 - 11 mmol/l (ммоль/л). Відхилення від лінійності не перевищує 5%. Якщо отримані результати були більше, ніж межі лінійності, розведіть зразки 1:1 (в два рази) NaCl 9 g/l (г/л) та помножьте результат на два.
- Чутливість не менш 0.06 mmol/l (ммоль/л).
- Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5%.

Матеріал для дослідження

Сироватка або плазма крові. Досліджувані сироватки або плазми повинні бути ретельно відокремлені від формених елементів крові не пізніше, ніж через 1 h (ГОД) після взяття крові. Уникайте використання мутних, ліпідних та гемолітичних зразків.

Тригліцериди стабільні 5 d (доб) при 2-8°C.

Перелік необхідного устаткування

- Спектрофотометричне або колориметричне обладнання з довжиною хвилі 505 nm (нм).
- Відповідні кювети з товщиною оптичного шару 1 cm (см).
- Загальне лабораторне обладнання.

Прим: Адаптації до напівавтоматичних і автоматичних приладів надаються за запитом

Підготовка реагентів

Перед використанням набір витримати при кімнатній температурі протягом 30 min (хв).

Всі реагенти готові до використання.

Проведення аналізу

1. Умови вимірювання:

- довжина хвилі 505 (490-550) nm (нм)
- кювета з товщиною оптичного шару 1 cm (см)
- температура 37°C / 15-25°C

2. Налаштувати прилад на нуль відносно дистильованої води.

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

	Холостий зразок	Стандартний зразок	Дослідний зразок
P1, ml (мл)	1.0	1.0	1.0
Стандарт, µl (мкл)	-	10	-
Зразок, µl (мкл)	-	-	10

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

4. Перемішати, інкубувати протягом 5 min (хв) при 37°C, або 10 min (хв) при 15-25°C.

5. Виміряти оптичну щільність (E) дослідного зразка і стандарту проти холостого зразка.

Забарвлення стабільне протягом 30 min (хв) при кімнатній температурі.

Розрахунок результатів

$$C_{\text{дос}} = \frac{E_{\text{дос}}}{E_{\text{см}}} \times C_{\text{см}}$$

де: $C_{\text{дос}}$ - концентрація тригліцеридів в дослідному зразку, mmol/l (ммоль/л).

$E_{\text{дос}}$ - оптична щільність дослідного зразка, одиниць оптичної щільності.

$E_{\text{см}}$ - оптична щільність стандарту, одиниць оптичної щільності.

$C_{\text{см}}$ - вміст тригліцеридів в стандарті, 2.25 mmol/l (ммоль/л).

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 тригліцеридів в сироватці або плазмі крові становить:

чоловіки 0.45 – 1.8 mmol/l (ммоль/л)

жінки 0.4 – 1.5 mmol/l (ммоль/л)

Перехід в додаткові одиниці mg/l (мг/л) x 0.00113 = mmol/l (ммоль/л)

Відтворюваність

Значення, mg/dl (мг/дл)	Внутрисерійна (n=20)		Міжсерійна (n=20)	
	109	224	111	224
SD	0,64	1,01	3,74	7,91
CV, %	0,58	0,45	3,38	3,52

Порівняння методів

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

Порівняння було проведено на 50 зразках.

Результати:

Коефіцієнт кореляції (r^2): 0,99810

Рівняння регресії: $y=0,9178x - 0,5426$

Результати характеристик точності залежать від аналізатору, що використовується.

Специфічність

Не впливає білірубін до 170 мкмоль/л, гемоглобін – менше 10 г/л (г/л).

Контроль якості

Контроль якості рекомендується здійснювати, використовуючи наступний контрольний матеріал: «СпЛ Контроль НОРМА», («Лабораторія Гранум», Україна); «КОНТРОЛЬ НОРМА Bio», «КОНТРОЛЬ ПАТОЛОГІЯ Bio» (Spinreact, S.A. Іспанія), «ERBA NORM, PATH» (Чехія), «Comau Serum HN, HP» (Польща), «ФИЛО-НОРМ, ФИЛО-ПАТ» (Україна). 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.

Зберігання та стабільність

Усі компоненти набору стабільні до закінчення терміну придатності, зазначеного на етикетці, якщо зберігати його щільно закритим при 2-8°C. Під час використання реагентів запобігати забруднення та потрапляння прямих сонячних променів.

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

Вимоги безпеки та утилізації

1. Уникати потрапляння в рот, очі та на шкіру. В разі потрапляння, промити великою кількістю води та звернутися за консультацією до лікаря.
2. Використовувати засоби індивідуального захисту при роботі з набором.
3. Знезараження та утилізація реагентів, сироваток, тестових слайдів чи скляних пластин проводити згідно з чинним законодавством.

Транспортування

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

Допускається транспортування при середньодобовій температурі 37°C не більше 72 h (год).

Ознаки погіршення реагентів


- Присутність часток і помутніння.
- ОЩ холостого зразка при 505 nm (нм) ≥ 0.40 .

Примітки




1. Тригліцериди Стандарт. Працюйте обережно з цим продуктом, оскільки за своєю природою він легко може бути забруднений.
2. Калібрування з водним стандартом може призвести до виникнення систематичної помилки в автоматизованих процедурах. У таких випадках, рекомендується використовувати сироватку Калібратор.
3. Використовуйте чисті на кінцівки для дозатора.





Комплектація

	Кат. № 4.001	Кат. № 4.002	Кат. № 4.003
Вміст	50 визн.	100 визн.	500 визн.
P1	1 x 50 ml (мл)	1 x 100 ml (мл)	1 x 500 ml (мл)
Стандарт	1 x 1 ml (мл)	1 x 2 ml (мл)	1 x 5 ml (мл)

 ТОВ «Лабораторія Гранум», Україна, 61001, м. Харків, вул. Франківська, 14,
тел/факс: (057) 752-32-31, електронна адреса: granumlab@gmail.com

Символи на продукції

 Виробник **Виготовлено:** Дата виробництва **Придатно до:** Термін придатності **Серія:** Номер серії  Виріб медичний для діагностики in vitro  Консультуйтеся з інструкцією із використання

 Берегти від сонячного світла  Знак відповідності Технічним регламентам  Температурне обмеження  Засторога. Зверніться до інструкції з використання для отримання інформації щодо застережень, попереджень, запобіжних заходів