



Інструкція
з використання набору реагентів
для визначення кількості сечовини
в сироватці, плазмі крові та сечі
СЕЧОВИНА-кін. СпЛ

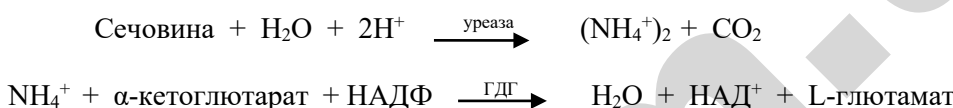
IN VITRO

Зберігати при 2-8°C

Тільки для професійного використання.

Принцип методу

Сечовина гідролізується ферментативно з утворенням амонію (NH_4^+) і вуглекислого газу (CO_2). Іони амонію реагують з α -оксиглютаратом в присутності глутаматдегідрогенази (ГДГ, GLDH) і одночасно з окисленням НАДФ до НАД⁺.



Зменшення концентрації НАДФ, пропорційно до концентрації сечовини в зразку.

Клінічне значення

Сечовина є кінцевим результатом метаболізму білків. Утворюється в печінці при їх руйнуванні. Підвищений рівень сечовини в крові спостерігається при захворюванні нирок, злойкісних пухлинах сечовивідних шляхів та передміхурової залози, хворобі Аддісона, посиленому розпаду білків, шоці, зневодненні, дієтах з надлишковим рівнем білків.

Зниження сечовини в крові буває фізіологічним при вагітності.

В сечі збільшення сечовини відбувається у хворих на злойкісну анемію, у наслідку гіперпротеїнової дієти, після прийому саліцилатів, при отруєнні фосфором; зниження – у хворих нефритом, ацидозом, на паренхіматозну жовтільницю, гостру дистрофію печінки, прогресуючим цирозом. Клінічний діагноз не повинен базуватися тільки на одному показникові, необхідно враховувати клінічні та інші лабораторні дані.

Склад набору

- Реагент 1.** Буфер: трис pH 7.8 - 80 mmol/l (ммоль/л); α -кетоглюторат - 6 mmol/l (ммоль/л); уреаза – 75000 U/l (Од/л).
- Реагент 2.** Ензими: ГДГ - 60000 U/l (Од/л); НАДФ – 0.32 mmol/l (ммоль/л).
- Стандарт.** Водний розчин сечовини – 8.3 mmol/l (ммоль/л).
- Інструкція з використання.
- Паспорт.

Аналітичні характеристики

- Лінійність вимірювального діапазону: 2 - 50 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 помножте результат на два.
- Чутливість не менш 2 mmol/l (ммоль/л).
- Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5%.

Матеріал для дослідження

- Сироватка або гепаринізована плазма крові. Не використовуйте солі амонію або фтору в якості антикоагулянтів. 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.
 - Сеча: розвести зразок в п'ятьдесят разів дистильованою водою. Перемішати. Помножити результат на 50 (коефіцієнт розділення). Зберігайте зразки сечі при pH <4.
- Зразки стабільні при 2-8°C протягом 5 d (доб).

Перелік необхідного устаткування

- Спектрофотометричне або колориметричне обладнання з довжиною хвилі 340 нм (нм).
- Відповідні кювети з товщиною оптичного шару 1 см (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).

Приготування робочого реагенту РР: змішати 4 об'єми Р1 (буфер) та 1 об'єм Р2 (ензими).

РР стабільний 1 mth (міс) при 2-8°C.

Проведення аналізу

1. Умови вимірювання:

довжина хвилі 340 nm (нм)
кувета з товщиною оптичного шару 1 cm (см)
температура 37°C

2. Налаштовувати прилад на нуль відносно дистильованої води.

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

	Холостий зразок	Стандартний зразок	Дослідний зразок
РР, 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 30 s (с).

5. Виміряти оптичну щільність (E) дослідного зразка і стандарту проти холостого зразка. Включити секундомір і виміряти E через 60 s (с).

6. Підрахуйте різницю між E (ΔE).

Розрахунок результатів

В сироватці, плазмі крові, mmol/l (ммоль/л):

$$C_{\text{doc}} = \frac{\Delta E_{\text{doc}}}{\Delta E_{\text{ct}}} \times C_{\text{ct}}$$

В добовій сечі, mmol/d (ммоль/ доб):

$$C_{\text{doc}} = \frac{\Delta E_{\text{doc}}}{\Delta E_{\text{ct}}} \times C_{\text{ct}} \times 50 \times V$$

де: C_{doc} - концентрація сечовини в дослідному зразку, mmol/l (ммоль/л).

ΔE_{doc} - різниця оптичних щільностей дослідного зразка, одиниць оптичної щільності.

ΔE_{ct} - різниця оптичних щільностей стандарту, одиниць оптичної щільності.

C_{ct} - вміст сечовини в стандарті, 8.3 mmol/l (ммоль/л).

50 – коефіцієнт розведення сечі,

V – обсяг добової сечі, 1 (л).

10 mg/l (мг/л) азоту сечовини ділити на 0.466 = 21 mg/l (мг/л) сечовини = 0.36 mmol/l (ммоль/л) сечовини.

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.

Нормальні рівні сечовини становлять:

Сироватка або плазма крові: 150 - 450 mg/l (мг/л) = 2.5 – 7.5 mmol/l (ммоль/л)

Сеча: 20 - 35 g/d (г/доб) = 329 - 581 mmol/d (ммоль/доб)

Перехід в додаткові одиниці: mg/l (мг/л) x 0.01665 = mmol/l (ммоль/л).

Відтворюваність

	Внутрисерйна (n=20)		Міжсерйна (n=20)	
Значення, mg/dl (мг/дл)	40,7	130	40,5	128
SD	0,88	1,02	1,19	2,07
CV, %	2,16	0,78	2,94	1,61

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): 0,998

Рівняння регресії: $y=1,5759x + 1,1577$

Результати характеристик точності залежать від аналізатору, що використовується.

Специфічність

Рекомендовано в якості антикоагулянта використовувати гепарін, не застосовувати солі амонію та флуорід.

Контроль якості

Контроль якості рекомендується здійснювати, використовуючи наступний контрольний матеріал: «СпЛ Контроль Норма», «СпЛ Контроль Патологія» («Лабораторія Гранум», Україна), «ERBA NORM, PATH» (Чехія), «Cormay Serum HN, HP» (Польща). Якщо значення контролю виходять за межі встановленого діапазону, перевірте апаратуру, реактиви та можливі технічні проблеми.

Калібрування приладу проводиться перед використанням нової серії реагентів або у відповідності з вимогами до контролю якості лаборатрії. Кожна лабораторія повинна встановити свої власні схеми контролю якості та коригуючі дії, якщо контроль не відповідає допустимим нормам.

Примітки

1. Не змішуйте та не використовуйте в одній постановці реагенти різних серій.

2. **P2.** Працюйте обережно з цим реагентом, оскільки за своєю природою він легко може забруднитися.

3. Калібрування з водним стандартом може привести до виникнення систематичної помилки в автоматизованих процедурах. У таких випадках, рекомендується використовувати сироватку Калібратор.

4. Скляний посуд і дистильована вода повинні бути чистими і не містити амонію та його солей.

5. Використовуйте чисті накінечники для дозатора.

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 забрудненню та потрапляння прямих сонячних променів.

Не використовувати реагенти 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 середньодобової температурі 37°C не більше 72 h (год).

Ознаки погіршення реагентів

- Присутність часток і помутніння.

- ОЩ холостого зразка при 340 nm (нм) <1.00.



СЕЧОВИНА-кін. СпЛ

Urease-GLDH. Кінетичний

Комплектація

	Кат. № 2.025	Кат. № 2.026	Кат. № 2.027	Кат. № 2.028
Вміст	100 визн.	300 визн.	600 визн.	1000 визн.
P1	1 x 80 ml (мл)	1 x 240 ml (мл)	1 x 480 ml (мл)	1 x 800 ml (мл)
P2	1 x 20 ml (мл)	1 x 60 ml (мл)	2 x 60 ml (мл)	1 x 200 ml (мл)
Стандарт	1 x 2 ml (мл)	1 x 5 ml (мл)	1 x 10 ml (мл)	1 x 15 ml (мл)

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

Символи на продукції

■	Виробник Виготовлено: Дата виробництва	Придатно до: Термін придатності	Серія: Номер серії
■ IVD	Виріб медичний для діагностики in vitro	■ Консультуйтесь 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		