

A szérumban direkt bilirubin koncentrációjának meghatározására szolgáló reagenskészlet.

Diazo-szulfanilsavas módszer.

A meghatározás elve

A szulfanilsav nátrium-nitrittel diazotált szulfanilsavat képez. Dimetilszulfoxid jelenlétében a diazotált szulfanilsav az összes bilirubinnal reagál és azobilirubint képez. Dimetil-szulfoxid hiányában csak a direkt bilirubinnal képződik komplex. Az 555 nm-en mért abszorbancia arányos a bilirubin koncentrációjával.

Referencia-értéktartomány

Szérumban: direkt bilirubin <5 µmol/l (<0,3mg/dl)
 totál bilirubin 3-17 µmol/l (0,2-1 mg/dl)

Minden laboratóriumnak ajánlott a saját normál tartományát meghatározni.

Reagens

1. Reagens (RD1)

szulfanilsav 3,2 mmol/l
 sósav 165 mmol/l

2. Reagens (R2)

nátrium-nitrit 8,6 mmol/l

Minta

Hemolizismentes szérumban. Stabilitás: 7 nap 2-8°C-on.

A minta fénytől védve tartandó!

A bilirubin a kontrollban és a mintában is gyorsan bomlik. A kontrollok használata során a gyártók előírásait mindig tartsák be!

A reagens újszülött bilirubin koncentrációjának meghatározására nem alkalmas.

Reagens stabilitása

Fénytől védve és 2-8°C-on tárolva
 felbontás nélkül: a címkén jelzett ideig,
 felbontás után: 30 napig használhatók.
 kalibrációs gyakoriság: 1 nap
 onboard stabilitás: 1-3 nap
 A stabilitások kizárólag új rendszerflakon használata esetén érvényesek!

A VIZSGÁLAT KIVITELEZÉSE

A reagens felhasználásra kész.

A munkareagens elkészítése

Az RD1 és R2 keverési aránya: 125 ml/25ml

A munkareagens csak egyreagensként használható!

A munkareagens stabilitása

Amennyiben a munkareagens 546 nm-en mért abszorbanciája meghaladja 0,02-t a reagens nem használható.

A mérési eljárás

Elsődleges hullámhossz: 555 nm (540-560 nm)
 Másodlagos hullámhossz: 600 nm
 Hőmérséklet: 37°C
 Fényút: 1 cm
 Mérés módja: végpontos
 Mérés: reagens vakkal szemben

Bemérés

	minta	kalibrátor
munkareagens	1,0 ml	1,0 ml
minta	75 µl	-
kalibrátor	-	75 µl

Keverjük össze és pontosan 3 perces inkubáció után olvassuk le az abszorbanciaértéket.

Kalibráció: (37°C, diazo-szulfanilsavas módszer)

S1: Desztillált víz

S2: Diagnosticum DunaCal Katalógusszám: Deac

Randox Calibration Serum Level I

Randox Calibration Serum Level II

Ajánlott új kalibrációt végezni:

- új gyártási számú készlet felbontásakor,

- ahogy ezt a laboratórium belső minőségügyi rendszere előírja.

Az eredmény kiszámítása

$$\frac{A_{Minta}}{A_{Kalibrátor}} \times C_{Kalibrátor} = C_{Minta}$$

A = abszorbancia

C = koncentráció

Belső minőségellenőrzés

A minőségellenőrzés ajánlott minden laboratóriumnak. Két különböző szintű (egy normál és egy emelkedett) kontrollt javasolunk. A kontrollok mért értékeinek a gyártó által meghatározott tartományba kell esniük. Ha a tartományon kívül esnek az értékek, ajánlott korrigálni a méréseket. Ajánlott kontrollok: Diagnosticum DunaCont N (Katalógusszám: Dcon-N) és DunaCont P (Katalógusszám: Dcon-P)

A REAGENS TELJESÍTMÉNYJELLEMZŐI

A méréseket Olympus 600-as automatán végeztük (37°C). Átváltás: [µmol/l]=17,1×[mg/dl]

Linearitás

A módszer 1 - 100 µmol/l (0,06 - 58,8 mg/l) között lineáris.

Kimutatási határ 0,07 µmol/l (0,004 mg/dl)

Érzékenység

Minden laboratórium számára ajánlott meghatározni saját érzékenységi határt, mivel ezt az alkalmazott spektrofotométer érzékenysége is befolyásolja. A kézi mérés körülményei között 540 nm-en mért 0,001 abszorbanciaváltozás megegyezik 0,575 µmol/l (0,03 mg/dl) bilirubin koncentrációval.

Precizitás

n=20	Reprodukálhatóság		
	Átlag konc. (µmol/l)	SD	CV %
1 minta	13,84	0,282	2,04
2 minta	37,76	1,053	2,79

Korreláció

Reagensünket összehasonlítottuk más gyártó bilirubin direkt reagensével.

A korrelációs regresszió adatai a következők:

korrelációs koefficiens: r = 0,9957,
 lineáris regresszió: y (µmol/l) = 1,05x - 0,52
 (x= más gyártó reagens, y= saját reagens)

Szelektivitás










Lipid 4 g/l-ig, glukóz 10 g/l-ig (55,5 mmol/l) aszkorbinsav 0,5 g/l-ig (2,84 mmol/l) nem befolyásolja a mérést.

Megjegyzés

Ne használja a reagenst a csomagolása címkéjén feltüntetett lejárati dátum eltelté után. A készítményeket, tesztoldatokat és reagenset csak az itt leírt teszthez szabad felhasználni.

Csak in vitro diagnosztikai használatra alkalmas!

A címkéken a következő szimbólumok lehetnek

	In vitro diagnosztikai orvostechnikai eszköz		Gyártási szám
	Gyártó		Kódszám
	CE-jelölés		Tárolási irány
	Tárolási hőmérséklet		Biológiai veszély
	Lejárati idő (év/hónap)		

Irodalom

Hijmans Van den Bergh A. A., Muller P.: Biochem, 77; 90, (1916).

Walters M. L., Gerarde R. W.: Microchem., 15; 231 (1970).

Szabó A.: Klinikai laboratóriumi vizsgálatok és paraméterek (2010) (ISBN 978-963-9879-75-1)

Verzió: 36-DL-2017-11

Felülvizsgálat dátuma: 2017-01

Reagent kit for the quantitative determination of direct bilirubin in serum. Diazo-sulfanilic acid method.

Principle

Sulfanilic acid reacts with sodium nitrite to form diazotized sulfanilic acid. In the presence of dimethylsulfoxide, total bilirubin reacts with diazotized sulfanilic acid to form azobilirubin. In the absence of dimethylsulfoxide, only the direct bilirubin reacts to give azobilirubin.

Reference value

Serum: direct bilirubin <5 µmol/l (<0,3mg/dl)
 total bilirubin 3-17 µmol/l (0,2-1 mg/dl)

It is recommended that each laboratory should assign its own normal range.

Reagents

Direct Bilirubin

1. Reagent (RD1)
 Sulfanilic acid 3,2 mmol/l
 Hydrochloric acid 165 mmol/l

2. Reagent (R2)
 Sodium nitrite 8.6 mmol/l

Sample

Serum free of haemolysis. Stability 7 days at 2-8°C.

Bilirubin in serum is light sensitive and it is recommended that serum be stored in the dark. The bilirubin decomposes fast in the serum and controls.

The reagent is not suitable for bilirubin determination of infants.

Procedure

All reagents are ready for use.

Avoid direct exposure to light!

Preparation of working reagent

Mixing ratio of RD1 and R2: 125 ml/25 ml

Reagents can only be applied with previous mixing!

Stability

without opening: till the expiry date indicated on the label
 after opening: 30 days
 calibration frequency: 1 days
 onboard stability: 1-3 days
 Stability data are valid only when using new system bottle!

Stability of the working reagent

If the absorbancy of working reagent is higher than 0,02 at 546 nm the reagent can not be used.

Assay Conditions

Wavelength: 555 nm (540-560 nm)
 Secondary wavelength: 600 nm
 Temperature: 37 °C
 Cuvette: 1 cm light path
 Measure: end point
 Read against: reagent blank

Pipette into cuvette

	Sample	Calibrator
Working reagent	1,0 ml	1,0 ml
Sample	75 µl	-
Calibrator	-	75 µl

Mix and read the absorbancy (A) after exactly 3 minutes incubation.

Calibration: (37°C, Diazo-Sulfanilic Acid)

S1: Distilled water
 S2: Diagnosticum DunaCal Cat. No.: Dcal or Randox Calibration Serum Level I or II or Roche C.F.A.S. (Calibrator for automated system)

Calibration is recommended:

- after reagent lot change,
- as required following quality control procedures.

Calculation using calibration

$$\frac{A_{Sample}}{A_{Calibrator}} \times C_{Calibrator} = C_{Sample}$$

A = Absorbance, C = Concentration

Quality control

A quality control program is recommended for all clinical laboratories. The analysis of control material in both the normal and abnormal ranges with each assay is recommended for monitoring the performance of the procedure. Each laboratory should establish corrective measures to be taken if values fall outside the limits. Recommended controls: Diagnosticum DunaCont N (Cat. No.: Dcon-N) and DunaCont P (Cat. No.: Dcon-P)

PERFORMANCES DATA

The following data were obtained using the Olympus 600 analyzer. Conversion factor: [µmol/l]=17,1×[mg/dl]

Linearity

The test is linear between 1 - 100 µmol/l (0,06 - 5,88 mg/dl) bilirubin concentration (37°C).

Limit of detection 0,07 µmol/l (0,004 mg/dl)

Sensitivity

It is recommended that each laboratory establishes its own range of sensitivity as this is limited by the sensitivity of the spectrophotometer used. Under manual conditions however, a change of 0.001 Abs is equivalent to 0.575 µmol/l (0,03 mg/dl) Bilirubin concentration at 540 nm.

Precision

n=20	Reproducibility		
	Average concentration (µmol/l)	SD	CV%
sample I	13.8	0.282	2.04
sample II	37.8	1.053	2.79

Correlation

Comparative studies were done to compare our reagent with another commercial Bilirubin Direct reagent.

The results from these studies are detailed below.

Correlation coefficient: r=0.9957

Linear regression: y (µmol/l)= 1.05x-0.52

(x= other commercial reagent, y= own reagent).

Specificity










Lipid 400 mg/dl, glucose 55.5 mmol/l (1000 mg/dl) and ascorbic acid 2.84 mmol/l (50 mg/dl) don't interfere with the assay at the given levels.

Note

Do not use reagents after the expiry date stated on each reagent container label. Do not use products, test solutions and reagents described above for any purpose other than described herein

For in vitro diagnostic use only!

The following symbols can be used on the labels

	In vitro diagnostic device		Batch code
	Manufacturer		Catalogue number
	CE-marking		This way up
	Temperature limitations		Biological risk
	Use by (year/month)		

Bibliography

Hijmans Van den Bergh A. A., Muller P.: *Biochem*, 77; 90, (1916).
 Walters M. I., Gerarde R. W.: *Microchem.*, 15; 231 (1970).
 Szabó A.: *Klinikai laboratóriumi vizsgálatok és paraméterek (2010) (ISBN 978-963-9879-75-1)*

Version: 36-DL-2017-11

Date of revision: 2017-01