

CHLORIDE

| Cat. No. | Pack Name | Packaging (Content) |
|----------|-----------|---------------------------------------|
| BLT00033 | CL 250 | R1: 1 x 250 ml, R2 standard: 1 x 5 ml |

(EN)



EXPECTED VALUES ¹

Serum:

| | |
|-----------|-----------------|
| Adult | 98 – 107 mmol/l |
| Cord | 96 – 104 mmol/l |
| Premature | 95 – 110 mmol/l |
| 0-30 d | 98 – 113 mmol/l |

It is recommended that each laboratory verify this range or derives reference interval for the population it serves.

PERFORMANCE DATA

Data contained within this section is representative of performance on ERBA XL systems. Data obtained in your laboratory may differ from these values.

Limit of quantification: 3.7 mmol/l

Linearity: 160 mmol/l

Measuring range: 3.7 – 160 mmol/l

| Intra-assay precision Within run (n=20) | Mean (mmol/l) | SD (mmol/l) | CV (%) |
|--|------------------|----------------|-----------|
| Sample 1 | 116.1 | 1.25 | 1.08 |
| Sample 2 | 108.3 | 1.64 | 1.52 |

| Inter-assay precision Run to run (n=20) | Mean (mmol/l) | SD (mmol/l) | CV (%) |
|--|------------------|----------------|-----------|
| Sample 1 | 117 | 1.47 | 2.75 |
| Sample 2 | 94.6 | 1.43 | 1.52 |

COMPARISON

A comparison between XL-Systems Chloride (y) and a commercially available test (x) using 40 samples gave following results:

$$y = 1.000 x + 1.0 \text{ mmol/l}$$

$$r = 0.927$$

INTERFERENCES

Following substances do not interfere:

haemoglobin up to 10 g/l, bilirubin up to 40 mg/dl, triglycerides up to 500 mg/dl.

Note:

Grossly haemolysed, lipaemic and jaundiced samples give falsely elevated results and should not be used. High levels of immunoglobulins, as found in case of multiple myeloma will interfere due to the development of turbidity.

Do not use normal saline for diluting samples.

WARNING AND PRECAUTIONS

For *in vitro* diagnostic use. To be handled by entitled and professionally educated person.

Reagent 1 contains < 6% methanol.



Warning

Hazard statement:

| | |
|------|------------------------------|
| H302 | Harmful if swallowed |
| H312 | Harmful in contact with skin |
| H332 | Harmful if inhaled |
| H371 | May cause damage to organs |

INTENDED USE

Diagnostic reagent for quantitative *in vitro* determination of Chloride in human serum, plasma and urine.

CLINICAL SIGNIFICANCE

Chloride is estimated in conjunction with the other electrolytes and used to support interpretation of the other electrolytes. The anion gap ($\text{Na} + \text{K}$) - ($\text{Cl} + \text{HCO}_3$) between these electrolytes is frequently affected in disease states. Increased levels can occur in nephritis, prostatic obstruction, eclampsia and dehydration. Decreased levels can occur with impaired gastrointestinal or renal function.

PRINCIPLE

When chloride is mixed with a solution of undissociated mercuric thiocyanate, the chloride preferentially combines with mercury forming mercuric chloride. The thiocyanate that is released then combines with ferric ions present in the solution forming strongly coloured ferric thiocyanate with an absorption maxima at 480 nm.

REAGENT COMPOSITION

R1

| | |
|----------------------|------------------|
| Mercuric Thiocyanate | 1.01 mmol/l |
| Ferric Nitrate | 37.13 mmol/l |
| Nitric Acid | 62.43 mmol/l |
| Mercuric Nitrate | 105 µmol/l |
| R2 standard | See bottle label |

REAGENT PREPARATION

Reagents are liquid, ready to use.

STABILITY AND STORAGE

The unopened reagents are stable till the expiry date stated on the bottle and kit label when stored at 2–8°C.

SPECIMEN COLLECTION AND HANDLING

Use serum or plasma (heparin) or urine.

It is recommended to follow NCCLS procedures (or similar standardized conditions).

Stability:

| | |
|-----------------|------------|
| 7 days | at 20–25°C |
| 7 days | at 4–8°C |
| at least 1 year | at -20°C |

Discard contaminated specimens.

CALIBRATION

Calibration with the standard included in the kit or the calibrator XL MULTICAL, Cat. No. XSYS0034 is recommended.

QUALITY CONTROL

For quality control ERBA NORM, Cat. No. BLT00080 and ERBA PATH, Cat. No. BLT00081 are recommended.

UNIT CONVERSION

mmol/l = mEq/l

Precautionary statement:

P260 Do not breathe vapours/spray.

P280 Wear protective gloves/protective clothing/eye protection.

P301 + P312 IF SWALLOWED: Call a doctor if you feel unwell.

P302 + P352 IF ON SKIN: Wash with plenty of water and soap.

WASTE MANAGEMENT

Please refer to local legal requirements.

ASSAY PROCEDURE

| Wavelength | 492 (470 – 630) nm |
|------------|--------------------|
| Cuvette | 1 cm |

| | Reagent blank | Standard (Cal.) | Sample |
|-----------------|---------------|-----------------|---------|
| Reagent 1 | 1000 µl | 1000 µl | 1000 µl |
| Sample | - | - | 10 µl |
| Standard (Cal.) | - | 10 µl | - |
| Distilled water | 10 µl | - | - |

Mix and incubate 5 min. at 37 °C. Measure absorbance at of the sample A_{sam} and standard A_{st} against reagent blank.

CALCULATION

$$\text{Chloride (mmol/l)} = \frac{\Delta A_{\text{sam}}}{\Delta A_{\text{st}}} \times C_{\text{st}} \quad C_{\text{st}} = \text{standard (calibrator) concentration}$$

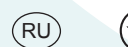
Applications for automatic analysers are available on request.

ASSAY PARAMETERS FOR PHOTOMETERS

| | |
|---------------------------|------------------|
| Mode | |
| Wavelength 1 (nm) | 492 (505) |
| Wavelength 2 (nm) | 630 (670) |
| Sample Volume (µl) | 5/10 |
| Reagent Volume (µl) | 500/1000 |
| Incubation time (min.) | 1 |
| Incubation temp. (°C) | 37 |
| Normal Low (mmol/l) | 98 |
| Normal High (mmol/l) | 107 |
| Linearity Low (mmol/l) | 3.7 |
| Linearity High (mmol/l) | 160 |
| Concentration of Standard | See bottle label |
| Blank with | Reagent |
| Absorbance limit (max.) | 0.3 |
| Units | mmol/l |

ХЛОРИДЫ

| Кат. № | Название на упаковке | Фасовка |
|----------|----------------------|---------------------------------------|
| BLT00033 | CL 250 | R1: 1 x 250 мл, R2 стандарт: 1 x 5 мл |



Применение

Набор реагентов предназначен только для *in vitro* диагностики хлоридов в сыворотке, плазме и моче.

Клиническое значение

Хлориды, как натрий и калий - осмотический компонент плазмы, участвующий в поддержании водно-солевого баланса в организме. Концентрация хлоридов в сыворотке меняется параллельно уровню Na + K и обратно пропорционально уровню бикарбонатов (HCO_3^-).

Снижение уровня может быть связано с заболеваниями желудочно-кишечного тракта и заболеваниями почек.

Повышение уровня наблюдается при обезвоживании, при почечном канальцевом ацидозе, при поносе, заболеваниях надпочечников, простатите.

Принцип метода

В кислой среде, в присутствии ионов хлора, тиоцианат ртути образует тиоцианат-ионы, которые реагируют с ионами Fe+3, образуя красный комплекс. Интенсивность образующегося окрашивания пропорциональна концентрации хлоридов в пробе и измеряется при 480 нм.

Состав реагентов

R1

| | |
|-----------------|---------------|
| Тиоцианат ртути | 1,01 ммоль/л |
| Нитрат железа | 37,13 ммоль/л |
| Азотная кислота | 62,43 ммоль/л |
| Нитрат ртути | 105 мкмоль/л |

R2

Стандарт (см.концентрацию на флаконе)

Приготовление рабочих реагентов

Реагенты жидкые, готовые к использованию. Хранить в защищенном от света месте.

Хранение и стабильность

Не вскрытые реагенты стабильны до указанного срока годности, если хранятся при 2–8°C, в защищенном от света месте.

Образцы

Сыворотка, плазма (гепарин), моча

Исследование проводить в соответствии с протоколом NCCLS (или аналогов).

Стабильность:

7 дней при 20–25 °C

7 дней при 4–8 °C

не менее одного года при -20 °C

Загрязненные образцы не использовать.

Калибровка

Мы рекомендуем для калибровки использовать XL МУЛЬТИКАЛ, Кат. № XSYS0034.

Контроль качества

Для проведения контроля качества рекомендуются контрольные сыворотки: ЭРБА НОРМА, Кат. №. BLT00080, ЭРБА ПАТОЛОГИЯ, Кат. №. BLT00081.

Коэффициент пересчета

ммоль/л = 0,2816 x мг/дл

Нормальные величины

Сыворотка:

| | |
|------------------|------------------|
| Взрослые | 98 – 107 ммоль/л |
| Пуповинная кровь | 96 – 104 ммоль/л |
| Недоношенные | 95 – 110 ммоль/л |
| 0 – 30 д | 98 – 113 ммоль/л |

Приведенные величины следует рассматривать как ориентировочные.

Каждой лаборатории необходимо определять свои диапазоны.

Значения величин

Эти значения нормальных величин были получены на автоматических анализаторах серии ERBA XL. Результаты могут отличаться, если определение проводили на другом типе анализатора.

Чувствительность: 3,7 ммоль/л

Линейность: до 160 ммоль/л

Диапазон измерений: 3,7 -160 ммоль/л

Воспроизведимость

| Внутрисерийная | N | Среднеарифметическое значение (мг/дл) | SD (мг/дл) | CV (%) |
|----------------|----|---------------------------------------|------------|--------|
| Образец 1 | 20 | 116,1 | 1,25 | 1,08 |
| Образец 2 | 20 | 108,3 | 1,64 | 1,52 |
| Межсерийная | N | Среднеарифметическое значение (мг/дл) | SD (мг/дл) | CV (%) |
| Образец 1 | 20 | 117 | 1,47 | 2,75 |
| Образец 2 | 20 | 94,6 | 1,43 | 1,52 |

Сравнение методов

Сравнение было проведено на 40 образцах с использованием реагентов серии БЛТ: Хлориды (у) и имеющихся в продаже реагентов с коммерчески доступной методикой (x).

Результаты: $y = 1,000 x + 1,0$ (ммоль/л) $r = 0,927$

Специфичность / Влияющие вещества

Гемоглобин до 10 г/л, Билирубин до 40 мг/дл, Триглицериды до 500 мг/дл не влияют на результаты.

Примечание

Сильный гемолиз, липемия, окрашенные образцы, все это приводит к ложнозавышенным результатам, которые не должны использоваться для исследования. Высокий уровень иммуноглобулинов, уровень которых сильно повышается при миеломе, также мешает исследованию, т.к. появляется мутность.

Не используйте физиологический раствор для разбавления образцов.

Предупреждения и меры предосторожности

Набор реагентов предназначен для *in vitro* диагностики профессионально обученным лаборантам. Реагент 1 содержит < 6 % метанол.



Предупреждение

Обозначение опасности:

H302 Вредно при проглатывании

H312 Наносит вред при контакте с кожей

H332 Наносит вред при вдыхании

H371 Может нанести вред органам

Меры предосторожности:

P260 Избегать вдыхание паров/распылителей жидкости.

P280 Пользоваться защитными перчатками/защитной одеждой/средствами защиты глаз.

P301+P312 ПРИ ПРОГЛАТЫВАНИИ: Обратиться к специалисту при плохом самочувствии.

P302+P352 ПРИ ПОПАДАНИИ НА КОЖУ: Промыть большим количеством воды с мылом.

Утилизация использованных материалов

В соответствии с существующими в каждой стране правилами для данного вида материала.

Проведение анализа

Длина волны: 492 (47- 630) нм

Оптический путь: 1 см

Температура: 37 °C

Измерение: против реагента сравнения (бланк).

| Пипетирование | Бланк | Стандарт | Образец |
|---------------|----------|----------|----------|
| Реактив R1 | 1000 мкл | 1000 мкл | 1000 мкл |
| Дистил. вода | 10 мкл | --- | -- |
| Стандарт R2 | --- | 10 мкл | --- |
| Образец | --- | -- | 10 мкл |

Смешать, инкубировать 5 мин при 37 °C, в защищенном от света месте, измерить поглощение Акт./обр. против реагента бланк.

Расчет

$$\text{С хлоридов} = \text{конц. ст.} \times \frac{\Delta A_{\text{обр.}}}{\Delta A_{\text{станд}}} \quad (\text{ммоль/л})$$

Параметры для работы на анализаторе

| Метод | Конечная точка |
|---------------------------------------|----------------|
| Длина волны1 (нм) | 492 (505) |
| Длина волны 2 (нм) | 630 (670) |
| Объем образца (мкл) | 5/10 |
| Объем реагент (мкл) | 500/1000 |
| Время инкубации (мин) | 1 |
| Температура инкубации (°C) | 37 |
| Нижний предел нормы (ммоль/л) | 98 |
| Верхний предел нормы (ммоль/л) | 107 |
| Нижний предел линейности (ммоль/л) | 3,7 |
| Верхний предел линейности (ммоль/л) | 160 |
| Концентрация стандарта (ммоль/л) | См. на флаконе |
| Бланк по | реагенту |
| Начальное поглощение реагента (Макс.) | 0,3 |
| Единицы | ммоль/л |

Протоколы для использования на автоматических анализаторах могут быть получены по запросу.

Erba Lachema s.r.o., Karásek 1d, 621 00 Brno, CZ

e-mail: diagnostics@erbalachema.com, www.erbamannheim.com

N/53/13/C/INT Дата проведения последнего контроля: 30.1.2015

CHLORIDE

| Kat. č. | Název balení | Obsah balení |
|----------|--------------|---------------------------------------|
| BLT00033 | CL 250 | R1: 1 x 250 ml, R2 standard: 1 x 5 ml |



POUŽITÍ

Diagnostická souprava pro kvantitativní *in vitro* stanovení chloridů v séru, plazmě a moči.

KLINICKÝ VÝZNAM

Chloridy jsou hlavním aniontem extracelulární tekutiny; společně s ostatními ionty se podílejí na distribuci vody a udržování rovnováhy mezi kationty a anionty. Zvýšené koncentrace chloridů se vyskytují při nefritidě, prostatické obstrukci, eklampsii a dehydrataci. Snižené hodnoty jsou pozorovány při gastrointestinálních a renálních poškozeních.

PRINCIP METODY

Chloridové ionty uvolňují z činidla thiokyanatanové ionty, které reagují s Fe^{3+} za vzniku červeného thiokyanatanu železitého. Intenzita zbarvení je přímo úměrná koncentraci chloridů ve vzorku.

SLOŽENÍ ČINIDEL

R1

| | |
|-----------------------|-------------|
| Thiokyanatan rtuťnatý | 1,01 mmol/l |
| Dusičnan železitý | 37,1 mmol/l |
| Kyselina dusičná | 62,4 mmol/l |

R2 STANDARD

Chloridy viz štítek na lahvičce

SLOŽENÍ REAKČNÍ SMĚSI

| | |
|-----------------------|-------------|
| Thiokyanatan rtuťnatý | 1,00 mmol/l |
| Dusičnan železitý | 36,8 mmol/l |
| Kyselina dusičná | 61,8 mmol/l |

PŘÍPRAVA PRACOVNÍCH ROZTOKŮ

Činidla jsou kapalná, připravená k použití.

SKLADOVÁNÍ A STABILITA PRACOVNÍCH ROZTOKŮ

Činidla R1 a R2 jsou kapalná, určená k přímému použití.

Pokud jsou činidla skladována před i po otevření při 2–8°C a chráněna před světlem a kontaminací, jsou stabilní do data expirace vyznačeného na obalu.

VZORKY

Sérum, heparinová plazma, moč.

Doporučujeme postupovat dle NCCLS (nebo podobných standardů).

Stabilita chloridů v séru, plazmě:

7 dní při 20–25°C

7 dní při 4–8°C

minimálně 1 rok při -20°C

Nepoužívejte kontaminované vzorky.

KALIBRACE

Ke kalibraci se doporučuje Lyonorm Calibrator, kat. č. BLT00069 nebo standard, který je součástí soupravy.

KONTROLA KVALITY

Ke kontrole se doporučuje Lyonorm HUM N, kat. č. BLT00070 a Lyonorm HUM P, kat. č. BLT00071.

PŘEOČET JEDNOTEK

mg/dl x 0,282 = mmol/l

REFERENČNÍ HODNOTY¹

| | |
|---------------------------|-----------|
| fS, fP chloridy (mmol/l) | 98 – 107 |
| fU chloridy (mmol/24 hod) | 110 – 250 |

Referenční rozmezí je pouze orientační, doporučuje se, aby si každá laboratoř ověřila rozsah referenčního intervalu pro populaci, pro kterou zajišťuje laboratorní vyšetření.

VÝKONNOSTNÍ CHARAKTERISTIKY

Výkonnostní charakteristiky byly získány na automatických analyzátorech ERBA XL. Data získaná ve vaší laboratoři se mohou od těchto hodnot lišit.

Dolní mez stanovitelnosti:

3,7 mmol/l

Linearita:

do 160 mmol/l

Pracovní rozsah:

3,7 – 160 mmol/l

PŘESNOST

| Intra-assay (n=20) | Průměr (mmol/l) | SD (mmol/l) | CV (%) |
|--------------------|-----------------|-------------|--------|
| Vzorek 1 | 116,1 | 1,25 | 1,08 |
| Vzorek 2 | 108,3 | 1,64 | 1,52 |

| Inter-assay (n=20) | Průměr (mmol/l) | SD (mmol/l) | CV (%) |
|--------------------|-----------------|-------------|--------|
| Vzorek 1 | 117 | 1,47 | 2,75 |
| Vzorek 2 | 94,6 | 1,43 | 1,52 |

SROVNÁNÍ S KOMERČNĚ DOSTUPNOU METODOU

Lineární regrese:

N = 40

r = 0,927

y = 1,000 x + 1,00 g/l

INTERFERENCE

Následující analyty neinterferují:

hemoglobin do 10 g/l, bilirubin do 40 mg/dl, triglyceridy do 500 mg/dl.

BEZPEČNOSTNÍ CHARAKTERISTIKY

Určeno pro *in vitro* diagnostické použití oprávněnou a odborně způsobilou osobou. Činidlo 1 obsahuje < 6 % metanolu.



Varování



Standardní věty o nebezpečnosti:

H302 Zdraví škodlivý při požití.

H312 Zdraví škodlivý při styku s kůží.

H332 Zdraví škodlivý při vdechování.

H371 Může způsobit poškození orgánů.

Pokyny pro bezpečné zacházení:

P260 Nevdechujte páry/aerosoly.

P280 Používejte ochranné rukavice/ochranný oděv/ochranné brýle.

P301 + P312 PŘI POŽITÍ: Necítíte-li se dobře, volejte lékaře.

P302 + P352 PŘI STYKU S KŮŽÍ: Omyjte velkým množstvím vody a mýdlem.

PRVNÍ POMOC

Při náhodném požití vypláchnout ústa a vypít asi 0,5 l vody, při vniknutí do oka provést rychlý a důkladný výplach proudem čisté vody. Při potísnutí omýt pokožku teplou vodou a mýdlem. Ve vážných případech poškození zdraví vyhledat lékařskou pomoc.

NAKLÁDÁNÍ S ODPADY

Na všechny zpracované vzorky je nutno pohlížet jako na potencionálně infekční a spolu s případnými zbytky činidel je likvidovat podle vlastních interních předpisů jako nebezpečný odpad v souladu se Zákonem o odpadech.

Papírové a ostatní obaly se likvidují podle druhu materiálu jako tříděný odpad (papír, sklo, plasty).

POSTUP MĚŘENÍ

Vlnová délka:

492 (470-630) nm

1 cm

37°C

Objemový poměr sérum/reakční směs

1/101

Objem pracovních roztoků a vzorků lze měnit, pro garanci analytických parametrů však musí být jejich vzájemný poměr zachován.

| | Reagenční blank | Standard (Kalibrátor) | Vzorek |
|-----------------------|-----------------|-----------------------|---------|
| Činidlo 1 | 1,00 ml | 1,00 ml | 1,00 ml |
| Vzorek | - | - | 0,01 ml |
| Standard (Kalibrátor) | - | 0,01 ml | - |
| Destilovaná voda | 0,01 ml | - | - |

Promíchá se a po 5 minutách inkubace při 37°C se změří absorbance vzorku A_{VZ} a standardu (kalibrátoru) A_{kal} proti reagenčnímu blanku. Zbarvení je stabilní jednu hodinu.

VÝPOČET

$$\text{Chloridy (mmol/l)} = \frac{\Delta A_{VZ}}{\Delta A_{kal}} \times C_{kal}$$

C_{kal} = koncentrace chloridů v standardu (kalibrátoru)

POZNÁMKA

Silně hemolytické, lipemicke a ikterické vzorky dávají falešně pozitivní výsledky a neměly by být použity. Vysoké hladiny imunoglobulinů způsobují vznik zákalu.

Stanovení chloridů v moči se provádí z celkového sběru za 24 hodin, mož je nutné důkladně odměřit. Přesáhně-li koncentrace chloridů v moči 160 mmol/l, ředitme moč destilovanou vodou v poměru 1 + 1 a výsledek násobíme 2x.

Pro stanovení chloridů se používá sklo speciálně myté a spotřební materiál na jedno použití. Sklo se umyje nejdříve běžným způsobem, přes noc se namočí do kyseliny chromsírové, opláchně se pod tekoucí vodou a nakonec v destilované vodě. Pracuje-li se na analyzátorech, doporučuje se častěji čištění kyvet Extranem.

Aplikace na automatické analyzátory jsou dodávány na vyžádání.

CHLORIDE

| Kat. č. | Názov balenia | Obsah balenia |
|----------|---------------|---------------------------------------|
| BLT00033 | CL 250 | R1: 1 x 250 ml, R2 standard: 1 x 5 ml |

SK



POUŽITIE

Diagnostická súprava na kvantitatívne *in vitro* stanovenie chloridov v sére, plazme a moči.

KLINICKÝ VÝZNAM

Chloridy sú hlavným aniónom extracelulárnej tekutiny; spoločne s ostatnými iónmi sa podieľajú na distribúciu vody a udržiavajú rovnováhu medzi kationmi a anionmi.

Zvýšená koncentrácia chloridov sa vyskytuje pri nefritide, prostatickej obstrukcii, eklampsii a dehydratácii. Znižené hodnoty sú pozorované pri gastrointestinálnych a reálnych poškodeniah.

PRINCÍP METÓDY

Chloridové ióny uvoľňujú z činidla thiokyanátanové ióny, ktoré reagujú s Fe^{3+} za vzniku červeno sfarbeného thiokyanátanu železitého. Intenzita sfarbenia je priamo úmerná koncentrácií chloridov vo vzorke.

ZLOŽENIE ČINIDIEL

R1

| | |
|-----------------------|-------------|
| Thiokyanátan ortuňatý | 1,01 mmol/l |
| Dusičnan železitý | 37,1 mmol/l |
| Kyselina dusičná | 62,4 mmol/l |

R2 STANDARD

Chloridy vidieť štítok na flaštičke

ZLOŽENIE REAKČNEJ ZMESI

| | |
|-----------------------|-------------|
| Thiokyanátan ortuňatý | 1,00 mmol/l |
| Dusičnan železitý | 36,8 mmol/l |
| Kyselina dusičná | 61,8 mmol/l |

PRÍPRAVA PRACOVNÝCH ROZTOKOV

Činidlá sú kvapalné, pripravené na použitie.

SKLADOVANIE A STABILITA PRACOVNÝCH ROZTOKOV

Činidlá R1 a R2 sú kvapalné, určené na priame použitie.

Pokiaľ sú činidlá skladované pred i po otvorení pri 2–8°C a chránené pred svetlom a kontamináciou, sú stabilné do dátumu expirácie označeného na obale.

VZORKY

Sérum, heparínová plazma, moč.

Doporučujeme postupovať podľa NCCLS (alebo podobných štandardov).

Stabilita chloridov v sére, plazme:

| | |
|-------|-------------|
| 7 dní | pri 20–25°C |
| 7 dní | pri 4–8°C |

minimálne 1 rok pri -20°C

Nepoužívajte kontaminované vzorky.

KALIBRÁCIA

Na kalibráciu sa doporučuje Lyonorm Calibrator, kat. č. BLT00069 alebo štandard, ktorý je súčasťou súpravy.

KONTROLA KVALITY

Na kontrolu sa doporučuje Lyonorm HUM N, kat. č. BLT00070 a Lyonorm HUM P, kat. č. BLT00071.

PREPOČET JEDNOTIEK

mg/dl x 0,282 = mmol/l

REFERENČNÉ HODNOTY¹

| | |
|---------------------------|-----------|
| fS, fP chloridy (mmol/l) | 98 - 107 |
| fU chloridy (mmol/24 hod) | 110 - 250 |

Referenčné rozmedzie je iba orientačné, doporučuje sa, aby si každé laboratórium overilo rozsah referenčného intervalu pre populáciu, pre ktorú zabezpečuje laboratórne vyšetrenie.

VÝKONNOSTNÉ CHARAKTERISTIKY

Výkonné charakteristiky boli získané na automatických analyzátoroch ERBA XL. Údaje získané vo vašom laboratóriu sa môžu od týchto hodnôt lišiť.

Dolná medza stanoviteľnosti: 3,7 mmol/l

Linearita: do 160 mmol/l

Pracovný rozsah: 3,7 - 160 mmol/l

PRESNOSŤ

| Intra-assay (n=20) | Priemer (mmol/l) | SD (mmol/l) | CV (%) |
|--------------------|------------------|-------------|--------|
| Vzorka 1 | 116,1 | 1,25 | 1,08 |
| Vzorka 2 | 108,3 | 1,64 | 1,52 |
| Inter-assay (n=20) | Priemer (mmol/l) | SD (mmol/l) | CV (%) |
| Vzorka 1 | 117 | 1,47 | 2,75 |
| Vzorka 2 | 94,6 | 1,43 | 1,52 |

POROVNANIE S KOMERČNE DOSTUPNOU METÓDOU

Lineárna regresia:

N = 40

r = 0,927

y = 1,000 x + 1,00 g/l

INTERFERENCIE

Následujúce analyty neinterferujú:

hemoglobín do 10 g/l, bilirubín do 40 mg/dl, triglyceridy do 500 mg/dl.

BEZPEČNOSTNÉ CHARAKTERISTIKY

Určené na *in vitro* diagnostické použitie oprávnenou a odborne spôsobilou osobou. Činidlo 1 obsahuje < 6 % metanolu.



VÝSTRAŽNÉ UPZOZORNENIE:

H302 Škodlivý po požití.

H312 Škodlivý pri kontakte s pokožkou.

H332 Škodlivý pri vdychnutí.

H371 Môže spôsobiť poškodenie orgánov.

BEZPEČNOSTNÉ UPZOZORNENIE:

P260 Nevdechujte pary/aerosoly.

P280 Noste ochranné rukavice/ochranný odev/ochranné okuliare.

P301 + P312 PO POŽITÍ: Pri zdravotných problémoch volajte lekára.

P302 + P352 PRI KONTAKTE S POKOŽKOU: Umyte veľkým množstvom vody a mydla.

PRVÁ POMOC

Pri náhodnom požití vypláchnuť ústa a vypíť aspoň 0,5 l vody, pri vniknutí do oka vykonať rýchly a dôkladný výplach prídom čistej vody. Pri postriekaní umyť pokožku tepľou vodou a mydлом. Vo väčších prípadoch poškodenia zdravia vyhľadať lekársku pomoc.

NAKLADANIE S ODPADMI

Všetky spracované vzorky je nutné považovať ako potenciálne infekčné a spolu s prípadnými zvyškami činidel ich likvidovať podľa vlastných interných predpisov ako nebezpečný odpad v súlade so Zákonom o odpadoch.

Papierové a ostatné obaly sa likvidujú podľa druhu materiálu ako triedený odpad (papier, sklo, plasty).

POSTUP MERANIA

Vlnová dĺžka:

492 (470-630) nm

Kvetať: 1 cm

Teplota: 37°C

Objemový pomer sérum/reakčná zmes

1/101

Objem pracovných roztokov a vzorky je možné meniť, pre garanciu analytických parametrov však musí byť ich vzájomný pomer zachovaný.

| | Reagenčný blank | Štandard (Kalibrátor) | Vzorka |
|-----------------------|-----------------|-----------------------|---------|
| Činidlo 1 | 1,00 ml | 1,00 ml | 1,00 ml |
| Vzorka | - | - | 0,01 ml |
| Štandard (Kalibrátor) | - | 0,01 ml | - |
| Destilovaná voda | 0,01 ml | - | - |

Premieša sa a po 5 minútach inkubácie pri 37°C sa odmeria absorbancia vzorky A_{VZ} a štandardu (kalibrátora) A_{st} oproti reagenčnému blanku. Zafarbenie je stabilné jednu hodinu.

VÝPOČET

$$\text{Chloridy (mmol/l)} = \frac{\Delta A_{VZ}}{\Delta A_{st}} \times C_{kal}$$

C_{kal} = koncentrácia chloridov v štandardu (kalibrátoru)

POZNÁMKA

Vysoko hemolytické, lipemicke a ikerické vzorky dávajú falošne pozitívne výsledky a nemali by byť použité. Vysoké hladiny imunoglobulínov spôsobujú vznik zákalu.

Stanovenie chloridov v moči sa vykonáva z celkového zberu za 24 hodín, moč je potrebné dôkladne odmerať. Ak presiahne koncentrácia chloridov v moči 160 mmol/l, riedime moč destilovanou vodou v pomere 1 + 1 a násobíme 2x.

Na stanovenie chloridov sa používa sklo špeciálne umývané a spotrebny materiál na jedno použitie. Sklo sa umýje najprv bežným spôsobom, cez noc sa namočí do kyseliny chromisrovej, opláchnie sa pod tečúcou vodou a nakoniec v destilovanej vode. Ak sa pracuje na analyzátoroch, doporučuje sa častejšie čistenie kyvet Extronom.

Aplikácie na automatické analyzátoru sú dodávané na vyžiadanie.

REFERENCES / ЛИТЕРАТУРА / LITERATURA / LITERATÚRA

1. Tietz Textbook of Clinical Chemistry and Molecular diagnostics. Burtis, C.A., Ashwood, E. R., Bruns, D.E.; 5th edition, WB Saunders Company, 2012.
2. Zall, D.M. Fischer, D. Garner, D.O. Anal. Chem. 28, 1665, 1956.
3. Harper, R.J. (Ed.) Clinical Chemistry: Principles and Techniques (2nd Ed.) Harper and Row 1974, P. 718 - 719.

SYMBOLS USED ON LABELS / СИМВОЛЫ, ИСПОЛЬЗУЕМЫЕ НА ЭТИКЕТКАХ / SYMBOLY, POUŽITÉ NA ETIKETÁCH

 Catalogue Number
Каталожный №
Katalogové číslo
Katalógové číslo

 Manufacturer
Производитель
Výrobce
Výrobca

 See Instruction for Use
Перед использованием
внимательно изучайте инструкцию
Čtěte návod k použití
Čítajte návod k použitiu

 Lot Number
Номер партии
Číslo šarže

 CE Mark -
Device comply with
the Directive 98/79/EC
Знак CE - соответствие
Директиве 98/79/EC

 Storage Temperature
Температура хранения
Teplota skladování
Teplota skladovania

 Expiry Date
Срок годности
Datum expirace
Dátum exspirácie

 In Vitro Diagnostics
Для in vitro диагностики
In vitro Diagnostikum

 Content / Содержание / Obsah
Национальный знак
соответствия для Украины
Ukrainian quality mark

QUALITY SYSTEM CERTIFIED
ISO 9001 ISO 13485

 Erba Lachema s.r.o., Karásek 1d, 621 00 Brno, CZ
e-mail: diagnostics@erbalachema.com, www.erbamannheim.com