

**Iron (Fe) Kit (Colorimetric Assay)****Order Information**

Cat. No.	Package size
105-002198-00	R1: 2×40 mL + R2: 1×16 mL + Cal:1×1.5 mL
105-002199-00	R1: 4×40 mL + R2: 2×16 mL + Cal:1×1.5 mL
105-002200-00	R1: 4×37 mL + R2: 2×16 mL + Cal:1×1.5 mL

**Intended Purpose**

In vitro test for the quantitative determination of Iron (Fe) concentration in human serum and plasma on Mindray BS series chemistry analyzers. It is intended to be used for diagnosing and monitoring the therapeutic effect of iron metabolism related diseases.

**Summary<sup>1-4</sup>**

Ingested iron is mainly absorbed in the form of Fe<sup>2+</sup> in the duodenum and upper jejunum. The trivalent form and the heme-bound Fe<sup>3+</sup> component of iron in food has to be reduced by vitamin C. About 1 mg of iron is assimilated daily. Upon reaching the mucosal cells, Fe<sup>2+</sup> ions become bound to transport substances. Before passing into the plasma, these are oxidized by ceruloplasmin to Fe<sup>3+</sup> and bound to transferrin in this form. The transport of Fe ions in blood plasma takes place via transferrin-iron complexes. A maximum of 2 Fe<sup>3+</sup> ions per protein molecule can be transported. Serum iron is almost completely bound to transferrin.

Increased iron concentrations are seen in hemolytic anemias, hemochromatosis, and acute liver disease. Decreased iron concentrations are seen in iron deficiency and anemia of chronic disease. Major causes of iron deficiency include gastrointestinal and menstrual bleeding. For the assessment of the body's iron status, the measurement of transferrin and ferritin can provide more accurate information.

**Assay Principle**

Colorimetric assay (Ferrozine)



Under acidic conditions, iron is liberated from transferrin. Ascorbate reduces the released Fe<sup>3+</sup> ions to Fe<sup>2+</sup> ions which then react with Ferrozine to form a colored complex. The color intensity is directly proportional to the concentration of iron concentration and can be measured photometrically.

**Reagents Components**

	Citric acid	99.98 mmol/L
<b>R1:</b>	Thiourea	49.92 mmol/L
	Genapol(R)X-080	4.5%
	Ferrozine	4.06 mmol/L
<b>R2:</b>	L-Ascorbic Acid	50 mmol/L
	ProClin300	0.05%
	Sulphuric acid	37.33mmol/L
<b>Calibrator:</b>	Ammonium iron sulfate dodecahydrate	0.03mmol/L

**Storage and stability**

Up to expiration date indicated on the label, when stored unopened at 2-8°C and protected from light.

On board in use, the reagents are stable for 28 days when refrigerated on the analyzer. Once opened in use, the calibrator is stable for 28 days when refrigerated at 2-8°C and protected from light.

Contamination must be avoided.

Do not freeze the reagents and calibrator.

**Specimen collection and preparation****■ Specimen types**

Serum, lithium heparin or sodium heparin plasma are suitable for samples.

**■ Preparation for Analysis**

1. Use the suitable tubes or collection containers and follow the instruction of the manufacturer; avoid effect of the materials of the tubes or other collection containers.
2. Centrifuge samples containing precipitate before performing the assay.
3. Specimens should be tested as soon as possible after sample collection and pre-analytical treatment.

**■ Sample Stability<sup>5</sup>**

7 days at 15-25°C

3 weeks at 2-8°C

1 year at (-25)-(-15)°C

For longer storage periods, samples should be frozen at (-20°C)<sup>6</sup>. Sample stability claims were established by manufacturer and/or based upon references, each laboratory should establish its own sample stability criteria.

**Reagent Preparation**

R1 and R2 are ready to use.

Calibrator is ready to use.

Please perform scheduled maintenance and standard operation including calibration and analysis to assure the performance of measurement system.

### **Materials required but not provided**

1. General laboratory materials: NaCl solution 9 g/L (saline), distilled/deionized water.
2. Calibrator and Control: Please check the section of reagent instruction of Calibration and Quality Control.
3. Mindray BS series chemistry analyzers and General laboratory equipment.

### **Assay procedure**

Parameters Item	BS-800 chemistry analyzers
Assay type	Endpoint
Wavelength (Primary/Secondary)	570/700 nm
Reaction direction	Increase
R1	250 µL
Sample or Calibrator	20 µL
Mix, incubate at 37°C for 5-10 min, read the absorbance A1, then add:	
R2	50 µL
Mix thoroughly, incubate at 37°C for 5 min, read the absorbance A2, Then calculate $\Delta A = (A2 - A1)$	

Parameters may vary in different chemistry analyzers, may adjust in proportion if necessary. For Mindray BS series chemistry analyzers, Reagent Parameters is available on request. Please refer to the appropriate operation manual for the analyzers.

### **Calibration**

1. It is recommended to use the Mindray Calibrator (within the kit or other suitable calibrators) and 9 g/L NaCl (saline) for two-point calibration. The calibrator values are assigned by Mindray standard transfer procedure and routine method. The traceability process is based on ISO 17511<sup>7</sup>, the calibrator is traceable to the reference material SRM937.

#### **2. Calibration frequency**

Calibration is stable for approximately 28 days on BS-800 chemistry analyzers. The calibration stability may vary in different instruments, each laboratory should set a calibration frequency in the instrument parameters appropriate to their usage pattern.

Recalibration may be necessary when the following occur:

- As changed reagent lot.
- As required following quality control procedures or out of control.

**Fe**

- As executes specific maintenance or troubleshooting procedure of chemistry analyzers.
- 3.The calibrator values are lot-specific with the matched models listed in the value sheet.

**Quality control**

- It is recommended to use the Mindray Control (ClinChem Multi Control: 105-009119-00, 105-009120-00 or other suitable controls) to verify the performance of the measurement procedure; other suitable control material can be used in addition.
- Two levels of control material are recommended to analyze each batch of samples. In addition, the control should be run with each new calibration, with each new reagent cartridge, and after specific maintenance or trouble shooting procedures as detailed in the appropriate system manual.
- Each laboratory should establish its own internal quality control scheme and procedures for corrective action if control doesn't recover within the acceptable tolerances.

**Calculation**

$\Delta A = (A_2 - A_1)$  sample or calibrator.

C sample =  $(\Delta A \text{ sample} / \Delta A \text{ calibrator}) \times C \text{ calibrator}$ .

The BS series chemistry analyzer detects the change of absorbance( $\Delta A$ ) and calculates the Iron (Fe) concentration of each sample automatically after calibration.

Conversion factor:  $\mu\text{mol/L} \times 0.056 = \text{mg/L}$ .

**Dilution**

If the value of sample exceeds 200  $\mu\text{mol/L}$ , the sample should be diluted with 9 g/L NaCl solution (saline) (e.g. 1+3) and rerun; the result should be multiplied by 4.

**Expected values<sup>8</sup>**

Sample Type	Units
Serum/Plasma Adults	Male: 10.6-36.7 $\mu\text{mol/L}$ Female: 7.8-32.2 $\mu\text{mol/L}$

The expected value is provided from reference, and Mindray has verified it by 340 serum samples of people from China.

Each laboratory should establish its own reference intervals based upon its particular locale and population characteristics since expected values may vary with geography, race, sex and age.

**Performance Characteristics****■ Analytical Sensitivity**

The Iron (Fe) Kit has an analytical sensitivity of 0.9 µmol/L on BS-800. Analytical sensitivity is defined as the lowest concentration of analyte that can be distinguished from a sample that contains no analyte. It is calculated as the value lying 3 standard deviations above that of the mean from 20 replicates of an analyte-free sample.

### ■ Measuring range

The Mindray BS series systems provide the following linearity range:

Sample Type	Units
Serum/Plasma	0.9-200 µmol/L

A high concentration sample (approximately 200 µmol/L) is mixed with a low concentration sample (<0.9 µmol/L) at different ratios, generating a series of dilutions. The concentration of each dilution is determined using Mindray System, the linearity range is demonstrated with the correlation coefficient  $r \geq 0.990$ . The reportable range is 0.9-800 µmol/L.

### ■ Precision

Precision was determined by following CLSI Approved Guideline EP05-A3<sup>9</sup>, each sample was assayed 2 times per run, 2 runs per day, a total of 20 days. The precision data of controls and human samples on BS-800 are summarized below\*.

Specimen Type (N=80)	Mean (µmol/L)	Repeatability		Within-Lab	
		SD (µmol/L)	CV %	SD (µmol/L)	CV %
Control Level 1	20.16	0.12	0.59	0.31	1.55
Control Level 2	41.06	0.13	0.30	0.46	1.11
Serum 1	10.65	0.07	0.62	0.26	2.47
Serum 2	43.82	0.11	0.24	0.66	1.52
Serum 3	70.95	0.11	0.15	0.31	0.44

\*Representative data, results in different instruments, laboratories may vary.

### ■ Analytical Specificity

The samples with different concentration interfering substance were prepared by addition of interferent to human serum pools, and recoveries are within  $\pm 10\%$  of the corresponding control value to be considered as no significant interference.

No significant interference was observed when the following substances were tested for interference with this methodology. The data of interference studies on BS-800 are summarized below.

Interfering Substance	Interferent Concentration (mg/dL)	Analyte Concentration ( $\mu\text{mol/L}$ )	Relative Deviation (%)
Hemoglobin	50	28.42	+6.06
Bilirubin	40	26.73	+2.58
Intralipid	500	27.71	-0.18
EDTA	150	27.87	+0.84
Iron sucrose	0.5	27.39	+0.69

\*Representative data, results in different instruments, laboratories may vary.

In very rare cases gammopathy, in particular type IgM, may cause unreliable results<sup>10</sup>.

### ■ Method Comparison

Correlation studies were performed using CLSI Approved Guideline EP09-A3<sup>11</sup>. The Mindray System (Mindray BS-2000/Mindray Fe Reagent) (y) was compared with comparison system (Roche Cobas c701/Roche Fe Reagent) (x) using the same serum specimens. The statistical data obtained by linear regression are shown in the table below \*:

Regression Fit	Correlation Coefficient (r)	Sample (N)	Concentration Range ( $\mu\text{mol/L}$ )
$y=0.9681x-0.2352$	0.9999	100	3.45-183.36

\*Representative data, results in different instruments, laboratories may vary.

### Result interpretation

The results could be affected by drugs, disease, or endogenous substances<sup>10,12</sup>. When the reaction curve is abnormal, it is recommended to retest and check the result.

### Warnings and precaution

- For in vitro diagnostic use only. For laboratory professional use.
- Please take the necessary precautions for handling all laboratory reagents.
- Please confirm the integrity of the package before use. Do not use the kits with damaged packages. The reagents avoid direct exposure to sunlight and freezing. The results can't be assured when stored at inappropriate condition.
- If unintentionally opened before used, store the reagents and calibrator tightly capped at 2-8°C and protected from light, and the stability is equally to in-use stability.
- Do not mix reagents with different lots and bottles.

- Do not use the reagents beyond the expiration date and the in-use date.  
Do not mix fresh reagents with in-use reagents.  
Avoid the formation of foam.
6. Instability or deterioration should be suspected if there are visible signs of leakage, precipitates or microbial growth, or if calibration or controls do not meet the insert and/or the Mindray System criteria.
7. Reliability of assay results cannot be guaranteed if the instructions in this package insert are not followed.
8. Preservative contained. Do not swallow. Avoid contact with skin and mucous membranes.
9. When the reagents accidentally enter the eyes and mouth, or contact with the skin, immediately wash with plenty of water. If necessary, visit the doctor for further medical treatment.
10. Safety data sheet is available for professional user on request.
11. Disposal of all waste material should be in accordance with local guidelines.
12. All human material should be considered potentially infectious.
13. All identified risks have been reduced as far as possible without adversely affecting the benefit-risk ratio, and the overall residual risk is acceptable.
14. Any serious incident that has occurred in relation to the device shall be reported to the manufacturer and the competent authority of the Member State in which the user and/or the patient is established.
15. This kit contains components classified as follows in accordance with the Regulation (EC) No 1272/2008:

**Warning**

H317 May cause an allergic skin reaction.

H412 Harmful to aquatic life with long lasting effects.

**Prevention:**

P280 Wear protective gloves and protective clothing.

P261 Avoid breathing mist/vapours/spray.

P273 Avoid release to the environment.

P272 Contaminated work clothing should not be allowed out of the workplace.

**Response:**

**Fe**

P302+P352	IF ON SKIN: Wash with plenty of water.
P333+P313	If skin irritation or rash occurs: Get medical advice/attention.
P362+P364	Take off contaminated clothing and wash it before reuse.
<b>Disposal:</b>	
P501	Dispose of contents/container to authorised hazardous or special waste collection point in accordance with any local regulation.

**References**

- Burtis CA, Ashwood ER, Bruns DE, eds. Tietz Textbook of Clinical Chemistry and Molecular Diagnostics, 5th ed. Elsevier Saunders 2012;1007-1016.
- Thomas L. Clinical Laboratory Diagnostics: Use and Assessment of Clinical Laboratory Results. 1st ed. Frankfurt: TH-Books Verlagsgesellschaft 1998; 273-275.
- McPherson RA, Pincus MR. Henry's Clinical Diagnosis and Management by Laboratory Methods, 22nd ed. Elsevier Saunders 2007;362-363.
- Wu, Alan HB. Tietz clinical guide to laboratory tests. 4th ed. Elsevier Health Sciences, 2006; 634-636.
- Ehret W, Heil W, Schmitt Y, Töpfer G, Wisser H, Zawta B, et al. Use of Anticoagulants in Diagnostic Laboratory Investigations and Stability of Blood, Plasma and Serum Samples. WHO/DIL/LAB/99.1 Rev.2: 36pp.
- CLSI. Procedures for the handling and processing of blood specimens; Approved Guideline-Third Edition. CLSI document H18-A3. Wayne, PA: Clinical and Laboratory Standards Institute; 2004.
- ISO 17511:2003. In vitro diagnostic medical devices-Measurement of quantities in biological samples-Metrological traceability of values assigned to calibrators and control materials.
- WS/T 404.6-2015. Reference intervals for common clinical biochemistry tests-Part 6: Serum calcium, phosphorus, magnesium, iron. National Health Commission of the People's Republic of China, 2015.
- CLSI. Evaluation of Precision of Quantitative Measurement Procedures; Approved Guideline-Third Edition. CLSI document EP05-A3. Wayne, PA: Clinical and Laboratory Standards Institute; 2014.
- Bakker AJ, Mucke M. Gammopathy interference in clinical chemistry assays: mechanisms, detection and prevention. Clin Chem Lab Med, 2007,45(9):1240-1243.
- CLSI. Measurement Procedure Comparison and Bias Estimation Using Patient Sample; Approved Guideline-Third Edition. CLSI document

EP09-A3. Wayne, PA: Clinical and Laboratory Standards Institute; 2013.  
12. Young DS. Effects of Drugs on Clinical Laboratory Tests, 5th ed.  
Washington, DC: AACC Press; 2000:3-474,3-477.

### Graphical symbols



In Vitro Diagnostic  
medical device



Unique device  
identifier



European  
Conformity



Consult Instructions  
For use



Use-by  
date



Authorized representative in  
the European Community



Batch Code



Temperature  
limit



Manufacturer



Catalogue  
number



Keep away from sunlight

Indicates a medical device that needs protection from light sources

© 2022-2023 Shenzhen Mindray Bio-Medical Electronics Co., Ltd. All rights Reserved

**Manufacturer:** Shenzhen Mindray Bio-Medical Electronics Co., Ltd.

**Address:** Mindray Building, Keji 12th Road South, High-Tech Industrial Park, Nanshan, Shenzhen, 518057, P. R. China

**E-mail Address:** service@mindray.com

**Website:** www.mindray.com

**Tel:** +86-755-81888998; **Fax:** +86-755-26582680

**EC-Representative:** Shanghai International Holding Corp. GmbH(Europe)

**Address:** Eiffestraße 80, Hamburg 20537, Germany

**Tel:** 0049-40-2513175; **Fax:** 0049-40-255726

**Набор для определения железа (Fe),  
метод колориметрического анализа**

**Информация для оформления заказа**

<b>№ кат.</b>	<b>Размер упаковки</b>
105-002198-00	R1: 2x40 мл + R2: 1x16 мл + калибратор: 1x1,5 мл
105-002199-00	R1: 4x40 мл + R2: 2x16 мл + калибратор: 1x1,5 мл
105-002200-00	R1: 4x37 мл + R2: 2x16 мл + калибратор: 1x1,5 мл

**Целевое назначение**

Анализ *in vitro* для количественного определения концентрации железа (Fe) в сыворотке и плазме человека на химических анализаторах Mindray серии BS. Данный анализ предназначен для диагностики и мониторинга эффекта лечения заболеваний, связанных с метаболизмом железа.

**Краткая справка<sup>1-4</sup>**

Употребленное железо преимущественно абсорбируется в форме Fe<sup>2+</sup> в двенадцатиперстной кишке и верхней тощей кишке. Трехвалентная форма и связанный с гемом компонент Fe<sup>3+</sup> железа в пище должны быть восстановлены витамином С. Ежедневно ассимилируется около 1 мг железа. Достигая клеток слизистых оболочек, ионы Fe<sup>2+</sup> связываются с транспортирующими веществами. Перед тем как попасть в плазму, они окисляются церулоплазмином в Fe<sup>3+</sup> и связываются в этой форме с трансферрином. Транспортировка ионов Fe в плазме крови осуществляется посредством комплексов трансферрин-железо. Каждая молекула белка может транспортировать не более двух ионов Fe<sup>3+</sup>. Сывороточное железо почти полностью связывается трансферрином.

Повышенные концентрации железа обнаруживаются при гемолитической анемии, гемохроматозе и остром заболевании печени. Пониженные концентрации железа обнаруживаются при дефиците железа и анемии хронического заболевания. К основным причинам дефицита железа относятся желудочно-кишечное и менструальное кровотечение. При необходимости определения содержания железа в организме более точную информацию может дать измерение трансферрина и ферритина.

**Принцип анализа**

Колориметрический химический анализ(Феррозин)



В кислотных средах железо освобождается от трансферрина. Аскорбат восстанавливает освободившиеся ионы Fe<sup>3+</sup> в ионы Fe<sup>2+</sup>, которые затем реагируют с феррозином с образованием окрашенного комплекса. Интенсивность цвета прямо пропорциональна концентрации железа и может быть измерена фотометрическим способом.

## **Реагенты и компоненты**

	Лимонная кислота	99,98 ммоль/л
<b>R1:</b>	Тиомочевина	49,92 ммоль/л
	Genapol(R)X-080	4,5%
	Феррозин	4,06 ммоль/л
<b>R2:</b>	L-аскорбиновая кислота	50 ммоль/л
	ProClin300	0,05%
	Серная кислота	37,33 ммоль/л
<b>Калибратор:</b>	Додекагидрат сульфата аммония железа	0,03 ммоль/л

## **Хранение и стабильность**

Использовать до истечения срока годности, указанного на этикетке, при хранении в нераспечатанном виде при 2-8°C в защищенном от света месте.

При использовании в анализаторе реагенты стабильны в течение 28 суток при хранении в охлажденном состоянии на анализаторе. После вскрытия для использования калибратор остается стабильным в течение 28 суток при охлаждении до температуры 2-8 °C и защите от света. Необходимо избегать загрязнения.

Не замораживайте реагенты и калибратор.

## **Отбор и подготовка образцов**

### **■ Типы образцов**

Сыворотка, плазма с литий-гепарином или натрий-гепарином пригодны для использования в качестве проб.

### **■ Подготовка перед анализом**

1. Необходимо использовать подходящие пробирки или контейнеры для сбора проб и следовать инструкциям изготовителя; избегать воздействия материалов пробирок или других контейнеров для сбора проб.
2. Пробы, содержащие осадок, перед проведением анализа необходимо центрифугировать.
3. Образцы после сбора и предварительной обработки следует проанализировать как можно скорее.

## Fe

### ■ Стабильность проб<sup>5</sup>

7 дней при 15-25°C

3 недели при 2-8 °C

1 год при (-25)-(-15) °C

Для более длительного хранения пробы необходимо замораживать при температуре (-20 °C)<sup>6</sup>. Требования к стабильности образцов были установлены изготовителем и/или основаны на эталонах, каждая лаборатория должна устанавливать свои собственные критерии стабильности образцов.

### Подготовка реагентов

Реагенты R1 и R2 готовы к использованию.

Калибратор готов к использованию.

Выполните плановое техническое обслуживание и стандартные операции, включая калибровку и анализ системы, чтобы гарантировать работоспособность аналитической системы.

### Необходимые материалы, которые не представлены в наборе

- 1.Обычные лабораторные материалы: Раствор NaCl в концентрации 9 г/л (физиологический раствор), дистиллированная/деионизованная вода.
- 2.Калибратор и Контроль: Ознакомьтесь с разделом инструкции по применению реагентов «Калибровка и контроль качества».
- 3.Химические анализаторы Mindray серии BS и лабораторное оборудование общего назначения.

### Методика количественного анализа

Параметры	Химические анализаторы BS-800
Тип анализа	Метод конечной точки
Длина волны (первичная/вторичная)	570/700 нм
Направление реакции	Увеличение
R1	250 мкл
Проба или калибратор	20 мкл
Смешайте, инкубируйте при 37°C в течение 5-10 мин, определите поглощение A1, затем добавьте:	
R2	50 мкл
Тщательно перемешайте, инкубируйте при 37°C в течение 5 мин, определите поглощение A2, Затем рассчитайте $\Delta A = (A2 - A1)$	

Параметры могут отличаться на разных химических анализаторах, при необходимости их можно пропорционально корректировать. Для

химических анализаторов Mindray серии BS параметры для реагентов предоставляются по запросу. Обратитесь к соответствующему руководству по эксплуатации этих анализаторов.

## **Калибровка**

1. Рекомендуется использовать калибратор Mindray (в составе набора или другие подходящие калибраторы) и раствор NaCl в концентрации 9 г/л (физраствор) для двухточечной калибровки. Значения для калибратора определены с помощью стандартизованной методики компании Mindray и обычного метода. Процесс прослеживаемости измерений основан на стандарте ISO 17511<sup>7</sup>, и калибратор прослеживается к референтному материалу SRM937.

### **2. Частота калибровки**

Калибровка химических анализаторов BS-800 стабильна в течение приблизительно 28 суток. Для разных приборов стабильность калибровки может отличаться, каждой лаборатории следует установить частоту калибровки в параметрах прибора в соответствии со своим режимом использования.

Может понадобиться повторная калибровка при возникновении следующих обстоятельств:

- При изменении партии реагента.
- Согласно требованию соблюдаемых процедур контроля качества или при выходе значений для контрольного материала за допустимые пределы.
- При выполнении конкретной процедуры по техническому обслуживанию или устраниению неисправности биохимических анализаторов.

3. Значения для калибратора зависят от партии с соответствующими моделями, указанными в таблице значений.

## **Контроль качества**

1. Рекомендуется использовать контроль Mindray (Клинико-химический мультиконтроль: 105-009119-00, 105-009120-00 или другой подходящий контрольный материал) для проверки эффективности процедуры измерения; дополнительно можно использовать другие подходящие контрольные материалы.

2. Рекомендуется использовать два уровня контрольных материалов для анализа каждой партии проб. Кроме того, контрольный материал следует анализировать для каждой новой калибровки, каждого нового картриджа с реагентами и после определенного технического обслуживания или устранения неисправностей, как подробно описано

в соответствующем руководстве по эксплуатации системы.  
3. В каждой лаборатории следует установить собственную схему контроля качества и порядок выполнения корректирующих действий, если контрольные материалы не восстанавливаются в пределах допустимых отклонений.

## **Расчет**

$\Delta A = (A_2 - A_1)$  образца или калибратора.

Проба С = ( $\Delta A$  пробы/ $\Delta A$  калибратора)  $\times$  калибратор С

Химический анализатор серии BS определяет изменение поглощения ( $\Delta A$ ) и автоматически рассчитывает Железо (Fe) для каждой пробы после калибровки.

Коэффициент преобразования: мкмоль/л  $\times$  0,056 = мг/л.

## **Разведение**

Если значение пробы превышает 200 мкмоль/л, пробу необходимо развести раствором NaCl 9 г/л (физраствор) (напр. 1+3) и повторить анализ; полученный результат умножить на 4.

## **Предполагаемые значения<sup>8</sup>**

Тип пробы	Единицы измерения
Сыворотка/плазма	Мужчины: 10,6-36,7 мкмоль/л Женщины: 7,8-32,2 мкмоль/л
Взрослые	

Предполагаемое значение получено при использовании эталона, и компания Mindray подтвердила его на 340 пробах сыворотки, взятых у людей из Китая.

Каждая лаборатория должна установить свои собственные референсные интервалы в зависимости от ее конкретного расположения и популяционных характеристик, поскольку предполагаемые значения могут отличаться в зависимости от географии, расы, пола и возраста.

## **Рабочие характеристики**

### **■ Аналитическая чувствительность**

Аналитическая чувствительность набор для определения железа (Fe) на BS-800 составляет 0,9 мкмоль/л. Аналитическая чувствительность определяется как наименьшая концентрация аналита, по которой можно отличить образец, не содержащий этот анализ. Она рассчитывается как значение, на 3 стандартных отклонения превышающее среднее значение, полученное из 20 повторных анализов пробы, не содержащего анализируемого вещества.

### **■ Диапазон измерений**

Системы Mindray серии BS обеспечивают следующий диапазон линейности:

Тип пробы	Единицы измерения
Сыворотка/плазма	0,9-200 мкмоль/л

Проба с высокой концентрацией (приблизительно 200 мкмоль/л) смешивается с пробой с низкой концентрацией (<0,9 мкмоль/л) в разных соотношениях, в результате получается серия разведений. Концентрация каждого разведения определяется с помощью системы Mindray, диапазон линейности демонстрируется с коэффициентом корреляции  $r \geq 0,990$ . Регистрируемый диапазон составляет 0,9-800 мкмоль/л.

### ■ Прецизионность

Прецизионность определялась с помощью следующего одобренного CLSI руководства EP05-A3<sup>9</sup>, каждая проба анализировалась по 2 раза за одну обработку, 2 обработки в сутки, всего 20 суток.

Данные прецизионности контрольных материалов и человеческих проб на BS-800 приведены ниже\*.

Тип образцов (N=80)	Среднее (мкмоль/л)	Воспроизводимость		Внутрилабораторная	
		SD (мкмоль/л)	CV %	SD (мкмоль/л)	CV %
Контрольный уровень 1	20,16	0,12	0,59	0,31	1,55
Контрольный уровень 2	41,06	0,13	0,30	0,46	1,11
Сыворотка 1	10,65	0,07	0,62	0,26	2,47
Сыворотка 2	43,82	0,11	0,24	0,66	1,52
Сыворотка 3	70,95	0,11	0,15	0,31	0,44

\*Репрезентативные данные, результаты, полученные на разных приборах и в разных лабораториях могут отличаться.

### ■ Аналитическая специфичность

Пробы с различной концентрацией интерферирующего вещества готовили путем добавления мешающего вещества к пулам человеческой сыворотки, и отсутствием значимого мешающего воздействия считалось восстановление в пределах  $\pm 10\%$  от соответствующего контрольного значения.

Не наблюдали значимого мешающего воздействия указанных далее веществ при исследованиях вместе с ними с использованием данной методологии. Данные исследования мешающих материалов на BS-800 приведены ниже.

Мешающее вещество	Мешающая концентрация (мг/дл)	Концентрация анализа (мкмоль/л)	Относительное отклонение (%)
Гемоглобин	50	28,42	+6,06
Билирубин	40	26,73	+2,58
Интралипид	500	27,71	-0,18
ЭДТА	150	27,87	+0,84
Сахарозный комплекс железа	0,5	27,39	+0,69

\*Репрезентативные данные, результаты, полученные на разных приборах и в разных лабораториях могут отличаться.

В очень редких случаях гаммопатия, в частности тип IgM, может привести к ненадежным результатам<sup>10</sup>.

### ■ Сравнение методов

Исследования корреляции выполнялись с использованием одобренного CLSI руководства EP09-A3<sup>11</sup>. Система Mindray (анализатор Mindray BS-2000/реагент Mindray Fe) (у) была сопоставлена с системой сравнения (анализатор Roche Cobas c701/реагент Roche Fe) (x) с использованием одинаковых образцов сыворотки. Статистические данные, полученные линейной регрессией, показаны в таблице ниже\*:

Уравнение регрессии	Коэффициент корреляции (r)	Проба (N)	Диапазон концентрации (мкмоль/л)
y=0,9681x-0,2352	0,9999	100	3,45-183,36

\*Репрезентативные данные, результаты, полученные на разных приборах и в разных лабораториях могут отличаться.

### Интерпретация результатов

На результаты могут влиять лекарственные средства, заболевания или эндогенные вещества<sup>10,12</sup>. Если график реакции отклоняется от нормального, рекомендуется провести повторный анализ и проверить результат.

### Предупреждения и меры предосторожности

1. Только для диагностики *in vitro*. Для профессионального лабораторного применения.
2. Необходимо соблюдать меры предосторожности при работе со всеми лабораторными реагентами.
3. Убедитесь в целостности упаковки перед использованием набора. Не

используйте наборы с поврежденной упаковкой. Исключите воздействие на реагенты прямого солнечного света и их замораживание. При несоблюдении соответствующих условий хранения реагентов получение корректных результатов анализов не гарантируется.

4. Если реагенты и калибратор были непреднамеренно открыты до использования, храните их плотно закрытыми при температуре 2-8°C и защищенными от света. В этом случае их стабильность не отличается от стабильности при использовании.
5. Не допускайте смешивания реагентов из разных партий и флаконов. Не используйте реагенты после истечения их срока годности и даты использования. Не допускайте смешивания свежих реагентов с уже используемыми.  
Избегайте образования пены.
6. Следует ожидать потерю стабильности или ухудшение качества при наличии видимых признаков утечки, выпадения осадков или роста микроорганизмов, а также если калибровка или контрольные определения не соответствуют критериям, указанным в листке-вкладыше и/или для системы Mindray.
7. Надежность результатов анализа не гарантируется в случае несоблюдения инструкций, приведенных в данном листке-вкладыше.
8. Содержит консервант. Запрещается проглатывать. Избегайте контакта с кожей и слизистыми оболочками.
9. При случайном попадании реагента в глаза или ротовую полость, а также на кожу немедленно обильно промойте пораженные участки большим количеством воды. При необходимости обратитесь к врачу для получения медицинской помощи.
10. Паспорт безопасности материала предоставляется профессиональному пользователю по запросу.
11. Утилизация всех отходов должна производиться в соответствии с местными правилами.
12. Весь человеческий материал следует считать потенциально инфекционным.
13. Все выявленные риски были снижены настолько, насколько это возможно без негативного влияния на соотношение пользы и риска, и общий остаточный риск является приемлемым.
14. О любом серьезном инциденте, произошедшем в связи с этим устройством, необходимо сообщать производителю и компетентному органу страны, к которой относится пользователь и/или пациент.
15. Этот набор содержит компоненты, классифицируемые в соответствии с Регламентом (ЕС) № 1272/2008 следующим образом.

**Предупреждение**

H317	Может вызывать аллергические реакции кожи.
H412	Оказывает вредное воздействие на водные организмы с длительным эффектом.

**Профилактика:**

P280	Надевайте защитные перчатки и защитную одежду.
P261	Избегайте вдыхания тумана/паров/аэрозолей.
P273	Не допускайте попадания в окружающую среду.
P272	Не выносите зараженную рабочую одежду за пределы рабочего места.

**Меры реагирования:**

P302+P352	ПРИ ПОПАДАНИИ НА КОЖУ: Обильно промойте водой.
P333+P313	При возникновении раздражения кожи или сыпи: Обратитесь за консультацией/помощью к врачу.
P362+P364	Снимите зараженную одежду и постирайте ее перед повторным использованием.

**Утилизация:**

P501	Утилизируйте содержимое/контейнер в разрешенных местах сбора опасных или специальных отходов в соответствии с любыми местными правилами.
------	--

**Литература**

- Burtis CA, Ashwood ER, Bruns DE, eds. Tietz Textbook of Clinical Chemistry and Molecular Diagnostics, 5th ed. Elsevier Saunders 2012;1007-1016.
- Thomas L. Clinical Laboratory Diagnostics: Use and Assessment of Clinical Laboratory Results. 1st ed. Frankfurt: TH-Books Verlagsgesellschaft 1998; 273-275.
- McPherson RA, Pincus MR. Henry's Clinical Diagnosis and Management by Laboratory Methods, 22nd ed. Elsevier Saunders 2007;362-363.
- Wu, Alan HB. Tietz clinical guide to laboratory tests. 4th ed. Elsevier Health Sciences, 2006; 634-636.
- Ehret W, Heil W, Schmitt Y, Töpfer G, Wisser H, Zawta B, et al. Use of Anticoagulants in Diagnostic Laboratory Investigations and Stability of

- Blood, Plasma and Serum Samples. WHO/DIL/LAB/99.1 Rev.2:36pp.
- 6.CLSI. Procedures for the handling and processing of blood specimens; Approved Guideline-Third Edition. CLSI document H18-A3. Wayne, PA: Clinical and Laboratory Standards Institute; 2004.
- 7.ISO 17511:2003. In vitro diagnostic medical devices-Measurement of quantities in biological samples-Metrological traceability of values assigned to calibrators and control materials.
- 8.WS/T 404.6-2015. Reference intervals for common clinical biochemistry tests-Part 6: Serum calcium, phosphorus, magnesium, iron. National Health Commission of the People's Republic of China, 2015.
- 9.CLSI. Evaluation of Precision of Quantitative Measurement Procedures; Approved Guideline-Third Edition. CLSI document EP05-A3. Wayne, PA: Clinical and Laboratory Standards Institute; 2014.
- 10.Bakker AJ, Mucke M. Gammopathy interference in clinical chemistry assays: mechanisms, detection and prevention. Clin Chem Lab Med, 2007,45(9):1240-1243.
- 11.CLSI. Measurement Procedure Comparison and Bias Estimation Using Patient Sample; Approved Guideline-Third Edition. CLSI document EP09-A3. Wayne, PA: Clinical and Laboratory Standards Institute; 2013.
- 12.Young DS. Effects of Drugs on Clinical Laboratory Tests, 5th ed. Washington, DC: AACC Press; 2000:3-474,3-477.

**Fe**

**mindray**

**Условные обозначения**



In Vitro Diagnostic  
medical device



Unique device  
identifier



European  
Conformity



Consult Instructions  
For use



Use-by  
date



Authorized representative in  
the European Community



Batch Code



Temperature  
limit



Manufacturer



Catalogue  
number



Keep away from sunlight

Indicates a medical device that needs protection from light sources

© 2022-2023 Shenzhen Mindray Bio-Medical Electronics Co., Ltd. Все права  
защищены.

**Производитель:** Shenzhen Mindray Bio-Medical Electronics Co., Ltd.

**Адрес:** Mindray Building, Keji 12th Road South, High-Tech Industrial Park, Nanshan, Shenzhen, 518057, Китайская Народная Республика

**Адрес электронной почты:** service@mindray.com

**Веб-сайт:** www.mindray.com

**Тел.:** +86-755-81888998; **Факс:** +86-755-26582680

**Представитель в ЕС:** Shanghai International Holding Corp. GmbH (Европа)

**Адрес:** Eiffestraße 80, Hamburg 20537, Германия

**Тел.:** 0049-40-2513175; **Факс:** 0049-40-255726

**Kit de Ferro (Fe) (Doseamento Colorimétrico)****Informações da Encomenda**

Nº de Ref.	Tamanho do pacote
105-002198-00	R1: 2×40 ml + R2: 1×16 ml + Cal:1×1,5 ml
105-002199-00	R1: 4×40 ml + R2: 2×16 ml + Cal:1×1,5 ml
105-002200-00	R1: 4×37 ml + R2: 2×16 ml + Cal:1×1,5 ml

**Utilização Prevista**

Teste in vitro para a determinação quantitativa da concentração de Ferro (Fe) no soro e no plasma humano em analisadores químicos da série BS da Mindray. Destina-se a ser utilizado no diagnóstico e monitorização do efeito terapêutico de doenças relacionadas com o metabolismo do ferro.

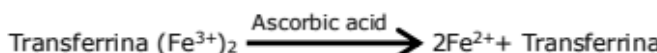
**Resumo<sup>1-4</sup>**

O ferro ingerido é absorvido essencialmente sob a forma de Fe<sup>2+</sup> no duodeno e no jejuno superior. A forma trivalente e o componente Fe<sup>3+</sup> ligado ao heme do ferro nos alimentos tem de ser reduzido pela vitamina C. Diariamente é assimilado cerca de 1 mg de ferro. Ao atingir as células mucosas, os iões Fe<sup>2+</sup> ligam-se às substâncias de transporte. Antes de passarem para o plasma, estes são oxidados pela ceruloplasmina em Fe<sup>3+</sup> e ligados à transferrina nesta forma. O transporte dos iões Fe no plasma sanguíneo realiza-se através dos complexos transferrina-ferro. Cada molécula de proteína consegue transportar um máximo de 2 iões Fe<sup>3+</sup>. O ferro sérico está quase totalmente ligado à transferrina.

Observa-se um aumento das concentrações de ferro em anemias hemolíticas, hemocromatose e na doença hepática aguda. Observa-se uma diminuição das concentrações de ferro em situações de carência de ferro e de anemia provocada por uma doença crónica. As principais causas da carência de ferro incluem hemorragias gastrointestinais e menstruais. Para avaliar o estado do ferro no organismo, a medição da transferrina e da ferritina pode fornecer informações mais precisas.

**Princípio do Ensaio**

Doseamento Colorimétrico (Ferrozina)



Em condições ácidas, o ferro é libertado da transferrina. O ascorbato reduz os iões Fe<sup>3+</sup> libertados a iões Fe<sup>2+</sup> que reagem depois com a ferrozina para formar um complexo colorido. A intensidade da cor é diretamente

proporcional à concentração de ferro e pode ser medida através de fotometria.

### **Componentes dos reagentes**

	Ácido Cítrico	99,98 mmol/l
<b>R1:</b>	Tioureira	49,92 mmol/l
	Genapol(R)X-080	4,5%
	Ferrozina	4,06 mmol/l
<b>R2:</b>	Ácido L-ascórbico	50 mmol/l
	ProClin300	0,05%
<b>Calibrador:</b>	Ácido sulfúrico	37,33 mmol/l
	Sulfato de ferro amónico dodecahidratado	0,03 mmol/l

### **Armazenamento e estabilidade**

Até à data de validade indicada no rótulo, quando armazenados por abrir, a 2-8 °C e protegidos da luz.

Quando em utilização, os reagentes mantêm-se estáveis durante 28 dias se refrigerados no analisador. Uma vez aberto em utilização, o calibrador mantém-se estável durante 28 dias quando refrigerado a 2-8°C e protegido da luz.

Deve-se evitar a contaminação

Não congelar os reagentes e o calibrador.

### **Colheita e preparação de espécimes**

#### **■ Tipos de espécimes**

O soro, a heparina de lítio ou o plasma de heparina de sódio são adequados para amostras.

#### **■ Preparação para análise**

1. Utilize os tubos ou recipientes de colheita adequados, e siga as instruções do fabricante; evite utilizar outros tubos ou recipientes de colheita.
2. Centrifugue as amostras com precipitado antes de realizar o ensaio.
3. Os espécimes devem ser testados o mais cedo possível após a recolha de amostras e o tratamento pré-analítico.

#### **■ Estabilidade da amostra<sup>5</sup>**

- 7 dias a 15-25 °C
- 3 semanas a 2-8 °C
- 1 ano a (-25)-(-15) °C

Para maiores períodos de armazenamento, as amostras devem ser congeladas a (-20°C)<sup>6</sup>. As alegações de estabilidade das amostras foram estabelecidas pelo fabricante e/ou baseadas em referências, pelo que cada laboratório deve estabelecer os seus próprios critérios de estabilidade da amostra.

**Fe****Preparação de reagentes**

O R1 e o R2 estão prontos a utilizar.

O calibrador está pronto para utilização.

Realizar a manutenção programada e operação padrão, incluindo calibração e análise, para assegurar o desempenho do sistema de medição.

**Materiais necessários mas não fornecidos**

1. Materiais gerais de laboratório: Solução de NaCl 9 g/l (salina), água destilada/desionizada.
2. Calibrador e Controlo: verificar a secção de instruções de reagentes da Calibração e do Controlo de qualidade.
3. Analisadores químicos da série BS da Mindray e equipamento geral de laboratório.

**Procedimento de ensaio**

Parâmetros	Analisadores químicos BS-800
Tipo de ensaio	Endpoint
Comprimento de onda (Primário/Secundário)	570/700 nm
Direção da reação	Aumento
R1	250 µl
Amostra ou Calibrador	20 µl
Misturar, incubar a 37 °C durante 5-10 minutos, ler a absorbância A1, depois adicionar:	
R2	50 µl
Misturar bem, incubar a 37 °C durante 5 minutos, ler a absorbância A2, depois calcular $\Delta A = (A2 - A1)$	

Os parâmetros podem variar em diferentes analisadores químicos, podendo ajustar-se em proporção, se necessário. Para os analisadores químicos da série BS da Mindray, os parâmetros dos reagentes estão disponíveis mediante solicitação. Consultar o manual de instruções apropriado para os analisadores.

**Calibração**

1. Recomenda-se a utilização do Calibrador da Mindray (dentro do kit ou outros calibradores adequados) e 9 g/l de NaCl (solução salina) para a calibração de dois pontos. Os valores do calibrador são atribuídos pelo procedimento de transferência padrão e pelo método de rotina da Mindray. O processo de rastreabilidade baseia-se na norma ISO 17511<sup>7</sup>, o calibrador é rastreável até ao material de referência SRM937.

## Fe

### 2. Frequência de calibração

A calibração mantém-se estável durante aproximadamente 28 dias nos analisadores químicos BS-800. A estabilidade da calibração pode variar em diferentes instrumentos, pelo que cada laboratório deve definir uma frequência de calibração nos parâmetros do instrumento adequada ao seu padrão de utilização.

A recalibração pode ser necessária quando ocorre o seguinte:

- Quando o lote de reagente muda.
- Conforme necessário, seguindo os procedimentos de controlo de qualidade ou em condições fora de controlo.
- Quando executa manutenção específica ou procedimentos de resolução de problemas nos analisadores químicos.

### 3. Os valores do calibrador são específicos do lote estando os modelos correspondentes indicados na folha de valores.

## Controlo de qualidade

1. Recomenda-se a utilização do Controlo Mindray (Multicontrol Bioquímica: 105-009119-00, 105-009120-00 ou outros controlos adequados) para verificar o desempenho do procedimento de medição; para além deste, também se pode utilizar outro material de controlo adequado.

2. Recomendam-se dois níveis de material de controlo para analisar cada lote de amostras. Além disso, o controlo deve ser executado com cada nova calibração e novo cartucho de reagente, e após procedimentos específicos de manutenção ou de resolução de problemas, conforme detalhado no manual do sistema apropriado.

3. Cada laboratório deverá estabelecer o seu próprio esquema e procedimento interno de controlo de qualidade para ações corretivas se o controlo não recuperar dentro das tolerâncias aceitáveis.

## Cálculo

$\Delta A = (A_2 - A_1)$  amostra ou calibrador.

Amostra C = (amostra  $\Delta A$ /calibrador  $\Delta A$ )  $\times$  calibrador C.

O analisador químico da série BS deteta a mudança de absorvância ( $\Delta A$ ) e calcula automaticamente a concentração de ferro (Fe) de cada amostra após a calibração.

Fator de conversão:  $\mu\text{mol/l} \times 0,056 = \text{mg/l}$ .

## Diluição

Se o valor da amostra exceder 200  $\mu\text{mol/l}$ , a amostra deve ser diluída em 9 g/l de solução NaCl (salina) (por exemplo, 1+3) e novamente processada; o resultado deve ser multiplicado por 4.

**Valores esperados<sup>8</sup>**

<b>Tipo de amostra</b>		<b>Unidades</b>
Soro/Plasma	Adultos	Masculinos: 10,6-36,7 µmol/l
		Femininos: 7,8-32,2 µmol/l

O valor esperado é fornecido a partir de referências e a Mindray verificou-o através de 340 amostras de soro de pessoas provenientes da China.

Cada laboratório deve estabelecer os seus próprios intervalos de referência com base nas suas características locais e populacionais particulares, uma vez que os valores esperados podem variar com a geografia, raça, sexo e idade.

**Características de desempenho****■ Sensibilidade analítica**

O Kit de Ferro (Fe) tem uma sensibilidade analítica de 0,9 µmol/l no BS-800. A sensibilidade analítica é definida como a menor concentração de analito que pode ser distinguida de uma amostra que não contém analito. É calculada como o valor que se encontra 3 desvios padrão acima da média de 20 réplicas de uma amostra sem analito.

**■ Intervalo de medição**

Os sistemas da série BS da Mindray fornecem o seguinte intervalo de linearidade:

<b>Tipo de amostra</b>	<b>Unidades</b>
Soro/Plasma	0,9-200 µmol/l

Uma amostra de alta concentração (aproximadamente 200 µmol/l) é misturada com uma amostra de baixa concentração (<0,9 µmol/l) em diferentes rácios, gerando uma série de diluições. A concentração de cada diluição é determinada utilizando o sistema Mindray; o intervalo de linearidade é demonstrado com o coeficiente de correlação  $r \geq 0,990$ . O intervalo relativo é de 0,9-800 µmol/l.

**■ Precisão**

A precisão foi determinada seguindo a Diretriz EP05-A3<sup>9</sup> aprovada pelo CLSI; cada amostra foi analisada 2 vezes por ensaio, 2 ensaios por dia, durante um total de 20 dias.

Os dados de precisão dos controlos e das amostras humanas no BS-800 são resumidos abaixo\*.

Tipo de espécime (N=80)	Média ( $\mu\text{mol/l}$ )	Repetição		Dentro do laboratório	
		DP ( $\mu\text{mol/l}$ )	CV %	DP ( $\mu\text{mol/l}$ )	CV %
Nível de Controlo 1	20,16	0,12	0,59	0,31	1,55
Nível de Controlo 2	41,06	0,13	0,30	0,46	1,11
Soro 1	10,65	0,07	0,62	0,26	2,47
Soro 2	43,82	0,11	0,24	0,66	1,52
Soro 3	70,95	0,11	0,15	0,31	0,44

\*Dados representativos; os resultados em diferentes instrumentos e laboratórios podem variar.

### ■ Especificidade analítica

As amostras com diferentes concentrações de substância interferente foram preparadas adicionando a substância interferente a grupos de soro humano e as recuperações estão dentro de  $\pm 10\%$  do valor de controlo correspondente considerado como não havendo interferência significativa. Não se observou qualquer interferência significativa quando as seguintes substâncias foram testadas quanto à interferência com esta metodologia. Os dados dos estudos de interferência no BS-800 são resumidos abaixo.

Substância interferente	Concentração do interferente (mg/dl)	Concentração de analito ( $\mu\text{mol/l}$ )	Desvio relativo (%)
Hemoglobina	50	28,42	+6,06
Bilirrubina	40	26,73	+2,58
Intralípido	500	27,71	-0,18
EDTA	150	27,87	+0,84
Sacarose de ferro	0,5	27,39	+0,69

\*Dados representativos; os resultados em diferentes instrumentos e laboratórios podem variar.

Em casos muito raros, a gamopatia (especialmente a do tipo de IgM) pode produzir resultados incertos<sup>10</sup>.

### ■ Comparação de métodos

Os estudos de correlação foram realizados utilizando a Diretriz EP09-A3<sup>11</sup> aprovada pelo CLSI. Comparou-se o sistema Mindray (Reagente Mindray BS-2000/Mindray Fe) (y) com o sistema de comparação (Reagente Roche Cobas c701/Roche Fe) (x) utilizando os mesmos espécimes séricos. Na tabela abaixo são apresentados os dados estatísticos obtidos por regressão linear\*:

Ajuste de regressão	Coeficiente de correlação (r)	Amostra (N)	Intervalo da concentração ( $\mu\text{mol/l}$ )
$y=0,9681x-0,2352$	0,9999	100	3,45-183,36

\*Dados representativos; os resultados em diferentes instrumentos e laboratórios podem variar.

## Interpretação dos resultados

Os resultados podem ser afetados por medicamentos, doenças, ou substâncias endógenas<sup>10,12</sup>. Quando a curva de reação é anormal, recomenda-se que se volte a testar e a verificar o resultado.

## Advertências e precauções

1. Só para diagnósticos in vitro. Para uso profissional em laboratório.
2. Tomar as precauções necessárias para manipular todos os reagentes de laboratório.
3. Confirmar a integridade da embalagem antes da sua utilização. Não utilizar os kits com embalagens danificadas. Evitar a exposição direta à luz solar e o congelamento dos reagentes. Os resultados não podem ser assegurados quando estes são armazenados em condições inadequadas.
4. Se forem abertos involuntariamente antes de serem utilizados, conservar os reagentes e calibrador bem fechados a 2-8 °C e protegidos da luz; a estabilidade é igual à estabilidade em utilização.
5. Não misturar reagentes com lotes e garrafas diferentes.

Não utilizar os reagentes para além da data de validade e da data de utilização. Não misturar os reagentes novos com os reagentes em utilização.

Evitar a formação de espuma.

6. Deve-se suspeitar de instabilidade ou deterioração se houver sinais visíveis de derrame, precipitação ou crescimento microbiano, ou se a calibração ou os controlos não cumprirem os critérios do folheto informativo e/ou os critérios do Sistema Mindray.
7. A fiabilidade dos resultados do ensaio não pode ser garantida se não se seguirem as instruções deste folheto informativo.
8. Contém conservantes. Não engolir. Evitar o contacto com a pele e as membranas mucosas.
9. Quando os reagentes entram accidentalmente nos olhos e boca, ou em contacto com a pele, lavar imediatamente com bastante água. Se necessário, consultar o médico para tratamento médico adicional.
- 10.A ficha de dados de segurança está disponível para utilizadores profissionais mediante solicitação.
- 11.A eliminação de todos os resíduos deve ser feita de acordo com as

diretrizes locais.

- 12.Todo o material humano deve ser considerado potencialmente infeciosos.
- 13.Todos os riscos identificados foram reduzidos tanto quanto possível sem afetar negativamente a relação benefício/risco, e o risco residual global é aceitável.
- 14.Qualquer acidente grave ocorrido em associação com o dispositivo deverá ser comunicado ao fabricante e à autoridade sanitária competente do Estado-membro onde estiver estabelecido o utilizador e/ou o doente.
- 15.Este kit contém componentes classificados da seguinte forma, de acordo com o Regulamento (CE) n.º 1272/2008:

**Advertência**

H317

Pode provocar uma reação alérgica cutânea.

H412

Nocivo para os organismos aquáticos com efeitos duradouros.

**Prevenção:**

P280

Usar luvas de proteção e vestuário de proteção.

P261

Evitar respirar as névoas/vapores/aerossóis.

P273

Evitar a libertação para o ambiente.

P272

A roupa de trabalho contaminada não pode sair do local de trabalho.

**Resposta:**

P302+P352

SE ENTRAR EM CONTACTO COM A PELE: lavar com sabonete e água abundantes.

P333+P313

Em caso de irritação ou erupção cutânea: consulte um médico.

P362+P364

Retirar a roupa contaminada e lavá-la antes de a voltar a usar.

**Eliminação:**

P501

Eliminar o conteúdo/recipiente num centro autorizado de recolha de resíduos perigosos ou especiais de acordo com os eventuais regulamentos locais.

**Fe****Referências**

- 1.Burtis CA, Ashwood ER, Bruns DE, eds. Tietz Textbook of Clinical Chemistry and Molecular Diagnostics, 5th ed. Elsevier Saunders 2012;1007-1016.
- 2.Thomas L. Clinical Laboratory Diagnostics: Use and Assessment of Clinical Laboratory Results. 1st ed. Frankfurt: TH-Books Verlagsgesellschaft 1998; 273-275.
- 3.McPherson RA, Pincus MR. Henry's Clinical Diagnosis and Management by Laboratory Methods, 22nd ed. Elsevier Saunders 2007;362-363.
- 4.Wu, Alan HB. Tietz clinical guide to laboratory tests. 4th ed. Elsevier Health Sciences, 2006; 634-636.
- 5.Ehret W, Heil W, Schmitt Y, Töpfer G, Wisser H, Zawta B, et al. Use of Anticoagulants in Diagnostic Laboratory Investigations and Stability of Blood, Plasma and Serum Samples. WHO/DIL/LAB/99.1 Rev.2:36pp.
- 6.CLSI. Procedures for the handling and processing of blood specimens; Approved Guideline-Third Edition. CLSI document H18-A3. Wayne, PA: Clinical and Laboratory Standards Institute; 2004.
- 7.ISO 17511:2003. In vitro diagnostic medical devices-Measurement of quantities in biological samples-Metrological traceability of values assigned to calibrators and control materials.
- 8.WS/T 404.6-2015. Reference intervals for common clinical biochemistry tests-Part 6: Serum calcium, phosphorus, magnesium, iron. National Health Commission of the People's Republic of China, 2015.
- 9.CLSI. Evaluation of Precision of Quantitative Measurement Procedures; Approved Guideline-Third Edition. CLSI document EP05-A3. Wayne, PA: Clinical and Laboratory Standards Institute; 2014.
- 10.Bakker AJ, Mucke M. Gammopathy interference in clinical chemistry assays: mechanisms, detection and prevention. Clin Chem Lab Med, 2007,45(9):1240-1243.
- 11.CLSI. Measurement Procedure Comparison and Bias Estimation Using Patient Sample; Approved Guideline-Third Edition. CLSI document EP09-A3. Wayne, PA: Clinical and Laboratory Standards Institute; 2013.
- 12.Young DS. Effects of Drugs on Clinical Laboratory Tests, 5th ed. Washington, DC: AACC Press; 2000:3-474,3-477.

**Fe**

**mindray**

## Símbolos gráficos



In Vitro Diagnostic  
medical device



Unique device  
identifier



European  
Conformity



Consult Instructions  
For use



Use-by  
date



Authorized representative in  
the European Community



Batch Code



Temperature  
limit



Manufacturer



Catalogue  
number



Keep away from sunlight

Indicates a medical device that needs protection from light sources

© 2022-2023 Shenzhen Mindray Bio-Medical Electronics Co., Ltd. Todos os direitos reservados

**Fabricante:** Shenzhen Mindray Bio-Medical Electronics Co., Ltd.

**Morada:** Mindray Building, Keji 12th Road South, High-Tech Industrial Park, Nanshan, Shenzhen, 518057, R. P. China

**Endereço eletrónico:** service@mindray.com

**Website:** www.mindray.com

**Telefone:** +86-755-81888998; **Fax:** +86-755-26582680

**Representante na CE:** Shanghai International Holding Corp.  
GmbH(Europe)

**Morada:** Eiffestraße 80, Hamburgo 20537, Alemania

**Telefone:** 0049-40-2513175; **Fax:** 0049-40-255726

**Kit de hierro (Fe) (ensayo colorimétrico)****Información de pedido**

Nº de cat.	Tamaño de envase
105-002198-00	R1: 2 × 40 ml + R2: 1 × 16 ml + Cal.: 1 × 1,5 ml
105-002199-00	R1: 4 × 40 ml + R2: 2 × 16 ml + Cal.: 1 × 1,5 ml
105-002200-00	R1: 4 × 37 ml + R2: 2 × 16 ml + Cal.: 1 × 1,5 ml

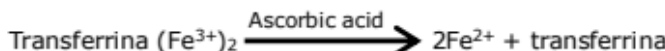
**Uso previsto**

Prueba in vitro para la determinación cuantitativa de la concentración de hierro (Fe) en suero y plasma humanos en los analizadores químicos Mindray de la serie BS. Su uso previsto es el diagnóstico y el seguimiento del efecto terapéutico en las enfermedades relacionadas con el metabolismo del hierro.

**Resumen<sup>1-4</sup>**

El hierro ingerido se absorbe principalmente en forma de Fe<sup>2+</sup> en el duodeno y el yeyuno superior. La forma trivalente y el componente Fe<sup>3+</sup> ligado al grupo hemo del hierro de los alimentos deben reducirse mediante la vitamina C. Aproximadamente 1 mg de hierro se asimila cada día. Al llegar a las células de las mucosas, los iones Fe<sup>2+</sup> se ligan a las sustancias de transporte. Antes de entrar en el plasma, se oxidan por acción de la ceruloplasmina para dar lugar a Fe<sup>3+</sup> y se ligan a la transferrina en esta forma. El transporte de los iones Fe en el plasma sanguíneo se produce mediante compuestos hierro-transferrina. Se puede transportar un máximo de 2 iones Fe<sup>3+</sup> por molécula de proteína. El hierro del suero está casi totalmente ligado a la transferrina.

Se detectan concentraciones de hierro mayores en anemias hemolíticas, hemocromatosis y enfermedad hepática aguda. Se detectan concentraciones de hierro menores en la carencia de hierro y la anemia de las enfermedades crónicas. Entre las principales causas de la carencia de hierro se encuentran el sangrado gastrointestinal y el sangrado menstrual. Para evaluar el estado del hierro del organismo, la medición de la transferrina y de la ferritina puede proporcionar información más exacta.

**Principio del ensayo****Ensayo colorimétrico (ferrozina)**

En condiciones ácidas, se libera hierro de la transferrina. El ascorbato reduce los iones Fe<sup>3+</sup> liberados a iones Fe<sup>2+</sup> que, a continuación, reaccionan con la ferrozina para formar un compuesto coloreado. La intensidad del color es directamente proporcional a la concentración de hierro y se puede medir mediante fotometría.

### **Componentes de los reactivos**

	Ácido cítrico	99,98 mmol/l
<b>R1:</b>	Tiourea	49,92 mmol/l
	Genapol(R) X-080	4,5 %
	Ferrozina	4,06 mmol/l
<b>R2:</b>	Ácido ascórbico-L	50 mmol/l
	ProClin300	0,05 %
<b>Calibrador:</b>	Ácido sulfúrico	37,33 mmol/l
	Dodecahidrato de sulfato férrico amónico	0,03 mmol/l

### **Almacenamiento y estabilidad**

Hasta la fecha de caducidad indicada en la etiqueta, cuando se almacena cerrado, a temperaturas de entre 2 y 8 °C, y protegido de la luz.

Una vez iniciado su uso, los reactivos se mantienen estables durante 28 días si permanecen refrigerados en el analizador. Una vez abierto y en uso, el calibrador se mantiene estable durante 28 días si permanece refrigerado entre 2 y 8 °C y protegido de la luz.

Evite la contaminación.

No congele los reactivos ni el calibrador.

### **Recogida y preparación de muestras**

#### **■ Tipos de muestras**

Son aptos para obtener muestras el suero y el plasma con heparina de litio o de sodio.

#### **■ Preparación para el análisis**

1. Use los tubos adecuados o recipientes de recolección y siga las instrucciones del fabricante; no permita que los materiales de los tubos u otros recipientes de recolección afecten a las muestras.
2. Centrifugue las muestras con precipitado antes de realizar el ensayo.
3. Las muestras deben analizarse tan pronto como sea posible tras la recogida y el tratamiento preanalítico.

#### **■ Estabilidad de las muestras<sup>5</sup>**

7 días a entre 15 y 25 °C

3 semanas a entre 2 y 8 °C

1 año a entre -25 y -15 °C

**Fe**

Si el período de almacenamiento es más largo, las muestras deben congelarse a -20 °C<sup>6</sup>. Las declaraciones sobre la estabilidad de las muestras se han establecido de acuerdo con el fabricante o se han basado en referencias; cada laboratorio debe establecer sus criterios de estabilidad de las muestras.

**Preparación del reactivo**

R1 y R2 están listos para su utilización.

El calibrador está listo para su uso.

Realice el mantenimiento programado y las operaciones estándar, como la calibración y el análisis, para asegurar el rendimiento del sistema de medición.

**Materiales requeridos pero no suministrados**

1. Materiales de laboratorio generales: solución (salina) de 9 g/l de NaCl, agua destilada o desionizada.
2. Calibrador y control: consulte la sección de las instrucciones del reactivo sobre calibración y control de calidad.
3. Analizadores químicos Mindray de la serie BS y equipo de laboratorio general.

**Procedimiento del ensayo**

Elemento de los parámetros	Analizadores químicos BS-800
Tipo de ensayo	Endpoint (Punto final)
Longitud de onda (principal o secundaria)	570/700 nm
Dirección de reacción	Increase (Aumentar)
R1	250 µl
Muestra o calibrador	20 µl
Mezcle, incube a 37 °C durante 5 a 10 minutos, lea el valor de absorbancia A1 y, a continuación, añada:	
R2	50 µl
Mezcle en profundidad, incube a 37 °C durante 5 minutos, lea el valor de absorbancia A2 y, después, calcule el valor $\Delta A = (A2-A1)$	

Los parámetros pueden variar en distintos analizadores químicos y se pueden ajustar en proporción si fuera necesario. En el caso de los analizadores químicos Mindray de la serie BS, los parámetros de los reactivos están disponibles bajo pedido. En el manual de funcionamiento apropiado, encontrará información sobre los analizadores.

## Calibración

1. Se recomienda utilizar el calibrador Mindray (el calibrador dentro del kit u otros calibradores aptos) y una solución (salina) de 9 g/l de NaCl para la calibración de dos puntos. Los valores del calibrador se asignan a través del procedimiento de transferencia y del método de rutina estándar de Mindray. El proceso de trazabilidad se basa en la norma ISO 17511<sup>7</sup>; el calibrador es atribuible al material de referencia SRM937.

### 2. Frecuencia de calibración

En los analizadores químicos BS-800, la calibración se mantiene estable durante aproximadamente 28 días. La estabilidad de la calibración puede variar en distintos instrumentos; cada laboratorio debe establecer una frecuencia de calibración en los parámetros del instrumento apropiada para su patrón de uso. Tal vez sea necesario repetir la calibración en los casos siguientes:

- Al cambiar de lote de reactivo.
- Cuando se requiera de acuerdo con los procedimientos de control de calidad o cuando los resultados no se ajusten al control de calidad.
- Al realizar procedimientos específicos de mantenimiento o resolución de problemas de los analizadores químicos.

### 3. Los valores del calibrador son específicos del lote y los modelos coincidentes se enumeran en la hoja de valores.

## Control de calidad

1. Se recomienda utilizar el control de Mindray (Multi Control ClinChem: 105-009119-00, 105-009120-00 u otros controles aptos) para comprobar el rendimiento del procedimiento de medición; también se pueden utilizar otros materiales de control apropiados.

2. Se recomiendan dos niveles de material de control para analizar cada lote de muestras. Además, el control se debe utilizar con cada nueva calibración, con cada nuevo cartucho de reactivo y después de determinados procedimientos de mantenimiento o solución de problemas, tal como se detalla en el manual de operaciones apropiado.

3. Cada laboratorio debe establecer su propio esquema de control de calidad interno, así como procedimientos de acciones correctivas, si los controles no pueden mantenerse dentro de las tolerancias aceptables.

## Cálculo

$\Delta A$  = muestra o calibrador de (A2-A1).

Muestra C = (muestra  $\Delta A$ /calibrador  $\Delta A$ ) × calibrador C.

Los analizadores químicos de la serie BS detectan el cambio de absorbancia ( $\Delta A$ ) y calculan automáticamente la concentración de hierro (Fe) de cada muestra después de la calibración.

Factor de conversión:  $\mu\text{mol/l} \times 0,056 = \text{mg/l}$ .

### Dilución

Si el valor de la muestra supera 200  $\mu\text{mol/l}$ , se debe diluir la muestra con una solución (salina) de 9 g/l de NaCl (p. ej., 1 + 3) y repetir el ensayo, y el resultado se debe multiplicar por 4.

### Valores previstos<sup>8</sup>

Tipo de muestra		Unidades
Suero y plasma	Adultos	Hombre: 10,6-36,7 $\mu\text{mol/l}$ Mujer: 7,8-32,2 $\mu\text{mol/L}$

El valor previsto se proporciona a partir de la referencia. Mindray lo ha verificado en 340 muestras de suero de personas de China.

Cada laboratorio debe establecer sus intervalos de referencia sobre la base de sus condiciones regionales particulares y las características de la población, ya que los valores previstos pueden variar según la zona geográfica, la raza, el sexo y la edad.

### Características de funcionamiento

#### ■ Sensibilidad analítica

El kit de hierro (Fe) tiene una sensibilidad analítica de 0,9  $\mu\text{mol/l}$  en BS-800. La sensibilidad analítica se define como la concentración más baja de analitos que puede distinguirse de una muestra que no contenga analitos. Se calcula como el valor situado 3 desviaciones estándar por encima de la media a partir de 20 réplicas de una muestra sin analitos.

#### ■ Intervalo de medición

El intervalo de linealidad del sistema Mindray de la serie BS es el siguiente:

Tipo de muestra	Unidades
Suero y plasma	0,9-200 $\mu\text{mol/l}$

Se mezcla una muestra de concentración alta (aproximadamente 200  $\mu\text{mol/l}$ ) con una muestra de concentración baja (<0,9  $\mu\text{mol/l}$ ) en proporciones distintas para generar una serie de diluciones. La concentración de cada dilución se determina mediante el sistema Mindray. El intervalo de linealidad se demuestra con el coeficiente de correlación  $r \geq 0,990$ . El intervalo reportable es 0,9-800  $\mu\text{mol/l}$ .

#### ■ Precisión

La precisión se ha determinado de acuerdo con la directriz EP05-A3<sup>9</sup> aprobada por el CLSI; cada muestra se ha ensayado 2 veces por secuencia, 2 secuencias por día, durante un total de 20 días.

A continuación se resumen los datos de precisión de los controles y las muestras humanas en BS-800\*.

<b>Tipo de muestra (N = 80)</b>	<b>Media (<math>\mu\text{mol/l}</math>)</b>	<b>Repetibilidad</b>		<b>En laboratorio</b>	
		<b>DE (<math>\mu\text{mol/l}</math>)</b>	<b>CV%</b>	<b>DE (<math>\mu\text{mol/l}</math>)</b>	<b>CV%</b>
Nivel de control 1	20,16	0,12	0,59	0,31	1,55
Nivel de control 2	41,06	0,13	0,30	0,46	1,11
Suero 1	10,65	0,07	0,62	0,26	2,47
Suero 2	43,82	0,11	0,24	0,66	1,52
Suero 3	70,95	0,11	0,15	0,31	0,44

\*Los datos o resultados representativos obtenidos en distintos instrumentos o laboratorios pueden variar.

### ■ Especificidad analítica

Las muestras con distinta concentración de sustancia interferencial se han preparado mediante la adición de agente interferencial a grupos de suero humano, y las recuperaciones deben estar en un  $\pm 10\%$  del valor de control correspondiente para que se considere que no provocan una interferencia significativa.

No se ha observado ninguna interferencia significativa al analizar el grado de interferencia en las sustancias siguientes con esta metodología. A continuación se resumen los datos de los estudios de interferencia en BS-800.

<b>Sustancia interferencial</b>	<b>Concentración de agente interferencial (mg/dl)</b>	<b>Concentración de analitos (<math>\mu\text{mol/l}</math>)</b>	<b>Desviación relativa (%)</b>
Hemoglobina	50	28,42	+6,06
Bilirrubina	40	26,73	+2,58
Intralípido	500	27,71	-0,18
EDTA	150	27,87	+0,84
Sacarosa de hierro	0,5	27,39	+0,69

\*Los datos o resultados representativos obtenidos en distintos instrumentos o laboratorios pueden variar.

En casos muy raros de gammopathía, en particular tipo IgM, puede dar lugar a resultados poco fiables<sup>10</sup>.

### ■ Comparación de método

Se han realizado estudios de correlación de acuerdo con la directriz EP09-A3<sup>11</sup> aprobada por el CLSI. Se ha comparado el sistema Mindray (Mindray BS-2000/reactivo de Fe de Mindray) (y) con el sistema de

comparación (Roche cobas c701/reactivo de Fe de Roche) (x) utilizando las mismas muestras de suero. En la tabla siguiente se muestran los datos estadísticos obtenidos mediante regresión lineal\*:

Ajuste de regresión	Coeficiente de correlación (r)	Muestra (N)	Intervalo de concentración ( $\mu\text{mol/l}$ )
$y=0,9681x-0,2352$	0,9999	100	3,45-183,36

\*Los datos o resultados representativos obtenidos en distintos instrumentos o laboratorios pueden variar.

## Interpretación de los resultados

Determinados fármacos, enfermedades o sustancias endógenas pueden afectar a los resultados<sup>10,12</sup>. Cuando la curva de reacción sea anómala, se recomienda repetir la prueba y comprobar el resultado.

## Advertencias y precauciones

1. Solo para uso diagnóstico in vitro. Para uso profesional en laboratorio.
2. Tome las precauciones necesarias para manejar todos los reactivos de laboratorio.
3. Confirme la integridad del envase antes de su uso. No utilice los kits de envases en mal estado. Evite que los reactivos se expongan directamente a la luz solar y a temperaturas de congelación. Los resultados no son fiables cuando se almacenan en condiciones que no son las apropiadas.
4. Si abre los reactivos y el calibrador de forma involuntaria antes de su uso, guárdelos en un recipiente herméticamente cerrado a 2-8 °C y protéjalos de la luz para conservar la misma estabilidad que al utilizarlos.
5. No mezcle reactivos de diferentes lotes y frascos.

No utilice los reactivos después de la fecha de caducidad. No mezcle reactivos sin usar con reactivos usados.

Evite la formación de espuma.

6. Debe sospecharse la posibilidad de inestabilidad o deterioro en caso de signos visibles de fugas, precipitados o crecimiento microbiano, o si la calibración o los controles no cumplen los criterios del prospecto o del sistema Mindray.
7. No se puede garantizar la fiabilidad de los resultados del ensayo si no se siguen las instrucciones del prospecto del envase.
8. Contiene conservantes. No ingerir. Evite el contacto con la piel y las membranas mucosas.
9. Si los reactivos entran accidentalmente en contacto con los ojos, la boca o la piel, lave la zona de inmediato con agua abundante. Si fuese necesario, consulte a su médico algún tratamiento.

10. La hoja de datos de seguridad del material está disponible para el usuario

profesional previa solicitud.

11. Los residuos deben desecharse de acuerdo con las normativas locales.
12. Todo material humano debe ser considerado como potencialmente infeccioso.
13. Todos los riesgos identificados se han reducido tanto como ha sido posible sin afectar negativamente a la proporción beneficio-riesgo; el riesgo residual general es aceptable.
14. Cualquier incidente grave que se haya producido en relación con el dispositivo se comunicará al fabricante y a la autoridad competente del Estado miembro donde se encuentren el usuario o el paciente.
15. Este kit contiene componentes clasificados de la manera indicada a continuación de acuerdo con el Reglamento (CE) n.º 1272/2008:

**Advertencia**

H317	Puede provocar una reacción alérgica en la piel.
H412	Nocivo para los organismos acuáticos, con efectos nocivos duraderos.

**Prevención:**

P280	Llevar guantes, prendas, gafas o máscara de protección.
P261	Evitar respirar polvo, humo, gas, niebla, vapores o aerosoles.
P273	Evitar su liberación al medio ambiente.
P272	Las prendas de trabajo contaminadas no podrán sacarse del lugar de trabajo.

**Respuesta:**

P302 + P352	EN CASO DE CONTACTO CON LA PIEL: Lavar con agua y jabón abundantes.
P333 + P313	En caso de irritación o erupción cutánea: consultar a un médico.
P362 + P364	Quitarse las prendas contaminadas y lavarlas antes de volver a usarlas.

**Eliminación:**

P501	Eliminar el contenido/el recipiente en un punto de recogida de residuos peligrosos o especiales autorizado de acuerdo con la normativa local.
------	---

**Referencias**

- 1.Burtis CA, Ashwood ER, Bruns DE, eds. Tietz Textbook of Clinical Chemistry and Molecular Diagnostics, 5th ed. Elsevier Saunders 2012; 1007-1016.
- 2.Thomas L. Clinical Laboratory Diagnostics: Use and Assessment of Clinical Laboratory Results. 1st ed. Frankfurt: TH-Books Verlagsgesellschaft 1998; 273-275.
- 3.McPherson RA, Pincus MR. Henry's Clinical Diagnosis and Management by Laboratory Methods, 22nd ed. Elsevier Saunders 2007; 362-363.
- 4.Wu, Alan HB. Tietz clinical guide to laboratory tests. 4th ed. Elsevier Health Sciences, 2006; 634-636.
- 5.Ehret W, Heil W, Schmitt Y, Töpfer G, Wisser H, Zawta B, et al. Use of Anticoagulants in Diagnostic Laboratory Investigations and Stability of Blood, Plasma and Serum Samples. WHO/DIL/LAB/99.1 Rev.2:36pp.
- 6.CLSI. Procedures for the handling and processing of blood specimens; Approved Guideline-Third Edition. CLSI document H18-A3. Wayne, PA: Clinical and Laboratory Standards Institute; 2004.
- 7.ISO 17511:2003. In vitro diagnostic medical devices-Measurement of quantities in biological samples-Metrological traceability of values assigned to calibrators and control materials.
- 8.WS/T 404.6-2015. Reference intervals for common clinical biochemistry tests-Part 6: Serum calcium, phosphorus, magnesium, iron. National Health Commission of the People's Republic of China, 2015.
- 9.CLSI. Evaluation of Precision of Quantitative Measurement Procedures; Approved Guideline-Third Edition. CLSI document EP05-A3. Wayne, PA: Clinical and Laboratory Standards Institute; 2014.
- 10.Bakker AJ, Mucke M. Gammopathy interference in clinical chemistry assays: mechanisms, detection and prevention. Clin Chem Lab Med, 2007, 45(9):1240-1243.
- 11.CLSI. Measurement Procedure Comparison and Bias Estimation Using Patient Sample; Approved Guideline-Third Edition. CLSI document EP09-A3. Wayne, PA: Clinical and Laboratory Standards Institute; 2013.
- 12.Young DS. Effects of Drugs on Clinical Laboratory Tests, 5th ed. Washington, DC: AACC Press; 2000:3-474, 3-477.

**Fe**

**mindray**

## Símbolos gráficos



In Vitro Diagnostic  
medical device



Unique device  
identifier



European  
Conformity



Consult Instructions  
For use



Use-by  
date



Authorized representative in  
the European Community



Batch Code



Temperature  
limit



Manufacturer



Catalogue  
number



Keep away from sunlight

Indicates a medical device that needs protection from light sources

© 2022-2023 Shenzhen Mindray Bio-Medical Electronics Co., Ltd. Todos los derechos reservados

**Fabricante:** Shenzhen Mindray Bio-Medical Electronics Co., Ltd.

**Dirección:** Mindray Building, Keji 12th Road South, High-Tech Industrial Park, Nanshan, Shenzhen, 518057, República Popular China

**Dirección de correo electrónico:** service@mindray.com

**Página web:** [www.mindray.com](http://www.mindray.com)

**Teléfono:** +86-755-81888998; **Fax:** +86-755-26582680

**Representante en la UE:** Shanghai International Holding Corp. GmbH (Europa)

**Dirección:** Eiffestraße 80, Hamburg 20537, Alemania

**Teléfono:** 0049-40-2513175; **Fax:** 0049-40-255726

**Kit Ferro (Fe) (Metodo Colorimetrico)****Informazioni per gli ordini**

Cat. N.	Dimensioni della confezione
105-002198-00	R1: 2×40 mL + R2: 1×16 mL + Cal:1×1,5 mL
105-002199-00	R1: 4×40 mL + R2: 2×16 mL + Cal:1×1,5 mL
105-002200-00	R1: 4×37 mL + R2: 2×16 mL + Cal:1×1,5 mL

**Destinazione d'uso**

Test in vitro per la determinazione quantitativa della concentrazione di ferro (Fe) nel plasma e nel siero umani tramite gli analizzatori chimici Mindray, serie BS. Da utilizzarsi per la diagnosi e il monitoraggio dell'effetto terapeutico in patologie legate al metabolismo del ferro.

**Riepilogo<sup>1-4</sup>**

Il ferro ingerito viene assorbito principalmente sotto forma di Fe<sup>2+</sup> nel duodeno e nel digiuno superiore. La forma trivalente e la componente Fe<sup>3+</sup> ematologica del ferro negli alimenti deve essere ridotta dalla vitamina C. Quotidianamente si assimila circa 1 mg di ferro. Una volta raggiunte le cellule della mucosa, gli ioni Fe<sup>2+</sup> si legano alle sostanze di trasporto. Prima del passaggio nel plasma, gli ioni subiscono ossidazione in Fe<sup>3+</sup> da parte di ceruloplasmina e si legano in questa forma alla transferrina. Il trasporto di ioni Fe nel plasma sanguigno avviene attraverso I complessi transferrina-ferro. Può essere trasportato un massimo di 2 ioni Fe<sup>3+</sup> per molecola proteica. Il ferro del siero si lega quasi completamente alla transferrina. L'aumento delle concentrazioni di ferro è visibile in condizioni quali anemie emolitiche, emocromatosi e malattie epatiche acute. La diminuzione delle concentrazioni di ferro invece nel caso di carenza di ferro e con anemie causate da malattia cronica. Cause importanti della carenza di ferro includono anche il sanguinamento gastrointestinale e il ciclo mestruale. Per una valutazione dello stato del ferro nell'organismo, la misurazione di transferrina e ferritina può fornire informazioni più accurate.

**Principio del test**

Dosaggio colorimetrico (ferrozina)



In ambiente acido il ferro viene liberato dalla transferrina. L'ascorbato riduce gli ioni Fe<sup>3+</sup> rilasciati in ioni Fe<sup>2+</sup>. Questi ultimi reagiscono con la ferrozina per formare un complesso colorato. L'intensità del colore è direttamente

proporzionale alla concentrazione di ferro e può essere misurata tramite metodi fotometrici.

## **Componenti dei reagenti**

	Acido citrico	99,98 mmol/L
<b>R1:</b>	Tiourea	49,92 mmol/L
	Genapol(R)X-080	4,5%
	Ferrozina	4,06 mmol/L
<b>R2:</b>	Acido L-ascorbico	50 mmol/L
	ProClin300	0,05%
<b>Calibratore:</b>	Acido solforico	37,33 mmol/L
	Solfato di ammonio feroso dodecaidrato	0,03 mmol/L

## **Conservazione e stabilità**

Fino alla data di scadenza indicata sull'etichetta, se i reagenti vengono conservati non aperti a 2-8°C e protetti dalla luce.

Quando in uso nel sistema, i reagenti rimangono stabili per 28 giorni, se refrigerati nell'analizzatore. Una volta aperto e ricostituito, il calibratore rimane stabile per 28 giorni se refrigerato a una temperatura di 2-8 °C e al riparo dalla luce.

Evitare la contaminazione.

Non congelare i reagenti e il calibratore.

## **Prelievo e preparazione dei campioni**

### **■ Tipi di campione**

I campioni possono essere costituiti da siero, plasma con litio eparina o sodio eparina .

### **■ Preparazione per l'analisi**

- 1.Utilizzare provette o contenitori adeguati per la raccolta, attenersi alle istruzioni del produttore ed assicurarsi che non ci siano interferenze da materiale interno alle provette o ad altri contenitori di raccolta.
- 2.Centrifugare i campioni contenenti precipitato prima di eseguire il test.
- 3.I campioni devono essere testati prima possibile dopo la raccolta del campione e il trattamento preanalitico.

### **■ Stabilità dei campioni<sup>5</sup>**

- 7 giorni a 15-25 °C
- 3 settimane a 2-8 °C
- 1 anno a (-25)-(-15) °C

Per periodi di conservazione più lunghi, congelare i campioni a (-20°C)<sup>6</sup>. Le richieste di stabilità sono state stabilite dal produttore e/o sono basate su riferimenti: ogni

laboratorio deve stabilire i propri criteri di stabilità del campione.

### **Preparazione dei reagenti**

I reagenti R1 e R2 sono pronti all'uso.

Il calibratore è pronto per l'uso.

Per garantire la prestazione del sistema di misurazione, eseguire le operazioni di manutenzione programmata e le operazioni standard, incluse calibrazione e analisi.

### **Materiali necessari, ma non forniti**

1. Materiali generici di laboratorio: Soluzione di NaCl da 9 g/L (salina), acqua distillata/deionizzata.
2. Calibratore e Controllo: controllare la parte relativa alle istruzioni di Calibrazione e Controllo Qualità del reagente.
3. Analizzatori chimici Mindray, serie BS, e attrezzatura generica di laboratorio.

### **Procedura del test**

Parametri	Analizzatori chimici BS-800
Tipo di test	Endpoint
Lunghezza d'onda (Principale/Secondaria)	570/700 nm
Direzione della reazione	Incremento
R1	250 µL
Campione o Calibratore	20 µL
Miscelare, lasciare in incubazione a 37°C per 5-10 minuti, leggere il valore dell'assorbanza A1, quindi aggiungere:	
R2	50 µL
Miscelare accuratamente, lasciare in incubazione a 37°C per 5 minuti, leggere il valore di assorbanza A2, quindi calcolare $\Delta A = (A2 - A1)$	

I parametri possono variare in diversi analizzatori chimici; se necessario è possibile regolare le proporzioni. Per gli analizzatori chimici Mindray serie BS, i parametri dei reagenti sono disponibili su richiesta. Per gli analizzatori, fare riferimento all'apposito manuale d'uso.

### **Calibrazione**

1. Si raccomanda di utilizzare il Calibratore Mindray (all'interno del kit o altri calibratori idonei) e NaCl da 9 g/L (salina) per la calibrazione a due punti.

I valori del calibratore sono assegnati tramite la procedura di trasferimento standard e il metodo di routine Mindray. Il processo di tracciabilità è basato su ISO 17511<sup>7</sup>, il calibratore è tracciabile in base al materiale di riferimento SRM937.

## 2.Frequenza di calibrazione

La calibrazione è stabile per circa 28 giorni negli analizzatori chimici BS-800. La stabilità della calibrazione può variare nei diversi strumenti; ogni laboratorio deve impostare una frequenza di calibrazione dei parametri dello strumento idonea per le proprie modalità di utilizzo.

Potrebbe rendersi necessaria una nuova calibrazione quando si verificano le seguenti condizioni:

- al cambio del lotto di reagenti;
- secondo necessità, attenendosi alle procedure di controllo della qualità o fuori controllo;
- dopo specifiche procedure di manutenzione o di risoluzione dei problemi degli analizzatori chimici.

3.I valori del calibratore sono specifici per lotto, i modelli abbinati sono elencati nella scheda valori.

## Controllo della qualità

1.È consigliabile utilizzare il controllo Mindray (Multi Controllo Chimica Clinica: 105-009119-00, 105-009120-00 o altri controlli appropriati) per verificare le prestazioni della procedura di misurazione. È possibile utilizzare anche altro materiale di controllo appropriato aggiuntivo.

2.Ad ogni lotto di campioni si raccomanda di analizzare due livelli di materiale di controllo. Tale controllo deve essere inoltre eseguito dopo ogni nuova calibrazione, con ogni nuova cartuccia di reagente e dopo specifiche procedure di manutenzione o di risoluzione dei problemi, come indicato nel manuale specifico del sistema.

3.Ogni laboratorio dovrebbe stabilire schemi e procedure interne di controllo qualità, in modo da adottare misure correttive se i risultati non rientrano nelle tolleranze accettabili.

## Calcolo

$\Delta A = (A_2 - A_1)$  campione o calibratore.

Campione C = (campione  $\Delta A$ /Calibratore  $\Delta A$ )  $\times$  calibratore C.

L'analizzatore chimico, serie BS, rileva la variazione di assorbanza ( $\Delta A$ ) e calcola automaticamente la concentrazione di Ferro (Fe) di ogni campione dopo la calibrazione.

Fattore di conversione:  $\mu\text{mol/L} \times 0,056 = \text{mg/L}$ .

## Diluizione

Se il valore del campione supera 200  $\mu\text{mol/L}$ , diluire il campione con la soluzione di NaCl da 9 g/L (salina) (ad esempio, 1+3) e sottoporlo a un nuovo test, quindi moltiplicare il risultato per 4.

**Valori attesi<sup>8</sup>**

<b>Tipo di campione</b>		<b>Unità</b>
Siero/Plasma	Adulti	Uomo: 10,6-36,7 µmol/L
		Donna: 7,8-32,2 µmol/L

Il valore atteso viene fornito dal riferimento; Mindray lo ha verificato in 340 campioni di siero di soggetti provenienti dalla Cina.

Ogni laboratorio deve stabilire i propri intervalli di riferimento in base alle caratteristiche specifiche della popolazione e del luogo in quanto i valori attesi possono variare in base all'area geografica, alla razza, al sesso e all'età.

**Caratteristiche delle prestazioni****■ Sensibilità analitica**

Il kit per il Ferro (Fe) ha una sensibilità analitica di 0,9 µmol/L sul BS-800. Si definisce sensibilità analitica la concentrazione di analita più bassa distinguibile da un campione che non contiene analita. Viene calcolata a partire dal valore alla base di 3 deviazioni standard sopra quello della media derivante da 20 determinazioni ripetute di un campione privo di analita.

**■ Intervallo di misurazione**

Il sistema della serie BS di Mindray garantisce il seguente intervallo di linearità:

<b>Tipo di campione</b>	<b>Unità</b>
Siero/Plasma	0,9-200 µmol/L

Un campione ad alta concentrazione (circa 200 µmol/L) viene miscelato con un campione a bassa concentrazione (<0,9 µmol/L) a diversi rapporti, generando una serie di diluizioni. La concentrazione di ciascuna diluizione viene determinata utilizzando il Sistema Mindray; l'intervallo di linearità viene dimostrato con il coefficiente di correlazione  $r \geq 0,990$ . L'intervallo di riferimento è 0,9-800 µmol/L.

**■ Precisione**

La precisione è stata determinata in base alla Linea guida approvata CLSI EP05-A3<sup>9</sup>, ogni campione è stato testato 2 volte per ciclo, 2 cicli al giorno, per un totale di 20 giorni.

I dati relativi alla precisione di controlli e campioni umani sull'analizzatore BS-800 sono riepilogati di seguito\*.

Tipo di campione (N=80)	Media ( $\mu\text{mol/L}$ )	Ripetibilità		All'interno del laboratorio	
		SD ( $\mu\text{mol/L}$ )	CV%	SD ( $\mu\text{mol/L}$ )	CV%
Livello di controllo 1	20,16	0,12	0,59	0,31	1,55
Livello di controllo 2	41,06	0,13	0,30	0,46	1,11
Siero 1	10,65	0,07	0,62	0,26	2,47
Siero 2	43,82	0,11	0,24	0,66	1,52
Siero 3	70,95	0,11	0,15	0,31	0,44

\*I dati rappresentativi e i risultati nei diversi strumenti e laboratori possono variare.

### ■ Specificità analitica

I campioni con sostanza interferente a diversa concentrazione sono stati preparati con l'aggiunta dell'interferente a pool di siero umano e i recuperi rientrano in un intervallo pari a  $\pm 10\%$  del corrispondente valore di controllo così da poter essere considerati privi di interferenza significativa.

Non sono state osservate interferenze significative testando con questa metodologia le sostanze sotto elencate per la verifica delle interferenze. I dati degli studi relativi all'interferenza sul BS-800 sono di seguito sintetizzati.

Sostanza interferente	Concentrazione della sostanza interferente (mg/dL)	Concentrazione Intervallo di ( $\mu\text{mol/L}$ )	Deviazione relativa (%)
Emoglobina	50	28,42	+6,06
Bilirubina	40	26,73	+2,58
Intralipid	500	27,71	-0,18
EDTA	150	27,87	+0,84
Saccarosio di ferro	0,5	27,39	+0,69

\*I dati rappresentativi e i risultati nei diversi strumenti e laboratori possono variare.

In casi molto rari la gammopathia, in particolare il tipo da IgM, può generare risultati inattendibili<sup>10</sup>.

### ■ Confronto tra i metodi

Sono stati eseguiti studi sulla correlazione secondo la Linea guida approvata CLSI EP09-A3<sup>11</sup>. Il Sistema Mindray (Mindray BS-2000/Reagente Fe Mindray) (y) è stato confrontato con il sistema di confronto (Roche Cobas c701/Reagente Fe Roche) (x), utilizzando gli stessi campioni di siero. I dati statistici ottenuti con la regressione lineare sono illustrati nella tabella sottostante\*:

Analisi di regressione	Coefficiente di correlazione (r)	Campione (N)	Intervallo di concentrazione ( $\mu\text{mol/L}$ )
y=0,9681x-0,2352	0,9999	100	3,45-183,36

\*I dati rappresentativi e i risultati nei diversi strumenti e laboratori possono variare.

### Interpretazione dei risultati

I risultati potrebbero essere influenzati dall'uso di farmaci, da malattie o sostanze endogene<sup>10,12</sup>. Quando la curva di reazione è anomala si consiglia di ripetere il test e controllarne il risultato.

### Avvertenze e precauzioni

1. Solo per uso diagnostico in vitro. Per uso professionale in ambiente di laboratorio.
2. Adottare le precauzioni necessarie per la manipolazione di tutti i reagenti di laboratorio.
3. Prima dell'uso, verificare l'integrità della confezione. Non utilizzare i kit se le confezioni sono danneggiate. Evitare l'esposizione diretta dei reagenti alla luce solare e al congelamento. I risultati non possono essere garantiti se le condizioni di conservazione non sono appropriate.
4. Se aperti involontariamente prima dell'uso, conservare i reagenti e i calibratori ermeticamente ben chiusi a 2-8°C e al riparo dalla luce in modo da mantenere una stabilità equivalente a quella necessaria per l'uso.
5. Non miscelare i reagenti di lotti e flaconi differenti.  
Non utilizzare i reagenti dopo la data di scadenza e dopo i tempi di utilizzo previsti. Non mescolare i reagenti nuovi con reagenti già in uso.  
Evitare la formazione di schiuma.
6. Si può sospettare una condizione di instabilità o deterioramento in presenza di segni visibili di perdita, accumulo di precipitati o flora microbica oppure se i controlli o la calibrazione non rispettano i criteri del Sistema Mindray e/o del foglio illustrativo.
7. Il mancato rispetto delle istruzioni fornite nel presente foglio illustrativo invalida la garanzia di affidabilità dei risultati dei test.
8. Contiene conservanti. Non ingerire. Evitare il contatto con pelle e mucose.
9. In caso di contatto accidentale dei reagenti con gli occhi, con la bocca o con la pelle, lavare immediatamente con abbondante acqua. Se necessario, consultare il medico per ulteriori trattamenti.
10. Per gli utenti professionali è disponibile, su richiesta, la scheda di sicurezza.
11. Lo smaltimento di tutto il materiale di scarto deve essere conforme alle

- normative locali.
- 12.Tutti i materiali umani devono essere considerati potenzialmente infettivi.
- 13.Tutti i rischi identificati sono stati limitati nella misura del possibile, senza influire negativamente sul rapporto rischio-beneficio, e il rischio residuo complessivo è accettabile.
- 14.Segnalare eventuali incidenti gravi che si siano verificati in relazione all'utilizzo del dispositivo al produttore e all'autorità competente dello Stato membro nel quale si trova l'utente e/o il paziente.
- 15.Il kit contiene componenti classificati come segue secondo il regolamento (CE) n. 1272/2008:

**Avvertenza:**

H317	Può causare una reazione allergica cutanea.
H412	Nocivo per gli organismi acquatici con effetti di lunga durata.

**Prevenzione:**

P280	Indossare guanti e abbigliamenti protettivi.
P261	Evitare di respirare nebbia/vapori/spray.
P273	Non disperdere nell'ambiente.
P272	Gli indumenti da lavoro contaminati non devono essere lasciati fuori dal luogo di lavoro.

**Risposta:**

P302+P352	IN CASO DI CONTATTO CON LA PELLE: lavare con abbondante acqua.
P333+P313	Se insorgono irritazioni della pelle o eruzioni cutanee: consultare un medico.
P362+P364	Togliere gli indumenti contaminati e lavarli prima di riutilizzarli.

**Smaltimento:**

P501	Smaltire il contenuto e il contenitore in un punto di raccolta autorizzato per rifiuti pericolosi o speciali, in conformità con i regolamenti locali.
------	---

**Fe****Bibliografia**

- 1.Burtis CA, Ashwood ER, Bruns DE, eds. Tietz Textbook of Clinical Chemistry and Molecular Diagnostics, 5th ed. Elsevier Saunders 2012;1007-1016.
- 2.Thomas L. Clinical Laboratory Diagnostics: Use and Assessment of Clinical Laboratory Results. 1st ed. Francoforte: TH-Books Verlagsgesellschaft 1998; 273-275.
- 3.McPherson RA, Pincus MR. Henry's Clinical Diagnosis and Management by Laboratory Methods, 22nd ed. Elsevier Saunders 2007;362-363.
- 4.Wu, Alan HB. Tietz clinical guide to laboratory tests. 4th ed. Elsevier Health Sciences, 2006; 634-636.
- 5.Ehret W, Heil W, Schmitt Y, Töpfer G, Wisser H, Zawta B, et al. Use of Anticoagulants in Diagnostic Laboratory Investigations and Stability of Blood, Plasma and Serum Samples. WHO/DIL/LAB/99.1 Rev.2:36pp.
- 6.CLSI. Procedures for the handling and processing of blood specimens; Approved Guideline-Third Edition. CLSI document H18-A3. Wayne, PA: Clinical and Laboratory Standards Institute; 2004.
- 7.ISO 17511:2003. In vitro diagnostic medical devices-Measurement of quantities in biological samples-Metrological traceability of values assigned to calibrators and control materials.
- 8.WS/T 404.6-2015. Reference intervals for common clinical biochemistry tests-Part 6: Serum calcium, phosphorus, magnesium, iron. National Health Commission of the People's Republic of China, 2015.
- 9.CLSI. Evaluation of Precision of Quantitative Measurement Procedures; Approved Guideline-Third Edition. CLSI document EP05-A3. Wayne, PA: Clinical and Laboratory Standards Institute; 2014.
- 10.Bakker AJ, Mucke M. Gammopathy interference in clinical chemistry assays: mechanisms, detection and prevention. Clin Chem Lab Med, 2007,45(9):1240-1243.
- 11.CLSI. Measurement Procedure Comparison and Bias Estimation Using Patient Sample; Approved Guideline-Third Edition. CLSI document EP09-A3. Wayne, PA: Clinical and Laboratory Standards Institute; 2013.
- 12.Young DS. Effects of Drugs on Clinical Laboratory Tests, 5th ed. Washington, DC: AACC Press; 2000:3-474,3-477.

**Fe**

**mindray**

**Simboli grafici**



In Vitro Diagnostic  
medical device



Unique device  
identifier



European  
Conformity



Consult Instructions  
For use



Use-by  
date



Authorized representative in  
the European Community



Batch Code



Temperature  
limit



Manufacturer



Catalogue  
number



Keep away from sunlight

Indicates a medical device that needs protection from light sources

© 2022-2023 Shenzhen Mindray Bio-Medical Electronics Co., Ltd. Tutti i diritti riservati

**Produttore:** Shenzhen Mindray Bio-Medical Electronics Co., Ltd.

**Indirizzo:** Mindray Building, Keji 12th Road South, High-Tech Industrial Park, Nanshan, Shenzhen, 518057, Repubblica popolare cinese

**Indirizzo e-mail:** service@mindray.com

**Sito web:** www.mindray.com

**Tel.:** +86-755-81888998; **Fax:** +86-755-26582680

**Rappresentante CE:** Shanghai International Holding Corp. GmbH (Europa)

**Indirizzo:** Eiffestraße 80, Amburgo 20537, Germania

**Tel.:** 0049-40-2513175; **Fax:** 0049-40-255726

**Demir (Fe) Kiti (Kolorimetrik Tayin)****Sipariş Bilgileri**

<b>Cat. No.</b>	<b>Ambalaj boyutu</b>
105-002198-00	R1: 2x40 mL + R2: 1x16 mL + Kal:1x1,5 mL
105-002199-00	R1: 4x40 mL + R2: 2x16 mL + Kal:1x1,5 mL
105-002200-00	R1: 4x37 mL + R2: 2x16 mL + Kal:1x1,5 mL

**Kullanım Amacı**

Mindray BS serisi kimya analizörlerinde insan serumu ve plazmasındaki Demir (Fe) konsantrasyonunun kantitatif tespiti için in vitro test. Demir metabolizmasıyla ilgili hastalıkların terapötik etkisinin teşhis edilmesi ve izlenmesi için kullanılması amaçlanmıştır.

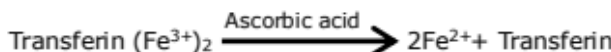
**Özet<sup>1-4</sup>**

Alınan demir esas olarak duodenum ve üst jejunumda  $\text{Fe}^{2+}$  şeklinde emilir. Gıdadaki demirin üç değerlikli formu ve heme bağlı  $\text{Fe}^{3+}$  bileşeni C vitaminiyle azaltılmalıdır, günde yaklaşık 1 mg demir sindirilir. Mukozal hücrelere ulaştıktan sonra  $\text{Fe}^{2+}$  iyonları taşıyıcı maddelere bağlanır. Bunlar plazmaya geçmeden önce seruloplazmin tarafından  $\text{Fe}^{3+}$ 'ya oksitlenir ve bu formda transferine bağlanır. Fe iyonlarının kan plazmasında taşınması, transferin-demir bileşenleri yoluyla gerçekleşir. Protein molekülü başına maksimum 2  $\text{Fe}^{3+}$  iyonu taşınabilir. Serum demiri transferine neredeyse tamamen bağlıdır.

Artmış demir konsantrasyonları hemolitik anemilerde, hemokromatozda ve akut karaciğer hastalığında görülür. Demir eksikliği ve kronik hastalık anemisinde demir konsantrasyonlarında azalma görülür. Demir eksikliğinin başlıca nedenleri arasında gastrointestinal kanama ve adet kanaması yer alır. Vücuttaki demir seviyesinin değerlendirilmesi için transferin ve ferritin ölçümü daha doğru bilgi sağlayabilir.

**Tayin İlkesi**

Kolorimetrik tayin (Ferrozin)



Asidik koşullarda demir transferrinden ayrılır. Askorbat, salınan  $\text{Fe}^{3+}$  iyonlarını  $\text{Fe}^{2+}$  iyonlarına indirger ve bu daha sonra Ferrozin'le reaksiyona girerek renkli bir bileşen oluşturur. Renk yoğunluğu demir konsantrasyonuyla doğru orantılıdır ve fotometrik olarak ölçülebilir.

**Reaktif Bileşenler**

	Sitrik asit	99,98 mmol/L
<b>R1:</b>	Tiyoüre	49,92 mmol/L
	Genapol(R)X-080	%4,5
	Ferrozin	4,06 mmol/L
<b>R2:</b>	L-Askorbik Asit	50 mmol/L
	ProClin300	%0.05
<b>Kalibratör:</b>	Sülfürük asit	37,33 mmol/L
	Amonyum demir sülfat dodekahidrat	0,03 mmol/L

**Saklama ve kullanım süresi**

Doğrudan güneş ışığına maruz kalmayacak şekilde 2- 8 °C arasında açılmadan saklandığında etiket üzerindeki son kullanma tarihi geçerlidir. Reaktifler kullanım süresince analizörde soğutulmak kaydıyla 28 gün stabildir. Kalibratör, kullanım için ağıldıktan sonra 2-8 °C soğutulduğu ve ışiktan korunduğu takdirde 28 gün stabildir.

Kontaminasyon önlenmelidir.

Reaktifleri ve kalibratörü dondurmayın.

**Numune alma ve hazırlama****■ Numune türleri**

Numuneler için serum, litium heparin veya sodyum heparin plazma uygundur.

**■ Analize Hazırlık**

- Uygun tüp veya toplama kapları kullanın ve üretici talimatlarına uyun; tüp ve diğer toplama kaplarının materyallerinin etkisinden kaçının.
- Tayin öncesinde çökelti içeren numuneleri santrifüj işlemeye tabi tutun.
- Numuneler, numune alındıktan sonra ve analiz öncesi tedavinin ardından mümkün olan en kısa sürede test edilmelidir.

**■ Numune Stabilitesi<sup>5</sup>**

- 7 gün 15-25 °C 'de
- 3 hafta 2-8 °C 'de
- (-25)-(-15) °C'de 1 yıl

Daha uzun saklama süreleri için numuneler (-20 °C)<sup>6</sup>'de dondurulmalıdır. Numune stabilitesi iddiaları, üretici tarafından ve/veya referanslara dayandırılarak oluşturulmuş olup her laboratuvar kendi numune stabilitesi kriterlerini oluşturmalıdır.

**Reaktif Hazırlama**

R1 ve R2 kullanıma hazırır.

Kalibratör kullanıma hazırır.

Ölçüm sisteminin performansını garanti etmek için kalibrasyon ve analiz dahil olmak üzere planlanmış bakım ve standart işlemleri gerçekleştirin.

### **Gerekli ancak temin edilmeyen malzemeler**

- Standart laboratuvar malzemeleri: NaCl çözeltisi 9 g/L (salin), distile/deiyonize su.
- Kalibratör ve Kontrol: Lütfen Kalibrasyon ve Kalite Kontrol reaktif talimatları bölümünü inceleyin.
- Mindray BS serisi kimya analizörleri ve Standart laboratuvar ekipmanı.

### **Tayin Prosedürü**

Parametre Ögesi	BS-800 kimya analizörleri
Tayin türü	Sonlanım noktası
Dalga boyu (Primer/Sekonder)	570/700 nm
Tepkime yönü	Artış
R1	250 µL
Numune veya Kalibratör	20 µL
37 °C 'de 5-10 dakika enkübe edin, A1 absorbansını okuyun, ardından şunu ekleyin:	
R2	50 µL
İyice karıştırın, 37 °C 'de 5 dk enkübe edin, ardından A2 absorbansını okuyun, Daha sonra, $\Delta A = (A2 - A1)$ hesaplayın	

Parametreler farklı kimya analizörlerinde değişiklik gösterebilir ve gerektiğinde orantısal olarak ayarlanabilir. Mindray BS serisi kimya analizörleri için Reaktif Parametreleri istek üzerine mevcuttur. Analizörlere özel test talimatları için lütfen uygun çalışma kılavuzuna başvurun.

### **Kalibrasyon**

1. İki nokta kalibrasyonu için Mindray Kalibratörü (kitin içindeki veya diğer uygun kalibratörlerde) ve 9 g/L NaCl (salin) kullanılması önerilir. Kalibratör değerleri, Mindray standart transfer prosedürü ve rutin yöntemiyle atanmaktadır. İzlenebilirlik süreci ISO 175117'ye dayanmaktadır, kalibratör SRM937 referans malzemesine göre izlenebilir.

#### **2. Kalibrasyon sıklığı**

Kalibrasyon, BS-800 kimya analizörlerinde yaklaşık 28 gün boyunca stabildir. Kalibrasyon stabilitiesi farklı aletlerde farklılık gösterebildiğinden her laboratuvar enstrüman parametrelerinde kendi kullanım modeline uygun bir kalibrasyon frekansı ayarlamalıdır.

Aşağıdaki durumlarda yeniden kalibrasyon gerekebilir:

- Reaktif lot değiştiğinde.

**Fe**

- Kalite kontrol prosedürlerinin ardından veya kontrol dışı olduğunda gerekmesi halinde.
  - Kimya analizörlerinde belirli bir bakım ya da sorun giderme prosedürünyen yürütülmesi halinde.
3. Kalibratör değerleri, değerler sayfasında listelenen eşleşen modellerle lota özgüdür.

**Kalite kontrol**

1. Ölçüm prosedürünün performansını doğrulamak için Mindray Kontrolün (Clin-Chem Multi Kontrolü: 105-009119-00, 105-009120-00 veya diğer uygun kontrollerin) kullanılması önerilir; ek olarak diğer uygun kontrol maddeleri de kullanılabilir.
2. Her bir numune partisinin analizi için iki seviye kontrol maddesi önerilir. Buna ek olarak kontrol, her yeni kalibrasyonda, her yeni reaktif kartuşunda ve uygun sistem kılavuzunda açıklanan şekilde özel bakım veya onanım prosedüründen geçmelidir.
3. Her laboratuvar kendi dahili kalite kontrol programını ve kontrolün kabul edilebilir tolerans dahilinde olmaması durumunda uygulanacak düzeltici önlem prosedürlerini belirlemelidir.

**Hesaplama**

$\Delta A = (A_2 - A_1)$  numune veya kalibratör.

C numunesi =  $(\Delta A \text{ numune} / \Delta A \text{ kalibratörü}) \times C \text{ kalibratörü}$ .

BS serisi kimya analizörü, absorbans değişimini ( $\Delta A$ ) algılar ve kalibrasyondan sonra her numunenin Magnezyum (Fe) konsantrasyonunu otomatik olarak hesaplar.

Dönüşüm faktörü:  $\mu\text{mol/L} \times 0.056 = \text{mg/L}$ .

**Seyreltme**

Numunenin değeri 200 mmol/L'yi aşıyorsa numune 9 g/L NaCl çözeltisiyle (salin) seyreltilip (örn. 1+3) yeniden ölçülmeli; ardından elde edilen sonuç 4'le çarpılmalıdır.

**Beklenen değerler<sup>8</sup>**

Numune Tipi	Birimleri
Serum/Plazma	Erkek: 10,6-36,7 $\mu\text{mol/L}$
Yetişkinler	Kadın: 7,8-32,2 $\mu\text{mol/L}$

Beklenen değer referanstan sağlanmıştır ve Mindray, bunu Çin'de insanlardan alınan 340 serum numunesiyle doğrulamıştır.

Beklenen değerler coğrafya, ırk, cinsiyet ve yaş gibi özelliklere göre değişebildiğinden her laboratuvar, mevcut coğrafya ve popülasyon özelliklerine dayanarak kendi referans aralığını oluşturmalıdır.

## Performans Özellikleri

### ■ Analitik Hassasiyet

Demir (Fe) Kiti, BS-800 üzerinde 0,9 µmol/L analitik duyarlılığa sahiptir. Analitik hassasiyet, analit içermeyen bir numuneden ayrı edilebilen en düşük analit konsantrasyonu olarak tanımlanmaktadır. Bu, analit içermeyen bir numunenin 20 kez tekrarlanmasıdan elde edilen ortalamanın 3 standart sapma üzerinde bulunan değer olarak hesaplanır.

### ■ Ölçüm aralığı

Mindray BS serisi sistemleri aşağıdaki lineer aralığı sağlamaktadır:

Numune Tipi	Birimleri
Serum/Plazma	0,9-200 µmol/L

Yüksek konsantrasyonlu bir numune (yaklaşık 200 µmol/L), farklı oranlarda düşük konsantrasyonlu bir numuneye (< 0.9 µmol/L) karıştırılarak bir dizi seyrelti üretilir. Her seyreltinin UA konsantrasyonu Mindray Sistemi'yle belirlenir; doğrusallık aralığı  $r \geq 0,990$  korelasyon katsayısıyla gösterilir. Raporlanabilir aralık 0,9-800 µmol/L'dir.

### ■ Duyarlılık

Duyarlılık, CLSI Onaylı Kılavuz EP05-A3<sup>9</sup>'e göre belirlenmiştir; her numune, toplamda 20 gün süresince günde 2 çalışma olmak üzere, çalışma başına 2 kez tayin edilmiştir.

BS-800'e ilişkin kontrollerin ve insan numunelerinin duyarlılık verileri aşağıda özetlenmiştir\*.

Numune Türü (N=80)	Ortalama (µmol/L)	Tekrarlanabilirlik		Laboratuvar Bünyesinde	
		SD (µmol/L)	CV %	SD (µmol/L)	CV %
Kontrol Seviyesi 1	20,16	0.12	0.59	0,31	1.55
Kontrol Seviyesi 2	41,06	0.13	0.30	0.46	1.11
Serum 1	10,65	0.07	0.62	0.26	2.47
Serum 2	43,82	0.11	0.24	0.66	1,52
Serum 3	70,95	0.11	0.15	0,31	0.44

\*Temsili verilerdir; farklı laboratuvarlardaki farklı enstrümanlarla sonuçlar farklılık gösterebilir.

### ■ Analitik Özgüllük

Farklı konsantrasyonda etkileşen madde içeren numuneler, insan serumu havuzlarına etkileşen madde ilave edilerek hazırlanmıştır ve geri kazanılmışlar,

anlamlı bir etkileşime sahip olmadığı kabul edilen ilgili kontrol değerinin  $\pm 10\%$ 'u dahilindedir.

Aşağıdaki maddeler, etkileşim açısından bu yöntemle test edildiğinde anlamlı bir etkileşim gözlemlenmemiştir. BS-800'e ilişkin etkileşim çalışmalarının verileri aşağıda özetlenmiştir.

Etkileşen Madde	Etkileşme Konsantrasyonu (mg/dL)	Analit Konsantrasyon ( $\mu\text{mol/L}$ )	Bağıl Sapma (%)
Hemoglobin	50	28,42	+6,06
Bilirubin	40	26,73	+2,58
Intralipid	500	27,71	-0,18
EDTA	150	27,87	+0,84
Demir sükroz	0,5	27,39	+0,69

\*Temsili verilerdir; farklı laboratuvarlardaki farklı enstrümanlarla sonuçlar farklılık gösterebilir.

Nadir gamopati vakalarında, özellikle de IgM türünde, güvenilmez sonuçlar elde edilebilir<sup>10</sup>.

### ■ Yöntem Karşılaştırması

Korelasyon çalışmaları, CLSI Onaylı Kılavuz EP09-A3<sup>11</sup> kullanılarak gerçekleştirilmiştir. Mindray Sistemi (Mindray BS-2000/Mindray Fe Reaktifi) (y), aynı serum numuneleri kullanılarak karşılaştırma sistemiyle (Roche Cobas c701/Roche Fe Reaktifi) (x) karşılaştırıldı. Doğrusal regresyonla elde edilen istatistiksel veriler aşağıdaki tabloda gösterilmiştir\*:

Regresyon Fit	Korelasyon Katsayısı (r)	Numune (N)	Konsantrasyon Aralığı ( $\mu\text{mol/L}$ )
$Y=0,9681X-0,2352$	0,9999	100	3,45-183,36

\*Temsili verilerdir; farklı laboratuvarlardaki farklı enstrümanlarla sonuçlar farklılık gösterebilir.

### Sonuç yorumlama

Sonuçlar; ilaç, hastalık veya endojenöz maddelerin etkisiyle değişebilir<sup>10,12</sup>. Tepkime eğrisi anormal olduğunda test tekrarlandıktan sonra sonucun yeniden kontrol edilmesi önerilir.

### Uyarı ve Önlemler

1. Sadece *in vitro* teşhisini içindir. Sadece laboratuvar personelinin kullanımı içindir.
2. Tüm laboratuvar reaktiflerini işlemek için lütfen gerekli önlemleri alın.
3. Lütfen kullanmadan önce paketin hasar görmemiş olduğundan emin olun.

Hasarlı paketleri kullanmayın. Reaktifin doğrudan güneş ışığına maruz kalmasını veya donmasını önleyin. Uygun olmayan koşullarda saklandığında sonuçların doğruluğu garantilenmez.

4. Kullanmadan önce yanlışlıkla açılırsa reaktifleri sıkıca kapatılmış olarak ve ışıkta koruyarak 2-8 °C 'de saklayın. Stabilite, kullanım halindeki stabiliteye eşit olmalıdır.
5. Reaktifleri farklı lotlarla ve şişelerle karıştırmayın.  
Reaktifleri, son kullanma tarihi geçtikten sonra kullanmayın. Yeni reaktifleri, kullanılmakta olan reaktiflerle karıştırmayın.  
Köpük oluşmasını önleyin.
6. Görünürde sızıntı, çökelti veya mikrobiyal büyümeye belirtileri varsa ya da kalibrasyon veya kontroller kitapçıkta belirtilenleri ve/veya Mindray Sistemi kriterlerini karşılamıyorsa istikrarsızlık veya bozulmadan şüphelenilmelidir.
7. Paketin kitapçığında belirtilen talimatlara uyulmadığı takdirde tayin sonuçlarının güvenilriği garanti edilmez.
8. Koruyucu içermektedir. Yutmayın. Ciltle ve mukoza membranlarla teması önleyin.
9. Reaktifler yanlışlıkla göze veya ağıza kaçarsa ya da cilde temas ederse derhal bol suyla yıkayın. Gerekirse daha ayrıntılı tedavi için doktora başvurun.
- 10.Uzman kullanıcılann talebi üzerine güvenlik bilgi formu mevcuttur.
- 11.Tüm atıklar, yerel yönetmeliğe uygun şekilde bertaraf edin.
- 12.İnsanlardan elde edilen tüm materyal potansiyel olarak enfeksiyöz kabul edilmelidir.
- 13.Belirlenen tüm riskler, fayda-risk oranını olumsuz etkilemeyecek şekilde mümkün olduğunda azaltılmıştır ve genel kalıntı riski kabul edilebilir düzeydedir.
- 14.Cihazla ilgili olarak meydana gelen herhangi bir ciddi olay, üreticiye ve kullanıcının ve/veya hastanın ikamet ettiği Üye Devletin yetkili makamına bildirilmelidir.
- 15.Bu kit, 1272/2008 Sayılı Düzenlemeye (EC) göre aşağıdaki şekilde sınıflandırılan bileşenleri içerir:

**Uyarı**

H317

Alerjik cilt reaksiyonuna neden olabilir.

H412	Uzun süreli etkileri nedeniyle su yaşamı için zararlıdır.
<b>Önleme:</b>	
P280	Koruyucu eldiven ve giysi giyin.
P261	Buğu/buhar/sprey solumaktan kaçının.
P273	Çevreye salınmamasına dikkat edin.
P272	Kontamine iş kıyafetlerinin iş yerinden dışarı çıkışmasına izin verilmemelidir.
<b>Tepki:</b>	
P302+P352	CILTTEYSE: Bol suyla yıkayın.
P333+P313	Cilt tahrışı veya kızanklık meydana gelirse: Tibbi tavsiye/müdahale alın.
P362+P364	Kirlenmiş giysileri çıkarın ve tekrar kullanmadan önce yıkayın.
<b>Bertaraf Etme:</b>	
P501	İçeriği/kabi, herhangi bir yerel düzenlemeye uygun olarak yetkili tehlikeli veya özel atık toplama noktasına atın.

### Referanslar

- 1.Burtis CA, Ashwood ER, Bruns DE, eds. Tietz Textbook of Clinical Chemistry and Molecular Diagnostics, 5th ed. Elsevier Saunders 2012;1007-1016.
- 2.Thomas L. Clinical Laboratory Diagnostics: Use and Assessment of Clinical Laboratory Results. 1st ed. Frankfurt: TH-Books Verlagsgesellschaft 1998; 273-275.
- 3.McPherson RA, Pincus MR. Henry's Clinical Diagnosis and Management by Laboratory Methods, 22nd ed. Elsevier Saunders 2007;362-363.
- 4.Wu, Alan HB. Tietz clinical guide to laboratory tests. 4th ed. Elsevier Health Sciences, 2006; 634-636.
- 5.Ehret W, Heil W, Schmitt Y, Töpfer G, Wisser H, Zawta B, et al. Use of Anticoagulants in Diagnostic Laboratory Investigations and Stability of Blood, Plasma and Serum Samples. WHO/DIL/LAB/99.1 Rev.2:36pp.
- 6.CLSI. Procedures for the handling and processing of blood specimens; Approved Guideline-Third Edition. CLSI document H18-A3. Wayne, PA: Clinical and Laboratory Standards Institute; 2004.
- 7.ISO 17511:2003. In vitro diagnostic medical devices- Measurement of quantities in biological samples—Metrological traceability of values assigned to calibrators and control materials.

- 8.WS/T 404.6-2015. Reference intervals for common clinical biochemistry tests-Part 6: Serum calcium, phosphorus, magnesium, iron. National Health Commission of the People's Republic of China, 2015.
- 9.CLSI. Evaluation of Precision of Quantitative Measurement Procedures; Approved Guideline-Third Edition. CLSI document EP05-A3. Wayne, PA: Clinical and Laboratory Standards Institute; 2014.
- 10.Bakker AJ, Mucke M. Gammopathy interference in clinical chemistry assays: mechanisms, detection and prevention. Clin Chem Lab Med, 2007,45(9):1240-1243.
- 11.CLSI. Measurement Procedure Comparison and Bias Estimation Using Patient Sample; Approved Guideline-Third Edition. CLSI document EP09-A3. Wayne, PA: Clinical and Laboratory Standards Institute; 2013.
- 12.Young DS. Effects of Drugs on Clinical Laboratory Tests, 5th ed. Washington, DC: AACC Press; 2000:3-474,3-477.

**Grafiksel semboller**In Vitro Diagnostic  
medical deviceUnique device  
identifierEuropean  
ConformityConsult Instructions  
For useUse-by  
dateAuthorized representative in  
the European Community

Batch Code

Temperature  
limit

Manufacturer

Catalogue  
number

Keep away from sunlight

Indicates a medical device that needs protection from light sources

© 2022-2023 Shenzhen Mindray Bio-Medical Electronics Co., Ltd. Tüm Hakları Saklıdır

**Üretici:** Shenzhen Mindray Bio-Medical Electronics Co., Ltd.

**Adres:** Mindray Building, Keji 12th Road South, High-Tech Industrial Park, Nanshan, Shenzhen, 518057, P. R. Çin

**E-posta Adresi:** service@mindray.com

**Web sitesi:** [www.mindray.com](http://www.mindray.com)

**Tel:** +86-755-81888998; **Faks:** +86-755-26582680

**AT Temsilcisi:** Shanghai International Holding Corp.  
GmbH (Avrupa)

**Adres:** Eiffestraße 80, Hamburg 20537, Almanya

**Tel:** 0049-40-2513175; **Faks:** 0049-40-255726

**Kit fer (Fe) (dosage colorimétrique)****Informations de commande**

<b>Cat. N°</b>	<b>Taille du paquet</b>
105-002198-00	R1 : 2 × 40 mL + R2 : 1 × 16 mL + Cal : 1 × 1,5 mL
105-002199-00	R1 : 4 × 40 mL + R2 : 2 × 16 mL + Cal : 1 × 1,5 mL
105-002200-00	R1 : 4 × 37 mL + R2 : 2 × 16 mL + Cal : 1 × 1,5 mL

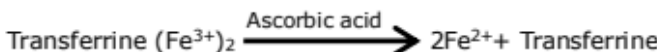
**Destination prévue**

Test in vitro pour la détermination quantitative de la concentration de fer (Fe) dans le sérum et le plasma humains sur les analyseurs chimiques Mindray BS. Le test est conçu pour aider au diagnostic de l'effet thérapeutique des maladies liées au métabolisme du fer et au suivi de son traitement.

**Résumé<sup>1-4</sup>**

Le fer ingéré est principalement absorbé sous forme de Fe<sup>2+</sup> dans le duodénum et le jéjunum supérieur. La forme trivalente et le composant Fe<sup>3+</sup> lié à l'hème du fer dans les aliments doivent être réduits par la vitamine C. Environ 1 mg de fer est assimilé quotidiennement. En atteignant les cellules de la muqueuse, les ions Fe<sup>2+</sup> se lient à des substances de transport. Avant de passer dans le plasma, ils sont oxydés par la céroloplasmine en Fe<sup>3+</sup> et liés à la transferrine sous cette forme. Le transport des ions Fe dans le plasma sanguin s'effectue via les complexes transferrine-fer. Un maximum de 2 ions Fe<sup>3+</sup> par molécule de protéine peut être transporté. Le fer sérique est presque entièrement lié à la transferrine.

Des concentrations accrues de fer sont observées dans les anémies hémolytiques, l'hémochromatose et les maladies hépatiques aiguës. Une diminution des concentrations de fer est observée en cas de carence en fer et d'anémie due à une maladie chronique. Les principales causes de carence en fer sont les saignements gastro-intestinaux et menstruels. Pour évaluer le statut en fer de l'organisme, la mesure de la transferrine et de la ferritine peut fournir des informations plus précises.

**Principe du dosage****Dosage colorimétrique (Ferrozine)**

Dans des conditions acides, le fer est libéré de la transferrine. L'ascorbate

réduit les ions  $\text{Fe}^{3+}$  libérés en ions  $\text{Fe}^{2+}$  qui réagissent ensuite avec la Ferrozine pour former un complexe de couleur. L'intensité de la couleur est directement proportionnelle à la concentration en fer et peut être mesurée par photométrie.

### **Composants des réactifs**

	Acide citrique	99,98 mmol/L
<b>R1 :</b>	Thiourée	49,92 mmol/L
	Genapol(R)X-080	4,5 %
	Ferrozine	4,06 mmol/L
<b>R2 :</b>	Acide L-ascorbyque	50 mmol/L
	ProClin300	0,05 %
<b>Calibrateur:</b>	Acide sulfurique	37,33 mmol/L
	Dodécahydrate de sulfate de fer d'ammonium	0,03 mmol/L

### **Stockage et stabilité**

Jusqu'à la date de péremption indiquée sur l'étiquette, lorsqu'il est conservé fermé entre 2 et 8 °C et à l'abri de la lumière.

Les réactifs sont stables pendant 28 jours lorsqu'ils sont chargés et réfrigérés dans l'analyseur. Une fois ouvert et utilisé, le calibrateur est stable pendant 28 jours lorsqu'il est réfrigéré entre 2 et 8 °C et conservé à l'abri de la lumière.

Toute contamination doit être évitée.

Les réactifs et le calibrateur ne doivent pas être congelés.

### **Préparation et prélèvement des spécimens**

#### **■ Types de spécimens**

Le sérum, l'héparine de lithium ou l'héparine de sodium et le plasma sont compatibles pour les échantillons.

#### **■ Préparation pour l'analyse**

1. Utilisez les tubes appropriés ou les récipients de collecte et suivre les instructions du fabricant ; évitez l'effet des matériaux des tubes ou d'autres récipients de collecte.
2. Centrifugez les échantillons contenant des précipités avant d'effectuer l'essai.
3. Les échantillons doivent être testés dès que possible après le prélèvement et le traitement pré-analytique.

#### **■ Stabilité des échantillons<sup>5</sup>**

- 7 jours à une température comprise entre 15 et 25 °C
- 3 semaines à une température comprise entre 2 et 8 °C
- 1 an à une température comprise entre (-25) et (-15) °C

**Fe**

Pour des périodes de conservation plus longues, les échantillons doivent être congelés à une température de (-20 °C)<sup>6</sup>. Les indications de stabilité des échantillons ont été établies par le fabricant et/ou sont basées sur des références. Chaque laboratoire doit établir ses propres critères de stabilité des échantillons.

**Préparation du réactif**

R1 et R2 sont prêts à l'emploi

Le calibrateur est prêt à l'emploi.

Veuillez effectuer les procédures de maintenance planifiées et effectuer les opérations standard, dont le calibrage et l'analyse, pour assurer la performance du système de mesure.

**Matériel nécessaire, mais non fourni**

1. Matériel général de laboratoire : Solution NaCl à 9 g/L (solution saline), eau déminéralisée/déionisée.
2. Calibrateur et Contrôle : Veuillez consulter la section relative aux instructions concernant le calibrage et le contrôle qualité.
3. Analyseurs chimiques Mindray BS et équipement général de laboratoire.

**Procédure du dosage**

Éléments de paramétrage	analyseurs chimiques BS-800
Type de dosage	Point final
Longueur d'onde (principale/secondaire)	570/700 nm
Orientation de la réaction	Augmentation
R1	250 µL
Échantillon ou Calibrateur	20 µL
Mélangez, incubez à 37 °C pendant 5 et 10 min, lisez l'absorbance A1, puis ajoutez :	
R2	50 µL
Mélangez soigneusement, incubez à 37 °C pendant 5 min, puis lisez l'absorbance A2, puis calculez $\Delta A = (A2-A1)$	

Les paramètres peuvent varier d'un analyseur chimique à l'autre et peuvent être ajustés proportionnellement si nécessaire. Pour les analyseurs chimiques Mindray BS, les paramètres des réactifs sont disponibles sur demande. Veuillez consulter le manuel d'utilisation correspondant à chaque analyseur.

**Calibration**

1. Il est recommandé d'utiliser le Calibrateur Mindray (fourni dans le kit ou les calibrateurs appropriés) et une solution (saline) de NaCl à 9 g/L pour la

calibration à deux points. Les valeurs des calibrateurs sont définies par la procédure de transfert standard et la méthode de routine Mindray. Le processus de traçabilité est basé sur la norme ISO 17511<sup>7</sup>, le calibrateur est traçable par rapport au matériau de référence SRM937.

## 2. Fréquence de calibrage

Le calibrage est stable pendant environ 28 jours sur les analyseurs chimiques BS-800. La stabilité du calibrage peut varier d'un instrument à l'autre et chaque laboratoire doit définir une fréquence de calibrage dans les paramètres de l'instrument en fonction de son mode d'utilisation. Une nouvelle calibration peut être nécessaire dans les cas suivants :

- Lors du changement de lot de réactifs.
- À la suite d'une procédure de contrôle qualité ou d'un événement incontrôlé, comme cela est requis.
- Lors de l'exécution d'une procédure de maintenance spécifique ou de dépannage des analyseurs chimiques.

## 3. Les valeurs du calibrateur dépendent du lot et les modèles correspondants sont répertoriés sur la feuille des valeurs.

### Contrôle qualité

1. Il est recommandé d'utiliser le Contrôle Mindray (Contrôle multiple ClinChem : 105-009119-00, 105-009120-00 ou d'autres contrôles adaptés) pour vérifier la performance de la procédure de mesure. D'autres matériels de contrôle adaptés peuvent également être utilisés.

2. Deux niveaux de matériel de contrôle sont recommandés pour l'analyse de chaque lot d'échantillons. De plus, le contrôle doit être effectué avec chaque nouveau calibrage, avec chaque nouvelle cartouche de réactif et après des procédures spécifiques de maintenance ou de recherche de pannes. dépannage, comme il est détaillé dans le manuel du système correspondant.

3. Chaque laboratoire doit mettre en place son propre système de contrôle qualité interne, ainsi que des procédures correctives si les résultats du contrôle ne sont pas compris dans les limites tolérées.

### Calcul

$\Delta A = (A_2 - A_1)$  pour l'échantillon ou le calibrateur.

C échantillon =  $(\Delta A \text{ échantillon} / \Delta A \text{ calibrateur}) \times C \text{ calibrateur}$ .

L'analyseur chimique BS détecte la variation d'absorbance ( $\Delta A$ ) et calcule automatiquement la concentration de fer (Fe) de chaque échantillon après calibrage.

Facteur de conversion :  $\mu\text{mol/L} \times 0,056 = \text{mg/L}$ .

**Fe****Dilution**

Si la valeur de l'échantillon dépasse 200 µmol/L, l'échantillon doit être dilué avec une solution de NaCl à 9 g/L (solution saline), (par exemple 1 + 3), puis analysé de nouveau et le résultat doit être multiplié par 4.

**Valeurs attendues<sup>8</sup>**

Type d'échantillon	S.I.
Sérum/Plasma	Homme : 10,6-36,7 µmol/L
Adultes	Femme : 7,8-32,2 µmol/L

Les valeurs attendues sont fournies à titre indicatif ; elles ont été établies par Mindray à partir de 340 échantillons de sérum obtenus chez des personnes habitant en Chine.

Chaque laboratoire doit mettre en place ses propres intervalles de référence en fonction de ses caractéristiques locales et de celles de sa population, car les valeurs attendues peuvent varier selon la géographie, la race, le sexe et l'âge.

**Caractéristiques des performances****■ Sensibilité analytique**

Le kit Fer (Fe) présente une sensibilité analytique de 0,9 µmol/L sur BS-800. La sensibilité analytique est définie comme la plus faible concentration d'analyte qui peut être différenciée d'un échantillon qui ne contient pas d'analyte. Elle est calculée comme la valeur se situant à 3 écarts-types au-dessus de la moyenne de 20 répétitions d'un échantillon sans analyte.

**■ Plage de mesure**

Les systèmes Mindray BS offrent la plage de linéarité suivante :

Type d'échantillon	S.I.
Sérum/Plasma	0,9-200 µmol/L

un échantillon de forte concentration (environ 200 µmol/L) est mélangé à un échantillon de faible concentration (<0,9 µmol/L), selon différents ratios, pour créer une série de dilutions. La concentration de chaque dilution est déterminée à l'aide du système Mindray et la plage de linéarité est démontrée grâce à un coefficient de corrélation  $r \geq 0,990$ . L'intervalle de validité est de 0,9 à 800 µmol/L.

**■ Précision**

La précision a été déterminée en suivant les lignes directrices EP05-A3<sup>9</sup> approuvées par le CLSI. Chaque échantillon a été analysé 2 fois par cycle, 2 cycles par jour, sur un total de 20 jours.

Les données de précision des contrôles et des échantillons humains sur BS-800 sont résumées ci-dessous\*.

Type de spécimens (N = 80)	Moyenne ( $\mu\text{mol/l}$ )	Répétabilité		Entre les laboratoires	
		Écart-type ( $\mu\text{mol/l}$ )	CV (%)	Écart-type ( $\mu\text{mol/l}$ )	CV (%)
Niveau de contrôle 1	20,16	0,12	0,59	0,31	1,55
Niveau de contrôle 2	41,06	0,13	0,30	0,46	1,11
Sérum 1	10,65	0,07	0,62	0,26	2,47
Sérum 2	43,82	0,11	0,24	0,66	1,52
Sérum 3	70,95	0,11	0,15	0,31	0,44

\*Données représentatives, les résultats sont obtenus avec différents instruments et les laboratoires peuvent varier.

### ■ Spécificité analytique

Des échantillons avec différentes concentrations de substances interférentes ont été préparés par ajout de substances interférentes à des groupes de sérum humains. Les résultats obtenus doivent se situer dans une fourchette de  $\pm 10\%$  de la valeur de contrôle correspondante pour conclure à l'absence d'interférence significative.

Aucune interférence significative n'a été observée lorsque les substances ci-dessous ont été testées pour leur interférence avec cette méthodologie. Les données des études d'interférence sur le BS-800 sont résumées ci-dessous.

Substance interférente	Concentration en substance interférente (mg/dL)	Concentration Plage ( $\mu\text{mol/l}$ )	Écart relatif (%)
Hémoglobine	50	28,42	+6,06
Bilirubine	40	26,73	+2,58
Intralipide	500	27,71	-0,18
EDTA	150	27,87	+0,84
Sucrose de fer	0,5	27,39	+0,69

\*Données représentatives, les résultats sont obtenus avec différents instruments et les laboratoires peuvent varier.

Dans de très rares cas, une gammopathie, en particulier le type IgM, peut provoquer des résultats peu fiables<sup>10</sup>.

### ■ Méthode de comparaison

Des études de corrélation ont été réalisées en utilisant les lignes directrices EP09-A3 approuvées par le CLSI<sup>11</sup>. Le système Mindray (Mindray BS-2000/Réactif Fe Mindray) (y) a été comparé au système de référence

(Roche Cobas c701/Réactif Fe Roche) (x) en utilisant les mêmes échantillons de sérum. Les données statistiques obtenues par régression linéaire sont présentées dans le tableau ci-dessous \* :

Ajustement de la régression	Coefficient de corrélation (r)	Échantillon (N)	Plage de concentration ( $\mu\text{mol/L}$ )
Y=0,9681X-0,2352	0,9999	100	3,45-183,36

\*Données représentatives, les résultats sont obtenus avec différents instruments et les laboratoires peuvent varier.

## Interprétation des résultats

Les résultats peuvent être modifiés par des médicaments, des maladies ou des substances endogènes<sup>10,12</sup>. Lorsque la courbe de réaction est anormale, il est recommandé de refaire l'analyse et de vérifier le résultat.

## Avertissements et précautions

1. Pour le diagnostic in vitro uniquement. Pour un usage professionnel en laboratoire uniquement.
2. Veuillez prendre les précautions nécessaires à la manipulation de tous les réactifs de laboratoire.
3. Veuillez vérifier l'intégrité de l'emballage avant toute utilisation. N'utilisez pas le kit si l'emballage est endommagé. Évitez l'exposition directe des réactifs aux rayons du soleil et au gel. Les résultats ne seront pas assurés si les conditions de stockage n'ont pas été respectées.
4. En cas d'ouverture involontaire avant utilisation, conservez les réactifs et le calibrateur hermétiquement fermés à une température comprise entre 2 et 8 °C à l'abri de la lumière, auquel cas la stabilité des réactifs sera équivalente à celle des réactifs en cours d'utilisation.
5. Ne mélangez pas de réactifs provenant de différents lots ou de différents flacons.

N'utilisez pas les réactifs au-delà de la date de péremption et de la date d'utilisation. Ne mélangez pas des réactifs frais avec des réactifs en cours d'utilisation.

Évitez la formation de mousse.

6. Une instabilité ou une détérioration doit être suspectée en cas de signes visibles de fuite, de précipités ou de croissance microbienne, ou si la calibration ou les contrôles ne répondent pas aux critères de la notice et/ou du système Mindray.
7. La fiabilité des résultats du test ne peut être garantie si les instructions de cette notice d'information ne sont pas respectées.
8. Contient du conservateur. Ne pas avaler. Éviter le contact avec la peau et

- les muqueuses.
9. Si des réactifs entrent accidentellement en contact avec les yeux, la bouche ou la peau, rincez abondamment à l'eau claire immédiatement. Si nécessaire, consultez un médecin pour obtenir un avis médical.
10. Une fiche d'informations sur la sécurité du produit destinée aux utilisateurs professionnels est disponible sur demande.
11. La mise au rebut des déchets doit être effectuée en accord avec les directives locales.
12. Toute substance d'origine humaine doit être considérée comme potentiellement infectieuse.
13. Tous les risques identifiés ont été réduits autant que possible sans modifier le rapport bénéfice/risque. Le risque résiduel global est acceptable.
14. Tout événement grave associé à l'appareil doit être signalé au fabricant et à l'autorité compétente de l'État membre dans lequel l'utilisateur et/ou le patient est établi.
15. Ce kit contient des composants classés comme suit conformément à la réglementation (CE) n° 1272/2008 :



<b>Avertissement</b>	
H317	Peut entraîner une réaction cutanée allergique.
H412	Nocif pour les organismes aquatiques, entraîne des effets néfastes à long terme.
<b>Prévention :</b>	
P280	Porter des gants et des vêtements de protection.
P261	Éviter d'inhaler la buée, les vapeurs ou le brouillard.
P273	Éviter tout rejet dans l'environnement.
P272	Les vêtements de travail contaminés ne doivent pas sortir du lieu de travail.
<b>Réaction :</b>	
P302+P352	EN CAS DE CONTACT AVEC LA PEAU : Rincez abondamment à l'eau.
P333+P313	En cas d'irritation ou d'éruption cutanée : Demandez un avis médical / consultez un médecin.

**Fe**

P362+P364	Retirer les vêtements contaminés et les laver avant de les réutiliser.
<b>Mise au rebut :</b>	
P501	Éliminer le contenu ou le récipient dans un point de collecte des déchets spéciaux ou dangereux conformément à la réglementation locale.

**Références**

- Burtis CA, Ashwood ER, Bruns DE, eds. Tietz Textbook of Clinical Chemistry and Molecular Diagnostics, 5th ed. Elsevier Saunders 2012;1007-1016.
- Thomas L. Clinical Laboratory Diagnostics: Use and Assessment of Clinical Laboratory Results. 1st ed. Frankfurt: TH-Books Verlagsgesellschaft 1998; 273-275.
- McPherson RA, Pincus MR. Henry's Clinical Diagnosis and Management by Laboratory Methods, 22nd ed. Elsevier Saunders 2007;362-363.
- Wu, Alan HB. Tietz clinical guide to laboratory tests. 4th ed. Elsevier Health Sciences, 2006; 634-636.
- Ehret W, Heil W, Schmitt Y, Töpfer G, Wisser H, Zawta B, et al. Use of Anticoagulants in Diagnostic Laboratory Investigations and Stability of Blood, Plasma and Serum Samples. WHO/DIL/LAB/99.1 Rev.2:36pp.
- CLSI. Procedures for the handling and processing of blood specimens; Approved Guideline-Third Edition. CLSI document H18-A3. Wayne, PA: Clinical and Laboratory Standards Institute; 2004.
- ISO 17511:2003. In vitro diagnostic medical devices-Measurement of quantities in biological samples-Metrological traceability of values assigned to calibrators and control materials.
- WS/T 404.6-2015. Reference intervals for common clinical biochemistry tests-Part 6: Serum calcium, phosphorus, magnesium, iron. National Health Commission of the People's Republic of China, 2015.
- CLSI. Evaluation of Precision of Quantitative Measurement Procedures; Approved Guideline-Third Edition. CLSI document EP05-A3. Wayne, PA: Clinical and Laboratory Standards Institute; 2014.
- Bakker AJ, Mucke M. Gammopathy interference in clinical chemistry assays: mechanisms, detection and prevention. Clin Chem Lab Med, 2007,45(9):1240-1243.
- CLSI. Measurement Procedure Comparison and Bias Estimation Using Patient Sample; Approved Guideline-Third Edition. CLSI document EP09-A3. Wayne, PA: Clinical and Laboratory Standards Institute; 2013.
- Young DS. Effects of Drugs on Clinical Laboratory Tests, 5th ed. Washington, DC: AACC Press; 2000:3-474,3-477.

**Symboles graphiques**

**Fe**

**mindray**



In Vitro Diagnostic  
medical device



Unique device  
identifier



European  
Conformity



Consult Instructions  
For use



Use-by  
date



Authorized representative in  
the European Community



Batch Code



Temperature  
limit



Manufacturer



Catalogue  
number



Keep away from sunlight

Indicates a medical device that needs protection from light sources

© 2022-2023 Shenzhen Mindray Bio-Medical Electronics Co., Ltd. Tous droits réservés

**Fabricant** : Shenzhen Mindray Bio-Medical Electronics Co., Ltd.

**Adresse** : Mindray building, Keji 12th Road South, High-Tech Industrial Park, Nanshan, Shenzhen, 518057 République populaire de Chine

**Adresse électronique** : service@mindray.com

**Site Internet** : [www.mindray.com](http://www.mindray.com)

**Tél.** : +86-755-81888998 ; **Fax** : +86-755-26582680

**Représentant en Europe** : Shanghai International Holding Corp. GmbH (Europe)

**Adresse** : Eiffestraße 80, Hambourg 20537, Allemagne

**Tél.** : 0049-40-2513175 ; **Fax** : 0049-40-255726