

Bilirubin celkový a přímý		Bilirubin celkový		Bilirubin přímý	
Kód 11515	Kód 11555	Kód 11510	Kód 11544	Kód 11511	Kód 11545
2 x 50 + 2 x 50 ml	500+ 500ml	4 x 50 ml	2 x 500 ml	4 x 50 ml	2 x 500 ml
Skladovat při 2 - 30°C					
Reagencie pro stanovení koncentrace bilirubinu. Pouze pro in vitro diagnostiku v klinických laboratořích.					



BILIRUBIN (CELKOVÝ A PŘÍMÝ) BILIRUBIN (CELKOVÝ) BILIRUBIN (PŘÍMÝ)

BILIRUBIN Diazotovaná kyselina sulfanilová

PRINCIP METODY

Přímý bilirubin ve vzorku reaguje s diazotovanou kyselinou sulfanilovou za vzniku barevného komplexu, který se měří spektrofotometricky. Oba – přímý (konjugovaný) i nepřímý (nekonjugovaný) bilirubin reagují s diazosloučeninou v přítomnosti cetrimidu^{1,2}. Označení "přímý" a "celkový" se vztahuje k reakčním vlastnostem sérového bilirubinu za přítomnosti, nebo absence rozpouštěcích (akceleračních) reagensů a přibližně odpovídají konjugovaným a nekonjugovaným frakcím.

OBSAH

Reagencie AT Reagencie AD Reagencie BT Reagencie BD

KÓD	11515	11555	11510	11544	11511	11545
2 x 40 ml	2 x 40 ml	2 x 40 ml	2 x 10 ml			
400 ml	400 ml	400 ml	1 x 100 ml	1 x 100 ml	1 x 100 ml	1 x 100 ml
4 x 40 ml	-	-	4 x 10 ml	4 x 10 ml	-	-
2 x 400 ml	-	-	2 x 100 ml	2 x 100 ml	-	-
-	-	4 x 40 ml	-	-	4 x 10 ml	4 x 10 ml
-	-	2 x 400 ml	-	-	2 x 100 ml	2 x 100 ml

SLOŽENÍ

Bilirubin celkový (BT)

AT Reagencie. Kyselina sulfanilová 29 mmol/l, kys. chlorovodíková 0,2 mol/l, cetrimid 50 mmol/l.

Nebezpečí : **H314** – Způsobuje těžké poleptání kůže a poškození očí. **P280** – Používejte ochranné rukavice/ochranný oděv/ochranné brýle/obličejový štít. **P303 + P361 + P353** – PŘI STYKU S KŮŽÍ (nebo s vlasy): Veškeré kontaminované části oděvu okamžitě svlékněte. Opláchněte kůži vodou/osprchujte.

BT Reagencie. Dusitan sodný 11,6 mmol/l.

Bilirubin přímý (BD)

AD. Reagencie. Kys. sulfanilová 35 mmol/l, kys. chlorovodíková 0,24 mol/l.

Nebezpečí : **H314** – Způsobuje těžké poleptání kůže a poškození očí. **P280** – Používejte ochranné rukavice/ochranný oděv/ochranné brýle/obličejový štít. **P303 + P361 + P353** – PŘI STYKU S KŮŽÍ (nebo s vlasy): Veškeré kontaminované části oděvu okamžitě svlékněte. Opláchněte kůži vodou/osprchujte.

BD Reagencie. Dusitan sodný 3,5 mmol/l.

Pro další varování a upozornění – viz Karta bezpečnostních údajů (SDS).

SKLADOVÁNÍ

Skladujte při 2-30°C. Reagencie jsou stabilní do data expirace uvedené na štítku, pokud jsou těsně uzavřené a je zabráněno jejich kontaminaci během jejich použití.

Známky zhoršení kvality:

Reagencie: přítomnost částic, zákal, absorbance blanku větší jak 0,05 při 540 nm (v 1 cm kyvetě).

DOPLŇUJÍCÍ REAGENCIE

S. Bilirubin standard (kód 11 513). Obsah lahvičky rozpustíte v 5,0 ml destilované vody (Poznámka 1). Koncentrace bilirubinu je uvedena na etiketě lahvičky. Jeho koncentrace byla ověřena proti Standardnímu Referenčnímu Materiálu 916a (National Institute of Standards and Technology, USA). Zabraňte přístupu světla na rozpuštěný standard. Roztok je stabilní 4 hodiny při 15-30°C, nebo 2 měsíce při zamražení alikvotních částí na teplotu -18°C.

PŘÍPRAVA REAGENCIÍ

Pracovní reagencie: Kvantitativně přelejte obsah lahvičky BT do lahvičky AT pro stanovení celkového bilirubinu, nebo obsah lahvičky BD do lahvičky AD pro stanovení přímého bilirubinu (Poznámka 2). Důkladně promíchejte. Ostatní objemy lze připravit smícháním: 1 ml Reagencie BT + 4 ml Reagencie AT, nebo Reagencie BD + 4 ml Reagencie AD. Stabilita pracovních roztoků je 20 dní při 2-8°C.

PŘÍDAVNÁ ZAŘÍZENÍ

- Analyzátor, spektrofotometr, nebo fotometr termostabilní při 37°C a s filtrem 540 nm ±20 nm.
- Kyveta s 1 cm světelnou délkou (jestliže při výpočtu používáte faktor)

VZORKY

Sérum odebrané standardním způsobem. Bilirubin je stabilní 7 dní při 2-8°C, když byl vzorek skladován ve tmě.³

POSTUP PRO CELKOVÝ BILIRUBIN

1. Pipetujte do označených zkumavek: (Poznámka 1, 3)

	Reagencie Blank	Blank vzorku	Vzorek	Standard
Destilovaná voda	100 µl	-	-	-
Vzorek	-	100 µl	100 µl	-
Standard (S)	-	-	-	100 µl
Reagencie (AT)	-	1,0 ml	-	-
Pracovní reagencie	1,0 ml	-	1,0 ml	1,0 ml

2. Promíchejte a nechte stát 2 minuty při pokojové teplotě.
3. Odečtěte absorbanci (A) vzorku blanku při 540 nm proti destilované vodě.
4. Odečtěte absorbanci (A) vzorku a standardu při 540 nm proti reagentii blanku.

POSTUP PRO PŘÍMÝ BILIRUBIN

1. Pipetujte do označených zkumavek: (Poznámka 1, 3).

	Reagencie Blank	Blank vzorku	Vzorek
Destilovaná voda	100 µL	-	-
Vzorek	-	100 µL	100 µL
Reagencie (AD)	-	1,0 ml	-
Pracovní reagencie	1,0 ml	-	1,0 ml

2. Promíchejte a nechte stát přesně 5 minut při 37°C.
3. Odečtěte absorbanci (A) blanku vzorku při 540 nm proti destilované vodě.
4. Odečtěte absorbanci (A) vzorku a standardu při 540 nm proti reagentii blanku.

VÝPOČET

Koncentrace bilirubinu ve vzorku se vypočítá podle vzorce:

$$\frac{A_{\text{Vzorku}} - A_{\text{Blanku vzorku}}}{A_{\text{Standardu}}} \times C_{\text{Standardu}} = C_{\text{Vzorku}}$$

Při výpočtu přímého bilirubinu použijte absorbanci standardu získanou při měření celkového bilirubinu.

Jestliže jste pro odečítání použili 1 cm kyvetu, aplikujte následující faktor (Poznámka 4):

Objemová koncentrace (mg/dl) x 17,1 = látková koncentrace (µmol/L).

REFERENČNÍ HODNOTY

Dospělí:

Celkový ⁴ :	do 2,0 mg/dl = 34 µmol/l
Přímý ⁵ :	do 0,3 mg/dl = 5 µmol/l

Novorozenci⁴ (celkový bilirubin):

Věk	Předčasně narození	V termínu
Do 24 h	1,0-8,0 mg/dl = 17-137 µmol/l	2,0-6,0 mg/dl = 34-103 µmol/l
Do 48 h	6,0-12,0 mg/dl = 103-205 µmol/l	6,0-10 mg/dl = 103-171 µmol/l
3-5 dní	10-14 mg/dl = 171-239 µmol/l	4,0-8,0 mg/dl = 68-137 µmol/l

Bilirubin celkový a přímý		Bilirubin celkový		Bilirubin přímý	
Kód 11515	Kód 11555	Kód 11510	Kód 11544	Kód 11511	Kód 11545
2 x 50 + 2 x 50 ml	500+ 500ml	4 x 50 ml	2 x 500 ml	4 x 50 ml	2 x 500 ml
Skladovat při 2 - 30°C					
Reagencie pro stanovení koncentrace bilirubinu. Pouze pro in vitro diagnostiku v klinických laboratořích.					



BILIRUBIN (CELKOVÝ A PŘÍMÝ) BILIRUBIN (CELKOVÝ) BILIRUBIN (PŘÍMÝ)

BILIRUBIN Diazotovaná kyselina sulfanilová

Tyto hodnoty jsou pouze orientační. Každá laboratoř by si měla stanovit své vlastní referenční hodnoty.

KONTROLA KVALITY

Pro ověření správnosti měření se doporučuje použít Biochemické kontrolní sérum hladina I (kód. 18005, 18009 a 18042) a hladiny II (kód. 18007, 18010 a 18043).

Každá laboratoř by si měla stanovit svoji vlastní vnitřní kontrolu kvality a postupy pro nápravná jednání, jestliže kontroly nejsou v tolerančním rozpětí.

METROLOGICKÁ CHARAKTERISTIKA

- Detekční limit (Celkový bilirubin): 0.003 mg/dL = 0.05 µmol/L
- Detekční limit (Přímý bilirubin): 0.02 mg/dL = 0.34 µmol/L
- Linearita: 20 mg/dl = 343 µmol/l. Při vyšších hodnotách zředte vzorek 1/3 destilovanou vodou a opakujte měření.
- Opakovatelnost (within run):

Celkový bilirubin	CV%	n	Přímý bilirubin	CV%	n
0,59 mg/dl = 10,1 µmol/l	3,0	20	0,77 mg/dl = 13,2 µmol/l	1,2	20
6,74 mg/dl = 115,2 µmol/l	1,0	20	1,36 mg/dl = 23,2 µmol/l	0,5	20

Reprodukovatelnost (run to run):

Celkový bilirubin	CV%	n	Přímý bilirubin	CV%	n
0,59 mg/dl = 10,1 µmol/l	3,6	25	0,77 mg/dl = 13,2 µmol/l	2,3	25
6,74 mg/dl = 115,2 µmol/l	3,3	25	1,36 mg/dl = 23,2 µmol/l	0,9	25

- Citlivost (celkový bilirubin): 88 mA.dL/mg = 5,15 mA.L/µmol
- Citlivost (přímý bilirubin): 100 mA.dL/mg = 5,85 mA.L/µmol
- Správnost: Výsledky získané touto soupravou nevykazovaly systematické rozdíly při porovnání s referenčními reagenčními. (Poznámka 4).
- Porovnávací zkoušky jsou k dispozici na vyžádání.
- Interference: Hemoglobin (10 g/L) neinterferuje. Lipemie (triglyceridy > 15 g/L) mohou interferovat. Některé léky a látky mohou interferovat⁶.

Tyto metrologické charakteristiky byly získány na analyzátoru. Výsledky se mohou lišit při použití různých analyzátorů, nebo při manuální metodě.

DIAGNOSTICKÁ CHARAKTERISTIKA

Bilirubin je odpadním produktem získaným z hemové části hemoglobinu uvolněné ze stárnoucích nebo poškozených erytrocytů, které jsou odstraňovány v retikuloendoteliálních buňkách. Poté je bilirubin transportován do jater v přítomnosti albuminu. Uvnitř hepatocytů je bilirubin konjugován s glukoronidovou kyselinou a vylučuje se do žluče. Množství dědičných a získaných onemocnění ovlivňuje jeho produkci, absorpci, metabolismus a vylučování, výsledkem je hyperbilirubinemie^{4,7}. Nekonjugovaná hyperbilirubinemie se nachází u novorozenců (fyziologická – novorozenecká žloutenka), u zvýšené destrukce červených krvinek (hemolytická anemie, rozsáhlé hematomy), u neúčinné tvorby červených krvinek a u některých vzácných genetických onemocnění (Gilbertův syndrom, Crigler-Najjarův syndrom). Konjugovaná hyperbilirubinemie se nachází u sníženého vylučování žluče z důvodu onemocnění jater (hepatitida nebo cirhóza), nebo intrahepatická či extrahepatická cholestáza. Žloutenka je klinický projev hyperbilirubinemie, spočívající v ukládání žlučového pigmentu do kůže. Výsledkem je žlutavé zbarvení kůže a mukózních membrán. Klinická diagnóza by však neměla být uzavřena jen na základě tohoto výsledku, ale měly by být propojeny klinické a laboratorní výsledky.

POZNÁMKY

1. Při stanovení bilirubinu u novorozenců rekonstituujte standard s 1,0 ml destilované vody. Koncentraci standardu získáte vynásobením koncentrace uvedené na etiketě lahvičky číslem 5. Snižte objem vzorku (vody, standardu, séra) na 50 µL a použijte koncentrovaný

standard. Linearita je v tomto případě dvojnásobná (do 40 mg/dl = 686 µmol/l).

2. Pro kvantitativní převedení obsahu lahvičky B se doporučuje její opakované promytí malým množstvím již připravené pracovní reagentie.
3. Tanto reagentie může být použita v různých analyzátoch. Aplikační protokoly jsou k dispozici u distributora
4. Kalibrace prováděná s vodným standardem může způsobit vychýlení (bias) a to speciálně na některých analyzátoch. Pro tyto případy se doporučuje provádět kalibraci za použití sérového standardu. (Kalibrační sérum, kód. 18011 a 18044).

LITERATURA

1. Pearlman FC and Lee RTY. Detection and measurement of total bilirubin in serum, with use of surfactants as solubilizing agents. Clin Chem 1974; 20: 447-453.
2. Zoppi F, Peracino A, Fenili D, Marcovina S and Ramella C. Metodo per la determinazione della bilirubina totale e coniugata. Uso di un tensioattivo cationico come agente solubilizzante. Giorn It Chim Ci 1976; 1:343-359.
3. World Health Organization (WHO). Use of anticoagulants in diagnostic laboratory investigations. Document WHO/DIL/LAB/99.1, Rev.2; 2002.
4. Tietz Textbook of Clinical Chemistry and Molecular Diagnostics, 4th ed. Burtis CA, Ashwood ER, Bruns DE. WB Saunders Co, 2005.
5. McPherson RA, Pincus MR. Henry's Clinical Diagnosis and Management by Laboratory Methods. 20st ed. Saunders Elsevier, 2001:1427
6. Young DS. Effects of drugs on clinical laboratory tests, 5th ed. AACC Press, 2000.
7. Friedman and Young. Effects of disease on clinical laboratory tests, 4th ed. AACC Press, 2001

UPOZORNĚNÍ

Překlad revidován k datu: 2.9.2019
Vzhledem k možné inovaci výrobku Vám doporučujeme překontrolovat český překlad s originálním příbalovým letákem porovnáním podle identifikačního čísla návodu uvedeném v zápatí. Originální návod najdete v soupravě a na internetové adrese: www.biosystems.es. Český návod je k dispozici na: www.jktrading.cz

Výhradní distributor:

ČR : JK-Trading spol.s.r.o., Křivatcová 421/5, 150 21 Praha5,
tel.: +420 257 220 760
SK : JK-Trading spol.s.r.o., Dlhá 43, 900 31, Stupava, tel.: + 421 264 774 591

V případě mimořádných událostí:

ČR : Toxikologické informační středisko (TIS), klinika pracovního lékařství VFN a LF UK,
tel.: +420 224 91 92 93 a +420 224 91 54 02
SK : Toxikologické informačné centrum Bratislava, 833 05,
Limbová 5, tel.: +421 254 774 166