ИНФОРМАЦИЯ ДЛЯ ЗАКАЗА

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| Кат. № | Состав, мл | | | Объём,  мл |
|  | Реагент 1 | Реагент 2 | Калибратор |
| 10 141 | 4×20 | 1×20 | 1×3,0 | 100 |
| 10 142 | 5×80 | 1×100 | 2×3,0 | 500 |

**НАЗНАЧЕНИЕ**

Набор предназначен для количественного определения содержания мочевой кислоты в сыворотке крови и моче человека ферментативным методом в клинико-диагностических и биохимических лабораториях и научно-исследовательской практике.

Набор реагентов (МОЧЕВАЯ КИСЛОТА ФС) должен использоваться квалифицированным персоналом в области клинической лабораторной диагностики.

Набор рассчитан на проведение 100 или 500 определений при расходе 1,0 мл Рабочего реагента на один анализ.

МЕТОД

Ферментативный фотометрический тест с 2,4,6-трибром-3-гидроксибензойной кислотой (TВНВА).

**ПРИНЦИП МЕТОДА**

Уриказа катализирует реакцию окисления мочевой кислоты с образованием аллантоина и перекиси водорода. Перекись водорода взаимодействует с 4-аминоантипирином и 2,4,6-трибром-3-оксибензойной кислотой с образованием окрашенного соединения, интенсивность окраски которого прямо пропорциональна концентрации мочевой кислоты в пробе и измеряется фотометрически при длине волны 520(500–550) нм.

**СОСТАВ НАБОРА**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| ***Реагент 1:*** | буферный раствор, рН 7,0, содержащий | |
|  | однозамещенный фосфат натрия | 0,1 моль/л |
|  | 2,4,6-трибром-3-оксибензойную кислоту | 1,25 ммоль/л |
| ***Реагент 2:*** | буферно-ферментный раствор, содержащий | |
|  | однозамещенный фосфат натрия | 0,1 моль/л |
|  | 4-аминоантипирин | 1,5 ммоль/л |
|  | ферроцианид калия | 0,05 ммоль/л |
|  | пероксидазу | 20 кЕ/л |
|  | уриказу | 250 Е/л |
| ***Калибратор:*** | калибровочный раствор мочевой кислоты | 357 мкмоль/л |
|  | азид натрия | 0,095% |

**АНАЛИТИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ**

* Линейность в диапазоне от 50 до 1190 мкмоль/л.
* Отклонение от линейности не превышает 5%.
* Чувствительность – не более 40 мкмоль/л.
* Коэффициент вариации – не более 5%.

При содержании мочевой кислоты в сыворотке крови или моче выше 1190 мкмоль/л анализируемую пробу следует развести физиологическим раствором, повторить анализ и полученный результат умножить на разведение.

**КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА**

Для калибровки фотометрических систем и уточнения фактора пересчета для полуавтоматических биохимических анализаторов рекомендуем использовать мультикалибратор TruCal U, DiaSys, Германия.

Для внутреннего контроля качества с каждой серией образцов проводите измерения контрольных сывороток TruLab N и P (TВНВА), DiaSys, Германия; контрольной мочи TruLab Urine Level 1 и 2, DiaSys, Германия.

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  | Кат. № | Фасовка |
| TruCal U | 5 9100 60 10 060 | 1×3 мл |
| TruLab N | 5 9000 60 10 060 | 1×5 мл |
| TruLab P | 5 9050 60 10 060 | 1×5 мл |
| TruLab Urine Level 1 | 5 917 099 10 061 | 1×5 мл |
| TruLab Urine Level 2 | 5 918 099 10 061 | 1×5 мл |

Возможно использование других контрольных сывороток, другой контрольной мочи, аттестованных данным методом и не уступающих по своим свойствам рекомендуемым.

**НОРМАЛЬНЫЕ ЗНАЧЕНИЯ [1, 3]**

В сыворотке крови человека, мкмоль/л:

* у женщин 140-340
* у мужчин 200-420.

В моче человека: 1,5–4,5 ммоль/сутки.

Рекомендуется в каждой лаборатории уточнить диапазон значений нормальных величин для обследуемого контингента людей.

**ОБРАЗЦЫ [2, 3]**

Негемолизированная сыворотка крови и моча человека. Сыворотку крови следует отделить от форменных элементов крови не позднее, чем через 1 час после забора крови.

Мочу перед определением следует развести дистиллированной водой в 10 раз.

**МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ**

Потенциальный риск применения набора – класс 1 (Приказ Минздрава РФ от 06.06.2012 № 4н).

В Калибраторе содержится токсичный компонент – азид натрия. При работе с ним следует соблюдать осторожность и не допускать попадания на кожу и слизистые; при попадании немедленно промыть пораженное место большим количеством проточной воды. При проглатывании следует выпить 0,5 л теплой воды и вызвать рвоту.

Меры предосторожности – соблюдение “Правил устройства, техники безопасности, производственной санитарии, противоэпидемического режима и личной гигиены при работе в лабораториях (отделениях, отделах) санитарно-эпидемиологических учреждений системы Министерства здравоохранения” (Москва, 1981 г.).

При работе с набором следует надевать одноразовые резиновые или пластиковые перчатки, т.к. образцы крови человека следует рассматривать как потенциально инфицированные, способные длительное время сохранять и передавать ВИЧ, вирус гепатита или любой другой возбудитель вирусной инфекции.

**ПОДГОТОВКА К АНАЛИЗУ**

Приготовление Рабочего реагента: смешать 4 объема Реагента 1 и один объем Реагента 2. Тщательно закрыть флаконы с Реагентами 1 и 2 непосредственно после каждого использования.

Рабочий реагент должен храниться в защищенном от света месте при температуре +2-8°С не более 3 месяцев или при комнатной температуре (+18-25°С) не более 2 недель.

Калибратор готов к использованию.

**ПРОВЕДЕНИЕ АНАЛИЗА**

Компоненты реакционной смеси отбирать в количествах, указанных в таблице.

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| *Отмерить (мкл)* | *Опытная*  *проба* | *Калибровочная*  *проба* | *Контрольная*  *(холостая)*  *проба* |
| Сыворотка крови или разведенная моча | 20 | - | - |
| Вода дистиллированная | - | - | 20 |
| Калибратор | - | 20 | - |
| Рабочий реагент | 1000 | 1000 | 1000 |

Пробы тщательно перемешать и выдержать при температуре + 37°С в течение 10 минут. Измерить оптическую плотность опытной пробы и калибровочной пробы против контрольной (холостой) пробы в кювете с длиной оптического пути 10 мм при длине волны 520(500-550) нм. Окраска растворов стабильна в течение 60 минут.

Примечание. При использовании автоматических или полуавтоматических биохимических анализаторов количество реагентов и анализируемых образцов в зависимости от объема используемой кюветы может быть пропорционально изменено (соотношение сыворотки крови или мочи к Рабочему реагенту составляет 1:50).

**РАСЧЕТЫ**

***Содержание мочевой кислоты в сыворотке крови (в мкмоль/л) определить по формуле:***

*Аоп.*

*С = ----- ×* 357

*Акал.*

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| где: | *С* | - концентрация мочевой кислоты в анализируемой пробе, мкмоль/л; |
|  | *Аоп.* | - оптическая плотность анализируемой пробы, ед. опт. плотн.; |
|  | *Акал.* | - оптическая плотность калибратора, ед. опт. плотн.; |
|  | 357 | - содержание мочевой кислоты в калибраторе, мкмоль/л. |

***Содержание мочевой кислоты в моче (в ммоль/сутки) определить по формуле:***

*Аоп. × V × 10*

*С = ------------------- ×* 357

*Акал. × 1000*

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| где: | *С* | - концентрация мочевой кислоты в анализируемой пробе, ммоль/сутки; |
|  | *Аоп.* | - оптическая плотность анализируемой пробы, ед. опт. плотн.; |
|  | *Акал.* | - оптическая плотность калибратора, ед. опт. плотн.; |
|  | *V* | - количество мочи, собранной за сутки, л; |
| 1000 | - коэффициент пересчета мкмоль в ммоль; |
| 357 | - содержание мочевой кислоты в калибраторе, мкмоль/л. |
| 10 | - коэффициент разведения мочи. |

**ТРАНСПОРТИРОВАНИЕ, УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ И ЭКСПЛУАТАЦИИ НАБОРА**

Транспортирование и хранение наборов должно производиться при температуре +2–8оС в упаковке предприятия-изготовителя в течение всего срока годности. Допускается транспортирование и хранение наборов при температуре до +25оС не более 5суток. Замораживание компонентов набора не допускается.

**Срок годности набора – 18 месяцев.**

Реагенты 1 и 2 после вскрытия флаконов должны храниться в защищенном от света месте при температуре + 2–8оС в течение всего срока годности набора при условии достаточной герметичности флаконов.

Рабочий реагент должен храниться в защищенном от света месте при температуре 2-8°С не более 3 месяцев или при комнатной температуре (+18-25°С) не более 2 недель.

Калибратор после вскрытия флакона можно хранить при температуре + 2–8оС не более 3 месяцев при условии достаточной герметичности флакона.

Для получения надежных результатов необходимо строгое соблюдение инструкции по применению набора.

**ГАРАНТИЙНЫЕ ОБЯЗАТЕЛЬСТВА**

АО «ДИАКОН-ДС» гарантирует качество, эффективность и безопасность медицинского изделия, отсутствие недопустимого риска причинения вреда жизни, здоровью человека и окружающей среде при использовании набора реагентов по назначению в условиях, предусмотренных данной инструкцией по применению.

Гарантийные обязательства АО «ДИАКОН-ДС» распространяются с даты изготовления и на период срока годности медицинского изделия, при условии надлежащего транспортирования, хранения и эксплуатации.

**УТИЛИЗАЦИЯ И УНИЧТОЖЕНИЕ**

Набор реагентов **МОЧЕВАЯ КИСЛОТА ФС** предназначен для применения в клинико-диагностических и биохимических лабораториях и научно-исследовательской практике. При работе с набором следует соблюдать требования ГОСТ Р 52905-2007 «Лаборатории медицинские. Требования безопасности».

Утилизацию, уничтожение и дезинфекцию наборов реагентов следует проводить в соответствии с СанПинН 2.1.7.2790-10 «Санитарно-эпидемиологические требования к обращению с медицинскими отходами» и МУ-287-113 «Методические указания по дезинфекции, предстерилизационной очистке и стерилизации изделий медицинского назначения».

**ЛИТЕРАТУРА**

1. Долгов В., Морозова В., Марцишевская Р. и др. Клинико-диагностическое значение лабораторных показателей. – М.: Лабинформ, Центр, 1995.
2. Камышников В.С. **Справочник по клинико-биохимическим исследованиям и лабораторной диагностике.** - М. Изд. «МЕДпресс-информ», 2004.
3. Thomas L ed. Clinical Laboratory Diagnostics. 1st ed. Frankfurt: TH-Books Verlagsgesellschaft, 1998.

**Разрешено к обращению на территории Российской Федерации РУ № ФСР 2007/01439**

**Система менеджмента качества сертифицирована на соответствие требованиям: ISO 9001:2008, EN ISO 13485:2012, ГОСТ ISO 9001-2011, ГОСТ ISO 13485-2011**

**Допущено к обращению на территории Европейского Союза**



**Авторизованный представитель АО «ДИАКОН-ДС» в ЕС**

CE-partner4U

ESDOORNLAAN 13, 3951DB MAARN, THE NETHERLANDS

**Изготовитель**

АО «ДИАКОН-ДС»

142290, Московская область, г. Пущино, ул. Грузовая, д. 1а.