

# Bilirubin Auto Direct FS\* (Bilirubin Auto Direkt FS\*)

#### **Bestellinformation**

Bestellnummer

**Packungsgröße** 

#### Verwendungszweck

Diagnostisches Reagenz zur quantitativen in vitro Bestimmung von direktem Bilirubin in humanem Serum oder Heparinplasma am automatisierten BioMajesty® JCA-BM6010/C.

#### Zusammenfassung

Bilirubin ist ein Abbauprodukt von Hämoglobin. Freies, unkonjugiertes Bilirubin ist extrem unpolar und in Wasser fast unlöslich, deshalb bildet es zum Transport im Blut von der Milz zur Leber einen Komplex mit Albumin. In der Leber bindet Bilirubin an Glukuronsäure, die entstehende wasserlösliche Bilirubin-Glukuronsäure wird über die Gallenwege ausgeschieden. Hyperbilirubinämie kann durch gesteigerte Bilirubin-Produktion aufgrund von Hämolyse (prähepatischer Ikterus), Leberparenchymschaden (hepatischer Ikterus) oder Verschluss der Gallenwege (posthepatischer Ikterus) verursacht werden. Eine in der Bevölkerung häufig vorkommende chronische kongenitale (vor allem unkonjugierte) Hyperbilirubinämie ist das Gilbert's Syndrom. Hohe Bilirubinwerte können bei 60 - 70 % aller Neugeborenen aufgrund eines erhöhten Erythrozytenabbaus und verzögerter Funktion der Enzyme für den Bilirubin-Abbau beobachtet werden. Gängige Labormethoden zur Bilirubinbestimmung messen entweder Gesamtbilirubin oder direktes Bilirubin, wobei bei der Bestimmung des direkten Bilirubins hauptsächlich das konjugierte, wasserlösliche Bilirubin erfasst wird. Die Höhe des unkonjugierten Bilirubins kann daher aus der Differenz zwischen Gesamtbilirubin und direktem Bilirubin abgeschätzt werden. [1,2]

#### Methode

Photometrischer Test mit 2,4-Dichloranilin (DCA)

Direktes Bilirubin bildet mit diazotiertem 2,4-Dichloranilin in saurem Milieu einen roten Azofarbstoff. [3]

#### Reagenzien

#### Bestandteile und Konzentrationen

R1:	EDTA-Na <sub>2</sub>	0,1 mmol/L
	NaCl	150 mmol/L
	Sulfaminsäure	100 mmol/L
R2:	2,4-Dichloranilin	0,5 mmol/L
	HCI	900 mmol/L
	EDTA-Na <sub>2</sub>	0,13 mmol/L

### Lagerung und Haltbarkeit

Reagenzien sind bei  $2-8\,^{\circ}\text{C}$  bis zum auf dem Kit angegeben Verfallsdatum verwendbar, wenn Kontamination vermieden wird. Nicht einfrieren und lichtgeschützt aufbewahren.

#### Warnungen und Vorsichtsmaßnahmen

- Reagenz 1 und 2: Achtung. H290 Kann gegenüber Metallen korrosiv sein. P234 Nur in Originalverpackung aufbewahren. P390 Verschüttete Mengen aufnehmen, um Materialschäden zu vermeiden.
- 2. In sehr seltenen Fällen kann es bei Proben von Patienten mit Gammopathien zu verfälschten Ergebnissen kommen [4].
- Eltrombopag-Medikation führt zu falsch niedrigen oder hohen Ergebnissen in Patientenproben.
- 4. Beachten Sie bitte die Sicherheitsdatenblätter und die notwendigen Vorsichtsmaßnahmen für den Gebrauch von Laborreagenzien. Für diagnostische Zwecke sind die Ergebnisse stets im Zusammenhang mit der Patientenvorgeschichte, der klinischen Untersuchung und anderen Untersuchungsergebnissen zu werten.
- Nur für professionelle Anwendung.

#### Entsorgung

Beachten Sie die jeweiligen gesetzlichen Vorschriften.

#### Reagenzvorbereitung

Die Reagenzien sind gebrauchsfertig. Die Flaschen werden direkt in den Reagenzrotor gestellt.

#### Benötigte Materialien

Übliche Laborausrüstung

#### **Probenmaterial**

Humanes Serum oder Heparinplasma

Probenmaterial vor Lichteinstrahlung schützen.

Haltbarkeit [5]:

2 Tage bei 20-25 °C 7 Tage bei 4-8 °C 6 Monate bei -20 °C

bei sofortigem Einfrieren.

Nur einmal einfrieren. Kontaminierte Proben verwerfen.

#### Kalibratoren und Kontrollen

DiaSys TruCal U wird zur Kalibration empfohlen. Die Kalibratorwerte sind rückverfolgbar auf den manuellen Jendrassik-Gróf Test. DiaSys TruLab N und P für die interne Qualitätskontrolle messen. Jedes Labor sollte Korrekturmaßnahmen für den Fall einer Abweichung bei der Kontrollwiederfindung festlegen.

	Bestellnummer	Packungs	sgröße
TruCal U	5 9100 99 10 063	20 x	3 mL
	5 9100 99 10 064	6 x	3 mL
TruLab N	5 9000 99 10 062	20 x	5 mL
	5 9000 99 10 061	6 x	5 mL
TruLab P	5 9050 99 10 062	20 x	5 mL
	5 9050 99 10 061	6 x	5 mL

#### Leistungsmerkmale

Die unten genannten exemplarischen Daten können bei unterschiedlichen Messbedingungen leicht abweichen.

Messbereich bis 10 mg/dL. Bei höheren Konzentrationen Proben nach manueller Verdünnung mit NaCl-Lösung (9 g/L) oder über Rerun-Funktion nachbestimmen.		
Nachweisgrenze** 0,01 mg/dL		
Stabilität im Gerät	4 Wochen	
Kalibrationsstabilität	9 Tage	

	,	
Störende Substanz	Interferenzen ≤ 10 % bis	
Ascorbinsäure	30 mg/dL	
Hämoglobin stört bei geringen Konzentrationen.		
Lipämie (Triglyceride) 600 mg/dL		
Weitere Informationen zu Interferenzen finden Sie bei Young DS [6,7].		

Präzision			
In der Serie (n=20)	Probe 1	Probe 2	Probe 3
Mittelwert [mg/dL]	0,25	1,52	2,90
VK [%]	2,79	1,55	1,96
Von Tag zu Tag (n=20)	Probe 1	Probe 2	Probe 3
Mittelwert [mg/dL]	0,85	2,20	2,35
VK [%]	2,49	1,86	1,63



Methodenvergleich (n=109)		
Test x	DiaSys Bilirubin Auto Direkt FS (Hitachi 917)	
Test y	DiaSys Bilirubin Auto Direkt FS (BioMajesty® JCA-BM6010/C)	
Steigung	1,02	
Achsenabschnitt	-0,004 mg/dL	
Korrelationskoeffizient	0,999	

<sup>\*\*</sup> niedrigste messbare Konzentration, die von Null unterschieden werden kann; Mittelwert + 3 SD (n = 20) einer analytfreien Probe.

#### Umrechnungsfaktor

Bilirubin [mg/dL] x 17,1 = Bilirubin [ $\mu$ mol/L]

#### Referenzbereiche [1]

Erwachsene und Kinder ≤ 0,2 mg/dL ≤ 3,4 µmol/L

Jedes Labor sollte die Übertragbarkeit der Referenzbereiche für die eigenen Patientengruppen überprüfen und gegebenenfalls eigene Referenzbereiche ermitteln.

#### Literatur

- Thomas L ed. Clinical Laboratory Diagnostics. 1st ed. Frankfurt: TH-Books Verlagsgesellschaft, 1998: p. 192-202.
- Tolman KG, Rej R. Liver function. In: Burtis CA, Ashwood ER, editors. Tietz Textbook of Clinical Chemistry. 3rd ed. Philadelphia: W.B Saunders Company; 1999. p. 1125-77.
- Rand RN, di Pasqua A. A new diazo method for the determination of bilirubin. Clin Chem 1962;6:570-8.
- Bakker AJ, Mücke M. Gammopathy interference in clinical chemistry assays: mechanisms, detection and prevention. ClinChemLabMed 2007;45(9):1240-1243.
- Guder WG, Zawta B et al. The Quality of Diagnostic Samples. 1st ed. Darmstadt: GIT Verlag; 2001; p. 18-9.
- Young DS. Effects of Drugs on Clinical Laboratory Tests. 5th ed. Volume 1 and 2. Washington, DC: The American Association for Clinical Chemistry Press 2000.
- Young DS. Effects on Clinical Laboratory Tests Drugs Disease, Herbs & Natural Products, https://clinfx.wiley.com/aaccweb/aacc/, accessed in December 2020. Published by AACC Press and John Wiley and Sons, Inc.





DiaSys Diagnostic Systems GmbH Alte Straße 9 65558 Holzheim Deutschland www.diasys-diagnostics.com

<sup>\*</sup> Flüssig Stabil



# **Bilirubin Auto Direct FS**

### Chemistry code 10 082

## Application for serum and plasma samples

This application was set up and evaluated by DiaSys. It is based on the standard equipment at that time and does not apply to any equipment modifications undertaken by unqualified personnel.

Analytical Conditions		
R1 volume	80	
R2e volume	0	
R2 volume	20	
R1 diluent vol	0	
R2e diluent vol	0	
R2 diluent vol	0	
Sample vol (S)	3.5	
Sample vol (U)	3.5	
Reagent 1 mix	weak	
Reagent 2e mix	weak	
Reagent 2 mix	weak	
Reaction time	10	

Sub-analy. Conditions		
Name	DBIL	
Digits	2	
M-wave L.	545	
S-wave.L	658	
Analy.mthd.	EPA	
Calc.mthd.	STD	
Qualit. judge	No	

Analysis Test Condition Setting (M)			
Sample Type	Serum	Urine	
Reac. sample vol.	3.5	3.5	
Diluent method	No dil	No dil	
Undil. sample vol.	0	0	
Diluent volume	0	0	
Diluent position	0	0	

# entered by user

Endpoint method		
Re.absorb (u)	9.999	
Re. Absorb (d)	-9.999	

Calculation Method Setting		
M-DET.P.I	0	
M-DET.P.m	41	
M-DET.P.n	42	
S-DET.P.p	17	
S-DET.P.r	18	
Check D.P.I.	0	
Limit value	0.003	
Variance	10	
Reac.type	Inc	

Reaction Rate Method		
Cycle	2	
Factor	2	
E2 corre	Not do	
Blank (u)	9.999	
Blank (d)	-9.999	
Sample (u)	9.999	
Sample (d)	-9.999	

Standards Setting	
FV	#
BLK H	9.999
BLK L	-9.999
STD H	9.999
STD L	-9.999