

## APPLICAZIONE / APPLICATION / APPLICATION / APPLICACIÓN / ПРОГРАММА

HITACHI 911/912

TEST: DBIL

APP. CODE: 294

WAVELENGTH (Sec/Pri): 700 - 546

ASSAY: 2 POINT END      TIME: 10  
POINT: 16 - 31  
DILUENT: waterSAMPLE VOL: NORMAL: 10  
DECREASE: 8  
INCREASE: 12R1 VOLUME: 200      DILUENT: 5  
R2 VOLUME: 0  
R3 VOLUME: 50      DILUENT: 5  
R4 VOLUME: 0

ABS LIMIT: 32000 - INC

PROZONE LIMIT: 0 - UPPER

CALIB METHOD: LINEAR (POINT: 2 - SPAN: 2 - WEIGHT: 0)

SD LIMIT: 0.250

DUPLICATE LIMIT: 3%

ST. 1 CONC: 0.00

EXPECTED VALUE: 0.00 - 0.20

UNIT: mg/dl

INSTR. FACTOR (y=ax+b): a=1    b=0

APPLICAZIONE / APPLICATION / APPLICATION / APPLICACIÓN / ПРОГРАММА  
OLYMPUS AU 400/480/600/640/680/2700 (Test code 851)

TEST NAME: DBIL

SAMPLE: Volume 10 µl      Dilution 0 µl

REAGENTS: R1 Volume 200 µl      Dilution 0 µl  
R2 Volume 50 µl      Dilution 0 µl

WAVELENGHT: Pri. 540 Sec. 700

METHOD: END

REACTION SLOPE: +

MEASURING POINT 1: First 0      Last 27

MEASURING POINT 2: First 0      Last 10

REAGENT OD LIMIT: First L -0.1      First H 0.5  
Last L -0.1      Last H 0.5

DYNAMIC RANGE: L 0.05      H 13

CORRELATION FACTOR: A 1      B 0

UNIT: mg/dl

CALIBRATION TYPE: AB

FORMULA: Y = AX + B



Chema Diagnostica  
Via Campania 2/4  
60030 Monsano (AN) - ITALY - EU  
phone +39 0731 605064  
fax +39 0731 605672  
e-mail: mail@chema.com  
website: http://www.chema.com

ITALIANO

rev. 26/09/2016

## BILIRUBINA DIRETTA FL

DD 2H100	4 x 20	+ 2 x 10 ml
DD 6U420	6 x 56	+ 6 x 14 ml

## USO

Reagente per la determinazione quantitativa in vitro della bilirubina diretta nei fluidi biologici.

## PRINCIPIO

La bilirubina coniugata (diretta) reagisce in ambiente acido con la 2,4-dicloroanilina diazotata, producendo un diazo composto intensamente colorato in rosso (520 - 560 nm). L'intensità del colore in soluzione è proporzionale alla concentrazione della bilirubina diretta.

## COMPONENTI FORNITI

Solo per uso diagnostico in vitro.  
I componenti del kit sono stabili fino alla data di scadenza indicata sulla confezione.  
Conservare al riparo da luce diretta.

BIL D R1 2H100 4 x 20 ml (liquido) capsula bianca  
6U420 6 x 56 ml (liquido) capsula bianca

Composizione: sodio cloruro 0.26 M, EDTA 0.1 mM.

BIL D R2 2H100 2 x 10 ml (liquido) capsula rossa  
6U420 6 x 14 ml (liquido) capsula rossa

Composizione: EDTA 0.1 mM, 2,4-diclorobenzene diazotato 0.1 mM, acido cloridrico 0.18 M.

Conservare i componenti del kit a 2-8°C.

## PREPARAZIONE DEL REATTIVO

Utilizzare i reagenti separati.  
Stabilità: fino a scadenza in etichetta a 2-8°C.  
Stabilità dopo prima apertura: preferibilmente entro 60 gg. a 2-8°C al riparo dalla luce.

## PRECAUZIONI

Il reagente può contenere componenti non reattivi e conservanti di varia natura. A scopo cautelativo è comunque opportuno evitare il contatto con la pelle e le lingue. Utilizzare le normali precauzioni previste per il comportamento in laboratorio.

## CAMPIONE

Siero, plasma.  
I campioni devono essere protetti dalla luce diretta.  
I campioni sono stabili 3 giorni a 2-8°C conservati al buio ed 1 mese a -20°C.

## INTERVALLI DI RIFERIMENTO

adulti      ≤ 0.20 mg/dl      (≤ 3.4 µmol/l)

Ogni laboratorio dovrebbe stabilire dei propri intervalli di riferimento in relazione alla propria popolazione.

## CONTROLLO DI QUALITÀ - CALIBRAZIONE

E' consigliabile l'esecuzione di un controllo di qualità interno. Allo scopo sono disponibili a richiesta i seguenti sieri di controllo a base umana:

## QUANTINORM CHEMA

con valori possibilmente negli intervalli di normalità,

## QUANTIPATH CHEMA

con valori patologici.

Qualora il sistema analitico lo richiedesse, è disponibile un calibratore multiparametrico a base umana:

## AUTOCAL H

Contattare il Servizio Clienti per ulteriori informazioni.

## PRESTAZIONI DEL TEST

## Linearità

il metodo è lineare fino ad almeno 13 mg/dl.  
Qualora il valore risultasse superiore, si consiglia di diluire il campione 1+9 con acqua distillata e ripetere il test, moltiplicando il risultato per 10.

## Sensibilità/limite di rilevabilità

Il metodo è in grado di discriminare fino a 0.039 mg/dl.

## Interferenze

Non sono verificabili interferenze in presenza di:

emoglobina      ≤ 50 mg/dl

lipidi      ≤ 500 mg/dl

acido ascorbico      ≤ 30 mg/dl

## Precisione

nella serie (n=10)	media (mg/dl)	SD (mg/dl)	CV%
campione 1	0.719	0.003	0.44
campione 2	2.430	0.019	0.78
tra le serie (n=20)	media (mg/dl)	SD (mg/dl)	CV%
campione 1	0.735	0.039	5.31
campione 2	2.456	0.105	4.26

## Confronto tra metodi

un confronto con un metodo commercialmente disponibile ha fornito i seguenti risultati:

Bilirubina diretta FL Chema = x  
Bilirubina diretta concorrente = y  
n = 110

$$y = 0.911x - 0.049 \text{ mg/dl} \quad r^2 = 0.995$$

## QUALITY CONTROL AND CALIBRATION

It is suggested to perform an internal quality control. For this purpose the following human based control sera are available:

## QUANTINORM CHEMA

with normal or close to normal control values

## QUANTIPATH CHEMA

with pathological control values.

If required, a multiparametric, human based calibrator is available:

## AUTOCAL H

Please contact Customer Care for further information.

## TEST PERFORMANCE

## Linearity

the method is linear up to 13 mg/dl.

If the limit value is exceeded, it is suggested to dilute sample 1+9 with distilled water and to repeat the test, multiplying the result by 10.

## Sensitivity/limit of detection (LOD)

the limit of detection is 0.039 mg/dl.

## Interferences

No interference was observed by the presence of:

hemoglobin

≤ 50 mg/dl

lipids

≤ 500 mg/dl

ascorbic acid

≤ 30 mg/dl

## Precision

inter-assay (n=10) mean (mg/dl) SD (mg/dl) CV%

sample 1 0.719 0.003 0.44

sample 2 2.430 0.019 0.78

inter-assay (n=20)	mean (mg/dl)	SD (mg/dl)	CV%
sample 1	0.735	0.039	5.31
sample 2	2.456	0.105	4.26

## Methods comparison

a comparison between Chema and a commercially available product gave the following results:

Bilirubin direct Chema = x

Bilirubin direct competitor = y

n = 110

$$y = 0.911x - 0.049 \text{ mg/dl} \quad r^2 = 0.995$$

## WASTE DISPOSAL

This product is made to be used in professional laboratories.

P501: Dispose of contents according to national/international regulations.



