

MAGNESIUM

Cat. No.	Pack Name	Packaging (Content)
BLT00049	MG 250	R1: 1 x 250 ml, R2 STD: 1 x 5 ml

(EN)



INTENDED USE

Diagnostic reagent for quantitative *in vitro* determination of Magnesium in human serum, plasma, cerebrospinal fluid and urine.

CLINICAL SIGNIFICANCE

Magnesium is an essential nutrient which is involved in many biochemical functions. It has a structural role in nucleic acids and ribosomal particles, required as an activator for many enzymes and has a role in energy producing oxidative phosphorylation.

Hypomagnesaemia results in the impairment of neuromuscular functions and may develop in severe prolonged diarrhoea, malabsorption syndromes, primary aldosteronism and diuretic therapy. Hypermagnesaemia is seen in renal glomerular failure and diabetic coma.

PRINCIPLE

Magnesium reacts with Xylyl Blue to form a colored compound in alkaline solution. The intensity of the colour formed is proportional to the magnesium concentration in the sample. Interference with calcium is prevented by the use of GEDTA.

REAGENT COMPOSITION

R1

Xylyl Blue (I)	110 µmol/l
Ethanolamine	1 mol/l
GEDTA	60 µmol/l
R2 standard	See bottle label

REAGENT PREPARATION

Reagent is liquid, ready for use.

STABILITY AND STORAGE

The unopened reagents are stable till the expiry date stated on the bottle and kit label when stored at 2–8°C.

SPECIMEN COLLECTION & HANDLING

Use serum, plasma, cerebrospinal fluid (CSF) or urine. Do not use EDTA plasma. It is recommended to follow NCCLS procedures (or similar standardized conditions).

Stability

in serum/plasma:	7 days	at 20–25°C
	7 days	at 4–8°C
	1 year	at -20°C
in urine:	3 days	at 20–25°C
	3 days	at 4–8°C
	1 year	at -20°C

Discard contaminated specimens.

Acidify urine with some drops of conc. HCl to pH 3–4, then dilute 1+4 with dist. water; multiply the result by 5.

CALIBRATION

Calibration with the standard included in the kit or calibrator XL MULTICAL, Cat. No. XSYS0034 is recommended.

QUALITY CONTROL

For quality control ERBA NORM, Cat. No. BLT00080 and ERBA PATH, Cat. No. BLT00081 are recommended.

UNIT CONVERSION

mg/dl x 0.4114 = mmol/l

EXPECTED VALUES⁶

Serum or plasma	
Newborn, 2–4 d	1.5 – 2.2 mg/dl
5 mo – 6 y	1.7 – 2.3 mg/dl
6 – 12 y	1.7 – 2.1 mg/dl
> 12 y	1.6 – 2.6 mg/dl
CSF	2.1 – 3.3 mg/dl
Urine	12 – 291 mg / 24 h

It is recommended that each laboratory verify this range or derives reference interval for the population it serves.

PERFORMANCE DATA

Data contained within this section is representative of performance on ERBA XL systems. Data obtained in your laboratory may differ from these values.

Limit of quantification: 0.16 mg/dl

Linearity: 5.85 mg/dl

Measuring range: 0.16 – 5.85 mg/dl

Intra-assay precision Within run (n=20)	Mean (mg/dl)	SD (mg/dl)	CV (%)
Sample 1	3.305	0.122	3.66
Sample 2	5.854	0.120	2.04

Inter-assay precision Run to run (n=20)	Mean (mg/dl)	SD (mg/dl)	CV (%)
Sample 1	2.341	0.039	1.65
Sample 2	4.634	0.095	2.05

COMPARISON

A comparison between XL-Systems Magnesium (y) and a commercially available test (x) using 40 samples gave following results:

$$y = 1.014 \cdot x - 0.005 \text{ mg/dl}$$

$$r = 0.995$$

INTERFERENCES

Following substances do not interfere:
bilirubin up to 40 mg/dl, triglycerides up to 2000 mg/dl.
Haemoglobin interferes because magnesium is released by erythrocytes.

WARNING AND PRECAUTIONS

For *in vitro* diagnostic use. To be handled by entitled and professionally educated person.

Reagents of the kit are not classified like dangerous.

The product can cause irritation of the eyes.

S 25 Avoid contact with eyes.

WASTE MANAGEMENT

Please refer to local legal requirements.

ASSAY PROCEDURE

Wavelength: 520 (500 – 550) nm

Cuvette: 1 cm

Temperature: 37°C

Serum / reaction mixture ratio 1/101

	Reagent blank	Standard (Calibrator)	Sample
Reagent 1	1.00 ml	1.00 ml	1.00 ml
Sample	-	-	0.01 ml
Standard (calibrator)	-	0.01 ml	-
Distilled water	0.01 ml	-	-

Mix and incubate 5 min. at 37 °C. Measure absorbance of the sample A_{sample} and standard A_{std} against reagent blank. The coloration is stable during one hour.

CALCULATION

$$\text{Magnesium (mg/dl)} = \frac{\Delta A_{\text{sam}}}{\Delta A_{\text{st}}} \times C_{\text{st}}$$

C_{st} = standard (calibrator) concentration

Applications for automatic analysers are available on request.

ASSAY PARAMETERS FOR PHOTOMETERS

Mode	End Point
Wavelength 1 (nm)	505
Sample Volume (µl)	5/10
Reagent Volume (µl)	500/1000
Incubation time (min.)	5
Incubation temp. (°C)	37
Normal Low (mg/dl)	1.6
Normal High (mg/dl)	2.6
Linearity Low (mg/dl)	0.16
Linearity High (mg/dl)	5.85
Concentration of standard	See bottle label
Blank with	Reagent blank
Absorbance limit (max.)	2.0
Units	mg/dl

МАГНИЙ

Кат. №	Название на упаковке	Фасовка
BLT00049	Mg 250	R1: 1 x 250 мл, R2 стандарт: 1 x 5 мл

(RU)



Применение

Набор жидкых реагентов для фотометрического определения магния в биологических жидкостях (сыворотке, плазме, спинномозговой жидкости и моче).

Клиническое значение

Магний выполняет структурную роль в нуклеиновых кислотах и рибосомальных частицах. Магний является активатором работы многих ферментов и играет важную роль в производстве энергии окислительного фосфорилирования. Гипомагниемия приводит к нарушению нервно-мышечной функции, к развитию синдрома мальабсорбции. Снижение магния наблюдается при голодании, хроническом панкреатите, при алкоголизме, гиперфункции щитовидной железы, первичном альдостеронизме, при приеме диуретиков. Гипермагниемия наблюдается при почечной недостаточности, при первичной гипофункции коры надпочечников, при диабетической коме, при передозировке препаратов магния.

Принцип метода

Ионы магния в щелочной среде образуют с ксилидовым синим окрашенный в красный цвет комплекс, который измеряют фотометрически. Интенсивность окраски пропорциональна концентрации магния в образце. ЭГТА применяется как реагент, снижающий влияние ионов кальция.

Состав реагентов

R1

Ксилидоловый синий (!) 110 мкмоль/л

Этаноламин 1 моль/л

ЭГТА 60 мкмоль/л

R2 стандарт: конц. см. на флаконе

Приготовление рабочих реагентов

Реагент жидкий, готов к использованию.

Хранение и стабильность

Не вскрытые реагенты стабильны до достижения указанного срока годности, если хранятся при 2–8°C.

Образцы

Сыворотка, плазма, спинномозговая жидкость (ликвор) и моча. Не используйте ЭДТА плазму.

Исследование проводить в соответствии с протоколом NCCLS (или аналогов).

Стабильность

сыворотка / плазма: 7 дней при 20–25°C

7 дней при 4–8°C

1 год при -20°C

моча: 3 дня при 20–25°C

3 дня при 4–8°C

1 год при -20°C

Загрязненные образцы не использовать.

Подготовка образцов мочи

Довести pH до 3-4 ед. конц. HCl. Для исследования – развести мочу дист. водой в соотношении 4+1; результат умножить на 5.

Калибровка

Мы рекомендуем для калибровки использовать XL МУЛЬТИКАЛ, Кат. №. XSYS0034.

Контроль качества

Для проведения контроля качества рекомендуются контрольные сыворотки: ЭРБА НОРМА, Кат. №. BLT00080, ЭРБА ПАТОЛОГИЯ, Кат. №. BLT00081.

Коэффициент пересчета

ммоль/л = 0,4114 x мг/дл

Нормальные величины⁶

Сыворотка или плазма

Новорожденные

2 – 4 дня 1,5 – 2,2 мг/дл (0,62 – 0,91 ммоль/л)

5 мес – 6 лет 1,7 – 2,3 мг/дл (0,7 – 0,95 ммоль/л)

6 – 12 лет 1,7 – 2,1 мг/дл (0,7 – 0,86 ммоль/л)

> 12 лет 1,6 – 2,6 мг/дл (0,66 – 1,07 ммоль/л)

СМЖ 2,1 – 3,3 мг/дл (0,86 – 1,36 ммоль/л)

Моча 12 – 291 мг/24 ч (4,94 – 119,7 ммоль/л / 24 ч)

Приведенные величины следует рассматривать как ориентировочные.

Каждой лаборатории необходимо определять свои диапазоны.

Значения величин

Эти значения нормальных величин были получены на автоматических анализаторах серии ERBA XL. Результаты могут отличаться, если определение проводили на другом типе анализатора.

Рабочие характеристики

Чувствительность: 0,16 мг/дл (0,0656 ммоль/л)

Линейность: до 5,85 мг/дл (2,4 ммоль/л)

Диапазон измерений: 0,16 – 5,85 мг/дл (0,066 – 2,4 ммоль/л)

Воспроизводимость (при 37°C)

Внутрисерийная	N	Среднеарифметическое значение (мг/дл)	SD (мг/дл)	CV (%)
Образец 1	20	3,305	0,122	3,66
Образец 2	20	5,854	0,120	2,04

Межсерийная	N	Среднеарифметическое значение (мг/дл)	SD (мг/дл)	CV (%)
Образец 1	20	2,341	0,039	1,65
Образец 2	20	4,634	0,095	2,05

Сравнение методов

Сравнение было проведено на 40 образцах с использованием реагентов серии БЛТ: Магний(у) и имеющихся в продаже реагентов с коммерчески доступной методикой (х).

Результаты: $y = 1.014x - 0.005$ (мг/дл)
 $r = 0.995$ (r – коэффициент корреляции)

Специфичность / Влияющие вещества

Билирубин до 40 мг/дл, Триглицериды до 2000 мг/дл не влияют на результаты. Гемоглобин мешает определению, т.к. магний освобождается из эритроцитов.

Предупреждения и меры предосторожности

Набор реагентов предназначен для in vitro диагностики профессионально обученным лаборантам. Реагент набора не классифицируется как опасный, но может вызывать раздражение глаз.

S 25 Избегать попадания в глаза.

Утилизация использованных материалов

Все образцы теста должны рассматриваться, как потенциально инфицированные и вместе с остальными реагентами должны быть уничтожены в соответствии с существующими в каждой стране правилами для данного вида материалов.

Проведение анализа

Длина волны: 520 (500 - 550) нм

Оптический путь: 1 см

Температура: 37 °C

Сыворотка / реакционная смесь 1/101

	Реагент бланк	Стандарт (калибратор)	Образец
Реагент R1	1,00 мл	1,00 мл	1,00 мл
Образец	-	-	0,01 мл
Стандарт(калибратор)	-	0,01 мл	-
Дистил. вода	0,01 мл	-	-

Смешать, инкубировать 5 мин при 37 °C. Измерить поглощение образца $A_{\text{обр}}$ и стандарта (калибратора) $A_{\text{кал}}$ относительно реагента бланка. Стабильность окраски 1 час.

Расчет

$$\text{Магний (ммоль/л; мг/дл)} = \frac{\Delta A_{\text{обр}}}{\Delta A_{\text{ст.}}} \times C_{\text{ст.}}$$

$C_{\text{ст./кал.}}$ = концентрация стандарта (калибратора)

Протоколы для использования на автоматических анализаторах могут быть получены по запросу.

Параметры для работы на анализаторе

Режим	Конечная точка
Длина волны 1 (нм)	505
Объем образца (мкл)	5/10
Объем реагента (мкл)	500/1000
Время инкубации (мин)	5
Температура инкубации (°C)	37
Нижний предел нормы (мг/дл)	1,6
Верхний предел нормы (мг/дл)	2,6
Нижний предел линейности (мг/дл)	0,16
Верхний предел линейности (мг/дл)	5,85
Концентрация стандарта (мг/дл)	См. на флаконе
Бланк по	реагенту
Лимит абсорбции реагента (Макс.)	2,0
Единицы	мг/дл (ммоль/л)

MAGNESIUM

Kat. č.	Název balení	Obsah balení
BLT00049	MG 250	R1: 1 x 250 ml, R2 STD: 1 x 5 ml

CZ



POUŽITÍ

Diagnostická souprava pro kvantitativní *in vitro* stanovení hořčíku v lidském séru, plazmě, moči a lkvoru.

KLINICKÝ VÝZNAM

Hořčík je druhý nejvíce zastoupený intracelulární kation, podílí se na řadě biochemických funkcí. Je uložen v kostech a svalech, je koefaktorem více než 300 enzymů a hráje důležitou roli v energetické produkci oxidační fosforylace. Snížené koncentrace hořčíku může vyvolat špatná výživa, porucha vstřebávání či endokrinologické poruchy. Ke komplikacím spojeným se sníženými hladinami hořčíku patří neuromuskulární podrážděnost (např. třes, záchvaty) a srdeční symptomy (např. tachykardie nebo arytmie).

Zvýšené koncentrace hořčíku lze pozorovat při dehydrataci, poruchách ledvin či nadměrném příslu antacid.

PRINCIP METODY

Hořčík tvoří v alkaličkém prostředí s xylydlovou modř purpurový barevný komplex. Intenzita barvení je úměrná koncentraci hořčnatých iontů ve vzorku. GEDTA eliminuje interferenci vápníku.

SLOŽENÍ ČINIDEL

R1	
Xylydlová modř (l)	110 µmol/l
Ethanolamin	1 mol/l
GEDTA	60 µmol/l
R2 STANDARD	
Hořčík	viz štítek na lahvičce

PŘÍPRAVA PRACOVNÍCH ROZTOKŮ

Činidla jsou kapalná, připravená k použití.

SKLADOVÁNÍ A STABILITA PRACOVNÍCH ROZTOKŮ

Činidla R1 a R2 jsou kapalná a určená k přímému použití

Skladována před i po otevření při 2–8°C a chráněna před světlem a kontaminací je souprava stabilní do data expirace vyznačené na obalu.

VZORKY

Sérum, heparinová plazma, lkvor, moč.

Doporučujeme postupovat dle NCCLS (nebo podobných standardů).

Stabilita v séru, plazmě:

7 dní při 20–25°C

7 dní při 4–8°C

minimálně 1 rok při -20°C

Stabilita v moči:

3 dny při 20–25°C

3 dny při 4–8°C

minimálně 1 rok při -20°C

Nepoužívejte kontaminované vzorky.

Při stanovení hořčíku v moči je nutno vzorek moči nejprve okyselit koncentrovánou HCl na pH 3-4 a pak redimě destilovanou vodou v poměru 1 + 4. Výsledek vynásobíme 5x.

KALIBRACE

Ke kalibraci se doporučuje Lyonorm Kalibrátor nebo standard, který je součástí soupravy.

KONTROLA KVALITY

Ke kontrole se doporučuje Lyonorm HUM N a Lyonorm HUM P.

PŘEPOČET JEDNOTEK

mg/dl x 0,4114 = mmol/l

REFERENČNÍ HODNOTY ⁶

fS, Hořčík (mmol/l) 0,66 – 1,07

dU Hořčík (mmol/24 hod) 0,5 – 12

Referenční rozmezí je pouze orientační, doporučuje se, aby si každá laboratoř ověřila rozsah referenčního intervalu pro populaci, pro kterou zajišťuje laboratorní vyšetření.

VÝKONNOSTNÍ CHARAKTERISTIKY

Výkonnostní charakteristiky byly získány na automatických analyzátorech ERBA XL. Data získaná ve vaší laboratoři se mohou od těchto hodnot lišit.

Dolní mez stanovitelnosti: 0,064 mmol/l

Linearity:

2,40 mmol/l

Pracovní rozsah: 0,064 – 2,40 mmol/l

PŘESNOST

Intra-assay (n=20)	Průměr (mmol/l)	SD (mmol/l)	CV (%)
Vzorek 1	1,355	0,05	3,66
Vzorek 2	2,40	0,049	2,04

Inter-assay (n=20)	Průměr (mmol/l)	SD (mmol/l)	CV (%)
Vzorek 1	0,96	0,016	1,65
Vzorek 2	1,91	0,039	2,05

SROVNÁNÍ S KOMERČNĚ DOSTUPNOU METODOU

Lineární regrese:

N = 40

r = 0,995

y = 1,014 x – 0,002 mmol/l

INTERFERENCE

Následující analyty neinterferují:

bilirubin do 40 mg/dl, triglyceridy do 2000 mg/dl.

hemoglobin interferuje, protože se hořčík uvolňuje z erytrocytů.

BEZPEČNOSTNÍ CHARAKTERISTIKY

Určeno pro *in vitro* diagnostické použití oprávněnou a odborně způsobilou osobou.

Činidla soupravy nejsou klasifikována jako nebezpečná.

S 25 Zamezte styku s očima

PRVNÍ POMOC

Při náhodném požití vypláchnout ústa a vypít asi 0,5 l vody, při vniknutí do oka provést rychlý a důkladný výplach proudem čisté vody. Při potřísnění omýt po-kožku teplou vodou a mydlem. Ve vážných případech poškození zdraví vyhledat lékařskou pomoc.

NAKLÁDÁNÍ S ODPADY

Na všechny zpracované vzorky je nutno pohlížet jako na potencionálně infekční a spolu s případnými zbytky činidel je likvidovat podle vlastních interních předpisů jako nebezpečný odpad v souladu se Zákonem o odpadech.

Papírové a ostatní obaly se likvidují podle druhu materiálu jako tříděný odpad (papír, sklo, plasty).

POSTUP MĚŘENÍ

Vlnová délka:

520 (500-550) nm

Kveta:

1 cm

Teplo:

37°C

Objemový poměr sérum/reakční směs

1/101

Objem pracovních roztoků a vzorků lze měnit, pro garanci analytických parametrů však musí být jejich vzájemný poměr zachován.

	Reagenční blank	Standard (Kalibrátor)	Vzorek
Činidlo 1	1,00 ml	1,00 ml	1,00 ml
Vzorek	-	-	0,01 ml
Standard (kalibrátor)	-	0,01 ml	-
Destilovaná voda	0,01 ml	-	-

Promíchá se a po 1 - 5 minutách inkubace při 37°C se změří absorbance vzorku A_{vz} a standardu (kalibrátoru) A_{st} proti blanku činidla. Zbarvení je stabilní jednu hodinu.

VÝPOČET

$$\text{Hořčík (mmol/l)} = \frac{\Delta A_{vz}}{\Delta A_{st}} \times C_{st}$$

C_{st} = koncentrace hořčíku ve standardu (Kalibrátoru)

POZNÁMKA

Sklo pro analýzu hořčíku musí být dokonale čisté a vyčleněné jen pro tyto účely. Sklo se umyje nejdříve běžným způsobem, přes noc se namočí do 2% roztoku EDTA ve zředěném amoniaku v poměru 1 + 1, pak se opláchně v redestilované vodě a vysuší.

Aplikace na automatické analyzátory jsou dodávány na vyžádání.

MAGNESIUM

Kat. č.	Názov balenia	Obsah balenia
BLT00049	MG 250	R1: 1 x 250 ml, R2 STD: 1 x 5 ml

(SK)



POUŽITIE

Diagnostická súprava na kvantitatívne *in vitro* stanovenie horčíka v ľudskom sére, plazme, moči a likvore.

KLINICKÝ VÝZNAM

Horčík je druhý najviac zastúpený intracelulárny katión, podieľa sa na množstve biochemických funkcií. Je uložený v kostiach a svaloch, je koefaktorom viac než 300 enzýmov a hrá dôležitú úlohu v energetickej produkcii oxidačnej fosforylácií. Zniženie koncentrácie horčíka môže spôsobiť nesprávnu výživu, porucha vstreňania či endokrinologické poruchy. Ku komplikáciám spojených so zniženými hladinami horčíka patrí neuromuskulárna podráždenosť (napr. tras, záchvaty) a srdcové symptómy (napr. tachykardia alebo arytmia).

Zvýšenú koncentráciu horčíka je možné pozorovať pri dehydratácii, poruchách obličiek či nadmernom prísune antacídium.

PRINCÍP METÓDY

Horčík tvorí v alkalickej prostredí s xylydlovou modrou purpurový farebný komplex. Intenzita zafarbenia je úmerná koncentrácií horečnatých iónov vo vzorke. EDTA eliminuje interferenciu vápnika.

ZLOŽENIE ČINIDIEL

R1

Xylydlová modrá (I) 110 µmol/l
Ethanolamín 1 mol/l
EDTA 60 µmol/l

R2 ŠTANDARD

Horčík vid' štítok na fľaštičke

PRÍPRAVA PRACOVNÝCH ROZTOKOV

Činidlá sú kvapalné, pripravené na použitie.

SKLADOVANIE A STABILITA PRACOVNÝCH ROZTOKOV

Činidlá R1 a R2 sú kvapalné a určené na priame použitie.

Skladované pred aj po otvorení pri 2–8°C a chránené pred svetlom a kontamináciou je súprava stabilná do dátumu expirácie vyznačenej na obale.

VZORKY

Sérum, heparínová plazma, likvor, moč.

Doporučujeme postupovať podľa NCCLS (alebo podobných štandardov).

Stabilita v sére, plazme:

7 dní pri 20–25°C
7 dní pri 4–8°C
minimálne 1 rok pri -20°C

Stabilita v moči:

3 dni pri 20–25°C
3 dni pri 4–8°C
minimálne 1 rok pri -20°C

Nepoužívajte kontaminované vzorky.

Pri stanovení horčíka v moči je potrebné vzorku moča najprv okyseliť koncentrovanou HCl na pH 3–4 a potom riediť destilovanou vodou v pomere 1 + 4. Výsledok vynásobíme 5x.

KALIBRÁCIA

Na kalibráciu sa doporučuje Lyonorm Kalibrátor alebo štandard, ktorý je súčasťou súpravy.

KONTROLA KVALITY

Na kontrolu sa doporučuje Lyonorm HUM N a Lyonorm HUM P.

PREPOČET JEDNOTIEK

mg/dl x 0,4114 = mmol/l

REFERENČNÉ HODNOTY⁶

fS, Horčík (mmol/l) 0,66 – 1,07

dU Horčík (mmol/24 hod) 0,5 – 12

Referenčné rozmedzie je iba orientačné, doporučuje sa, aby si každé laboratórium overilo rozsah referenčného intervalu pre populáciu, pre ktorú zabezpečuje laboratórne vyšetrenie.

VÝKONNOSTNÉ CHARAKTERISTIKY

Výkonnostné charakteristiky boli získané na automatických analyzátoroch ERBA XL. Údaje získané vo vašom laboratóriu sa môžu od týchto hodnôt lísiť.

Dolná medza stanoviteľnosti: 0,064 mmol/l

Linearita: 2,40 mmol/l

Pracovný rozsah: 0,064 – 2,40 mmol/l

PRESNOSŤ

Intra-assay (n=20)	Priemer (mmol/l)	SD (mmol/l)	CV (%)
Vzorka 1	1,355	0,05	3,66
Vzorka 2	2,40	0,049	2,04

Inter-assay (n=20)	Priemer (mmol/l)	SD (mmol/l)	CV (%)
Vzorka 1	0,96	0,016	1,65
Vzorka 2	1,91	0,039	2,05

POROVNANIE S KOMERČNE DOSTUPNOU METÓDOU

Lineárna regresia:

N = 40

r = 0,995

y = 1,014 x – 0,002 mmol/l

INTERFERENCIE

Nasledujúce analyty neinterferujú:
bilirubín do 40 mg/dl, triglyceridy do 2000 mg/dl
hemoglobín interferuje, pretože sa horčík uvoľňuje z erytrocytov.

BEZPEČNOSTNÉ CHARAKTERISTIKY

Určené pre *in vitro* diagnostické použitie oprávnenou a odborne spôsobilou osobou.
Činidlá súpravy nie sú klasifikované ako nebezpečné.

S 25 Vyhnite sa kontaktu s očami

PRVÁ POMOC

Pri náhodnom požití vypláchnutie ústa a vypíť asi 0,5 l vody, pri vniknutí do oka vykonáť rýchly a dôkladný výplach prúdom čistej vody. Pri postriekaní umyť pokožku tepiou vodou a mydlom. Vo väčších prípadoch poškodenia zdravia vyhľadať lekársku pomoc.

NAKLADANIE S ODPADMI

Všetky spracované vzorky je nutné považovať ako potenciálne infekčné a spolu s prípadnými zvyškami činidel ich likvidovať podľa vlastných interných predpisov ako nebezpečný odpad v súlade so Zákonom o odpadoch.

Papierové a ostatné obaly sa likvidujú podľa druhu materiálu ako triedený odpad (papier, sklo, plasty).

POSTUP MERANIA

Vlnová dĺžka:

520 (500-550) nm

Kveta:

1 cm

Teplota:

37°C

Objemový pomer sérum/reakčná zmes

1/101

Objem pracovných roztokov a vzoriek je možné meniť, pre garanciu analytických parametrov však musí byť ich vzájomný pomer zachovaný.

	Reagenčný blank	Štandard (Kalibrátor)	Vzorka
Činidlo 1	1,00 ml	1,00 ml	1,00 ml
Vzorka	-	-	0,01 ml
Štandard (kalibrátor)	-	0,01 ml	-
Destilovaná voda	0,01 ml	-	-

Premieša sa a po 1 - 5 minútach inkubácie pri 37°C sa odmeria absorbancia vzorky A_{VZ} a štandardu (kalibrátora) A_{st} oproti blanku činidla. Zafarbenie je stabilné jednu hodinu.

VÝPOČET

$$\text{Horčík (mmol/l)} = \frac{\Delta A_{VZ}}{\Delta A_{st}} \times C_{st}$$

C_{st} = koncentrácia horčíka v štandarde (Kalibrátore)

POZNÁMKA

Sklo na analýzu horčíka musí byť dokonale čisté a vyčlenené iba na tieto účely. Sklo sa umye najprv bežným spôsobom, cez noc sa namočí do 2% roztoku EDTA v zriedenom amoniaku v pomere 1 + 1, potom sa opláchnie v redestilovanej vode a vysuší sa.

Aplikáce na automatické analyzátoru sú dodávané na vyžiadanie.

REFERENCES / ЛИТЕРАТУРА / LITERATURA / LITERATÚRA

1. Thomas L. Clinical Laboratory Diagnostics. 1st ed. Frankfurt: TH-Books Verlagsgesellschaft; 1998. p. 231-41.
2. Endres DB, Rude RK. Mineral and bone metabolism. In: Burtis CA, Ashwood ER, editors. Tietz Textbook of Clinical Chemistry. 3rd ed. Philadelphia: W.B Saunders Company; 1999. p. 1395-1457.
3. Mann CK, Yoe JH. Spectrophotometric determination of magnesium with 1-Azo-2-hydroxy-3-(2,4-dimethylcarboxanilido)-naphthalene-1-(2-hydroxybenzene). *Anal Chim Acta* 1957;16:155-60.
4. Bohou C. Microdosage du magnesium dans divers milieux biologiques. *Clin Chim Acta* 1962;7:811-7.
5. Sitzmann FC. Normalwerte. München: Hans Marseille Verlag GmbH; 1986. p. 166.
6. Tietz Textbook of Clinical Chemistry and Molecular Diagnostics. Burtis, C.A., Ashwood, E.R., Bruns, D.E.; 5th edition, WB Saunders Comp., 2012.

SYMBOLS USED ON LABELS / СИМВОЛЫ, ИСПОЛЬЗУЕМЫЕ НА ЭТИКЕТКАХ / SYMBOLY, POUŽITÉ NA ETIKETÁCH

REF Catalogue Number
Каталожный №
Katalogové číslo
Katalógové číslo

 Manufacturer
Производитель
Výrobce
Výrobca

 See Instruction for Use
Перед использованием
внимательно изучайте инструкцию
Čtěte návod k použití!
Čítajte návod k použitiu

LOT Lot Number
Номер партии
Číslo šarže

 CE Mark - Device comply with
the Directive 98/79/EC
Знак CE - соответствие
Директиве 98/79/EC

 Storage Temperature
Температура хранения
Teplota skladování
Teplota skladovania

 Expiry Date
Срок годности
Datum expirace
Dátum expiracie

 IVD In Vitro Diagnostics
Для in vitro диагностики
In vitro Diagnostikum

 Content / Содержание / Obsah

QUALITY SYSTEM CERTIFIED
ISO 9001 ISO 13485

 Erba Lachema s.r.o., Karásek 1d, 621 00 Brno, CZ
e-mail: diagnostics@erbalachema.com, www.erbamannheim.com