

**Quantitative determination of Transferrin (TRF)****IVD**

Store 2 - 8°C.

**PRINCIPLE OF THE METHOD**

Anti-transferrin antibodies when mixed with samples containing TRF, form insoluble complexes. These complexes cause an absorbance change, dependent upon the TRF concentration of the patient sample, that can be quantified by comparison from a calibrator of known TRF concentration.

**CLINICAL SIGNIFICANCE**

Transferrin is a plasma protein that contains a single polypeptide chain with approximately 6% carbohydrate. It is synthesized in the liver and transfers iron through the serum.

Evaluation of plasma TRF levels is useful for the differential diagnosis of anemia and for monitoring its treatment. In the hypochromic anemia (iron deficiency), the TRF level is increased. On the other hand, if the anemia is due to a failure to incorporate iron into erythrocytes, the TRF level is normal or low but the protein is highly saturated with iron. In iron overload, the TRF concentration is normal but saturation exceeds 55% and may be as great as 90%.

TRF concentration may, in fact, be used for assessing nutritional status. In the congenital defect atransferrinemia, very low level of TRF is accompanied by iron overload and a severe hypochromic anemia that is resistant to iron therapy. High levels of TRF occur in pregnancy and during estrogen administration.

**REAGENTS**

<b>R 1</b> Diluent	Tris buffer 20 mmol/L, PEG 8000, pH 8.3. Preservative.
<b>R 2</b> Antibody	Goat serum, anti-human transferrin, pH 7.5. Preservative.
<b>Optional</b>	Ref: 1102003 PROT CAL.

**CALIBRATION**

The assay has been standardized against the Reference Material ERM-DA470k/IFCC. It must be used the PROT CAL to calibrate the reagent. The reagent (both monoreagent and bireagent) should be recalibrated every month, when the controls are out of specifications, and when changing the reagent lot or the instrument settings.

**PREPARATION****Reagents:** Ready to use.

**Calibration Curve:** Prepare the following PROT CAL Calibrator dilutions in NaCl 9 g/L as diluent. Multiply the concentration of the transferrin calibrator by the corresponding factor stated in table below to obtain the transferrin concentration of each dilution:

Calibrator dilution	1	2	3	4	5	6
Calibrator ( $\mu$ L)	--	6.25	12.5	25	50	100
NaCl 9 g/L ( $\mu$ L)	100	93.75	87.5	75	50	-
Factor	0	0.0625	0.125	0.25	0.5	1.0

**STORAGE AND STABILITY**

All the components of the kit are stable until the expiration date on the label when stored tightly closed at 2-8°C and contaminations are prevented during their use. Do not use reagents over the expiration date.

**Reagent deterioration:** The presence of particles and turbidity.

Do not freeze; frozen Antibody or Diluent could change the functionality of the test.

**ADDITIONAL EQUIPMENT**

- Spinlab 180autoanalyzer
- Laboratory equipment

**SAMPLES**

Fresh serum or plasma. EDTA or heparin should be used as anticoagulant. Stable 7 days at 2-8°C or 3 months at -20°C. The samples with presence of fibrin should be centrifuged before testing.

Do not use highly hemolized or lipemic samples.

**REFERENCE VALUES**

Between 200 - 360 mg/dL. Each laboratory should establish its own reference range.

**NOTES**

Clinical diagnosis should not be made on findings of a single test result, but should integrate both clinical and laboratory data.

**SPINLAB 180 APPLICATION**

Name	Transferrin	Ref. male low	200 mg/dL
Abbr. Name	TRF	Ref. male high	360 mg/dL
Mode	Two points	Ref. female low	200 mg/dL
Wavelength	340 nm	Ref. female high	360 mg/dL
Units	mg/dL	Ref. Ped. Low	*
Decimals	0	Ref. Ped. High	*
Low Conc.	1 mg/dL	Control 1	*
High Conc.	750 mg/dL	Control 2	*
Calibrator name	SP CAL	Control 3	*
Prozone check	No	Correlat. factor	1.000
		Correlat. offset	0.000

**DUAL MODE**

Sample blank	No
R1 bottle (mL)	25 mL
normal volume	240 $\mu$ L
rerun volume	240 $\mu$ L
Sample	
normal volume	2.0 $\mu$ L
rerun volume	2.0 $\mu$ L
R2 bottle (mL)	5 mL
normal volume	60 $\mu$ L
rerun volume	60 $\mu$ L
Predilución	No
Slope blank	No
Point one,two	-3.130 sec.

Reagent blank	No
Low Absorbance	-0.100 Abs
High Absorbance	3.000 Abs
R. Abs. L. Limit	-0.100 Abs
R. Abs. H. Limit	3.000 Abs
Substr. Depletion	3.000 Abs

**QUALITY CONTROL**

Control sera are recommended to monitor the performance of manual and automated assay procedures. Spinreact PROT CONTROL (Ref.:1102004) is available. Each laboratory should establish its own Quality Control scheme and corrective actions if controls do not meet the acceptable tolerances.

**PERFORMANCE CHARACTERISTICS**

**Measurement range:** Up to the calibrator value (approx. 800 mg/dL) under the described assay conditions. Samples with higher concentrations, should be diluted 1/5 in NaCl 9 g/L and retested again. The linearity limit depends on the sample / reagent ratio. It will be higher by decreasing the sample volume, although the sensitivity of the test will be proportionally decreased.

**Detection Limit:** 0 mg/dL.**Prozone effect:** No prozone effect was detected upon 2000 mg/dL.**Sensitivity:**  $\Delta$  3.0 mA / mg/dL (94 mg/dL).**Precision:** The reagent has been tested for 20 days, using three levels of serum in a EP5-based study.

EP5	CV (%)		
	77.02 mg/dl	206.99 mg/dl	377 mg/dl
Total	5.4%	2.5%	5.4%
Within Run	1%	0.8%	1.2%
Between Run	1.7%	1.3%	2.1%
Between Day	5%	2%	4.9%

**Accuracy:** Results obtained using this reagent (y) were compared to those obtained using the Immage from Beckman. 100 samples ranging from 50 to 700 mg/dL of TRF were assayed. The correlation coefficient (r) was 0.95 and the regression equation  $y = 1.046x + 3.843$ .

The results of the performance characteristics depend on the used analyzer.

**BIBLIOGRAPHY**

1. McNeely Clinical Guide to Laboratory Tests, Edited by NW Tietz W B Saunders Co., Philadelphia, 483, 1983.
2. Dati F et al. Eur J Clin Chem Clin Biochem 1996; 34:517-520.
3. Pesce AJ and Kaplan, LA. Methods in Clinical Chemistry. The CV Mosby Company, St. Louis MO, 1987.
4. Kreutzer HJH. J Clin Chem Clin Biochem 1976; 14: 401-406
5. Young DS. Effects of drugs on clinical laboratory tests, 4th ed. AACC Pres, 1995.
6. Friedman and Young. Effects of disease on clinical laboratory tests, 3th ed. AACC Pres, 1997.

**PRESENTATION**

Ref: SP1102134      R1: 2 x 20 mL  
Cont.      R2: 2 x 5 mL

**Determinación cuantitativa de Transferrina (TRF)****IVD**

Conservar a 2-8°C

**PRINCIPIO DEL METODO**

Los anticuerpos anti-TRF forman compuestos insolubles cuando se combinan con la TRF de la muestra del paciente, ocasionando un cambio de absorbancia proporcional a la concentración de TRF en la muestra, y que puede ser cuantificada por comparación con un calibrador de TRF de concentración conocida.

**SIGNIFICADO CLINICO**

La transferrina es una proteína plasmática, compuesta por una sola cadena polipeptídica con un 6% de carbohidratos aproximadamente. Se sintetiza en el hígado y transfiere hierro a través del suero.

La medida de la TRF en plasma es útil para el diagnóstico diferencial de la anemia y para monitorizar su tratamiento. El nivel de TRF aumenta en la anemia hipocrómica (deficiencia de hierro). Si la anemia es debida a un fallo de la incorporación del hierro en los hematíes, el nivel de TRF es normal o bajo, pero la proteína está ligeramente saturada de hierro. En estados de sobrecarga de hierro, la concentración de TRF es normal pero la saturación excede al 55% pudiendo llegar al 90%. El control de TRF se utiliza también para diagnosticar el estatus nutricional. En una atransferretinemia congénita, los bajos niveles de TRF se acompañan de una sobrecarga de hierro y de una anemia hipocrómica severa. El embarazo y el tratamiento con estrógenos pueden aumentar el nivel de TRF.

**REACTIVOS**

<b>R 1</b> Diluyente	Tampón tris 20 mmol/L, PEG 8000, pH, 8,3. Conservante.
<b>R 2</b> Anticuerpo	Suero de cabra, anti-transferrina humana, pH 7,5. Conservante.
<b>Opcional</b>	Ref: 1102003 PROT CAL.

**CALIBRACIÓN**

El ensayo está calibrado frente al Material de Referencia ERM-DA470k/IFCC. Debe utilizarse el Calibrador PROT CAL para la Calibración. El reactivo (tanto monoreactivio como bireactivio) se debe recalibrar cada mes, cuando los controles están fuera de especificaciones, y cuando el lote de reactivo o la configuración del instrumento cambia.

**PREPARACION****Reactivos:** Listos para el uso.

**Curva de Calibración:** Preparar las siguientes diluciones del Calibrador PROT CAL en NaCl 9 g/L como diluyente. Para obtener las concentraciones de cada dilución de TRF, multiplicar la concentración de TRF del calibrador por el factor correspondiente indicado en la tabla:

Dilución calibrador	1	2	3	4	5	6
Calibrador (µL)	--	6,25	12,5	25	50	100
NaCl 9 g/L (µL)	100	93,75	87,5	75	50	-
Factor	0	0,0625	0,125	0,25	0,5	1,0

**CONSERVACION Y ESTABILIDAD**

Todos los componentes del kit son estables hasta la fecha de caducidad cuando se mantienen los viales bien cerrados a 2-8°C, y se evita la contaminación durante su uso. No utilizar reactivos que hayan sobrepasado la fecha de caducidad.

**Indicadores de deterioro:** Presencia de partículas y turbidez.  
No congelar; la congelación del Anticuerpo o Diluyente puede afectar la funcionalidad de los mismos.

**MATERIAL ADICIONAL**

- Autoanalizador Spinlab 180
- Equipamiento habitual de laboratorio.

**MUESTRAS**

Suero o plasma fresco, recogido con heparina o EDTA como anticoagulantes. Estable 7 días a 2-8°C o 3 meses a -20°C. Las muestras con restos de fibrina deben centrifugarse. No utilizar muestras altamente hemolizadas o lipémicas.

**VALORES DE REFERENCIA**

Entre 200 – 360 mg/dL. Es recomendable que cada laboratorio establezca sus propios valores de referencia.

**NOTAS**

El diagnóstico clínico no debe realizarse únicamente con los resultados de un único ensayo, sino que debe considerarse al mismo tiempo los datos clínicos del paciente.

**APLICACIÓN AL SPINLAB 180**

Nombre	Transferrina	Ref. Hombre Inf.	200 mg/dL
Nombre abreviado	TRF	Ref. Hombre Sup.	360 mg/dL
Modo	Twopoint	Ref. Mujer Inf.	200 mg/dL
Long. ondas	340 nm	Ref. Mujer Sup.	360 mg/dL
Unidades	mg/dL	Ref. Ped. Inf.	*
Decimales	0	Ref. Ped. Sup.	*
Conc. Inferior	1 mg/dL	Control 1	*
Conc. Superior	750 mg/dL	Control 2	*
Calibrador	CAL PS	Control 3	*
Chequeo prozona	No	Factor correl.	1.000
		Offset de correl.	0.000

**MODO DUAL**

Blanco muestra	No
Frasco R1 (mL)	25 mL
Vol. normal	240 µL
Vol. repet.	240 µL
Muestra	
Vol. normal	2,0 µL
Vol. repet.	2,0 µL
Frasco R2 (mL)	5 mL
Vol. normal	60 µL
Vol. repet.	60 µL
Predilución	No
Pendiente Blico.	No
1er,2º punto	-3.130 sec.
Blanco reactivo	No
Absorbancia inf.	-0.100 Abs
Absorbancia sup.	3.000 Abs
Lim.Inf. Abs. React.	-0.100 Abs
Lim.Sup. Abs. React.	3.000 Abs
Agotam. sustrato	3.000 Abs

**CONTROL DE CALIDAD**

Se recomienda utilizar sueros control para controlar los ensayos tanto en procedimiento manual como en automático. Spinreact dispone del PROT CONTROL Ref: 1102004.

Cada laboratorio debería establecer su propio Control de Calidad y establecer correcciones en el caso de que los controles no cumplan con las tolerancias exigidas.

**CARACTERISTICAS DEL METODO**

**Rango de medida:** hasta el valor del calibrador (aprox. 800 mg/dL) en las condiciones descritas del ensayo. Las muestras con valores superiores deben diluirse 1/5 con NaCl 9 g/L y ensayarse de nuevo. El intervalo de medida depende de la relación muestra/reactivo. Disminuyendo el volumen de muestra, se aumenta el límite superior del intervalo de medida, aunque se reduce la sensibilidad.

**Límite de detección:** el valor es de 0 mg/dL

**Sensibilidad:** Δ 3,0 mA / mg/dL (94 mg/dL).

**Efecto prozona:** No se observa hasta valores de 2000 mg/dL.

**Precisión:** El reactivo ha sido probado durante 20 días con tres niveles diferentes de suero en un estudio basado en las normas EP5 (NCCLS).

EP5	CV (%)
	77.02 mg/dl
Total	5.4%
Within Run	1%
Between Run	1.7%
Between Day	5%
	206.99 mg/dl
	377 mg/dl
	2.5%
	0.8%
	1.3%
	2.1%
	2%
	4.9%

**Exactitud:** El comportamiento de este método (y) fue comparado con el método Immage de Beckman. 100 muestras de concentraciones de TRF entre 50 y 700 mg/dL fueron analizadas con ambos métodos. El coeficiente de regresión (r) fue de 0,95 y la ecuación de la recta de regresión  $y = 1,046x + 3,843$ .

Las características del método pueden variar según el analizador utilizado.

**BIBLIOGRAFIA**

1. McNeely Clinical Guide to Laboratory Tests, Edited by NW Tietz W B Saunders Co., Philadelphia, 483, 1983.
2. Dati F et al. Eur J Clin Chem Clin Biochem 1996; 34:517-520.
3. Pesce AJ and Kaplan, LA. Methods in Clinical Chemistry. The CV Mosby Company, St. Louis MO, 1987.
4. Kreutzer HJH. J Clin Chem Clin Biochem 1976; 14: 401-406
5. Young DS. Effects of drugs on clinical laboratory tests, 4th ed. AACC Pres, 1995.
6. Friedman and Young. Effects of disease on clinical laboratory tests, 3th ed. AACC Pres, 1997.

**PRESENTACION**

Ref: SP1102134	Cont.	R1: 2 x 20 mL
		R2: 2 x 5 mL





CE

TRF

# TRF (Transferrine)

Turbidimétrie

## Détermination quantitative de Transferrine (TRF)

### IVD

Conserver à 2 - 8 °C

### UTILISATION RECOMMANDÉE

Essai turbidimétrique pour la quantification de transferrine dans le sérum ou le plasma humain.

### PRINCIPE DE LA MÉTHODE

Les anticorps anti-TRF forment des composés insolubles lorsqu'ils s'associent à la TRF de l'échantillon du patient, provoquant une variation d'absorbance proportionnelle à la concentration de TRF dans l'échantillon, et qui peut être quantifiée par comparaison avec un calibrateur de TRF ayant une concentration connue.

### SIGNIFICATION CLINIQUE

La transferrine est une protéine plasmatique, composée par une seule chaîne polypeptidique ayant environ 6 % d'hydrates de carbone. Elle est synthétisée par le foie et transporte le fer à travers le sérum.

La mesure de la TRF dans le plasma sert au diagnostic différentiel de l'anémie et au suivi de son traitement. Le niveau de TRF augmente en cas d'anémie hypochrome (carence en fer). Si l'anémie est due à une défaillance d'incorporation du fer dans les globules rouges, le niveau de TRF est normal ou faible, mais la protéine est légèrement saturée en fer. En cas de surcharge de fer, la concentration de TRF est normale, mais la saturation dépasse 55 % et peut atteindre 90 %. Le contrôle de la TRF est également utilisé pour le diagnostic de l'état nutritionnel. Dans l'atransferrinémie congénitale, le faible niveau de TRF est accompagné d'une surcharge de fer et d'une anémie hypochrome sévère. La grossesse et le traitement aux œstrogènes peuvent entraîner l'augmentation du niveau de TRF.

### RÉACTIFS

Diluant (R1)	Tampon tris 20 mmol/L, PEG 8000, pH, 8,3. Conservateur.
Anticorps (R2)	Sérum de chèvre, anti-transferrine humaine, pH 7,5. Conservateur.
En option :	Réf : 1102003 PROT CAL.

### ÉTALONNAGE

L'essai est étalonné par rapport au Matériaux de référence ERM-DA470K/IFCC. Le calibrateur PROT CAL doit être utilisé pour l'étalonnage. Le réactif (aussi bien monoréactif que biréactif) doit être réétalonné chaque mois, lorsque les résultats contrôles sont hors spécifications et lorsque le lot de réactif ou la configuration de l'instrument change.

### PRÉPARATION

Réactifs : Prêts à l'emploi.

Courbe d'étalonnage : Préparer les dilutions suivantes du calibrateur PROT CAL dans du NaCl 9 g/L comme diluant. Pour obtenir les concentrations de chaque dilution de TRF, multiplier la concentration de TRF du calibrateur par le facteur correspondant indiqué dans le tableau:

Dilution calibrateur	1	2	3	4	5	6
Calibrateur (µL)	--	6,25	12,5	25	50	100
NaCl 9 g/L (µL)	100	93,75	87,5	75	50	--
Facteur	0	0,0625	0,125	0,25	0,5	1,0

### CONSERVATION ET STABILITÉ

Tous les composants du kit sont stables jusqu'à la date d'expiration, lorsque les flacons sont maintenus bien fermés à 2-8 °C, et en évitant leur contamination lors de leur utilisation. Ne pas utiliser de réactifs après leur date d'expiration.

Indicateurs de détérioration : Présence de particules et turbidité.

Ne pas congeler ; la congélation de l'anticorps ou du diluant peut affecter la fonctionnalité de ces derniers.

### MATÉRIEL SUPPLÉMENTAIRE

- Auto-analyseur SPINLAB 180
- Équipement classique de laboratoire.

### ÉCHANTILLONS

Sérum ou plasma frais recueilli avec de l'héparine ou de l'EDTA comme anticoagulants. Stable 7 jour à 2-8 °C ou 3 mois à -20 °C.

Les échantillons avec des restes de fibrine doivent être centrifugés.

Ne pas utiliser d'échantillons fortement hémolysés ou lipémiques.

### VALEURS DE RÉFÉRENCE

Entre 200 – 360 mg/dL. Chaque laboratoire devrait établir ses propres valeurs de référence.

### REMARQUES

Le diagnostic clinique ne doit pas être réalisé uniquement avec les résultats d'un seul essai, mais doit également tenir compte des données cliniques du patient.

### APPLICATION AU SPINLAB 180

Name	Transferrin	Ref. male low	200 mg/dL
Abbr. Name	TRF	Ref. male high	360 mg/dL
Mode	Two points	Ref. female low	200 mg/dL
Wavelength	340 nm	Ref. female high	360 mg/dL
Units	mg/dL	Ref. Ped. Low	*
Decimals	0	Ref. Ped. High	*
Low Conc.	1 mg/dL	Control 1	*
High Conc.	750 mg/dL	Control 2	*
Calibrator name	SP CAL	Control 3	*
Prozone check	No	Correlat. factor	1.000
		Correlat. offset	0.000

### DUAL MODE

Sample blank	No
R1 bottle (mL)	25 mL
normal volume	240 µL
rerun volume	240 µL
Sample	
normal volume	2.0 µL
rerun volume	2.0 µL
R2 bottle (mL)	5 mL
normal volume	60 µL
rerun volume	60 µL
Predilution	No
Slope blank	No
Point one,two	-3.130 sec.
Reagent blank	No
Low Absorbance	-0.100 Abs
High Absorbance	3.000 Abs
R. Abs. L. Limit	-0.100 Abs
R. Abs. H. Limit	3.000 Abs
Substr. Depletion	3.000 Abs

### CONTRÔLE DE QUALITÉ

Il est recommandé d'utiliser des sérum de contrôle, afin de contrôler les essais aussi bien lors de procédures manuelles qu'automatiques. Spinreact dispose du PROT CONTROL Réf : 1102004.

Chaque laboratoire doit établir son propre Contrôle de Qualité et des corrections en cas de non-conformité des contrôles en termes de tolérances exigées.

### CARACTÉRISTIQUES DE LA MÉTHODE

1. **Plage de mesure:** Jusqu'à la valeur du calibrateur (environ 800 mg/dL), dans les conditions décrites de l'essai. Les échantillons ayant des valeurs supérieures doivent être dilués à 1/5 dans du NaCl 9 g/L et retestés. L'intervalle de mesure dépend du rapport échantillon/réactif. La diminution du volume d'échantillon entraîne l'augmentation de la limite supérieure de l'intervalle de mesure, bien que la sensibilité s'en voie réduite.

2. **Limite de détection:** 0 mg/dL

3. **Sensibilité:** Δ 3,0 mA / mg/dL (94 mg/dL).

4. **Effet prozone:** Aucun effet prozone n'est observé jusqu'à des valeurs de 2000 mg/dL.

5. **Précision:** Le réactif a été testé durant 20 jours avec trois niveaux différents de sérum dans une étude basée sur les normes EP5 (NCCLS).

EP5	CV (%)		
	77,02 mg/dL	206,99 mg/dL	377 mg/dL
Total	5,4 %	2,5 %	5,4 %
Pendant l'exécution	1 %	0,8 %	1,2 %
Entre l'exécution	1,7 %	1,3 %	2,1 %
Entre jours	5 %	2 %	4,9 %

6. **Exactitude:** Le comportement de cette méthode (y) a été comparé à la méthode Image de Beckman. 100 échantillons de concentrations de TRF entre 50 et 700 mg/dL ont été analysés par les deux méthodes. Le coefficient de régression (r) a été de 0,95 et l'équation de la droite de régression  $y = 1,046x + 3,843$ .

Les caractéristiques de la méthode peuvent varier selon l'analyseur utilisé.

### BIBLIOGRAPHIE

1. Clinical Guide to Laboratory Tests, Edited by NW Tietz W B Saunders Co., Philadelphia, 483, 1983.
2. Dati F et al. Eur J Clin Chem Clin Biochem 1996; 34:517-520.
3. Pesce AJ and Kaplan, LA. Methods in Clinical Chemistry. The CV Mosby Company, St. Louis MO, 1987.
4. Kreutzer HJH. J Clin Chem Clin Biochem 1976; 14: 401-406
5. Young DS. Effects of drugs on clinical laboratory tests, 4th ed. AACC Pres, 1995.
6. Friedman and Young. Effects of disease on clinical laboratory tests, 3th ed. AACC Pres, 1997.

### PRÉSENTATION

Ref: SP1102134	Cont.	R1: 2 x 20 mL
		R2: 2 x 5 mL

**Determinação quantitativa de Transferrina (TRF)**
**IVD**

Conservar a 2 - 8°C.

**PRINCÍPIO DO MÉTODO**

Os anticorpos anti-TRF formam compostos insolúveis quando se combinam com a TRF da amostra do doente, ocasionando uma alteração da absorbância proporcional à concentração de TRF na amostra, e que pode ser quantificada por comparação com um calibrador de TRF de concentração conhecida.

**SIGNIFICADO CLÍNICO**

A transferrina é uma proteína plasmática, composta por uma só cadeia polipeptídica com cerca de 6% de carbohidratos aproximadamente. É sintetizada no fígado e transfere ferro a través del soro.

A determinação da TRF no plasma é útil para o diagnóstico diferencial da anemia e para monitorizar o seu tratamento. O nível de TRF aumenta na anemia hipocrómica (deficiência de ferro). Se a anemia for devida a uma insuficiência da incorporação de ferro nas hemácias, o nível de TRF é normal ou baixo, mas a proteína está ligeramente saturada de ferro. Nos estados de sobrecarga de ferro, a concentração de TRF é normal mas a saturação excede os 55% podendo chegar a 90%. O controlo de TRF também é feito para diagnosticar o estado nutricional. Numa atransferrinémia congénita, os baixos níveis de TRF são acompanhados de uma sobrecarga de ferro e de uma anemia hipocrómica grave. A gravidez e o tratamento com estrogénios podem aumentar os níveis de TRF.

**REAGENTES**

R 1 Diluente	Tampão tris 20 mmol/L, PEG 8000, pH, 8,3. Conservante.
R 2 Anticorpos	Soro de cabra, anti-transferrina humana, pH 7,5. Conservante.
Optional	Ref: 1102003 PROT CAL.

**CALIBRAÇÃO**

O Estudo está calibrado frente ao Material de Referencia ERM-DA470k/IFCC. Deve utilizar-se o Calibrador PROT CAL para a Calibração. O reagente (tanto o monoreagente como o bireagente) devem ser recalibrados todos os meses, quando os controles estão fora das especificações, e quando o lote de reagente ou a configuração do instrumento muda.

**PREPARAÇÃO**

**Reagentes:** Prontos para utilização.

**Curva de Calibração:** Preparar as seguintes diluições do Calibrador PROT CAL em NaCl 9 g/L como diluente. Para obter as concentrações de cada diluição de TRF, multiplicar a concentração de TRF do calibrador pelo factor correspondente indicado na tabela:

Diluição calibrador	1	2	3	4	5	6
Calibrador (µL)	--	6,25	12,5	25	50	100
NaCl 9 g/L (µL)	100	93,75	87,5	75	50	-
Factor	0	0,0625	0,125	0,25	0,5	1,0

**CONSERVAÇÃO E ESTABILIDADE**

Todos os componentes do kit são estáveis quando os frascos são mantidos bem fechados a 2-8°C, e se evita a contaminação durante a sua utilização. Não utilizar reagentes que hayan sobrepassado la fecha de caducidad.

**Indicadores de deterioração:** Presença de partículas e turvação.

Não congelar; a congelação do Anticorpo ou Diluente pode afectar a funcionalidade dos mesmos.

**MATERIAL ADICIONAL**

- Autoanalizador SPINLAB 180
- Equipamento habitual de laboratorio.

**AMOSTRAS**

Soro ou plasma fresco, recolhido com heparina ou EDTA como anticoagulantes. Estável 7 dias a 2-8°C ou 3 meses a -20°C.

As amostras com restos de fibrina devem centrifugar-se.

Não utilizar amostras altamente hemolisadas ou lipêmicas.

**VALORES DE REFERÊNCIA<sup>2</sup>**

Entre 200 – 360 mg/dL. É recomendável que cada laboratorio estabeleça os seus próprios valores de referência.

**NOTAS**

O diagnóstico clínico não deve ser feito únicamente com os resultados de um único astudo, mas devem ser considerados simultâneamente os dados clínicos do paciente.

**APLICAÇÃO AO SPINLAB**

Nome	Transferrina	Ref. Homem Inf.	200 mg/dL
Nome abreviado	TRF	Ref. Homem Sup.	360 mg/dL
Modo	Twopoint	Ref. Mulher Inf.	200 mg/dL
Comp. ondas	340 nm	Ref. Mulher Sup.	360 mg/dL
Unidades	mg/dL	Ref. Ped. Inf.	*
Decimais	0	Ref. Ped. Sup.	*
Conc. Inferior	1 mg/dL	Control 1	*
Conc. Superior	750 mg/dL	Control 2	*
Calibrador	CAL PS	Control 3	*
Check prozona	Não	Factor correl.	1.000
		Offset de correl.	0.000

  

MODO DUAL			
Branco amostra	Não		
Frasco R1 (mL)	25 mL		
Vol. normal	240 µL		
Vol. repet.	240 µL		
Amostra			
Vol. normal	2,0 µL		
Vol. repet.	2,0 µL		
Frasco R2 (mL)	5 mL		
Vol. normal	60 µL		
Vol. repet.	60 µL		
Prediluição	Não		
Pendiente Brco.	Não		
1er,2º ponto	-3.130 sec.		
Blanco reactivo	Não		
Absorbância inf.	-0.100 Abs		
Absorbância sup.	3.000 Abs		
Lim.Inf. Abs. React.	-0.100 Abs		
Lim.Sup. Abs. React.	3.000 Abs		
Agotam. sustrato	3.000 Abs		

**CONTROLO DE QUALIDADE**

Recomenda-se utilização de soros controlo para controlar os estudos tanto no procedimento manual como no automático. Spinreact dispõe de PROT CONTROL Ref: 1102004. Cada laboratorio deveria estabelecer o seu próprio Controlo de Qualidade e estabelecer correccões caso os controles não cumpram com as tolerâncias exigidas.

**CARACTERÍSTICAS DO MÉTODO**

**Intervalo de medida:** até o valor do calibrador (aprox. 800 mg/dL) mg/dL nas condições descritas do ensaio. As amostras com valores superiores devem diluir-se 1/5 com NaCl 9 g/L e ser novamente testadas. O intervalo de medida depende da relação amostra/reagente. Diminuindo o volume de amostra, aumenta-se o limite superior do intervalo de medida, embora se reduza a sensibilidade.

**Límite de deteção:** 0 mg/dL

**Sensibilidade:** Δ 3,0 mA / mg/dL (94 mg/dL).

**Efeito prozona:** Não se observa até valores de 2000 mg/dL.

**Precisão:** Oreagente foi testado durante 20 dias com três níveis diferentes de soro num estudo baseado nas normas EP5 (NCCLS).

EP5	CV (%)
	77,02 mg/dL
Total	206,99 mg/dL
Within Run	5,4%
Between Run	1,7%
Between Day	2,5%
	377 mg/dL
	2,5%
	1,2%
	2,1%
	4,9%

**Exactidão:** O comportamento deste método (y) foi comparado com o método Immage de Beckman. 100 Amostras de concentrações de TRF entre 50 e 700 mg/dL foram analisadas com ambos os métodos. O coeficiente de regressão (r) foi de 0,95 e a equação da recta de regressão  $y = 1,046x + 3,843$ .

As características do método podem variar segundo o analizador utilizado.

**BIBLIOGRAFIA**

1. Clinical Guide to Laboratory Tests, Edited by NW Tietz W B Saunders Co., Philadelphia, 483, 1983.
2. Dati F et al. Eur J Clin Chem Clin Biochem 1996; 34:517-520.
3. Pesce AJ and Kaplan, LA. Methods in Clinical Chemistry. The CV Mosby Company, St. Louis MO, 1987.
4. Kreutzer HJH. J Clin Chem Clin Biochem 1976; 14: 401-406
5. Young DS. Effects of drugs on clinical laboratory tests, 4th ed. AACC Pres, 1995.
6. Friedman and Young. Effects of disease on clinical laboratory tests, 3th ed. AACC Pres, 1997.

**APRESENTAÇÃO**

Ref.: SP1102134

Cont.

R1: Diluente: 2 x 20 mL

R2: Anticorpo: 2 x 5 mL