【产品名称】尿酸测定试剂盒(尿酸酶法)

【产品编号】03051305

【包装规格】6×670测试/盒(ADVIA 1200/1650/1800/2400), 6×660测试/盒(ADVIA Chemistry XPT)

【医疗器械注册证编号/备案凭证编号】

国械注进 20172406076

【注册人/备案人名称】美国西门子医学诊断股份有限公司

Siemens Healthcare Diagnostics Inc.

【注册人/备案人住所】511 Benedict Avenue, Tarrytown, New York 10591, USA

10341133_03051305(XPT)_SHD_20220703_CNA

【生产地址】Ardmore, 55 Diamond Road, Crumlin, Co Antrim, BT29 4QY, UK

【联系方式】www.siemens-healthineers.com

【批次代码回、储存条件/】见外包装盒上相应标注

【失效日期】产品在≦所示日期之后失效

【禁忌、警示、注意事项、符号说明及其它内容】详见说明书

【代理人/售后服务单位名称】西门子医学诊断产品(上海)

有限公司

【住所】中国(上海)自由贸易试验区英伦路 38 号四层

410、411、412室

【联系方式】400-810-5888

SIEMENS ... Healthineers :*

尿酸测定试剂盒(尿酸酶法)说明书

【产品名称】

通用名称:尿酸测定试剂盒(尿酸酶法) 英文名称: Uric Acid (UA) Reagents

【包装规格】

货号 03051305:6×670 测试 / 盒 (ADVIA 1200/1650/1800/2400);

6×660测试/盒(ADVIA Chemistry XPT);

货号 07497014: 7 × 140 测试 / 盒 (ADVIA1200/1650/1800/2400 和 ADVIA Chemistry XPT)。

【预期用途】

该产品用于体外定量测定人血清、血浆(肝素锂)中的尿酸。 用在 ADVIA® Chemistry XPT 全自动生化分析仪上的体外诊断产品。此项检测用于肾衰、痛风和惊厥的辅助诊断和治疗。 概述和说明:尿酸测定试剂盒(尿酸酶法)基于 Fossati 酶反应, 使用尿酸酶配以类 Trinder 终点法进行反应。12

【检测原理】

尿酸在尿酸酶的作用下转化为尿囊素和过氧化氢。过氧化氢在过氧化物酶的催化作用下与 4-氨基安替比林和 TOOS[N-乙基-N-(2-羟基-3-磺丙基)-3-甲基苯胺]形成有色的复合物。最终复合物的水平与样本中尿酸的水平直接成比例。在545/694 nm 下以终点反应形式对此复合物的吸光度进行检测。反应方程式

尿酸酶

尿酸 + 2H₂O + O₂ → 尿嚢素 + CO₂ + H₂O₂

过氧化物酶

H⁺ + TOOS⁻ + 4-AAP + 2 H₂O₂ → 双亚胺苯醌染料 +4H₂O

【主要组成成分】 试剂

נווויו			
试剂	说明	存储 温度	试剂稳定性
货号 03051305	尿酸测定试剂盒(尿酸酶法)		
尿酸试剂 1 UA R1	68 mL(装于70-mL 容器) N- 乙基 -N-(2- 羟基 -3- 磺丙基)-3- 甲基苯胺钠盐 (TOOS) (7.0 mmol/L) 叠氮钠(NaN ₃)(0.05%)	2~8℃	未开封: 稳 定期可至产 品上标明的 有效期。 在机:60天
尿酸试剂 2 UA R2	20 mL (装于 20-mL 容器) 4-氨基安替比林 (1.52 mmol/L) 过氧化物酶 (≥ 1000 U/L) 尿酸酶 (≥ 200 U/L) 叠氮钠 (NaN₃) (0.05%)	2~8℃	未开封: 稳 定期可至产 品上标明的 有效期。 在机:60天
货号 07497014	尿酸测定试剂盒 (尿酸酶法)		
尿酸试剂 1 UA R1	15 mL (装于20-mL 容器) N- 乙烷基 -N-(2- 羟基 -3- 磺 丙基)-3- 甲基苯胺钠盐 (TOOS) (7.0 mmol/L) 叠氮钠 (NaN ₃) (0.05%)	2~8℃	未开封: 稳 定期可至产 品上标明的 有效期。 在机:60天
尿酸试剂 2 UA R2	5.4 mL(装于 20-mL 容器) 4-氨基安替比林 (1.52 mmol/L) 过氧化物酶 (≥ 1000 U/L) 尿酸酶 (≥ 200 U/L) 叠氮钠(NaN ₃)(0.05%)	2~8℃	未开封: 稳 定期可至产 品上标明的 有效期。 在机:60天

提供的材料:

项目	内容物	测试数
货号 03051305	试剂 1:6×70-mL 容器	6 × 660
	试剂 2:6×20-mL 容器	
货号 07497014	试剂 1:7×20-mL 容器	7 × 140
	试剂 2:7×20-mL 容器	

未提供的必需材料:

项目	说明
货号 09784096 (T03-1291-62)	Siemens 生化校准液
货号 10316975	40-mL 槽的 20-mL 试剂容器适配器
货号 10723030	70-mL 槽的 20-mL 试剂容器适配器
	市售的质控材料

标准化

尿酸测定试剂盒(尿酸酶法)可溯源到到疾病控制和预防中心(CDC)候选参考方法,使用来自国家标准与技术研究院(NIST)的参考材料,建立患者样本关联。相关性请参阅准确度/方法比较部分的相关数据。西门子生化定标液的赋值可溯源到此标准。

【储存条件及有效期】

在 2 ~ 8° C 条件下保存, 有效期为 15 个月。

若储存于 2~8°C,未打开的试剂在产品标签上打印的保质期前均是稳定的。切勿冷冻试剂。

生产日期和失效日期: 见外包装和标签。

机载稳定性

尿酸测定试剂盒(尿酸酶法)试剂在系统中可保持稳定 60 天。 切勿使用超过失效日期的试剂。

【适用仪器】

适用于全自动生化分析仪: ADVIA Chemistry XPT。

【样本要求】

样本采集和处理

Siemens Healthcare Diagnostics 对尿酸测定试剂盒(尿酸酶法) 所用血清和血浆(肝素锂)进行了验证。

请根据下述说明储存检测样本:

- 血清和血浆可按照收集静脉穿刺诊断血液样本的建议程序来收集。
 使用和处理时请遵照样本收集设备随附的说明。
- 完整凝块形成应在离心分离之前。
- 血清或血浆应尽快从细胞中物理分离,最长限制时间为收集之后的2小时。5
- •禁止在样本中混入颗粒物。
- 应尽可能使用新鲜样本。

处理和存储信息旨在为用户提供指导。在建立其他稳定性标准 以满足特定需求时,各个实验室应负责使用所有可用的参考和 /或其自有研究成果。

【检测方法】

准备试剂

所有试剂均为液体, 可随时使用。

使用前请轻轻翻转带盖的试剂瓶以消除气泡并使试剂混合均 匀。如果仍有气泡或泡沫,请在使用前用干净的移液管将其从 试剂容器中吸出。

准备系统

关于准备系统的详细信息,请见《系统操作指南》。 准备样本 在将样本上机前,确保样本具有下述特征:

- 样本不含纤维蛋白或其他颗粒物质。
- · 样本中无气泡。

检测步骤

取样、试剂交付、混合和处理由 ADVIA Chemistry XPT 全自动 生化分析仪自动执行。

关于执行程序的详细信息,请见《系统操作指南》。

执行校准

如需校准尿酸测定试剂盒(尿酸没法), 请使用 Siemens 生化校准液 (货号 09784096(T03-1291-62))。

输入每个批次校准剂随附的批次特定校准剂值。按照校准品说明执行校准。

校准频率

每60天校准检测。

出现下述事件后需校准检测项目:

- 当试剂批号发生变化时
- 更换后的新试剂包与之前的试剂包有着相同的批号,且之前的试剂包在使用期间已进行了重复校准
- 更换重要的光学或液压元件之后
- 当质量控制程序提示时

个人实验室的质量控制方案和程序可能需要更频繁的校准。

试剂空白 (RBL) 频率

ADVIA Chemistry XPT 全自动生化分析仪在检测校准期间测量 RBI。

每7天对同一个试剂包运行额外的试剂空白 (RBL)。

使用有着相同批号的新试剂包替换现有试剂包,且之前的试剂 包在使用期间已执行了额外的试剂空白时,运行额外的试剂空 白 (BBL)。

注意 使用去离子水作为尿酸测定试剂盒 (尿酸酶法)中的试剂空白样本。

执行质控

遵循政府法规或认证要求中有关质量控制进行频率的规定。

每天至少对已知浓度的 2 水平 (低和高) 尿酸市售质控 (QC) 品分析一次。

若获得的分析值在系统的预期质控范围内或根据相应的内部实验室质量控制方案确定的自设范围内,即为满意的性能等级。

实验室的实际质控频率取决于许多因素,如工作流程、系统操作经验和政府的法规要求。各实验室均应根据各自的实验室规定建立的质控频率对质控品进行评估。

此外, 在下述情况下, 需对质控品进行分析:

- 每次使用新批次的试剂时
- 执行任何系统维护、清洁或检修程序之后
- 执行新校准或额外的试剂空白之后

如果获得的结果不在可接受范围内,请遵照实验室内部质量控制 (QC) 程序。

采取纠正措施

如果质量控制结果不在预期质控范围内或实验室已建立值的范围内,请不要报告结果。请采取下列措施:

- 1. 确定并纠正出现不可接受的质控结果的原因:
- a. 确认按照使用说明进行检测。
- b. 确认材料没有过期。
- c. 确认进行了必要的维护。
- d. 在运行患者样本前,使用新的质控样本重新运行检测,确认

结果在可接受的限度内。

e. 如果质量控制结果不在可接受的范围内,需重新校准,然后 重复之前的步骤。

f. 如有必要,请与您当地的技术支持供应商或经销商联系,寻求他们的帮助。

2. 完成纠正措施后,在报告结果前对病人样本重新进行所需的 测试。

执行纠正措施时, 应遵循已建立的实验室程序。

结果计算

系统将根据测试期间测试样本和校准过程中的校准品的测定吸 光度计算并报告结果。

仪器会计算尿酸浓度,以 mg/dL(常用单位)或 $\mu mol/L$ (国际标准单位)为单位。

换算系数: mg/dL × 59.5= μmol/L

【参考区间】

期望值

尿酸的参考范围在下表中列出。

样本类型	参考范围
血清 (男性) 7	3.7–9.2 mg/dL (220–547 μ mol/L)
血清 (女性) 7	3.1–7.8 mg/dL (184–464 μ mol/L)

Siemens 提供此信息作为参考。与所有体外诊断检测一样,各个实验室应为患者结果的诊断评估确定其自己的参考范围。仅 将这些值作为参考。

【检验结果的解释】

此项检测结果应始终结合病人病史、临床表现和其他发现情况 来进行解释。

【检验方法的局限性】

美国联邦法律限制医师出售或订购此设备。

许多物质会使血清或血浆分析物浓度发生生理变化。本文档并 不涉及对可能的干扰物质、其血清或血浆浓度及其可能的生理 干扰的详细讨论。关于已知的潜在干扰物质的详细信息请见参 考资料列表。⁶

和任何化学反应一样,您必须注意药物或内源性物质的未知干扰对结果可能造成的影响。 实验室和医师必须根据病人的总体临床状态评估所有病人结果。

由于存在结果假性偏低的可能性,应在 N-乙酰半胱氨酸或安乃近(二吡喃酮)给药之前进行静脉穿刺。

【产品性能指标】

分析测量范围

此检测线性范围为 0.5-20.0 mg/dL (30-1190 μ mol/L)(针对血清和血浆而言)。

低于检测范围的结果标记为<浓度范围。您应报告<0.5 mg/dL (<30 μ mol/L) 的试验结果(针对血清和血浆)。

高于检测范围上限的结果标记为 > 浓度范围。

扩展测量范围

Siemens 为此检测验证了一个自动重新运行的条件,将可报告

范围扩展到 100.0 mg/dL(5950 μ mol/L)。对系统进行配置以启动自动重新运行。重新运行结果将标记为自动重复。

見敏度

以较低水平执行的 尿酸测定试剂盒 (尿酸酶法)按照 CLSI协议 EP17-A2 所述进行分析,并确定空白限 (LoB) 和检出限 (LoD)。 空白限 (LoB) 是空白样本上可观察到的最高测量结果。尿酸测定试剂盒 (尿酸酶法)的空白限 (LoB)为 0.1 mg/dL (6 µmol/L) (针对加清和血浆)。

检出限 (LoD) 是此项检测可确实检测到分析物存在与否的该分析物的最小量。尿酸测定试剂盒 (尿酸酶法) 的 LoD 为 0.5 mg/dL (30 μ mol/L) (针对血清和血浆)。

空白限 (LoB) 和检出限 (LoD) 值取决于低于 5% 的假阳性 (α) 与 低于 5% 的假阴性 (β) 之间的比例,以重复使用 120 个空白样 本和 60 个低水平样本进行的 180 次测量为基础。

精密度

尿酸测定试剂盒 (尿酸酶法) 本项检测的精密度根据 CLSI 协议 EP5-A2 进行了评估。¹⁰每个样本每天需运行 2 次,每次运行需 检测 3 次,持续至少 10 天。

精密度:常用单位

样本 类型		平均		夏性 ;内)	批	间	В	间	室(总	
	N	值 (mg/ dL)	SD ^a (mg /dL)	CV ^b (%)	SD ^a (mg /dL)	CV ^b (%)	SD ^a (mg /dL)	CV ^b (%)	SD ^a (mg /dL)	CV ^b (%)
血清质 控品1	60	4.8	0.02	0.4	0.03	0.5	0.04	0.9	0.05	1.1
血清质 控品2	60	9.2	0.04	0.4	0.03	0.4	0.06	0.7	0.08	0.9
血清 库1	60	3.5	0.03	1.0	0.02	0.5	0.04	1.1	0.05	1.5
血清 库 2	60	8.2	0.03	0.4	0.03	0.4	0.05	0.6	0.07	0.8
血清 库 3	60	16.6	0.05	0.3	0.05	0.3	0.12	0.7	0.14	0.9

^o SD (standard deviation) = 标准偏差

精密度:国际标准单位

样本		平均值	重复(批印		批	9	Βí	9	室(总)	
件 类型	Ν	1且 (μmol	SD ^a	CV b	SD ^a	CV b	SD °	CV b	SD ^a	CV b
天宝		/L)	(µmol /L)	(%)	(µmol /L)	(%)	(µmol /L)	(%)	(µmol /L)	(%)
血清质 控品1	60	286	1.2	0.4	1.8	0.5	2.4	0.9	3.0	1.1
血清质 控品 2	60	547	2.4	0.4	1.8	0.4	3.6	0.7	4.8	0.9
血清 库 1	60	208	1.8	1.0	1.2	0.5	2.4	1.1	3.0	1.5
血清 库 2	60	488	1.8	0.4	1.8	0.4	3.0	0.6	4.2	0.8
血清 库 3	60	988	3.0	0.3	3.0	0.3	7.1	0.7	8.3	0.9

^o SD (standard deviation) = 标准偏差

实际结果根据研究设计、所用样本和样本总体的不同而有所不同。不同的实验室所得出的研究结果可能与所提供的数据不同。

^b CV (coefficient of variation) = 变异系数

^b CV (coefficient of variation) = 变异系数

准确度 / 方法比较

尿酸测定试剂盒(尿酸酶法)(y)的性能与指定系统上的对比检测(x)进行性能对比。

样品 类型	对比 检测 (x)	N	Г	回归 方程式	Sy.x	样品 范围
血清	ADVIA 2400 尿酸 方法	85	1.000	y = 1.01x + 0.04 mg/dL y = 1.01x + 2.4 μ mol/L	0.16 mg/dL 9.5 μ mol/L	0.6–19.5 mg/dL 36–1160 μ mol/L
血清	ADVIA 1800 尿酸 方法	84	0.997	y = 0.97x + 0.10 mg/dL y = 0.97x + 6.0 μ mol/L	0.40 mg/dL 23.8 μ mol/L	0.7–19.4 mg/dL 42–1154 μ mol/L
血浆 (肝素锂)	ADVIA 1800 尿酸 方法	67	1.000	y = 1.00x - 0.10 mg/dL y = 1.00x - 6.0 μ mol/L	0.08 mg/dL 4.8 μ mol/L	1.8–19.2 mg/dL 107–1142 µ mol/L
血浆 (肝素锂) ADVIA 1650/1800°	ADVIA 1650/ 1800 尿酸 方法 - 血清	61	0.999	y = 1.03x + 0.0 mg/dL y = 1.03x + 1.2 μ mol/L	0.1 mg/dL 3.6 μ mol/L	2.4–8.9 mg/dL 143–530 μ mol/L
血清。	CDC 参考 方法	49	0.998	y = 1.00x + 0.2 mg/dL y = 1.00x + 9.5 μ mol/L	0.3 mg/dL 17.3 μ mol/L	1.7–19.5 mg/dL 101–1160 μ mol/L

^a基质比较。ADVIA 1650/1800 全自动生化分析仪中血清和血 浆样本之间的关联仅供参考。

干扰
Siemens 已对以下潜在干扰进行了测试,结果如下。

干扰物质	干扰水平	尿酸样本浓度	干扰
胆红素 (结合的)	15 mg/dL (256.5 μ mol/L)	2.9 mg/dL (173 μ mol/L))	NSI ^a
	30 mg/dL (513 μ mol/L)	2.9 mg/dL (173 μ mol/L)	-17.2%
	15 mg/dL (256.5 μ mol/L)	5.6 mg/dL (333 μ mol/L)	NSI
	30 mg/dL (513 μ mol/L)	5.6 mg/dL (333 μ mol/L)	-16.1%
胆红素 (非结合的)	45 mg/dL (769.5 μ mol/L)	2.9 mg/dL (173 μ mol/L)	NSI
	60 mg/dL (1026 μ mol/L)	2.9 mg/dL (173 μ mol/L)	-10.3%
	60 mg/dL (1026 μ mol/L)	5.6 mg/dL (333 μ mol/L)	NSI

干扰物质	干扰水平	尿酸样本浓度	干扰	
溶血	750 mg/dL	2.9 mg/dL	NSI	
(血红蛋白)	(7.5 g/L)	(173 μ mol/L)		
	1000 mg/dL	2.9 mg/dL	-10.3%	
	(10 g/L)	(173 μ mol/L)		
	750 mg/dL	5.6 mg/dL	NSI	
	(7.5 g/L)	(333 μ mol/L)		
	1000 mg/dL	5.6 mg/dL	-10.7%	
	(10 g/L)	(333 μ mol/L)		
脂血	500 mg/dL	2.8 mg/dL	NSI	
(甘油三酸酯 取自甘油三酯	(5.65 mmol/L) ^b	(167 μ mol/L)		
浓缩物)	500 mg/dL	5.5 mg/dL	NSI	
	(5.65 mmol/L) b	(327 μ mol/L)		
^a NSI (No Significant Interference) = 无显著干扰。百分比 ≥ 10%				

^o NSI (No Significant Interference) = 无显著干扰。百分比 ≥ 10% 的影响为显著干扰。

注意 脂血样本中的浊度和甘油三酯的浓度相关性较弱。" 实际结果根据研究设计、潜在干扰的试验水平和使用样本的不同而有所不同。不同的实验室所得出的研究结果可能与所提供的数据不同。

【注意事项】

警告和注意事项

安全数据表 (MSDS/SDS) 请见 Siemens.com/healthcare。

含有防腐剂叠氮化钠。叠氮化钠可与铜管或铅管起反应,形成 具有高度爆炸性的金属叠氮化物。处理时,应使用大量的水冲 洗试剂,以防止叠氮化合物堆积。如果排放到排水系统中,必 须符合现行的监管要求。

应按照贵单位的常规做法处理危险或生物污染材料。并根据现行的监管要求,以安全可接受的方式丢弃所有材料。 用于体外诊断用途。

技术支持

有关客户支持的详细资讯,请联系您当地的技术支持供应商或分销商。www.siemens.com/diagnostics

【标识的解释】

符号	定义
IVD	体外诊断医疗器械
***	制造商
C€	CE 标志
Ţi	查阅使用说明
类	怕晒
2°C 1	温度下限
	切勿冷冻 (> 0℃)

b 结果来自使用相同试剂的 ADVIA 2400 全自动生化分析仪,检测条件与 ADVIA Chemistry XPT 全自动生化分析仪完全相同。实际结果根据研究设计、所用样本和样本总体的不同而有所不同。不同的实验室所得出的研究结果可能与所提供的数据不同。

り与三油酰甘油酯相同

符号	定义
2	有效期
	回收再利用
Rev.	修订
LOT	批次代码
REF	产品编号
EC REP	欧盟授权代表
€	CE 标志认证,带有被认证方的识别编号
€	生物风险
2°C √ 8°C	温度极限
√ -10 °C	温度上限
<u>tt</u>	竖立储存
$\sum_{(n)}$	含量足够测试 (n) 次
PRINTED WITH SOY INK	大豆油墨打印

商标

ADVIA 是 Siemens Healthcare Diagnostics 的商标。 © 2014 Siemens Healthcare Diagnostics。保留所有权利。

日期格式 (年-月-日)

【参考文献】

YYYY-MM-DD

- Fossati P, Prencipe L, Berti G. Use of 3,4-dichloro-2hydroxybenzenesulfonic acid/ 4 aminophenazone chromogenic system in direct enzymic assay of uric acid in serum and urine. Clin Chem. 1980;26(2):227–231.
- Trinder P. Determination of blood glucose using an oxidaseperoxidase system with a non- carcinogenic chromogen. J Clin Pathol. 1969;22:158–161.
- Clinical and Laboratory Standards Institute (formerly NCCLS).
 Procedures for the Collection of Diagnostic Blood Specimens by Venipuncture; Approved Guideline—Sixth Edition. CLSI document GP41-A6. Wayne, PA: Clinical and Laboratory Standards Institute; 2008.
- 4. Clinical and Laboratory Standards Institute (formerly NCCLS). Tubes and Additives for Venous Blood Specimen Collection: Approved Standard; Approved Guideline—Sixth Edition. CLSI document GP39-A6. Wayne, PA: Clinical and Laboratory Standards Institute;2010.
- Clinical and Laboratory Standards Institute (formerly NCCLS).
 Procedures for the Handling and Processing of Blood Specimens;
 Approved Guideline—Fourth Edition. CLSI document GP44-A4.

Wayne, PA: Clinical and Laboratory Standards Institute; 2010.

- 6. Young DS. Effects of Drugs on Clinical Laboratory Tests. 5th ed. Washington, DC: AACC Press; 2000.
- 7. Data on file at Siemens Healthcare Diagnostics.
- 8. Wu AHB, ed. Tietz Clinical Guide to Laboratory Tests, 4th ed. St. Louis, MO: WB Saunders Company; 2006:1098.
- Clinical and Laboratory Standards Institute (formerly NCCLS).
 Evaluation of Detection Capability for Clinical Laboratory
 Measurement Procedures; Approved Guideline—Second Edition.
 CLSI document EP17-A2. Wayne, PA: Clinical and Laboratory
 Standards Institute: 2012.
- Clinical and Laboratory Standards Institute (formerly NCCLS).
 Evaluation of Precision Performance of Quantitative Measurement Methods; Approved Guideline—Second Edition. CLSI document EP5-A2. Wayne, PA: Clinical and Laboratory Standards Institute; 2004.
- 11. Twomey PJ, Don-Wauchope AC, McCullough D. Unreliability of triglyceride measurement to predict turbidity induced interference. J Clin Pathol. 2003 Nov;56(11):861–862.

【基本信息】

注册人 / 生产企业名称:美国西门子医学诊断股份有限公司

Siemens Healthcare Diagnostics Inc.

住所:511 Benedict Avenue, Tarrytown, New York 10591, USA 生产地址:Ardmore, 55 Diamond Road, Crumlin, Co Antrim, BT29

4QY, UK.

联系方式:电话:001-914-524-3320 传真:001-914-524-2500

网址: www.siemens-healthineers.com

售后服务单位名称:西门子医学诊断产品(上海)有限公司

联系方式: 400-810-5888

代理人的名称:西门子医学诊断产品(上海)有限公司 住所:中国(上海)自由贸易试验区英伦路 38 号四层 410、

411、412 室 联系方式: 400-810-5888

【医疗器械注册证编号/产品技术要求编号】

国械注进 20172406076

【说明书核准日期及修改日期】 核准日期:2021年12月14日 生效日期:2022年07月03日