

**Reactivos precipitantes de HDL colesterol**

IVD

Conservar a 2-8°C

**PRINCIPIO DEL MÉTODO**

Las lipoproteínas de muy baja densidad (VLDL) y baja densidad (LDL) del suero o plasma, se precipitan con fosfotungstato en presencia de iones magnesio. Tras la centrifugación, el sobrenadante contiene lipoproteínas de alta densidad (HDL). La fracción de HDL colesterol se determina utilizando el reactivo enzimático de colesterol total<sup>1,2</sup>.

**SIGNIFICADO CLÍNICO**

El colesterol transportado por las lipoproteínas de alta densidad (HDL) a menudo se denomina "colesterol bueno", ya que niveles elevados están relacionados con un menor riesgo cardiovascular. Un nivel bajo de colesterol HDL es considerado uno de los principales factores de riesgo cardiovascular<sup>1,6,7</sup>.

El diagnóstico clínico debe realizarse teniendo en cuenta todos los datos clínicos y de laboratorio.

**REACTIVOS**

R Reactivo precipitante	Ácido fosfotungstico Cloruro magnésico	14 mmol/L 2 mmol/L
STD opcional (Nota 2) Reactivo opcional	Pat. Prim. Ac. HDL Colesterol CHOD-POD	50 mg/dL

**PRECAUCIONES**

R: H314-Provoca quemaduras graves en la piel y lesiones oculares graves.

Seguir los consejos de prudencia indicados en la FDS y etiqueta del producto.

**PREPARACIÓN**

El reactivo está listo para su uso.

**CONSERVACION Y ESTABILIDAD**

Todos los componentes del kit son estables hasta la fecha de caducidad indicada en la etiqueta del vial, cuando se mantienen los viales bien cerrados a 2-8°C, protegidos de la luz y se evita la contaminación durante su uso.

No usar reactivos fuera de la fecha indicada.

**Indicadores de deterioro de los reactivos:**

- Presencia de partículas y turbidez.

**MATERIAL ADICIONAL**

- Espectrofotómetro o analizador para lecturas a 505 nm (500-550).
- Cubetas de 1,0 cm de paso de luz.
- Equipamiento habitual de laboratorio.

**MUESTRAS**

Suero o plasma<sup>1</sup>.

No utilizar muestras hemolizadas. Separar el suero de los hematies lo antes posible.

Estabilidad de la muestra: 7 días a 2-8°C.

**PROCEDIMIENTO****Precipitación (Nota 1)**

1. Dosificar en tubos de centrífuga:

R (μL)	100
Muestra (mL)	1,0

2. Mezclar y dejar reposar 10 minutos a temperatura ambiente.
3. Centrifugar 20 min a 4000 r.p.m. ó 2 min a 12000 r.p.m.
4. Recoger el sobrenadante y procesar como muestra en la determinación de colesterol total.

**CÁLCULOS**

Seguir las instrucciones detalladas en el inserto de colesterol total.

**LDL-colesterol calculado (Friedewald)**

$$\text{LDLc} = \text{Colesterol total} - \text{HDLc} - (\text{TG}/5)$$

**CONTROL DE CALIDAD**

Proceder según lo indicado en las instrucciones de trabajo del reactivo de Colesterol.

**VALORES DE REFERENCIA<sup>3</sup>**

HDL-colesterol:

	Hombres	Mujeres
Riesgo menor	> 55 mg/dL	> 65 mg/dL
Riesgo normal	35-55 mg/dL	45-65 mg/dL
Riesgo elevado	< 35 mg/dL	< 45 mg/dL

LDL-colesterol:

Valores sospechosos a partir de: 150 mg/dL

Valores elevados a partir de : 190 mg/dL

Estos valores son orientativos. Es recomendable que cada laboratorio establezca sus propios valores de referencia.

**CARACTERISTICAS DEL METODO**

**Rango de medida:** Desde el *límite de detección* de 1,57 mg/dL hasta el *límite de linealidad* de 275 mg/dL.

Si la concentración es superior al límite de linealidad, diluir la muestra 1/2 con NaCl 9 g/L y multiplicar el resultado final por 2.

**Precisión:**

	Intraserie (n=20)	Interserie (n=20)
Media (mg/dL)	33,9	75,8
SD	0,85	0,89
CV (%)	2,51	1,18

**Sensibilidad analítica:** 1 mg/dL = 0,0015 A.

**Exactitud:** Los reactivos SPINREACT (y) no muestran diferencias sistemáticas significativas cuando se comparan con otros reactivos comerciales (x).

Los resultados obtenidos con 50 muestras fueron los siguientes:

Coeficiente de correlación (r)<sup>2</sup>: 0,99.

Ecuación de la recta de regresión:  $y=0,9944x - 1,2346$ .

Las características del método pueden variar según el analizador utilizado.

**INTERFERENCIAS**

No se han observado interferencias con triglicéridos hasta 4 g/L<sup>1</sup>.

Se han descrito varias drogas y otras substancias que interfieren en la determinación del Colesterol HDL<sup>4,5</sup>.

**NOTAS**

1. El procedimiento de precipitación también se puede realizar usando la mitad del volumen del reactivo y muestra.
2. La calibración con el Patrón acuoso puede dar lugar a errores sistemáticos en métodos automáticos. En este caso, se recomienda utilizar calibradores séricos.
3. **SPINREACT dispone de instrucciones detalladas para la aplicación de este reactivo en distintos analizadores.**

**BIBLIOGRAFIA**

1. Naito H K. High-density lipoprotein (HDL) cholesterol. Kaplan A et al. Clin Chem The C.V. Mosby Co. St Louis. Toronto. Princeton 1984; 1207-1213 and 437.
2. Grove T H. Effect of reagent pH on Determination of HDL Cholesterol by precipitation with Sodium Phosphotungstate-magnesium Clin Chem 1979; 25:560.
3. US National Cholesterol Education Program of the National Institutes of Health.
4. Young DS. Effects of drugs on Clinical Lab. Tests, 4th ed AACC Press, 1995.
5. Young DS. Effects of disease on Clinical Lab. Tests, 4th ed. AACC 2001.
6. Burtis A. et al. Tietz Textbook of Clinical Chemistry, 3rd ed. AACC 1999.
7. Tietz N W et al. Clinical Guide to Laboratory Tests, 3rd ed. AACC 1995.

**PRESENTACION**

Ref: 1001095

Cont.

R: 4 x 5 mL

**HDL cholesterol precipitating reagent**

IVD

Store at 2-8°C

**PRINCIPLE OF THE METHOD**

The very low density (VLDL) and low density (LDL) lipoproteins from serum or plasma are precipitated by phosphotungstate in the presence of magnesium ions. After centrifugation the supernatant contains high density lipoproteins (HDL). The HDL cholesterol fraction is determined using the total cholesterol enzymatic reagent<sup>1,2</sup>.

**CLINICAL SIGNIFICANCE**

HDL particles carry cholesterol from the cells back to the liver. HDL is known as "good cholesterol" because high levels are thought to lower the risk of heart disease. A low HDL cholesterol levels, is considered a greater heart disease risk<sup>1,6,7</sup>. Clinical diagnosis should not be made on a single test result; it should integrate clinical and other laboratory data.

**REAGENTS**

<b>R</b>	Phosphotungstic acid	14 mmol/L
Precipitating Reagent	Magnesium chloride	2 mmol/L
<b>Optional STD</b> (Note 2)	HDL Aq. Prim. Std.	50 mg/dL
Optional reagent	Cholesterol CHOD-POD	

**PRECAUTIONS**

R: H314-Causes severe skin burns and eye damage.

Follow the precautionary statements given in MSDS and label of the product.

**PREPARATION**

The reagent is ready to use.

**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, protected from light and contaminations prevented during their use. Do not use reagents over the expiration date.

**Signs of reagent deterioration:**

- Presence of particles and turbidity.

**ADDITIONAL EQUIPMENT**

- Spectrophotometer or colorimeter measuring at 505 nm (500-550).
- Matched cuvettes 1,0 cm light path.
- General laboratory equipment.

**SAMPLES**

Serum or plasma<sup>1</sup>: Free of hemolysis. Removed from the blood clot as soon as possible.

Stability : HDL Cholesterol is stable for 7 days at 2-8°C .

**PROCEDURE****Precipitation (Note 1)**

1. Pipette into a centrifuge tube:

R (µL)	100
Sample (mL)	1,0

2. Mix well; allow to stand for 10 min at room temperature.
3. Centrifuge at 4000 r.p.m. for 20 min or 2 min at 12000 r.p.m.
4. Collect the supernatant and proceed it as a sample in the total cholesterol determination.

**CALCULATIONS**

Follow the instructions of the total cholesterol insert.

**Calculated LDL-cholesterol (Friedewald)**

$$\text{LDLc} = \text{Total cholesterol} - \text{HDLc} - (\text{TG}/5)$$

**QUALITY CONTROL**

Follow the Cholesterol reagent instructions of use.

**REFERENCE VALUES<sup>3</sup>**

HDL-cholesterol:

	Men	Women
Lower risk	> 55 mg/dL	> 65 mg/dL
Standard risk	35-55 mg/dL	45-65 mg/dL
Increased risk	< 35 mg/dL	< 45 mg/dL

LDL-cholesterol:

Suspected above:	150 mg/dL
Increased above :	190 mg/dL

These values are for orientation purpose; each laboratory should establish its own reference range.

**PERFORMANCE CHARACTERISTICS**

**Measuring range:** From *detection limit* of 1,57 mg/dL to *linearity limit* of 275 mg/dL.

If the results obtained were greater than linearity limit, dilute the sample 1/2 with NaCl 9 g/L and multiply the result by 2.

**Precision:**

	Intra-assay (n=20)	Inter-assay (n=20)
Mean (mg/dL)	33,9	75,8
SD	0,85	0,89
CV (%)	2,51	1,18

**Sensitivity:** 1 mg/dL = 0,0015 A.

**Accuracy:** Results obtained using SPINREACT reagents (y) did not show systematic differences when compared with other commercial reagents (x).

The results obtained using 50 samples were the following:

Correlation coefficient (r)<sup>2</sup>: 0,99.Regression equation:  $y = 0,9944x - 1,2346$ .

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

**INTERFERENCES**No interferences were observed with triglycerides up to 4 g/L<sup>1</sup>.A list of drugs and other interfering substances with HDL cholesterol determination has been reported by Young et. al<sup>4,5</sup>.**NOTES**

1. The Precipitation procedure can be also performed with the half of reagent and sample volume.
2. Calibration with the aqueous Standard may cause a systematic error in automatic procedures. In these cases, it is recommended to use a serum Calibrator.
3. **SPINREACT has instruction sheets for several automatic analyzers. Instructions for many of them are available on request.**

**BIBLIOGRAPHY**

1. Naito H K. High-density lipoprotein (HDL) cholesterol. Kaplan A et al. Clin Chem The C.V. Mosby Co. St Louis. Toronto. Princeton 1984; 1207-1213 and 437.
2. Grove T H. Effect of reagent pH on Determination of HDL Cholesterol by precipitation with Sodium Phosphotungstate-magnesium Clin Chem 25:560, 1979.
3. US National Cholesterol Education Program of the National Institutes of Health.
4. Young DS. Effects of drugs on Clinical Lab. Tests, 4th ed AACC Press, 1995.
5. Young DS. Effects of disease on Clinical Lab. Tests, 4th ed. AACC 2001.
6. Burtis A. et al. Tietz Textbook of Clinical Chemistry, 3rd ed. AACC 1999.
7. Tietz N W et al. Clinical Guide to Laboratory Tests, 3rd ed. AACC 1995.

**PACKAGING**

Ref: 1001095 Cont. R: 4 x 5 mL

**Réactif précipitant de HDL cholestérol**

IVD

Conserver à 2-8°C

**PRINCIPE DE LA METHODE**

Les lipoprotéines de très faible densité (VLDL) et faible densité (LDL) du sérum ou plasma se précipitent avec le phosphotungstate en présence d'ions magnésium. Après leur centrifugation, le surnageant contient les lipoprotéines de haute densité (HDL). La fraction de cholestérol HDL est déterminée employant le réactif de l'enzyme cholestérol total<sup>1,2</sup>.

**SIGNIFICATION CLINIQUE**

Le cholestérol transporté par les lipoprotéines à haute densité (HDL) est souvent appelé « bon cholestérol », vu que des niveaux élevés sont liés à un moindre risque cardiovasculaire.

Un niveau bas de cholestérol HDL est considéré comme l'un des principaux facteurs de risque cardiovasculaire<sup>1,6,7</sup>.

Le diagnostic clinique doit être réalisé en tenant compte de toutes les données cliniques et de laboratoire.

**RÉACTIFS**

<b>R</b> Réactif précipitant	Acide de phosphotungstate Chlorure de magnésium	14 mmol/L 2 mmol/L
Optionnel STD (Remarque 2)	Patron Prim. Aq. HDL Cholestérol CHOD-POD	50 mg/dL

**PRÉCAUTIONS**

R: H314-Provoque des brûlures de la peau et des lésions oculaires graves.

Suivez les conseils de prudence donnés en SDS et étiquette.

**PRÉPARATION**

Tous les réactifs sont prêts à l'emploi.

**CONSERVATION ET STABILITÉ**

Tous les composants du kit sont stables jusqu'à la date de péremption indiquée sur l'étiquette, et si les flacons sont maintenus hermétiquement fermés à 2-8°C, à l'abri de la lumière et des sources de contamination.

Ne pas utiliser les réactifs en dehors de la date indiquée.

**Indices de détérioration des réactifs:**

- Présence de particules et turbidité.

**MATERIEL SUPPLEMENTAIRE**

- Spectrophotomètre ou analyseur pour les lectures à 505 nm. (500-550)
- Cuvettes de 1,0 cm d'éclairage.
- Équipement classique de laboratoire.

**ÉCHANTILLONS**

Sérum ou plasma<sup>1</sup>.

Ne pas utiliser d'échantillons hémolysés. Séparer le sérum des hématies le plus tôt possible.

Stabilité de l'échantillon : 7 jours à 2-8°C.

**PROCEDURE****Précipitation** (Remarque 1)

1. Doser dans des tubes à centrifuger :

R (µL)	100
Échantillon (mL)	1,0

2. Mélanger et laisser reposer 10 minutes à température ambiante.
3. Centrifuger 20 min à 4 000 r.p.m. ou 2 min à 12 000 r.p.m.
4. Recueillir le surnageant et transformer selon s'indique sur la détermination de cholestérol total.

**CALCULS**

Procéder selon les instructions détaillées dans les instructions de travail de Cholestérol total.

**LDL-cholestérol calculé (Friedewald)**

LDLc = Cholestérol total – HDLc - (TG/5)

**CONTROLE DE QUALITE**

Procéder selon ce qui est indiqué dans les instructions de travail du réactif de Cholestérol.

**VALEURS DE REFERENCE<sup>3</sup>**

HDL-cholestérol :

	Hommes	Femmes
Risque inférieur	> 55 mg/dL	> 65 mg/dL
Risque normal	35-55 mg/dL	45-65 mg/dL
Risque élevé	< 35 mg/dL	< 45 mg/dL

LDL-cholestérol :

Valeurs suspectes à partir de: 150 mg/dL

Valeurs élevées à partir de : 190 mg/dL

Ces valeurs sont données à titre d'information. Il est conseillé à chaque laboratoire de définir ses propres valeurs de référence.

**CARACTERISTIQUES DE LA METHODE**

**Plage de mesure:** Depuis la *limite de détection* de 1,57 mg/dL, jusqu'à la *limite de linéarité* de 275 ,mg/dL.

Si la concentration de l'échantillon est supérieure à la limite de linéarité, diluer 1/2 avec du NaCl 9 g/L et multiplier le résultat final par 2.

**Précision:**

	Intra-série (n=20)	Inter-série (n=20)
Moyenne (mg/dL)	33,9	75,8
SD	0,85	0,89
CV (%)	2,51	1,18

**Sensibilité analytique:** 1 mg/dL = 0,0015 A.

**Exactitude:** Les réactifs SPINREACT (y) ne montrent pas de différences systématiques significatives lorsqu'on les compare à d'autres réactifs commerciaux (x).

Les résultats obtenus avec 50 échantillons ont été les suivants:

Coefficient de corrélation (*r*)<sup>2</sup>: 0,99

Equation de la Coubre de régression:  $y=0,9944 \times -1,2346$

Les caractéristiques de la méthode peuvent varier suivant l'analyseur employé.

**INTERFÉRENCES**

Il n'a pas été observé d'interférences avec des triglycérides jusqu'à 4 g/L.

Il a été rapporté que plusieurs drogues et autres substances interfèrent avec la détermination du Cholestérol HDL<sup>4,5</sup>.

**REMARMES**

1. La procédure de précipitation peut également se réaliser en utilisant la moitié du volume du réactif et échantillon.
2. La calibration avec l'Étalon aqueux peut donner lieu à des erreurs systématiques dans les méthodes automatiques. Dans ce cas, il est recommandé d'utiliser des calibrateurs sériques.
3. Le calibrateur ne doit pas se précipiter. Il faut uniquement l'utiliser dans la partie de l'essai visant à la détermination de HDL cholestérol.
4. **SPINREACT dispose de consignes détaillées pour l'application de ce réactif dans différents analyseurs.**

**BIBLIOGRAPHIE**

1. Naito H K. High-density lipoprotein (HDL) cholesterol. Kaplan A et al. Clin Chem The C.V. Mosby Co. St Louis. Toronto. Princeton 1984; 1207-1213 and 437.
2. Grove T H. Effect of reagent pH on Determination of HDL Cholesterol by precipitation with Sodium Phosphotungstate-magnesium Clin Chem 1979; 25:560.,
3. US National Cholesterol Education Program of the National Institutes of Health.
4. Young DS. Effects of drugs on Clinical Lab. Tests, 4th ed AACC Press, 1995.
5. Young DS. Effects of disease on Clinical Lab. Tests, 4th ed. AACC 2001.
6. Burtis A. et al. Tietz Textbook of Clinical Chemistry, 3rd ed. AACC 1999.
7. Tietz N W et al. Clinical Guide to Laboratory Tests, 3rd ed. AACC 1995.

**PRÉSENTATION**

Réf: 1001095

Cont.

R : 4 x 5 mL



**Reagente precipitante de HDL colesterol**

IVD

Conservar a 2-8°C

**PRINCÍPIO DO MÉTODO**

As lipoproteínas de muito baixa densidade (VLDL) e baixa densidade (LDL) do Soro ou plasma, precipitam com fosfotungstato na presença de íões de magnesio. Após a sua centrifugação, o sobrenadante contém lipoproteínas de alta densidades (HDL). A fração do colesterol HDL é determinado usando a reagente da enzima colesterol total<sup>1,2</sup>.

**SIGNIFICADO CLÍNICO**

O colesterol transportado pelas lipoproteínas de alta densidade (HDL) conhecido como "colesterol bom", já que níveis elevados estão relacionados com um menor risco cardiovascular.

Um nível baixo de colesterol HDL é considerado um dos principais factores de risco cardiovascular<sup>1,6,7</sup>.

O diagnóstico clínico deve realizar-se tendo em consideração todos os dados clínicos e de laboratório.

**REAGENTES**

R	Ácido fosfotungstico	14 mmol/L
Reagente precipitante	Cloreto de magnésio	2 mmol/L
Opcional STD (Nota 2)	Padrão Prim. Aq. HDL	50 mg/dL
Opcional reagente	Colesterol CHOD-POD	

**PRECAUÇÕES**

R: H314-Provoca queimaduras na pele e lesões oculares graves. Seguir os conselhos de prudência dados em SDS e etiqueta.

**PREPARAÇÃO**

O reagente está pronto a ser utilizado.

**CONSERVAÇÃO E ESTABILIDADE**

Todos os componentes do kit são estáveis até ao final do prazo de validade indicado no rótulo, quando mantidos nos frascos bem fechados, a 2-8°C, protegidos da luz e evitando a sua contaminação. Não utilizar reagentes fora de prazo.

**Indicadores de deterioração dos reagentes:**

- Presença de partículas e turvação.

**MATERIAL ADICIONAL**

- Espectrofotômetro ou analizador para leituras a 505 nm (500-550).
- Cubetas de 1,0 cm de passo de luz.
- Equipamento habitual de laboratório.

**AMOSTRAS**

Soro ou plasma<sup>1</sup>.

Não utilizar amostras hemolizadas. Separar o soro das hemácias o mais rapidamente possível.

Estabilidade da amostra: 7 dias a 2-8°C.

**PROCEDIMENTO****Precipitação (Nota 1)**

1. Dosificar para tubos de centrifugação:

R (µL)	100
Amostra (mL)	1,0

2. Agitar e deixar repousar 10 minutos a temperatura ambiente.
3. Centrifugar 20 min a 4000 r.p.m. ou 2 min a 12000 r.p.m.
4. Recolher o sobrenadante e processar conforme indicado na determinação de colesterol total.

**CÁLCULOS**

Siga as instruções detalhadas na inserção de colesterol total.

**LDL-colesterol calculado (Friedewald)**

$$\text{LDLc} = \text{Colesterol total} - \text{HDLc} - (\text{TG}/5)$$

**CONTROLO DE QUALIDADE**

Proceder conforme indicação nas instruções de trabalho do reagente de Colesterol

**VALORES DE REFERENCIA<sup>3</sup>**

HDL-colesterol:

	Homens	Mulheres
Risco menor	> 55 mg/dL	> 65 mg/dL
Risco normal	35-55 mg/dL	45-65 mg/dL
Risco elevado	< 35 mg/dL	< 45 mg/dL

LDL-colesterol:

Valores suspeitos a partir de: 150 mg/dL
Valores elevados a partir de : 190 mg/dL

Estes valores são orientativos. Recomenda-se que cada laboratório estabeleça os seus próprios valores de referência.

**CARACTERÍSTICAS DO MÉTODO**

Intervalo de medida: Desde o limite de detecção de 1,57 mg/dL até ao limite de linearidade de 275 mg/dL.

Se a concentração for superior ao limite de linearidade, diluir a amostra 1/2 com NaCl 9 g/L e multiplicar o resultado final por 2.

**Precisão:**

	Intraserie (n=20)	Interserie (n=20)
Media (mg/dL)	33,9	34,8
SD	0,85	1,25
CV (%)	2,51	3,60
	75,8	75,4
	0,89	1,95
	1,18	2,59

Sensibilidade analítica: 1 mg/dL = 0,0015 A.

Exactidão: Os reagentes SPINREACT (y) não apresentam diferenças sistemáticas significativas quando se comparam com outros reagentes comerciais (x).

Os resultados obtidos com 50 amostras foram os seguintes::

Coeficiente de correlação (*r*)<sup>2</sup>: 0,99.

Equação da recta de regressão:  $y=0,9944x - 1,2346$ .

As características do método podem variar segundo o equipamento utilizado.

**INTERFERÊNCIAS**

Não se observaram interferências com triglicéridos até 4 g/L<sup>1</sup>.

Estão descritas várias drogas e outras substâncias que interferem com a determinação do Colesterol HDL<sup>4,5</sup>.

**NOTAS**

1. O procedimento de precipitação também se pode realizar usando metade do volume de reagente e da amostra.
2. A calibração com o padrão accusos pode dar lugar a erros sistemáticos em métodos automáticos. Nesse caso recomenda-se utilizar calibradores séricos.
3. **SPINREACT dispõe de instruções detalhadas para a aplicação deste reagente em diferentes analizadores.**

**BIBLIOGRAFIA**

1. Naito H K. High-density lipoprotein (HDL) cholesterol. Kaplan A et al. Clin Chem The C.V. Mosby Co. St Louis. Toronto. Princeton 1984; 1207-1213 and 437.
2. Grove T H. Effect of reagent pH on Determination of HDL Cholesterol by precipitation with Sodium Phosphotungstate-magnesium Clin Chem 1979; 25:560..
3. US National Cholesterol Education Program of the National Institutes of Health.
4. Young DS. Effects of drugs on Clinical Lab. Tests, 4th ed AACC Press, 1995.
5. Young DS. Effects of disease on Clinical Lab. Tests, 4th ed. AACC 2001.
6. Burtis A. et al. Tietz Textbook of Clinical Chemistry, 3rd ed. AACC 1999.
7. Tietz N W et al. Clinical Guide to Laboratory Tests, 3rd ed. AACC 1995.

**APRESENTAÇÃO**

Ref: 1001095

Cont.

R: 4 x 5 mL

