

MEDITAPE™ UC-10S

REF BB-087-038

Identifizierung des IVD-Reagenz MEDITAPE™ UC-10S

Vorgesehene Anwendung

Nur zur In-vitro-Diagnostik

MEDITAPE UC-10S ist ein Teststreifen für die Urinanalyse mit Reagenz-Testfeldern für die Bestimmung der diagnostischen Parameter in menschlichem Urin.

MEDITAPE UC-10S-Teststreifen sind nur für die visuelle Messung und die Verwendung mit dem folgenden Sysmex Urinchemieanalysator vorgesehen:

UC-1000

Grundprinzipien des Untersuchungsverfahrens¹⁾

[Urobilinogen] (Urobilinogen) Azokupplungsmethode: Die Reaktion von Urobilinogen im Urin mit 3,4-Methyldioxybenzoldiazonium-Tetrafluorborat entwickelt eine Farbänderung von Hellrosa zu Rot.

[Blood] (Blut) Peroxidase-ähnliche Reaktion des Hämoglobins: Peroxidase-ähnliches Hämoglobin setzt Sauerstoff frei, das Tetramethylbenzidin oxidiert und eine Farbänderung von Weiß zu Blau bewirkt.

[Protein] (Protein) Proteinfehler des pH-Indikators: Eine Reaktion zwischen Tetrabromphenol-Blau und Protein leitet eine Farbänderung von Gelb zu Blaugrün ein.

[Glucose] (Glucose) Enzymmethode (GOD, POD): Glucose im Urin wird durch die Glucose-Oxidase-Peroxidase-Reaktion bestimmt. Die Wirkung von Glucose-Oxidase auf Glucose erzeugt Gluconsäure und Wasserstoffperoxid. Die Peroxidase katalysiert dann die Reaktion von Wasserstoffperoxid und Chromogen zur Bildung eines blauen Farbstoffes. Die Grundfarbe auf dem Testfeld ist Gelb und die Farbe ändert sich entsprechend der Glucosekonzentration von Gelb zu Blaugrün.

[Ketones] (Ketone) Nitroprussidmethode: Aceton und Acetessigsäure reagieren mit Natriumnitroprussid in einem alkalischen Medium. Es kommt zu einer Farbänderung von gelblichbraunem Rosa zu Lavendel.

[Bilirubin] (Bilirubin) Azokupplungsmethode: 2,4-Dichlorobenzoldiazonium-Tetrafluorborat reagiert mit Bilirubin in Gegenwart eines sauren Mediums. Es kommt zu einer Farbänderung von Hellbraun zu Rosa.

[Nitrite] (Nitrit) Griess-Methode: Nitrit bildet eine Diazoniumverbindung durch die Reaktion mit einem aromatischen Amin und die weitere Kupplung bringt einen purpurfarbenen Azofarbstoff hervor. Die Farbe auf dem Testfeld ändert sich deshalb von Hellgrün zu Purpur.

[Specific gravity] (Spezifisches Gewicht) Metachromatic-Methode [Leukocytes] (Leukozyten) Messung der Leukozytenesteraseaktivität: Der Test zeigt die Gegenwart von Granulozytenesterasen auf. Diese Esterasen spalten einen Indoxylester und das dabei freigesetzte Indoxyl reagiert mit einem Diazoniumsalz, um einen violetten Farbstoff zu erzeugen.

[pH] pH-Indikationsmethode: Die pH-Reaktionsfläche ist mit Methylrot und Bromthymolblau als Indikatoren imprägniert. Eine Farbänderung von Orange zu Grün zeigt einen pH-Wert zwischen 5 und 9 an.

Parameter: Urobilinogen (URO), Blut (BLD), Erythrozyt (RBC), Hämoglobin (Hb), Protein (PRO), Glucose (GLU), Ketone (KET), Bilirubin (BIL), Nitrit (NIT), Spezifisches Gewicht (S.G), Leukozyten (LEU), pH.

Bestandteile

Reaktive Zusätze (pro 1 cm² Testfeld)

[Urobilinogen] (Urobilinogen) Metaphosphorsäure: 4,16 mg, 3,4-Methyldioxybenzoldiazonium-Tetrafluorborat: 0,042 mg

[Blood] (Blut) Cumolhydroperoxid: 0,223 mg, 3,3',5,5'-Tetramethylbenzidin: 0,286 mg

[Protein] (Protein) Tetrabromphenol-Blau: 0,015 mg

[Glucose] (Glucose) Glucose-Oxidase: 0,059 mg, -Peroxidase: 0,023 mg, 3,3',5,5'-Tetramethylbenzidin: 0,088 mg

[Ketones] (Ketone) Glycin: 6,64 mg, Natriumnitroprussid: 0,188 mg

[Bilirubin] (Bilirubin) 2,4-Dichlorobenzoldiazonium-Tetrafluorborat: 0,022 mg

[Nitrite] (Nitrit) Sulfanilamid: 0,26 mg, N-(1-Naphtylamino)-3-Propansulfonsäure: 0,076 mg

[Specific gravity] (Spezifisches Gewicht) Methylenblau: 0,007 mg, Dextransulfatnatrium: 0,016 mg

[Leukocytes] (Leukozyten) 3-(N-Toluensulfonyl-L-Alanyloxy)-Indol: 0,020 mg, 2-Methoxy-4-(N-Morpholino)-Benzoldiazoniumsalz: 0,007 mg

[pH] Methylrot: 0,002 mg, Bromthymolblau: 0,038 mg

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

- Bei Einsatz dieses Produkts mit dem Sysmex Urinchemieanalysator UC-1000 lesen Sie die Gebrauchsanleitung des Analysators bitte sorgfältig durch.
- Die Diagnose sollte nicht allein auf den Gebrauch des MEDITAPE UC-10S-Teststreifens basieren; ziehen Sie für eine umfassende Diagnose andere Testergebnisse und klinische Symptome heran.
- Verwenden Sie die Teststreifen gemäß den Angaben in der Gebrauchsanweisung, da die Produktqualität und -sicherheit andernfalls nicht gewährleistet werden kann.
- Verwenden Sie zur Verhinderung einer Infektion während der Analyse und beim Entsorgen der Teststreifen pulverfreie Einweghandschuhe.
- Verwenden Sie ein Produkt nicht, wenn der Verdacht besteht, dass es gefroren war.
- Reagenzien dürfen nach Überschreitung ihres Haltbarkeitsdatums nicht mehr verwendet werden.
- Vermeiden Sie Kühlung soweit wie möglich. Wenn der Teststreifen zur langfristigen Lagerung gekühlt wird, nehmen Sie ihn heraus und warten Sie vor dem Gebrauch, bis er eine Temperatur von 20 - 25 °C erreicht hat.
- Verwenden Sie keine Teststreifen verminderter Güte, verfärbte oder geschwärzte Teststreifen.
- Berühren Sie die Testfelder nicht. Stellen Sie sicher, dass der Teststreifen vor der Verwendung frei von Schmutz ist.
- Handhaben Sie Teststreifen nach dem Öffnen nur kurze Zeit, da sie unter feuchten Bedingungen an Güte verlieren.
- Nehmen Sie das Trockenmittel nicht aus dem Teststreifenbehälter.
- Die Teststreifen sind nur für den einmaligen Gebrauch bestimmt. Verwenden Sie sie nicht wieder.
- Handhaben Sie Proben als biologisch gefährliches Material.
- Nehmen Sie bei Bedarf die benötigte Anzahl Teststreifen aus dem Behälter und dichten Sie den Behälter unmittelbar danach ab. Einmal entnommene Teststreifen dürfen nicht wieder in den Behälter zurückgegeben werden. Geben Sie Teststreifen auch nicht in andere Behälter zurück.
- Ergebnisse von visuellen Messungen und Analysatormessungen stimmen aufgrund einiger Unterschiede zwischen der visuellen Erkennung und dem Optiksistem des Analysators nicht immer überein.

Untersuchungsverfahren

Erforderliche Werkzeuge, Geräte und Proben

Ein Urinsammelbecher, Papiertücher und eine Zeitmessungsmethode.

Das Messverfahren (Betriebsverfahren)

A. Visuelle Messung

- Lassen Sie nach dem gründlichen Mischen von frischem Urin die Testfelder einige Sekunden lang vollständig in frischem Urin vollsaugen und nehmen Sie sie dann heraus. Tupfen Sie den Teststreifen am Becherrand und mit einem Papiertuch o. ä. ab, um überschüssigen Urin vom Teststreifen zu entfernen.

2. Bewerten Sie die Farbänderung im Vergleich zur Referenzfarbtabelle, nachdem Sie für die Dauer der unter AUSWERTUNG VON ERGEBNISSEN für jeden Parameter festgelegte Zeit gewartet haben. Warten Sie weitere 60 Sekunden, um eine definitivere Bewertung für Leukozyten (-) oder (1+) vorzunehmen, falls die anfängliche Farbänderung nicht ausreichend deutlich für eine genaue Bestimmung ist. Die Wartezeit für Screeningzwecke kann 30 bis 60 Sekunden betragen, sollte jedoch bei einer Bewertung für Leukozyten 60 bis 120 betragen.

B. Analysatormessung

- Lassen Sie nach dem gründlichen Mischen von frischem Urin die Testfelder einige Sekunden lang vollständig in frischem Urin vollsaugen und nehmen Sie sie dann heraus. Stellen Sie sicher, den Teststreifen am Becherrand und mit einem Papiertuch o. ä. abzutupfen, um überschüssigen Urin vom Teststreifen zu entfernen.
- Setzen Sie den Teststreifen wie vorgegeben in den Analysator ein.
- Nach der anfänglichen Messung wird der Reflexionsgrad am Teststreifen entsprechend der vorgegebenen Messwellenlänge zur vorgegebenen Zeit für jeden Messparameter gemessen, um Bewertungen auf Basis der jeweiligen vorbereiteten Arbeitskurven und Ausgabe vorzunehmen, die dann als Ergebnis ausgegeben werden.

Lagerung und Haltbarkeit des ungeöffneten Produkts

Lagern Sie die Teststreifen bei 1 - 25 °C. Halten Sie sie von Feuchtigkeit, direktem Sonnenlicht und Hitze fern. Wenn das Produkt ordnungsgemäß in seinem versiegelten Behälter aufbewahrt wird, bleibt es bis zu dem auf dem Etikett gedruckten Verfallsdatum stabil.

Kontrollverfahren

Anwender sind für die Bestimmung der geeigneten Qualitätskontrollverfahren für ihr Labor und die Befolgung der geltenden Laborvorschriften verantwortlich.

Für die Qualitätskontrolle wird die Verwendung von mindestens zwei Stufen der im Handel erhältlichen Urinkontrolle empfohlen.

Biologische Referenzbereiche

Parameter	Standardbereich	Parameter	Standardbereich
URO	0,03-0,97 mg/dL ²⁾	BIL	≤ 0,05 mg/dL ³⁾
BLD	< 5 Zellen/HPF ³⁾	NIT ³⁾	—
PRO	< 30 mg/dL ³⁾	S.G	1,005-1,030 ¹⁾
GLU	2-20 mg/dL ¹⁾	LEU	< 12 Zellen/μL ³⁾
KET	≤ 2 mg/dL ¹⁾	pH	4,5-7,5 ³⁾

Auswertung

A. Visuelle Messung

Parameter	Zeit	Bewertung						
		normal	1+	2+	3+	4+		
URO	10 Sek.							
			2,0 (34)	4,0 (68)	8,0 (135)	12,0 (202)	mg/dL (μmol/L)	
BLD	30 Sek.	RBC	-	++	1+	2+	3+	c/μL*
			10	20	50	250		
		Hb	-	++	1+	2+	3+	mg/dL
			0,03	0,06	0,15	0,75		
PRO	0 Sek.	-	++	1+	2+	3+	4+	
		15 (0,15)	30 (0,3)	100 (1,0)	300 (3,0)	1000 (10)	mg/dL (g/L)	
GLU	60 Sek.	-	++	1+	2+	3+	4+	
		50 (2,8)	100 (5,6)	250 (14)	500 (28)	2000 (111)	mg/dL (mmol/L)	
KET	30 Sek.	-		1+	2+	3+		
				10 (0,93)	30 (2,8)	80 (7,4)	mg/dL (mmol/L)	
BIL	20 Sek.	-		1+	2+	3+		
				0,5 (8,6)	1,0 (17)	2,0 (34)	mg/dL (μmol/L)	
NIT	30 Sek.	-	0,1	0,3			mg/dL	
S.G	30 Sek.	1,000	1,005	1,010	1,015	1,020	1,025	1,030
LEU	60 bis 120 Sek.	-		1+	2+	3+		
				25	75	500	c/μL*	
pH	0 Sek.	5	6	7	8	9		

* c/μL = Zellen/μL

Ketone werden unter Verwendung von Lithiumacetoacetat als Standardreferenzmaterial gemessen.

B. Analysatormessung

Nehmen Sie Bewertungen entsprechend den vorbereiteten Arbeitskurven und Ausgabe vor. Die Bewertungskriterien sind identisch mit denen unter **A. Visuelle Messung** der Testfelder für Urobilinogen, Blut, Protein, Glucose, Ketone, Bilirubin, spezifisches Gewicht und Leukozyten. Für die Testfelder für Nitrit und pH wird die folgende Bewertungsmethode angewandt.

Parameter	Bewertung								
NIT	-	+							
pH	5,0	5,5	6,0	6,5	7,0	7,5	8,0	8,5	9,0

Nitrit (+), Natriumnitrit 0,1 bis 0,3 mg/dL.

[Hinweis 1] Urobilinogen (-) kann mit dieser Methode nicht bestätigt werden³⁾.

[Hinweis 2] Bakteriurie kann selbst bei negativem Nitrit nicht definiert werden, da einige Bakterien kein Nitrat reduzieren, und bei einem Mangel von Nitrat im Urin zeigt das Testfeld Nitrit negativ an, da Nitrit reduzierende Bakterien kein Nitrit bilden können³⁾.

[Hinweis 3] Das Testfeld für Leukozyten misst Esteraseaktivität in Leukozyten. Eine Bewertung kann deshalb abhängig vom Maß des Zerfalls von Leukozyten im Urin von einem aus Urinsediment ermittelten Ergebnis abweichen⁴⁾.

Leistungsmerkmale

1. Empfindlichkeit

(1) Wenn für die Testfelder für Urobilinogen, Blut, Protein, Glucose, Ketone, Bilirubin, Nitrit und Leukozyten die folgenden 2 Referenzurinwerte gemessen werden, ist die erhaltene Bewertung mit den vordefinierten Bewertungsstufen konsistent und deutlich differenzierbar.

(2) Wenn für die Testfelder für spezifisches Gewicht ein Test unter Verwendung von Referenzurin bei 1,000, 1,005, 1,010, 1,015, 1,020, 1,025 und 1,030 durchgeführt wird, sind die als Ergebnis erhaltenen Werte diejenigen der vordefinierten Bewertungsstufe ±0,005.

(3) Das Testfeld für pH zeigt die Ergebnisse wie folgt an.

A. Visuelle Messung

Wenn Tests unter Verwendung von Referenzurin mit einem pH-Wert von 5, 6, 7, 8 oder 9 durchgeführt werden, zeigen die Testfelder mit der vordefinierten Referenzfarbtabelle konsistente Werte als Ergebnis.

B. Analysatormessung

Wenn für das Testfeld für pH ein Test unter Verwendung von Referenzurin mit einem pH-Wert von 5,0, 5,5, 6,0, 6,5, 7,0, 7,5, 8,0, 8,5 oder 9,0 durchgeführt wird, sind die als Ergebnis erhaltenen Werte diejenigen der vordefinierten Bewertungsstufe $\pm 0,5$.

Parameter	Referenzurwert	Parameter	Referenzurwert	
URO	$\leq 0,2$ mg/dL und 2,0 mg/dL	KET	0 mg/dL und 10 mg/dL	
BLD	RBC	0 Zellen/ μ L und 10 Zellen/ μ L	BIL	0 mg/dL und 0,5 mg/dL
	Hb	0 mg/dL und 0,03 mg/dL	NIT	0 mg/dL und 0,1 mg/dL
PRO	0 mg/dL und 15 mg/dL	LEU	0 Zellen/ μ L und 25 Zellen/ μ L	
GLU	≤ 10 mg/dL und 50 mg/dL			

Ketone werden unter Verwendung von Lithiumacetoacetat als Standardreferenzmaterial gemessen.

2. Genauigkeit

- Wenn für Testfelder für Urobilinogen, Blut, Protein, Glucose, Ketone, Bilirubin, Nitrit und Leukozyten ein Test unter Verwendung von Referenzurin mit Werten, die äquivalent zu denen jeder Bewertungsstufe sind, durchgeführt wird, ist das Ergebnis mit den vordefinierten Bewertungsstufen konsistent.
- Die Testfelder für spezifisches Gewicht und pH zeigen das Ergebnis in gleicher Weise wie unter **1. Empfindlichkeit** angeben.

3. Wiederholbarkeit

Die Testfelder zeigen das folgende Ergebnis, wenn Referenzurin mit bekannten Werten 5-mal gleichzeitig getestet wird.

- Die Testfelder für Urobilinogen, Blut, Protein, Glucose, Ketone, Bilirubin, Nitrit und Leukozyten zeigen ein konsistentes Ergebnis.
- Das Testfeld für spezifisches Gewicht zeigt Werte der vordefinierten Bewertungsstufe $\pm 0,005$ als Ergebnis an.
- Das Testfeld für pH zeigt bei der visuellen Messung ein konsistentes Ergebnis und bei der Analysatormessung Werte der vordefinierten Bewertungsstufe $\pm 0,5$ als Ergebnis an.

4. Messbereich

Parameter	Messbereich	Parameter	Messbereich	
URO	2,0-12,0 mg/dL	BIL	0,5-2,0 mg/dL	
BLD	RBC	10-250 Zellen/ μ L	NIT	0,1-0,3 mg/dL
	Hb	0,03-0,75 mg/dL	S.G	1,000-1,030
PRO	15-1000 mg/dL	LEU	25-500 Zellen/ μ L	
GLU	50-2000 mg/dL	pH	5,0-9,0	
KET	10-80 mg/dL			

Ketone werden unter Verwendung von Lithiumacetoacetat als Standardreferenzmaterial gemessen.

5. Korrelation

Parameter	Zahl der Patienten	Übereinstimmungsrate (%)
URO	254	99,2
BLD	279	97,1
PRO	224	96,4
GLU	286	97,9
KET	281	99,3
BIL	299	99,0
NIT	288	99,3
S.G	74	97,3
LEU	265	96,2
pH	215	91,6

6. Störeinwirkungen^{3),9)}

Parameter	Störende Substanz
URO	<ul style="list-style-type: none"> Nicht beeinflusst von Porphobilinogen, Indol, Paraaminosalicylsäure, Sulfonamid⁹⁾ und Harnstoff⁶⁾, die auf das Ehrlich-Aldehydreagenz reagieren. Der Test kann in Gegenwart von stark positivem Bilirubin-Urin eine grünliche Farbe aufweisen.
BLD ⁹⁾	<ul style="list-style-type: none"> Der Test kann in Gegenwart einer großen Menge von Reduktionsmittel wie zum Beispiel Ascorbinsäure und Nitrit im Urin falsch negativ ausfallen. Bei einer hausinternen Studie wurde festgestellt, dass die Natriumnitritkonzentrationen ≤ 10 mg/dL keine falsch negativen Ergebnisse angezeigt hat, wenn die gemessene Hämoglobinkonzentration 0,06 mg/dL und 0,15 mg/dL betrug. Der Test kann unter Einwirkung von Oxidationsmittel wie zum Beispiel hypochloriger Säure und Bleichpulver falsch positiv ausfallen. Der hausinterne Test fiel in Gegenwart von Natriumhypochlorit $>1,2$ mg/dL falsch positiv aus. Die Reaktivität kann bei Baruria inhibiert sein. Reaktion auf Myoglobin ist möglich⁹⁾. Der Test kann falsch positiv ausfallen, wenn Arzneimittel mit -SH-Gruppen (z. B. Glutathionmittel, Bucillamin o. ä.) eingenommen wurden.
PRO ⁹⁾	<ul style="list-style-type: none"> Der Test kann in Urin mit pH >8 oder in Urin mit starker Pufferwirkung falsch positiv ausfallen. Der Test kann falsch positiv ausfallen, wenn Reinigungs- oder Desinfektionsmittel (quartäre Ammoniumverbindung oder Chlorhexidin) im Behälter verbleibt. Die Reaktion auf Globulin und Mucoprotein o. ä. ist im Vergleich zu Albumin schwächer. Es wurde berichtet, dass wenngleich die Reaktivität von Bence-Jones-Protein geringer als die von Albumin ist, beide häufig eine ähnliche Empfindlichkeit aufweisen¹⁰⁾. Der Test kann in Urin, der Sperma enthält, positiv ausfallen.
GLU ¹¹⁾	<ul style="list-style-type: none"> Bei einer hohen Konzentration von Ascorbinsäure sind falsch negative Testergebnisse möglich. Bei Untersuchungen wurde festgestellt, dass Ascorbinsäurekonzentrationen < 200 mg/dL keine falsch negativen Ergebnisse zeigen, wenn die gemessene Glucosekonzentration 100 mg/dL beträgt. Der hausinterne Test zeigte keine Wirkung von Natriumchlorid (3 %), Harnsäure (150 mg/dL) oder Natriumnitrit (10 mg/dL). Der Test kann unter Einwirkung von Oxidationsmittel wie zum Beispiel hypochloriger Säure und Bleichpulver falsch positiv ausfallen. Der hausinterne Test fiel in Gegenwart von Natriumhypochlorit $>1,2$ mg/dL falsch positiv aus. Das Testfeld reagiert auf Galactose. Die Reaktivität kann bei Baruria inhibiert sein.
KET	<ul style="list-style-type: none"> Der Test kann in Gegenwart einer großen Menge von Phenylbrenztraubensäure, Brenztraubensäure, Oxalessigsäure, α-Ketoglutar Säure oder Phenolsulfonphthalein (PSP) falsch positiv ausfallen oder eine ungewöhnliche Farbe aufweisen¹²⁾. Das Testfeld reagiert nicht auf β-Hydroxybutansäure. Der Test kann falsch positiv ausfallen, wenn Arzneimittel mit -SH-Gruppen (z. B. Glutathionmittel und Bucillamin) eingenommen wurden¹³⁾.

BIL	<ul style="list-style-type: none"> • Der Test kann in Gegenwart einer großen Menge von Ascorbinsäure oder Nitrit falsch negativ ausfallen. • Der Test kann in Gegenwart einer großen Menge von Urobilinogen oder 5-Hydroxyindolyllessigsäure (5-HIAA) falsch positiv ausfallen⁷²⁾. • Wenn Etodolac eingenommen wurde, kann der Test aufgrund der Reaktion mit seinem Phenolderivat-Metabolit falsch positiv ausfallen und rosa (statt der gewöhnlichen Farbe von Bilirubin) erscheinen⁶⁹⁾.
NIT	<ul style="list-style-type: none"> • Der Test kann in Gegenwart einer großen Menge von Ascorbinsäure falsch negativ ausfallen. Bei einer hausinternen Studie wurde festgestellt, dass die Ascorbinsäurekonzentrationen ≤ 25 mg/dL keine falsch negativen Ergebnisse angezeigt hat, wenn die gemessene Nitritkonzentration 0,1 mg/dL betrug.
S.G ¹⁵⁾	<ul style="list-style-type: none"> • Keine Reaktion mit nichtionischen Substanzen wie zum Beispiel Glucose, Harnstoff oder Proteinen. • Nicht beeinflusst vom pH-Wert des Urins.
LEU ⁶⁴⁾	<ul style="list-style-type: none"> • Der Test kann in Gegenwart von Formaldehyd (Urinkonservierungsmittel) falsch positiv ausfallen⁷²⁾. • Der Test kann in Gegenwart von Protein > 500 mg/dL falsch negativ ausfallen. • Der Test kann in Gegenwart von Cefalexin, Gentamicin oder Borsäure (Urinkonservierungsmittel) falsch negativ ausfallen. • Der Test kann in Urin, der Bilirubin oder Nitrofurantoin enthält, eine andere Farbreaktion als die Referenzfarbe aufweisen.
pH	<ul style="list-style-type: none"> • Die Verwendung von flüchtigen Substanzen wie Säure oder Alkali kann sich auf den Test auswirken.

Einschränkungen des Untersuchungsverfahrens

Stark verfärbter Urin und durch Arzneimittel verfärbter Urin kann sich aufgrund ungewöhnlich gefärbter Testfelder auf die Analyse auswirken.^{5),14)}

Die Verwendung von organischen Substanzen (z. B. Säure, Alkali und organischem Lösungsmittel) oder von Heizvorrichtungen wie zum Beispiel Ölheizungen kann sich auf die Analyse auswirken.

Gewinnung, Handhabung und Lagerung der Primärprobe³⁾

1. Es sollte prinzipiell frischer Urin (innerhalb 1 Stunde nach der Probenahme) verwendet werden, da Urobilinogen²⁾ und Bilirubin⁷³⁾ instabil sind, wenn sie Licht oder Hitze ausgesetzt werden.
2. Gefrorene oder gekühlte Urinproben sollten vor dem Gebrauch auf 20 °C bis 25 °C gebracht werden.
3. Urin sollte in einem gespülten Behälter, der frei von Reinigungs- und Desinfektionsmittel ist, gesammelt werden.
4. Fügen Sie zur Lagerung von Urinproben keine stark sauren Konservierungsmittel oder organische Lösungsmittel hinzu.
5. Der Urobilinogenwert im Urin ist in der Regel zwischen 14 Uhr und 16 Uhr am höchsten²⁾. Wenngleich die Urinprobenahme in diesem Zeitraum ideal ist, können auch zu anderen Zeitpunkten gesammelte Proben zur Analyse verwendet werden.
6. Für die Nitritanalyse sollte die erste am frühen Morgen gesammelte Urinprobe oder Urin, der mindestens 4 Stunden in der Blase verblieben ist, verwendet werden.
7. Das Proteintestfeld kann aufgrund von alkalinem Urin (pH ≥ 8) ein falsch positives Ergebnis zeigen oder ungleichmäßig gefärbt sein⁹⁾. Säuern Sie die Urinprobe mit verdünnter Essigsäure für den nochmaligen Test auf Basis des von einem pH-Testfeld gezeigten Ergebnisses.
8. Schütteln Sie die Urinprobe vor der Messung gründlich.
9. Nehmen Sie jede Bewertung eines Testergebnisses an einem hell beleuchteten Ort vor (z. B. unter Leuchtstofflampen mit Tageslichtfarbe), jedoch nicht in Ultraviolett wie zum Beispiel direktem Sonnenlicht, durch ein Fenster eindringendem Sonnenlicht oder stark reflektiertem Licht.
10. Lassen Sie die Testfelder vollständig im Urin vollsaugen, um eine ungleichmäßige Farbreaktion zu vermeiden.

11. Halten Sie die vorgegebene Ansaugzeit ein, da die Reagenzien andernfalls beginnen könnten, sich im Urin aufzulösen.
12. Entfernen Sie überschüssigen Urin, da er andernfalls die Bewertungen beeinträchtigen könnte.
13. Nehmen Sie keine Bewertung auf Basis einer Farbreaktion am Rand eines Teststreifens vor.
14. Das Entfernen von überschüssigem Urin ist bei Verwendung des Analysators unerlässlich, da der Analysator den überschüssigen Urin am Teststreifen fälschlich als Darreichungsform erkennen könnte, was wiederum in falschen Bewertungen resultieren könnte.


Entsorgungsverfahren

Entsorgungsverfahren sollten die Anforderungen der geltenden örtlichen Vorschriften erfüllen.

Literaturangaben

- 1) Kanai M., et al.: Kanai's Manual of Clinical Laboratory Medicine, the 33rd edition, 85-156, 2010.
- 2) Mizumoto T., et al.: Journal of Medical Technology, 20: 713-718, 1976.
- 3) Ito K., et al.: Japanese Journal of Clinical Medicine, 67: 55-92, 2009.
- 4) Matsuoka M., et al.: Japanese Journal of Medical Technology, 48: 1720-1723, 1999.
- 5) Hayashi Y.: medicina, s21: 2576-2584, 1984.
- 6) Interne Studie
- 7) Usami K.: Medical Technology, 8: 543-549, 1980.
- 8) Kato K., et al.: The Tokyo journal of medical technology, 8: 26-28, 1980.
- 9) Iwase M.: Medical Technology, 8: 1343-1349, 1980.
- 10) Imoto M., et al.: Japanese Journal of Clinical Chemistry, 43: 217-225, 2014.
- 11) Fukaya J., et al.: Medictal Technology, 4: 485-487, 1976.
- 12) Nagahama D., et al.: Modern Medical Laboratory, 21: 856-859, 1993.
- 13) Higuchi M.: Modern Medical Laboratory, 32: 346-347, 2004.
- 14) Yuasa S., et al.: Modern Medical Laboratory, 24: 49-55, 1996.
- 15) Nakamura R., et al.: Japanese Journal of Clinical Laboratory Instruments and Reagents, 19: 151-156, 1996.
- 16) Shimada I.: The Official Journal of Japanese Society of Laboratory Medicine, s100: 147-151, 1995.
- 17) Ito K., et al.: Medical Technology, 9: 469-477, 1981.

Hersteller

 **Sysmex Corporation**
1-5-1 Wakinohama-Kaigandori,
Chuo-ku, Kobe 651-0073, Japan

Bevollmächtigte

Europa, Naher Osten und Afrika:

 **Sysmex Europe GmbH**
Bornbarch 1, 22848 Norderstedt, Germany

Region Asien-Pazifik:

Sysmex Asia Pacific Pte Ltd.
9 Tampines Grande #06-18, Singapore 528735

Produktinformation

MEDITAPE UC-10S (MRJ-200A) 100pcs.x10

Datum der Herausgabe oder Überarbeitung

06/2017

