

# PROLINE Cholesterol FS

## Informasi Kemasan

No. Katalog	Isi per Kit
11300 99 10 023	6 x 20 mL + 1 x 3 mL
11300 99 10 026	4 x 80 mL + 1 x 3 mL
11300 99 10 027	4 x 62,5 mL + 1 x 3 mL

## Tujuan Penggunaan

Reagen diagnostik untuk pemeriksaan kuantitatif kolesterol pada serum atau plasma heparin manusia secara in vitro dengan sistem fotometrik.

## Ringkasan<sup>[1,2]</sup>

Kolesterol adalah komponen dari membran sel dan merupakan prekursor untuk hormon steroid dan sintesa asam empedu yang disintesis oleh sel tubuh dan diperoleh dari makanan. Dalam plasma, kolesterol diangkut oleh lipoprotein, membentuk kompleks antara lipid dan apolipoprotein. Ada empat macam lipoprotein: lipoprotein densitas tinggi (HDL), lipoprotein densitas rendah (LDL), lipoprotein densitas sangat rendah (VLDL) dan kilomikron. LDL berfungsi untuk membawa kolesterol menuju sel perifer, sedangkan HDL bertanggung jawab terhadap ambilan kolesterol dari sel tubuh. Empat macam lipoprotein yang berbeda menunjukkan hubungan yang berbeda untuk atherosklerosis koroner. LDL-kolesterol (LDL-C) berkontribusi dalam pembentukan plak atherosklerotik dalam intima arteri serta terkait dengan penyakit jantung koroner (PJK) dan mortalitas. Adanya peningkatan konsentrasi LDL-C menunjukkan risiko tinggi terhadap PJK, meskipun kolesterol total dalam kisaran normal. HDL-C memiliki efek perlindungan dengan menghambat pembentukan plak dan menunjukkan hubungan timbal balik dengan prevalensi PJK. Bahkan, nilai HDL-C yang rendah merupakan faktor risiko independen untuk PJK. Penentuan kadar kolesterol total digunakan untuk tujuan skrining sedangkan untuk penilaian risiko yang lebih baik diperlukan pengukuran HDL-C dan LDL-C.

Beberapa uji klinis dalam beberapa tahun terakhir terhadap pola makan, perubahan gaya hidup dan/atau obat yang berbeda (terutama penghambat HMG CoA reduktase [statin]) menunjukkan bahwa penurunan kadar kolesterol total dan LDL-C akan mengurangi risiko PJK secara drastis<sup>[2]</sup>.

## Metode

“CHOD-PAP”: tes fotometrik enzimatis

## Prinsip

Penentuan kadar kolesterol diukur setelah hidrolisis enzimatik dan oksidasi<sup>[3,4]</sup>. Indikator kolorimetri adalah *quinoneimine* yang dihasilkan dari *4-aminoantipyrine* dan *phenol* oleh hidrogen peroksida melalui kerja katalitik dari peroksidase (Reaksi Trinder)<sup>[3]</sup>.



## Reagen

### Komponen dan Konsentrasi

Good's buffer	pH 6.7	50 mmol/L
Phenol		5 mmol/L
4-Aminoantipyrine		0.3 mmol/L
Cholesterol esterase	(CHE)	≥ 200 U/L
Cholesterol oxidase	(CHO)	≥ 50 U/L
Peroxidase	(POD)	≥ 3 kU/L
Cholesterol Standard FS		200 mg/dL (5,2 mmol/L)

## Penyimpanan dan Stabilitas

Reagen dan standar stabil sampai dengan tanggal kedaluwarsa yang tertera pada kemasan, jika disimpan pada suhu 2 – 8°C, terlindung dari cahaya dan terhindar dari kontaminasi. Jangan membuka reagen!

Stabilitas standar setelah dibuka adalah 12 bulan. Penyimpanan dan penanganan produk yang tepat harus diperhatikan.

Catatan: Hasil pengukuran tidak dipengaruhi oleh perubahan warna yang terkadang bisa terjadi, selama nilai absorbansi <0,3 pada panjang gelombang 546 nm.

## Peringatan dan Tindakan Pencegahan

1. Reagen mengandung natrium azida (0,95 g/L) sebagai pengawet. Hindari kontak dengan mata, kulit dan membran mukosa. Jangan tertelan!
2.  Peringatan: Cholesterol Standard FS mengandung: *2-Chloracetamide* dan *Isotridecanol, ethoxylated*. H317 Dapat menyebabkan reaksi alergi pada kulit. H319 Menyebabkan iritasi pada mata. P264 Cuci tangan dan wajah secara menyeluruh setelah menggunakan standar. P280 Gunakan perlindungan tubuh seperti sarung tangan/pakaian pelindung/pelindung mata. P302+P352 Jika terkena kulit: Cuci dengan banyak air/sabun. P337+P313 Jika iritasi pada mata berlanjut, segera dapatkan pertolongan medis.
3. Pada kasus yang sangat jarang, sampel pasien penderita *gammopathy* dapat memberikan hasil yang tidak sebenarnya [8].
4. Adanya *N-acetylcysteine* (NAC), *acetaminophen* dan *metamizole* dalam sampel pasien dapat menyebabkan hasil rendah yang tidak sebenarnya.
5. Lihat Lembar Data Keselamatan dan lakukan tindakan yang diperlukan dalam penggunaan reagen. Untuk tujuan diagnosis, nilai harus dievaluasi dengan riwayat medis pasien, pemeriksaan klinis dan temuan lainnya.
6. Hanya untuk penggunaan profesional.

## Pengolahan Limbah

Silakan merujuk pada persyaratan hukum setempat.

## Persiapan Reagen

Reagen siap digunakan.

## Spesimen

Serum, plasma heparin atau plasma EDTA

Stabilitas<sup>[6]</sup>:

7 hari	pada	20 – 25°C
7 hari	pada	4 – 8°C
3 bulan	pada	-20°C

Jangan menggunakan spesimen bekul atau terkontaminasi!

## Prosedur Pemeriksaan

*Aplikasi untuk instrumen otomatis tersedia sesuai permintaan.*

Panjang gelombang 500 nm, Hg 546 nm

Jalur optik 1 cm

Suhu 20 – 25°C/37°C

Pengukuran Terhadap blangko reagen.

	Blangko	Sampel/Kalibrator
Sampel/Kalibrator	-	10 µL
Air	10 µL	-
Reagen	1000 µL	1000 µL
Campurkan, inkubasi selama 20 menit pada suhu 20 – 25°C atau 10 menit pada suhu 37°C dan baca absorbansinya (A) terhadap blangko reagen dalam 60 menit.		

## Perhitungan

### Dengan kalibrator

$$\text{Cholesterol [mg/dL]} = \frac{\text{A Sampel}}{\text{A Kalibrator}} \times \text{Kons. Kalibrator [mg/dL]}$$

### Faktor Konversi

$$\text{Cholesterol [mg/dL]} \times 0,02586 = \text{Cholesterol [mmol/L]}$$

### Kalibrator dan Kontrol

Untuk kalibrasi sebaiknya menggunakan kalibrator TruCal U. Nilai analit dalam TruCal U tertelusur pada metode referensi *gas chromatography-isotope dilution mass spectrometry* (GC-IDMS). Cholesterol Standard FS dapat digunakan sebagai alternatif kalibrasi. Untuk kontrol kualitas internal dapat menggunakan TruLab N, TruLab P atau TruLab L. Setiap laboratorium sebaiknya menetapkan tindakan perbaikan apabila terdapat deviasi recovery kontrol.

	No. Katalog	Isi per Kit
TruCal U	5 9100 99 10 064	6 x 3 mL
TruLab N	5 9000 99 10 061	6 x 5 mL
TruLab P	5 9050 99 10 061	6 x 5 mL
TruLab L Level 1	5 9020 99 10 065	3 x 3 mL
TruLab L Level 2	5 9030 99 10 065	3 x 3 mL

### Karakteristik Kinerja

#### Data dievaluasi pada Proline R-910

Data di bawah ini mungkin sedikit berbeda jika terjadi penyimpangan pada kondisi pengukuran.

Rentang pengukuran hingga 750 mg/dL. Jika nilai hasil melebihi rentang, sampel dapat diencerkan dengan larutan NaCl (9 g/L) secara manual atau menggunakan fungsi *rerun*.\*

Batas deteksi**	1 mg/dL
-----------------	---------

\*Dilusi manual dengan larutan NaCl 1+1, kemudian hasilnya dikalikan 2. Dilusi otomatis sesuai dengan instrumen yang digunakan.

Substansi pengganggu	Interferensi < 10% hingga	Konsentrasi Analit [mg/dL]
Askorbat	6 mg/dL	222
Hemoglobin	230 mg/dL	152
	230 mg/dL	223
Bilirubin terkonjugasi	15 mg/dL	147
	25 mg/dL	236
Bilirubin tak terkonjugasi	21 mg/dL	149
	23 mg/dL	237
Lipemia (trigliserida)	2200 mg/dL	136
	2200 mg/dL	234

Untuk informasi lengkap dapat dilihat pada pustaka Young DS [7].

Presisi			
Within run (n=20)	Sampel 1	Sampel 2	Sampel 3
Rata-rata [mg/dL]	139	209	268
Koefisien Variasi [%]	2,13	1,66	2,70
Between day (n=20)	Sampel 1	Sampel 2	Sampel 3
Rata-rata [mg/dL]	144	224	261
Koefisien Variasi [%]	2,29	2,86	2,12

Perbandingan metode (n=106)	
Tes x	Cholesterol FS (Hitachi 917)
Tes y	Cholesterol FS (Proline R-910)
Slope	0,995
Intercept	-0,797 mg/dL
Koefisien korelasi	0,996

\*\*Menurut dokumen NCCLS EP17-A, Vol. 24, No. 34

### Rentang Rujukan<sup>[5]</sup>

Rujukan	≤ 200 mg/dL (5,2 mmol/L)
Batas risiko tinggi	200 - 240 mg/dL (5,2 – 6,2 mmol/L)
Risiko tinggi	≥ 240 mg/dL (> 6,2 mmol/L)

Setiap laboratorium sebaiknya mengecek jika rentang rujukan di atas dapat digunakan pada populasi pasiennya dan jika diperlukan melakukan penetapan rentang rujukan sendiri.

### Nilai Standar

Nilai standar telah ditentukan pada kondisi yang terstandardisasi menggunakan reagen Cholesterol FS. Nilai standar tertelusur pada metode referensi kromatografi *gas chromatography-isotope dilution mass spectrometry* (GC-IDMS).

### Konsentrasi

200 mg/dL
5,2 mmol/L

### Pustaka

- Rifai N, Bachorik PS, Albers JJ. *Lipids, lipoproteins and apolipoproteins*. In: Burts CA, Ashwood ER, editors. *Tietz Textbook of Clinical Chemistry*. 3rd ed. Philadelphia: W.B Saunders Company; 1999. p. 809-61.
- Recommendation of the Second Joint Task Force of European and other Societies on Coronary Prevention. *Prevention of coronary heart disease in clinical practice*. Eur Heart J 1998; 19: 1434-503.
- Artiss JD, Zak B. Measurement of cholesterol concentration. In: Rifai N, Warnick GR, Dominicak MH, eds. *Handbook of lipoprotein testing*. Washington: AACC Press, 1997: p. 99-114.
- Deeg R, Ziegenhorn J. Kinetic enzymatic method for automated determination of total cholesterol in serum. Clin Chem 1983; 29: 1798-802.
- Schaefer EJ, McNamara J. Overview of the diagnosis and treatment of lipid disorders. In: Rifai N, Warnick GR, Dominicak MH, eds. *Handbook of lipoprotein testing*. Washington: AACC press, 1997: p. 25-48.
- Guder WG, Zawta B et al. *The Quality of Diagnostic Samples*. 1<sup>st</sup> ed. Darmstadt: GIT Verlag; 2001. p. 22-3.
- Young DS. *Effects of Drugs on Clinical Laboratory Tests*. 5th ed Volume 1 and 2. Washington, DC: The American Association for Clinical Chemistry Press 2000.
- Bakker AJ, Mücke M. Gammopathy interference in clinical chemistry assays: mechanisms, detection and prevention. ClinChemLabMed 2007;45(9):1240-1243.



PT Prodia Diagnostic Line

Kawasan Industri Jababeka III

Jl. Tekno 1 Blok C 2 D-E-F

Cikarang, Jawa Barat 17530 - Indonesia