

## Uložak i-STAT EG6+

Namijenjeno za upotrebu s analizatorom i-STAT 1 (REF 04P75-01 i 03P75-06)



### NAZIV

Uložak i-STAT EG6+ – REF 03P77-25

### NAMJENA

Uložak i-STAT EG6+ u sustavu i-STAT 1 namijenjen je za *in vitro* kvantitativno određivanje natrija, kalija, hematokrita, pH, parcijalnog tlaka kisika i parcijalnog tlaka ugljikova dioksida u arterijskoj, venskoj ili kapilarnoj punoj krvi.

Analit	Namjena
Natrij (Na)	Mjerenja natrija upotrebljavaju se za nadzor neravnoveze elektrolita.
Kalij (K)	Mjerenja kalija rabe se u dijagnosticiranju i praćenju bolesti i kliničkih stanja koja se manifestiraju kroz povišene i snižene razine kalija.
Hematokrit (Hct)	Mjerenja hematokrita mogu pomoći u određivanju i nadzoru statusa normalnog ili abnormalnog ukupnog volumena eritrocita uključujući, bez ograničenja na navedeno, stanja poput anemije, eritrocitoze i gubitka krvi uslijed traume ili kirurškog zahvata.
pH	Mjerenja pH, $\text{PO}_2$ i $\text{PCO}_2$ vrše se radi upotrebe u dijagnostici, praćenju i liječenju poremećaja disanja te poremećaja ravnoteže kiselina i baza temeljenih na metaboličkim i respiratornim promjenama.
Parcijalni tlak kisika ( $\text{PO}_2$ )	Bikarbonat se upotrebljava u dijagnostici i liječenju brojnih poremećaja koji mogu biti i ozbiljni, a povezani su s ravnotežom kiselina i baza u tijelu.
Parcijalni tlak ugljikovog dioksida ( $\text{PCO}_2$ )	

### SAŽETAK I OBJAŠNJENJE / KLINIČKI ZNAČAJ

#### Mjereni parametar:

##### Natrij (Na)

Ispitivanja natrija u krvi važna su pri dijagnosticiranju i liječenju pacijenata oboljelih od visokog tlaka, zatajenja ili oslabljene funkcije bubrega, srčanih tegoba, dezorientacije, dehidracije, mučnine i proljeva. Neki su od uzroka povišenih vrijednosti natrija dehidracija, hipofizni dijabetes, otrovanje solju, gubitak kože, hiperaldosteronizam i poremećaji CNS-a. Neki su od uzroka sniženih vrijednosti natrija dilucijska hiponatremija (ciroza), deplecijska hiponatremija i sindrom neprikladnog ADH.

##### Kalij (K)

Ispitivanja kalija u krvi važna su pri dijagnosticiranju i liječenju pacijenata oboljelih od visokog tlaka, zatajenja ili oslabljene funkcije bubrega, srčanih tegoba, dezorientacije, dehidracije, mučnine i proljeva. Neki su od uzroka povišenih vrijednosti kalija glomerularna bolest bubrega, adrenokortikalna insuficijencija, diabetička ketoacidoza (DKA), sepsa i hemoliza *in vitro*. Neki su od uzroka sniženih vrijednosti kalija bubrežna tubularna bolest, hiperaldosteronizam, liječenje DKA, hiperinzulinizam, metabolička alkaloza i terapija diureticima.

### **Hematokrit (Hct)**

Hematokrit je mjerjenje frakcijskog volumena eritrocita. Riječ je o ključnom pokazatelju hidracijskog stanja tijela, anemije ili velikog gubitka krvi te sposobnosti krvi da prenosi kisik. Uzrok sniženog hematokrita može biti prekomjerna hidracija, čime se povećava volumen plazme ili snižavanje broja eritrocita zbog anemije ili gubitka krvi. Uzrok povišenog hematokrita može biti gubitak tekućina, primjerice dehidracija, liječenje diureticima, opeklina ili povećanje broja eritrocita, primjerice u slučaju kardiovaskularnih i bubrežnih poremećaja, prave policitemije i respiracijskog poremećaja.

### **pH**

pH je indeks kiselosti ili lužnatosti krvi s arterijskim pH od  $<7,35$  u slučaju acidemije ili  $>7,45$  u slučaju alkalemije.<sup>1</sup>

### **Parcijalni tlak kisika ( $PO_2$ )**

$PO_2$  (parcijalni tlak kisika) mjera je napetosti ili tlaka kisika otopljenog u krvi. Neki su od uzroka sniženih vrijednosti  $PO_2$  smanjena plućna ventilacija (npr. opstrukcija dišnog puta ili moždana trauma), poremećena razmjena plinova između alveolarnog zraka i plućne kapilarne krvi (npr. bronhitis, emfizem i plućni edem) te promjena protoka krvi kroz srce ili pluća (npr. urođeni nedostaci srca ili šant venske u arterijsku krv bez oksigenacije u plućima).

### **Parcijalni tlak ugljikovog dioksida ( $PCO_2$ )**

$PCO_2$  i pH rabe se u procjeni ravnoteže kiselina i baza.  $PCO_2$  (parcijalni tlak ugljikovog dioksida), respiratorna komponenta ravnoteže kiselina i baza, mjera je napetosti ili tlaka ugljikovog dioksida otopljenog u krvi.  $PCO_2$  predstavlja ravnotežu između stanične proizvodnje  $CO_2$  i uklanjanja  $CO_2$  disanjem; promjena vrijednosti  $PCO_2$  upućuje na izmjenu te ravnoteže. Uzroci su primarne respiratorne acidoze (povišen  $PCO_2$ ) opstrukcija dišnih putova, sedativi i anestetici, respiratori distres sindrom i kronična opstruktivna plućna bolest. Uzroci su primarne respiratorne alkaloze (snižen  $PCO_2$ ) hipoksija (koja dovodi do hiperventilacije) zbog kroničnog zatajena srca, edemi i neurološki poremećaji te mehanička hiperventilacija.<sup>2</sup>

## **PRINCIP ISPITIVANJA**

### **Mjereni parametar:**

Sustav i-STAT upotrebljava izravne elektrokemijske metode (bez razrjeđivanja). Vrijednosti dobivene izravnom metodom mogu se razlikovati od vrijednosti dobivenih neizravnim metodama (s razrjeđivanjem).<sup>2</sup>

### **Natrij (Na), kalij (K)**

Mjerjenje svakog od navedenih analita vrši se potenciometrijski, s pomoću ionski selektivne elektrode. Pri izračunu rezultata koncentracija se povezuje s potencijalom putem Nernstove jednadžbe.

### **Hematokrit (Hct)**

Hematokrit se utvrđuje konduktometrijski. Izmjerena provodljivost nakon korekcije za koncentraciju elektrolita obrnuto je proporcionalna hematokritu.

### **pH**

Mjerjenje pH vrši se izravnom potenciometrijom. Pri izračunu rezultata za pH koncentracija se povezuje s potencijalom putem Nernstove jednadžbe.

### **$PO_2$**

$PO_2$  mjeri se ampermetrijski. Senzor za mjerjenje kisika sličan je konvencionalnoj Clarkovoj elektrodi. Kisik iz uzorka krvi kroz plinski propusnu membranu prelazi u internu otopinu elektrolita gdje se reducira na katodi. Struja koja se stvara redukcijom kisika proporcionalna je koncentraciji otopljenog kisika.

## **$\text{PCO}_2$**

$\text{PCO}_2$  mjeri se izravnom potenciometrijom. Pri izračunu rezultata za  $\text{PCO}_2$  koncentracija se povezuje s potencijalom putem Nernstove jednadžbe.

### **Algoritam za „ispravak“ temperature**

pH,  $\text{PO}_2$  i  $\text{PCO}_2$  ovisni su o temperaturi i mjere se pri 37 °C. Očitanja pH,  $\text{PO}_2$  i  $\text{PCO}_2$  pri temperaturi tijela koja nije 37 °C mogu se „ispraviti“ unosom temperature pacijenta na stranici s grafikonom na analizatoru. U tom se slučaju rezultati plinova u krvi prikazuju za temperaturu od 37 °C i trenutačnu temperaturu pacijenta.

pH,  $\text{PO}_2$  i  $\text{PCO}_2$  na temperaturi pacijenta ( $T_p$ ) računaju se kako slijedi<sup>3</sup>:

$$\text{pH}(T_p) = \text{pH} - 0.0147(T_p - 37) + 0.0065(7.4 - \text{pH})(T_p - 37)$$

$$\text{PO}_2(T_p) = \text{PO}_2 \times 10^{\frac{5.49 \times 10^{-11} \text{PO}_2^{3.88} + 0.071}{9.72 \times 10^{-9} \text{PO}_2^{3.88} + 2.30} (T_p - 37)}$$

$$\text{PCO}_2(T_p) = \text{PCO}_2 \times 10^{0.019(T_p - 37)}$$

## **Izračunato:**

### **$\text{HCO}_3$ , $\text{TCO}_2$ i BE**

- $\text{HCO}_3$  (bikarbonat), najobilniji pufer u krvnoj plazmi, pokazatelj je puferskog kapaciteta krvi.  $\text{HCO}_3$  primarno se regulira u bubrezima i metabolička je komponenta ravnoteže kiselina i baza.
- $\text{TCO}_2$  mjera je ugljikovog dioksida koji postoji u više stanja:  $\text{CO}_2$  u fizičkoj otopini ili slabo vezan za proteine, kao anioni bikarbonata ( $\text{HCO}_3$ ) ili karbonata ( $\text{CO}_3$ ) te kao karbonska kiselina ( $\text{H}_2\text{CO}_3$ ). Mjerenje  $\text{TCO}_2$  kao dio profila elektrolita korisno je uglavnom za procjenu koncentracije  $\text{HCO}_3$ .  $\text{TCO}_2$  i  $\text{HCO}_3$  korisni su u procjeni neravnoteže kiselina i baza (uz pH i  $\text{PCO}_2$ ) te neravnoteže elektrolita.
- Izračunani  $\text{TCO}_2$  koji daje sustav i-STAT određuje se na temelju izmjerenih i prikazanih vrijednosti pH i  $\text{PCO}_2$  upotreboj pojednostavljenog i standardiziranog oblika Henderson-Hasselbalchove jednadžbe.<sup>3</sup>
- Ta izračunana vrijednost  $\text{TCO}_2$  mjeriteljski je sljediva do mjerenja pH i  $\text{PCO}_2$  sustavom i-STAT, koja su pak sljediva do primarnih standardnih referentnih materijala za pH i  $\text{PCO}_2$ . Kao i u slučaju svih izračunanih parametara koje sustav i-STAT pruža, korisnik može neovisno odrediti vrijednost  $\text{TCO}_2$  iz izmjerenih vrijednosti pH i  $\text{PCO}_2$  upotreboj kombinacije jednadžbe za  $\text{HCO}_3$  navedene za  $\text{PCO}_2$ .
- Višak baza u izvanstaničnoj tekućini (ECF) ili standardni višak baza definira se kao koncentracija titrabilne baze umanjena za koncentraciju titrabilne kiseline pri titraciji prosječnog ECF-a (plazma plus intersticijska tekućina) do pH vrijednosti arterijske plazme od 7,40 pri vrijednosti  $\text{PCO}_2$  od 40 mmHg pri 37 °C. Prekomjerna koncentracija baza u prosječnoj izvanstaničnoj tekućini ostaje gotovo nepromijenjena tijekom akutnih promjena  $\text{PCO}_2$  i održava samo nerespiratornu komponentu poremećaja vrijednosti pH.

Ako je uložak opremljen i senzorima za pH i onima za  $\text{PCO}_2$ , izračunava se bikarbonat ( $\text{HCO}_3$ ), ukupan ugljikov dioksid ( $\text{TCO}_2$ ) i višak baze (BE).<sup>3</sup>

$$\log \text{HCO}_3 = \text{pH} + \log \text{PCO}_2 - 7,608$$

$$\text{TCO}_2 = \text{HCO}_3 + 0,03\text{PCO}_2$$

$$\text{BE}_{\text{ecf}} = \text{HCO}_3 - 24,8 + 16,2(\text{pH}-7,4)$$

$$\text{BE}_b = (1 - 0,014 * \text{Hb}) * [\text{HCO}_3 - 24,8 + (1,43 * \text{Hb} + 7,7) * (\text{pH} - 7,4)]$$

## **sO<sub>2</sub>**

- sO<sub>2</sub> (zasićenost kisikom) količina je oksihemoglobina izražena kao frakcija ukupnog hemoglobina koji može vezati kisik (oksihemoglobin plus deoksihemoglobin).
- sO<sub>2</sub> izračunava se iz izmjerene vrijednosti PO<sub>2</sub> i pH te iz vrijednosti HCO<sub>3</sub> izračunane iz izmjerene vrijednosti PCO<sub>2</sub> i pH. Ovaj izračun pretpostavlja, međutim, normalan afinitet kisika prema hemoglobinu. Ne uzima u obzir koncentracije bisfosfoglicerata (2,3-BPG) u eritrocitima koje mogu utjecati na krivulju disocijacije kisika. Izračun također ne uzima u obzir učinke fetalnog hemoglobina ni disfunkcionalne hemoglobine (karboksi-, met- i sulfhemoglobin). Upotreba tako procijenjenih vrijednosti sO<sub>2</sub> kao vrijednosti zasićenosti kisikom u dalnjim izračunima poput udjela šanta ili pretpostavka da je dobivena vrijednost ekvivalentna frakciji oksihemoglobina mogu dovesti do klinički značajnih pogrešaka.

$$sO_2 = \frac{(X^3 + 150X)}{X^3 + 150X + 23400}$$

where X =  $PO_2 \cdot 10^{(0.48(pH-7.4)-0.0013[HCO_3]-25)}$

## **Hemoglobin**

Sustav i-STAT daje izračunatu vrijednost hemoglobina koja se računa kako slijedi:<sup>4</sup>

hemoglobin (g/dL) = hematokrit (% PCV) x 0,34

hemoglobin (g/dL) = hematokrit (decimalna frakcija) x 34

Za pretvaranje mjerne jedinice rezultata za hemoglobin iz g/dL u mmol/L, pomnožite prikazani rezultat brojem 0,621. Izračun hemoglobina iz hematokrita pretpostavlja normalan MCHC.

U nastavku potražite informacije o čimbenicima koji utječu na rezultate. Neke tvari, primjerice lijekovi, mogu utjecati na razinu analita in vivo.<sup>5</sup> Ako se čini da rezultati i klinička procjena nisu u međusobnom skladu, uzorak pacijenta treba ponovno ispitati uz upotrebu drugog uloška.

## **REAGENSI**

### **Sadržaj**

Svaki i-STAT uložak sadrži jednu referentnu elektrodu, senzore za mjerenje konkretnih analita i pufersku vodenu kalibracijsku otopinu koja sadrži poznate koncentracije analita i konzervansa. U nastavku je naveden popis reaktivnih sastojaka relevantnih za uložak i-STAT EG6+:

<b>Senzor</b>	<b>Reaktivni sastojak</b>	<b>Biološki izvor</b>	<b>Minimalna količina</b>
Na	Natrij (Na <sup>+</sup> )	N/P	121 mmol/L
K	Kalij (K <sup>+</sup> )	N/P	3,6 mmol/L
pH	Ion vodika (H <sup>+</sup> )	N/P	6,66 pH
PCO <sub>2</sub>	Ugljikov dioksid (CO <sub>2</sub> )	N/P	25,2 mmHg

### **Upozorenja i mjere opreza**

- Za *in vitro* dijagnostičku upotrebu.
- Ulošci su namijenjeni samo za jednokratnu upotrebu. Nemojte ponovno upotrebljavati.
- Sva upozorenja i mjere opreza potražite u priručniku za sustav i-STAT 1.

### **Uvjeti skladištenja**

- U hladnjaku na temperaturi od 2-8 °C (35-46 °F) do isteka roka valjanosti.
- Na sobnoj temperaturi pri 18-30 °C (64-86 °F). Rok valjanosti potražite na kutiji uloška.

## UREĐAJI

Uložak i-STAT EG6+ namijenjen je za upotrebu s analizatorom i-STAT 1 REF 04P75-01 (model 300-G) i REF 03P75-06 (model 300 W).

## PRIKUPLJANJE I PRIPREMA UZORAKA ZA ANALIZU

### Vrste uzoraka

Arterijska, venska ili kapilarna puna krv.

Volumen uzorka: 95 µL

### Opcije prikupljanja krvi i tempiranje ispitivanja (vrijeme od prikupljanja do punjenja uloška)

Analit	Štrcaljke	Tempiranje ispitivanja	Epruvete s podtlakom	Tempiranje ispitivanja	Kapilarne cjevčice	Tempiranje ispitivanja
pH PCO <sub>2</sub> PO <sub>2</sub>	Bez antikoagulansa	3 minute	Bez antikoagulansa	3 minute	S uravnoteženim heparinom kao antikoagulansom ili s litij heparinom ako je označen za mjerjenje elektrolita	3 minute
	S uravnoteženim heparinom kao antikoagulansom ili litij heparinom kao antikoagulansom (štrcaljka se mora napuniti prema preporuci proizvođača) <ul style="list-style-type: none"><li>• Održavati anaerobne uvjete.</li><li>• Temeljito ponovno promiješajte prije punjenja uloška.</li></ul>	10 minuta	S litij heparinom kao antikoagulansom (epruvete se moraju puniti prema preporuci proizvođača) <ul style="list-style-type: none"><li>• Održavati anaerobne uvjete.</li><li>• Temeljito ponovno promiješajte prije punjenja uloška.</li></ul>	10 minuta		
Natrij Kalij Hematokrit	Bez antikoagulansa	3 minute	Bez antikoagulansa	3 minute	S uravnoteženim heparinom kao antikoagulansom ili s litij heparinom ako je označen za mjerjenje elektrolita	3 minute
	S uravnoteženim heparinom kao antikoagulansom ili litij heparinom kao antikoagulansom (štrcaljka se mora napuniti prema preporuci proizvođača) <ul style="list-style-type: none"><li>• Temeljito ponovno promiješajte prije punjenja uloška.</li></ul>	30 minuta	S litij heparinom kao antikoagulansom (epruvete se moraju puniti prema preporuci proizvođača) <ul style="list-style-type: none"><li>• Temeljito ponovno promiješajte prije punjenja uloška.</li></ul>	30 minuta		

## **POSTUPAK ZA ISPITIVANJE ULOŠKA**

Svaki je uložak hermetički zatvoren u vrećicu od folije radi zaštite tijekom skladištenja – nemojte ga upotrebljavati ako je vrećica probušena.

- Uložak ne treba vaditi iz zaštitne vrećice dok ne bude na sobnoj temperaturi (18-30 °C ili 64-86 °F). Za najbolje rezultate ulošci i analizator trebaju biti na istoj temperaturi.
- Budući da kondenzacija na hladnom ulošku može sprječiti pravilan kontakt s analizatorom, ostavite ohlađene uloške na sobnoj temperaturi kako bi se njihova temperatura izjednačila s temperaturom okoliša; 5 minuta ako je riječ o samo jednom ulošku ili 1 sat ako je riječ o cijeloj kutiji.
- Uložak upotrijebite odmah nakon vađenja iz zaštitne vrećice. Produljeno izlaganje može dovesti do toga da uzorak ne prođe kontrolu kvalitete.
- Ne vraćajte neotvorene, prethodno ohlađene uloške u hladnjak.
- Ulošci se mogu skladištiti na sobnoj temperaturi u roku koji je naveden na kutiji uložaka.

### **Punjjenje i brtvljenje uloška** (nakon izjednačavanja temperature uloška i prikupljanja uzorka krvi)

1. Postavite uložak na ravnu površinu.
2. Dobro promiješajte uzorak. Epruvetu za prikupljanje krvi s litij heparinom preokrenite najmanje 10 puta. Ako je uzorak uzet u štrcaljku, preokrenite štrcaljku na 5 sekundi, zatim valjajte štrcaljku između dlanova (držeći dlanove paralelno s tlom) tijekom 5 sekundi, te je okrenite i valjajte još 5 sekundi. Krv u vrhu štrcaljke neće se miješati, zato je poželjno istisnuti 2 kapi prije punjenja uloška. Imajte na umu da može biti teško pravilno promiješati uzorak u štrcaljki od 1,0 mL.
3. Napunite uložak odmah nakon miješanja. Usmjerite vrh štrcaljke ili vrh uređaja za prijenos (vrh kapilarne cjevčice, pipete ili uređaja za doziranje) u jažicu za uzorak uloška.
4. Polako ubrizgavajte uzorak u jažicu za uzorke dok uzorak ne dosegne oznaku za punjenje naznačenu na ulošku. Uložak je ispravno napunjen kada uzorak dođe do oznake za punjenje, a mala količina uzorka je u jažici za uzorak. Uzorak treba biti homogen, bez mjehurića ili prekida (pojedinosti potražite u priručniku za sustav).
5. Preklopite zatvarač uloška preko jažice za uzorke.

### **Izvođenje analize uzorka pacijenta**

1. Pritisnite gumb napajanja kako biste uključili ručni uređaj.
2. Pritisnite 2 za uložak i-STAT.
3. Slijedite upute na ručnom uređaju.
4. Skenirajte broj partije na vrećici uloška.
5. Nastavite s uobičajenim postupcima za pripremu uzorka, punjenje i zatvaranje uloška.
6. Gurnite zatvoren uložak u otvor ručnog uređaja tako ta čujno sjedne na mjesto. Pričekajte da se ispitivanje završi.
7. Pregledajte rezultate.

Dodatne informacije o ispitivanju uložaka potražite u priručniku za sustav i-STAT 1 koji se nalazi na adresi [www.pointofcare.abbott](http://www.pointofcare.abbott).

### **Trajanje analize**

Približno 130 – 200 sekundi

### **Kontrola kvalitete**

Režim kontrole kvalitete sustava i-STAT čine četiri aspekta u čijem je temelju konstrukcija sustava koja smanjuje mogućnost nastanka pogrešaka, uključujući sljedeće:

1. Niz automatiziranih, linijskih mjerena kvalitete koja prate senzore, fluidiku i uređaje prilikom svakog ispitivanja.

2. Niz automatiziranih, linijskih proceduralnih provjera kojima se nadgleda korisnik prilikom svakog ispitivanja.
3. Dostupni su tekući materijali služe za provjeru performansi serije uložaka prilikom njihova prvog zaprimanja ili kada su dovedeni u pitanje uvjeti skladištenja. Provođenje ovog postupka nije uputa proizvođača sustava.
4. Klasična mjerena u sklopu kontrole kvalitete provjeravaju uređaje neovisnim uređajem koji simulira karakteristike elektrokemijskih senzora na način koji naglašava karakteristike performansi instrumenata.

Dodatne informacije o kontroli kvalitete potražite u priručniku za sustav i-STAT 1 na adresi [www.pointofcare.abbott](http://www.pointofcare.abbott).

### Provjera kalibracije

Provjera kalibracije postupak je namijenjen provjeri točnosti rezultata u cijelom mjernom rasponu ispitivanja. Provođenje ovog postupka nije uputa proizvođača sustava. Međutim, to mogu zahtijevati regulatorna ili akreditacijska tijela. Iako komplet za provjeru kalibracije sadrži pet razina, provjera raspona mjerena može se provesti upotrebom najniže, najviše i srednje razine.

### OČEKIVANE VRIJEDNOSTI

ISPITIVANJE	JEDINICE *	RASPON MJERENJA	REFERENTNI RASPON	
			(arterijski)	(venski)
<b>IZMJERENO</b>				
Natrij/Na	mmol/L (mEq/L)	100 – 180	138 – 146 <sup>6</sup>	
Kalij/K	mmol/L (mEq/L)	2,0–9,0	3,5–4,9 <sup>6</sup> **	
Hematokrit/Hct	% PCV ***	15–75	38–51 <sup>6</sup> ****	
	Frakcija	0,15–0,75	0,38–0,51 <sup>6</sup>	
pH		6,50 – 8,20	7,35 – 7,45 <sup>7</sup>	7,31 – 7,41*****
<i>PO</i> <sub>2</sub>	mmHg	5 – 800	80 – 105 <sup>6</sup> ****	
	kPa	0,7 – 106,6	10,7 – 14,0 <sup>6</sup> ****	
<i>PCO</i> <sub>2</sub>	mmHg	5 – 130	35 – 45 <sup>7</sup>	41 – 51
	kPa	0,67 – 17,33	4,67 – 6,00	5,47 – 6,80
<b>IZRAČUNATO</b>				
	g/dL	5,1–25,5	12–17 <sup>6</sup>	
Hemoglobin/Hb	g/L	51–255	120–170 <sup>6</sup>	
	mmol/L	3,2–15,8	7–11 <sup>6</sup>	
Bikarbonat/ HCO <sub>3</sub>	mmol/L (mEq/L)	1,0 – 85,0	22 – 26*****	23 – 28*****
TCO <sub>2</sub>	mmol/L (mEq/L)	5 – 50	23 – 27	24 – 29
Višak baza/BE	mmol/L (mEq/L)	(-30) – (+30)	(-2) – (+3) <sup>7</sup>	(-2) – (+3) <sup>7</sup>
sO <sub>2</sub>	%	0 – 100	95 – 98	

\* Sustav i-STAT može se konfigurirati tako da rabi preferirane mjerne jedinice. Nije primjenjivo za pH test.

\*\* Referentni raspon za kalij snižen je za 0,2 mmol/L u odnosu na raspon citiran iz reference 6 kako bi se uzeli u obzir različiti rezultati dobiveni mjeranjem u plazmi u odnosu na rezultate dobivene mjeranjem u serumu.

\*\*\* PCV, volumen sabijenih eritrocita (engl. packed cell volume).

\*\*\*\* Referentni rasponi za hematokrit i hemoglobin obuhvaćaju žensku i mušku populaciju

\*\*\*\*\* Prikazani referentni rasponi vrijede za zdravu populaciju. Interpretacija rezultata mjerena plinova u krvi ovisi o stanju koje je u podlozi (npr. temperatura pacijenta, ventilacija, držanje i cirkulacijski status).

\*\*\*\*\* Izračunano iz Siggaard-Andersenova nomograma <sup>1</sup>.

## Konverzija mjernih jedinica

- **Hematokrit (Hct):** za pretvorbu rezultata iz % PCV (packed cell volume) (volumen sabijenih eritrocita) u volumen frakcije sabijenih eritrocita podijelite rezultat u % PCV brojem 100. Za mjerjenje hematokrita sustav i-STAT može se prilagoditi tako da se podudara s metodama kalibriranim putem referentne mikrohematokritne metode uz pomoć antikoagulansa K<sub>3</sub>EDTA ili K<sub>2</sub>EDTA. Srednja vrijednost volumena eritrocita u krvi uz upotrebu antikoagulansa K<sub>3</sub> EDTA približno je 2 – 4 % niža od one u krvi s antikoagulansom K<sub>2</sub> EDTA. Dok odabir antikoagulansa utječe na metodu mikrohematokrita prema kojoj su kalibrirane sve metode hematokrita, rezultati dobiveni rutinskim uzorcima na hematološkim analizatorima neovisni su o upotrijebljenom antikoagulansu. Budući da se većina kliničkih hematoloških analizatora kalibrira mikrohematokritnom metodom s antikoagulansom K<sub>3</sub>EDTA, sustav i-STAT po zadanim je postavkama prilagođen upotrebi antikoagulansa K<sub>3</sub>EDTA.
- **PO<sub>2</sub> i PCO<sub>2</sub>:** za konverziju rezultata za PO<sub>2</sub> i PCO<sub>2</sub> iz mmHg u kPa, pomnožite vrijednost u mmHg brojem 0,133.

Referentni rasponi programiranjem uneseni u analizator i prikazani gore namijenjeni su upotrebi u smislu smjernica pri interpretaciji rezultata. Budući da referentni rasponi mogu varirati ovisno o demografskim čimbenicima poput dobi, spola i nasljeđa, preporučuje se određivanje referentnih raspona za populaciju koja se ispituje.

## MJERITELJSKA SLJEDIVOST

Izmjereni analiti u ulošku i-STAT EG6+ mogu se pratiti do sljedećih referentnih materijala ili metoda. Valjanost kontrola i materijala za provjeru kalibracije sustava i-STAT provjerena je samo za upotrebu sa sustavom i-STAT te se dodijeljene vrijednosti možda ne mogu prenijeti u druge metode.

### Natrij (Na) i kalij (K)

Vrijednosti svakog pojedinog analita dodijeljene materijalima za kontrolu i provjeru kalibracije sustava i-STAT sljedive su do standardnog referentnog materijala SRM956 Nacionalne ustanove za norme i tehniku (National Institute of Standards and Technology – NIST).

### Hematokrit (Hct)

Ispitivanje sadržaja hematokrita u sustavu i-STAT mjeri frakciju volumena sabijenih eritrocita u arterijskoj, venskoj ili kapilarnoj punoj krvi (izražen kao postotak volumena sabijenih eritrocita) za dijagnostičku upotrebu *in vitro*. Vrijednosti hematokrita dodijeljene radnim kalibratorima sustava i-STAT sljedive su do procedure H7-A3 Instituta za kliničke i laboratorijske standarde (CLSI) za određivanje volumena sabijenih eritrocita (engl. packed cell volume, PCV) mikrohematokritnom metodom.<sup>8</sup>

### pH

Ispitivanje pH u sustavu i-STAT mjeri koncentraciju množine tvari iona vodika u plazmatskoj frakciji arterijske, venske ili kapilarne pune krvi (izraženo kao negativni logaritam relativne molalne aktivnosti vodikovih iona) i služi za dijagnostičku upotrebu *in vitro*. Vrijednosti pH dodijeljene materijalima za kontrolu i provjeru kalibracije sustava i-STAT sljedive su do standardnog referentnog materijala SRM 186-I, 186-II, 185 i 187 Nacionalne ustanove za norme i tehniku (National Institute of Standards and Technology – NIST).

### PO<sub>2</sub>

Ispitivanje parcijalnog tlaka kisika u sustavu i-STAT mjeri parcijalni tlak kisika u arterijskoj, venskoj ili kapilarnoj punoj krvi (mjera kPa) za dijagnostičku upotrebu *in vitro*. Vrijednosti PO<sub>2</sub> dodijeljene materijalima za kontrolu i provjeru kalibracije sustava i-STAT sljedive su do standardnog referentnog materijala Nacionalne ustanove za norme i tehniku SAD-a (NIST) preko komercijalno dostupnih, certificiranih normi za medicinske plinove.

## ***PCO<sub>2</sub>***

Ispitivanje parcijalnog tlaka ugljikovog dioksida u sustavu i-STAT mjeri parcijalni tlak ugljikovog dioksida u arterijskoj, venskoj ili kapilarnoj punoj krvi (mjera kPa) za dijagnostičku upotrebu *in vitro*. Vrijednosti *PCO<sub>2</sub>* dodijeljene materijalima za kontrolu i provjeru kalibracije sustava i-STAT sljedive su do standardnog referentnog materijala Nacionalne ustanove za norme i tehniku SAD-a (NIST) preko komercijalno dostupnih, certificiranih normi za medicinske plinove.

Dodatne informacije o mjeriteljskoj sljedivosti dostupne su od tvrtke Abbott Point of Care Inc.

## **RADNE ZNAČAJKE**

Podatke o tipičnim radnim značajkama čiji je sažetak prikazan u nastavku prikupili su zdravstveni radnici obučeni za rukovanje sustavom i-STAT i usporedivim metodama u zdravstvenim ustanovama.

### **Preciznost**

Podaci o preciznosti prikupljeni su na različitim lokacijama kako slijedi: duplikati svake kontrolne tekućine ispitani su ujutro i popodne tijekom pet dana, dajući ukupno 20 replika. Usrednjeni statistički podaci prikazani su u nastavku.

Ispitivanje	Mjerne jedinice	Vodena kontrolna otopina	Srednja vrijednost	SD (standardno odstupanje)	CV (%) [relativno standardno odstupanje (%)]
Na	mmol/L ili mEq/L	Razina 1	120,0	0,46	0,4
		Razina 3	160,0	0,53	0,3
K	mmol/L ili mEq/L	Razina 1	2,85	0,038	1,3
		Razina 3	6,30	0,039	0,6
Hct	% PCV (volumen sabijenih eritrocita)	Nisko	30,0	0,44	1,5
		Visoko	49,0	0,50	1,0
pH		Razina 1	7,165	0,005	0,08
		Razina 3	7,656	0,003	0,04
PO <sub>2</sub>	mmHg	Razina 1	65,1	3,12	4,79
		Razina 3	146,5	6,00	4,10
PCO <sub>2</sub>	mmHg	Razina 1	63,8	1,57	2,5
		Razina 3	19,6	0,40	2,0

### **Usporedba metoda**

Podaci o usporedbi metoda prikupljeni su prema smjernici EP9-A instituta CLSI.<sup>9</sup>

Demingova regresijska analiza<sup>10</sup> izvršena je na prvoj kopiji svakog uzorka. U tablici s usporedbom metoda n je broj uzoraka u skupu podataka; Sxx i Syy odnose se na procjene nepreciznosti na temelju duplikata u usporedivim metodama, odnosno metodi i-STAT; Sy.x je koeficijent varijacije regresije; a r je koeficijent korelacije.\*

Usporedbe metoda variraju od mjesta do mjesta zbog razlika u rukovanju uzorkom, kalibracije komparativne metode i ostalih varijabli koje su specifične za određeno mjesto.

\* Uobičajeno upozorenje povezano s upotrebom regresijske analize ovdje se donosi u sažetom obliku kao podsjetnik. Za bilo koji analit: „ako se podaci prikupljaju unutar uskog raspona, procjena regresijskih parametara relativno je neprecizna i može biti pristrana (pokazati odstupanje). Stoga predviđanja koja se temelje na tako dobivenim procjenama možda neće biti valjana“.<sup>10</sup> Koeficijent korelacije r može se upotrijebiti kao smjernica u procjeni prikladnosti raspona usporedive metode kako bi se taj problem nadišao. Raspon podataka može se općenito smatrati odgovarajućim ako je r >0,975.

Natrij/Na (mmol/L ili mEq/L)		Beckman Synchron CX®3	Kodak Ektachem™ 700	Nova STAT Profile® 5	
Uzorci venske krvi prikupljeni su u epruvete Vacutainer® s litij heparinom i analizirani u duplikatu s pomoću sustava i-STAT.  Dio je uzorka centrifugiran, a separirana plazma analizirana je u duplikatu putem usporedivih metoda u roku od 20 minuta od prikupljanja.	n	189	142	192	
	Sxx	0,74	0,52	0,54	
	Syy	0,53	0,58	0,53	
	Nagib	1,00	0,98	0,95	
	Int't	-0,11	3,57	5,26	
	Sy.x	1,17	1,04	1,53	
	Xmin	126	120	124	
	Xmax	148	148	148	
	r	0,865	0,937	0,838	
Kalij/K (mmol/L ili mEq/L)		Beckman Synchron CX®3	Kodak Ektachem™ 700	Nova STAT Profile® 5	
Uzorci venske krvi prikupljeni su u epruvete Vacutainer® s litij heparinom i analizirani u duplikatu s pomoću sustava i-STAT.  Dio je uzorka centrifugiran, a separirana plazma analizirana je u duplikatu putem usporedivih metoda u roku od 20 minuta od prikupljanja.	n	189	142	192	
	Sxx	0,060	0,031	0,065	
	Syy	0,055	0,059	0,055	
	Nagib	0,97	1,06	0,99	
	Int't	0,02	-0,15	-0,01	
	Sy.x	0,076	0,060	0,112	
	Xmin	2,8	3,0	2,8	
	Xmax	5,7	9,2	5,8	
	r	0,978	0,993	0,948	
Hematokrit/Hct (% PCV) (volumenski % sabijenih eritrocita)		Coulter® S Plus	Nova STAT Profile® 5	Abbott Cell-Dyn 4000	Sysmex SE9500
Uzorci venske krvi prikupljeni su u epruvete Vacutainer® s litij heparinom i analizirani u duplikatu s pomoću sustava i-STAT i putem usporedivih metoda s tim da od prikupljanja nije prošlo više od 20 minuta.	n	142	192	29	29
	Sxx	0,50	0,46	0,41	0,53
	Syy	1,09	1,31	0,77	0,76
	Nagib	0,98	1,06	1,06	1,11
	Int't	1,78	-3,98	-1,42	-4,19
	Sy.x	2,03	2,063	1,13	0,98
	Xmin	18	21	19	24
	Xmax	51	50	46	47
	r	0,952	0,932	0,993	0,980

pH	IL BGE	Radiometer ICA 1	Nova STAT profil 5	Radiometer ABL500	
Uzorci venske krvi prikupljeni su u epruvete za vakuumsko prikupljanje krvi, a arterijski uzorci u štrcaljke za mjerjenje plinova u krvi uz primjenu antikoagulansa litij heparina. Svi su uzorci analizirani u duplikatu s pomoću sustava i-STAT i putem usporedivih metoda s tim da između mjerjenja nije prošlo više od 10 minuta. Uzorci arterijske krvi prikupljeni su od bolničkih pacijenata u štrcaljke volumena 3 mL za mjerjenje plinova u krvi i analizirani u duplikatu s pomoću sustava i-STAT i putem usporedive metode s tim da između mjerjenja nije prošlo više od 5 minuta.	n Sxx Sy <sub>y</sub> Nagib Int't Sy.x Xmin Xmax	62 0,005 0,009 0,974 0,196 0,012 7,210 7,530	47 0,011 0,008 1,065 -0,492 0,008 7,050 7,570	57 0,006 0,008 1,058 -0,436 0,010 7,050 7,570	45 0,004 0,008 1,0265 -0,1857 0,0136 ---- ----
	r	0,985	0,990	0,9920	0,986
Parcijalni tlak kisika/PO <sub>2</sub> (mmHg)		Radiometer ABL500	Radiometer ABL700	Bayer 845	
Uzorci arterijske krvi prikupljeni su od bolničkih pacijenata u štrcaljke volumena 3 cm <sup>3</sup> za mjerjenje plinova u krvi i analizirani u duplikatu s pomoću sustava i-STAT i putem usporedive metode s tim da između mjerjenja nije prošlo više od 5 minuta.	n Sxx Sy <sub>y</sub> Nagib Int't Sy.x Xmin Xmax r	45 3,70 2,78 1,023 -2,6 2,52 ---- ---- 0,996	29 2,04 2,64 0,962 1,2 3,53 39 163	30 3,03 3,28 1,033 -2,9 3,44 31 185 0,996	
Parcijalni tlak ugljičnog dioksida/ PCO <sub>2</sub> (mmHg)		IL BGE	Radiometer ABL500		
Uzorci venske krvi prikupljeni su u štrcaljke za plinove u krvi. Svi su uzorci analizirani u duplikatu s pomoću sustava i-STAT i putem usporedivih metoda s tim da između mjerjenja nije prošlo više od 10 minuta. Uzorci arterijske krvi prikupljeni su od bolničkih pacijenata u štrcaljke volumena 3 cm <sup>3</sup> za mjerjenje plinova u krvi i analizirani u duplikatu s pomoću sustava i-STAT i putem usporedive metode s tim da između mjerjenja nije prošlo više od 5 minuta.	n Sxx Sy <sub>y</sub> Nagib Int't Sy.x Xmin Xmax r	62 0,69 1,24 1,003 -0,8 1,65 30,4 99,0 0,989	29 0,74 0,53 1,016 1,1 0,32 28 91 0,999		

## ČIMBENICI KOJI UTJEĆU NA REZULTATE

Sljedeće su tvari mjerene u plazmi na relevantne analite pri ispitnim koncentracijama koje preporučuju u smjernice EP7-A2 instituta CLSI <sup>11</sup> osim ako je navedeno drugačije. Za tvari koje su identificirane kao interferirajuće opisane su vrste interferencije.

Tvar	Ispitna koncentracija (mmol/L)	Analit	Interferencije (da/ne)	Komentar
Acetaminofen (paracetamol)	1,32	Na	Ne	
		K	Ne	
Acetilcistein	10,2	Na	Ne	
		K	Ne	
Askorbat	0,34	Na	Ne	
		K	Ne	
Bromid	37,5	Na	Da	Povišeni rezultati. Upotrijebiti drugu metodu.
		K	Da	Povišeni rezultati i stopa rezultata sa zvjezdicama (**). Upotrijebiti drugu metodu.
		Hct	Da	Povećana stopa rezultata sa zvjezdicama (**).
Bromid (terapijski)	2,5 <sup>12 13 14</sup>	Na	Ne	
		K	Ne	
		Hct	Ne	
$\beta$ -hidroksibutirat	6,0 <sup>15</sup>	Na	Ne	
		K	Ne	
Laktat	6,6	Na	Ne	
		K	Ne	
Magnezijev klorid	1,0	Na	Ne	
		K	Ne	
Nithiodote (natrijev tiosulfat)	16,7 <sup>16</sup>	Na	Da	Povišeni rezultati.
		K	Da	Sniženi rezultati.
Salicilat	4,34	Na	Ne	
		K	Ne	

Stupanj interferencije pri koncentracijama različitima od navedenih možda se ne može predvidjeti. Moguće je naići na druge interferirajuće tvari osim onih koje su ispitane.

- Relevantni komentari vezani uz interferencije bromida, i natrijevog tiosulfata navedeni su u nastavku:
  - Bromid je ispitana na dvije razine: na razini koju preporučuje CLSI i na razini terapijske koncentracije u plazmi od 2,5 mmol/L. Ova je posljednja razina vršna koncentracija u plazmi povezana s halotanskom anestezijom tijekom koje se ispušta bromid. APOC ne navodi terapijsko stanje koje bi dovelo do razina usporedivih s onima koje preporučuje CLSI.
  - Nithiodote (natrijev tiosulfat) dokazano utječe na rezultate mjerjenja natrija i kalija u koncentraciji od 16,7 mmol/L. Nithiodote (natrijev tiosulfat) indiciran je za liječenje akutnog trovanja cijanidima. Članak objavljen u stručnom časopisu pod nazivom „Falsey increased chloride and missed anion gap elevation during treatment with sodium thiosulfate“ navodi da se natrijev tiosulfat može primijeniti u liječenju kalcifilaksije te da „najviša očekivana koncentracija u plazmi postiže [se] nakon infuzije 12,5 g natrijeva tiosulfata u obliku pentahidrata. Pod pretpostavkom da se doza od 12,5 g natrijeva tiosulfata u obliku pentahidrata distribuira u tipičnom volumenu krvi od 5 L uz hematokrit od 40 %, najviša očekivana koncentracija natrijeva tiosulfata u plazmi iznosi 16,7 mmol/L.“ <sup>16</sup>

## OSTALI ČIMBENICI KOJI UTJEČU NA REZULTATE

Čimbenik	Analit	Efekt
Natrij heparin	Na	Natrij heparin može povisiti rezultate mjerjenja natrija za do 1 mmol/L. <sup>17</sup>
	$PO_2$	Izlaganje uzorka zraku prouzročit će višu vrijednost $PO_2$ ako su vrijednosti ispod 150 mmHg i nižu vrijednost $PO_2$ ako su vrijednosti iznad 150 mmHg (približni $PO_2$ zraka u prostoriji).
Izlaganje uzorka zraku	pH	
	$PCO_2$	Izlaganje uzorka zraku omogućuje ispuštanje $CO_2$ te time i sniženja vrijednosti $PCO_2$ i povišenja vrijednosti pH te preniske procjene vrijednosti $HCO_3$ i $TCO_2$ .
	$HCO_3$	
	$TCO_2$	
Venska staza	pH	Venska staza (produljena primjena hemostatske trake) i vježbe podlaktice mogu sniziti vrijednosti pH zbog lokalne proizvodnje mlječeće kiseline.
Kateter		Niski rezultati hematokrita mogu biti uzrokovani kontaminacijom otopina za ispiranje u arterijskim ili venskim kateterima.
	Hct	Kateter isperite u smjeru obrnutom od smjera protoka s dovoljnom količinom krvi kako biste uklonili infuzijske otopine, heparin ili lijekove koji bi mogli kontaminirati uzorak. Preporučeni volumen je pet do šest puta veći od volumena katetera, priključaka i igle.
Hemodilucija	Na	Hemodilucija plazme za više od 20 % povezana s pokretanjem pumpe stroja srce-pluća, širenjem volumena plazme ili drugim oblicima liječenja u sklopu kojih se primjenjuju tekućine odnosno upotrebo određenih otopina mogu prouzročiti klinički značajnu pogrešku pri mjerjenju natrija, klorida, ioniziranog kalcija i pH. Te su pogreške povezane s otopinama koje se ne podudaraju s ionskim značajkama plazme. Kako bi se te pogreške smanjile, za hemodiluciju veću od 20 %, valja upotrebljavati fiziološki uravnotežene otopine koje sadrže više elektrolita i anione niske pokretljivosti (npr. glukonati).
	pH	
Niska temperatura	$PO_2$	Ne stavljajte uzorce na led prije ispitivanja – rezultati $PO_2$ u hladnim uzorcima mogu biti lažno povišeni. Ne upotrebljavajte hladne uloške – rezultati $PO_2$ u hladnim ulošcima mogu biti lažno sniženi.
	K	Vrijednosti kalija povisit će se u slučaju hlađenja uzorka ledom.
Ostavljanje neobrađene krvi na čekanju (bez izlaganja zraku)	K	Ako se dopusti da heparinizirana puna krv stoji prije ispitivanja, vrijednosti kalija prvo će se malo sniziti, zatim s vremenom povisiti.
	pH	pH se, ako se krv ostavi stajati u anaerobnim uvjetima na sobnoj temperaturi, snižava za 0,03 pH jedinice na sat. <sup>1</sup>
	$PO_2$	Ako se krv ostavi stajati u anaerobnim uvjetima na sobnoj temperaturi $PO_2$ se snižava za 2 – 6 mmHg na sat. <sup>1</sup>
	$PCO_2$	Ako se krv ostavi stajati u anaerobnim uvjetima na sobnoj temperaturi $PCO_2$ povišava se za približno 4 mmHg na sat.
	$HCO_3$	Ako se krv ostavi stajati (bez izlaganja zraku) prije ispitivanja, to omogućuje povišenje vrijednosti $PCO_2$ i sniženje vrijednosti pH, što pak prouzročuje precjenjivanje vrijednosti $HCO_3$ i $TCO_2$ zbog metaboličkih procesa.
	$TCO_2$	

Čimbenik	Analit	Efekt
Vrsta uzorka	K	Rezultati kalija u serumu mogu biti 0,1 do 0,7 mmol/L viši od rezultata kalija na uzorcima s antikoagulansom zbog otpuštanja kalija iz trombocita <sup>1</sup> i crvenih krvnih stanica tijekom postupka zgrušavanja.
Miješanje uzorka	Hct	Uzorce iz štrcajki od 1 mL ne treba rabiti ako će se mjerjenje hematokrita vršiti s odgodom.
Hemoliza	K	Vrijednosti kalija iz uzorka dobivenih probodom kože mogu varirati zbog hemolize ili povećanja udjela izvanstanične tekućine nastalog nepravilnom tehnikom prikupljanja.
Nedovoljno punjenje ili djelomično uvlačenje	$\text{PCO}_2$	Upotreba epruveta s djelomičnim uvlačenjem (epruvete za vakuumsko prikupljanje krvi koje su podešene tako da uvlače količinu krvi manju od volumena epruvete, npr. epruveta od 5 mL s vakuumom dovoljnim za uvlačenje samo 3 mL) ne preporučuju se za upotrebu zbog mogućeg sniženja vrijednosti $\text{PCO}_2$ , $\text{HCO}_3$ i $\text{TCO}_2$ . Nedovoljno napunjene epruvete za uzimanje krvi mogu dovesti i do sniženih rezultata za $\text{PCO}_2$ , $\text{HCO}_3$ i $\text{TCO}_2$ . Potrebno je biti oprezan kako prilikom punjenja uloška pipetom ne bi došlo do „stvaranja mjehurića“ u uzorku i gubitka $\text{CO}_2$ u krvi.
	$\text{HCO}_3$	
	$\text{TCO}_2$	
Metoda izračuna	$s\text{O}_2$	Vrijednosti $s\text{O}_2$ izračunane iz izmjerenoj $\text{PO}_2$ i prepostavljene krivulje disocijacije oksihemoglobina mogu se značajno razlikovati od izravnog mjerjenja. <sup>3</sup>
Klinička stanja	$\text{HCO}_3$	Uzroci su primarne metaboličke acidoze (sniženja izračunanih vrijednosti $\text{HCO}_3$ ) ketoacidoza, mlijecačna acidozna (hipoksija) i proljev. Uzroci su primarne metaboličke alkaloze (više izračunane vrijednosti $\text{HCO}_3$ ) povraćanje i liječenje antacidima.
Brzina sedimentacije eritrocita	Hct	<ul style="list-style-type: none"> <li>Kut analizatora može utjecati na mjerjenje nekih uzoraka krvi s visokom brzinom sedimentacije eritrocita (ESR). Pri ispitivanju uzorka krvi, tijekom razdoblja koje započinje 90 sekundi nakon umetanja uloška, analizator mora ostati vodoravan do dobivanja rezultata. Ravna površina obuhvaća i priključivanje ručnog uređaja u jedinicu za preuzimanje/punjjenje.</li> <li>Taloženje eritrocita u uređaju za prikupljanje može utjecati na rezultate mjerjenja hematokrita. Najbolji način izbjegavanja taloženja je da se uzorak testira odmah. Ako se ispitivanje vrši uz odlaganje od jedne minute ili dulje, uzorak se mora dobro ponovno promiješati.</li> </ul>
Broj leukocita (WBC)	Hct	Značajno uvećan broj bijelih krvnih zrnaca (WBC) može povisiti rezultat.
Lipidi	Hct	Abnormalno visoka razina lipida može povisiti izmjerene vrijednosti. Interferencija lipida iznosit će otprilike dvije trećine veličine interferencije proteina.

Čimbenik	Analit	Efekt									
Ukupni proteini	Hct	<p>Ukupna razina proteina može utjecati na rezultate mjerenja hematokrita kako slijedi:</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Prikazani rezultat</th><th>Ukupni proteini (TP) &lt; 6,5 g/dL</th><th>Ukupni proteini (TP) &gt; 8,0 g/dL</th></tr> </thead> <tbody> <tr> <td>HCT &lt; 40 % PCV</td><td>Hct se snizio za ~1% PCV sa svakim sniženjem TP od 1 g/dL</td><td>Hct se povisio za ~1% PCV sa svakim povišenjem TP od 1 g/dL</td></tr> <tr> <td>HCT &gt; 40 % PCV</td><td>Hct se snizio za ~0,75 % PCV sa svakim sniženjem TP od 1 g/dL</td><td>Hct se povisio za ~0,75 % PCV sa svakim povišenjem TP od 1 g/dL</td></tr> </tbody> </table> <ul style="list-style-type: none"> <li>Ukupne razine proteina mogu biti niske u neonatalnoj i populaciji pacijenata s opeklinama te u dodatnim kliničkim populacijama koje navodi Statland.<sup>6</sup> Ukupne razine proteina mogu se također smanjiti u pacijenata koji imaju kardiopulmonalnu premosnicu (CPB) ili izvantelesnu membransku oksigenaciju (ECMO) i u pacijenata koji primaju velike količine intravenskih (IV) tekućina temeljenih na fiziološkoj otopini. Potreban je oprez pri upotrebi rezultata mjerenja hematokrita u pacijenata s ukupnim razinama proteina nižim od referentnog raspona za odrasle (6,5 do 8 g/dL).</li> </ul> <p>Vrsta uzorka CPB može se rabiti za korekciju rezultata hematokrita radi poništavanja učinka razvodnjavanja do kojega dolazi zbog pripreme pokretanja pumpe u kardiovaskularnoj kirurgiji. Algoritam CPB pretpostavlja da su plazma i stanice razrijeđeni jednako te da u otopinu za pokretanje pumpe nije dodan albumin, neki drugi koloidni sabijeni eritrociti. Budući da sve prakse perfuzije nisu jednake, preporučuje se provjera upotrebe vrste uzorka CPB u konkretnom slučaju i duljinu vremena tijekom kojega vrstu uzorka CPB treba rabiti tijekom razdoblja oporavka. Obratite pozornost na činjenicu da za vrijednosti hematokrita iznad 30 % PCV korekcija uzorka CPB iznosi ≤ 1,5 % PCV; stupanj korekcije na ovoj razini ne bi trebao utjecati na odluke o transfuziji.</p>	Prikazani rezultat	Ukupni proteini (TP) < 6,5 g/dL	Ukupni proteini (TP) > 8,0 g/dL	HCT < 40 % PCV	Hct se snizio za ~1% PCV sa svakim sniženjem TP od 1 g/dL	Hct se povisio za ~1% PCV sa svakim povišenjem TP od 1 g/dL	HCT > 40 % PCV	Hct se snizio za ~0,75 % PCV sa svakim sniženjem TP od 1 g/dL	Hct se povisio za ~0,75 % PCV sa svakim povišenjem TP od 1 g/dL
Prikazani rezultat	Ukupni proteini (TP) < 6,5 g/dL	Ukupni proteini (TP) > 8,0 g/dL									
HCT < 40 % PCV	Hct se snizio za ~1% PCV sa svakim sniženjem TP od 1 g/dL	Hct se povisio za ~1% PCV sa svakim povišenjem TP od 1 g/dL									
HCT > 40 % PCV	Hct se snizio za ~0,75 % PCV sa svakim sniženjem TP od 1 g/dL	Hct se povisio za ~0,75 % PCV sa svakim povišenjem TP od 1 g/dL									
Natrij	Hct	Koncentracija elektrolita u uzorku rabi se za korekciju izmjerene provodljivosti prije generiranja rezultata mjerenja hematokrita. Čimbenici koji utječu na natrij zato utječu i na hematokrit.									
Propofol (Diprivan®) ili natrijev tiopental	PCO <sub>2</sub>	Preporučuje se upotreba uloška EG6+ koji nema klinički značajnih interferencija pri svim relevantnim terapijskim dozama.									

## ZNAČENJA SIMBOLA

Simbol	Definicija/upotreba
	Čuvanje na sobnoj temperaturi 2 mjeseca na 18 – 30 °C.
	Rok trajanja. Datum roka trajanja iskazan kao GGGG-MM-DD znači zadnji dan na koji se proizvod može upotrijebiti.
	Broj partije ili serijski kod proizvođača. Broj partije ili serija nalazi se uz ovaj simbol.
	Dovoljno za <n> ispitivanja.
	Ovlašteni predstavnik za regulativne poslove u Europskoj zajednici.
	Temperaturna ograničenja. Gornja i donja granica za skladištenje navode se uz gornju i donju liniju.
	Kataloški broj, šifra proizvoda ili referentni broj.
	Nemojte ponovno upotrebljavati.
	Proizvođač.
	Pogledajte upute za upotrebu ili potražite upute u priručniku sustava.
	Medicinski uređaj za <i>in vitro</i> dijagnostiku
	Sukladnost s europskom direktivom o <i>in vitro</i> dijagnostičkim uređajima (98/79/EC)
	Samo za primjenu na recept.

**Dodatne informacije:** za dodatne informacije o proizvodu i tehničku podršku pogledajte web-mjesto tvrtke na adresi [www.pointofcare.abbott](http://www.pointofcare.abbott).

## Reference

1. Pruden EL, Siggaard-Andersen O, Tietz NW. Blood Gases and pH. In: C.A. Burtis and E.R. Ashwood, ed. *Tietz Textbook of Clinical Chemistry*. Second Edition ed. Philadelphia: W.B. Saunders Company; 1994.
2. Tietz NW, Pruden EL, Siggaard-Andersen O. Electrolytes. In: C.A. Burtis and E.R. Ashwood, ed. *Tietz Textbook of Clinical Chemistry*. Second Edition ed. Philadelphia: W.B. Saunders Company; 1994.
3. CLSI. *Blood Gas and pH Analysis and Related Measurements; Approved Guideline*. Wayne, Pennsylvania; 2001.
4. Evaluation of Formed Elements of Blood. In: Bower JD, Ackerman PG, Toto G, eds. *Clinical Laboratory Methods*. St. Louis: The C.V. Mosby Company; 1974.
5. Young DS. *Effects of Drugs on Clinical Laboratory Tests*. 3rd ed. ed. Washington, DC: American Association of Clinical Chemistry; 1990.
6. Statland BE. *Clinical Decision Levels for Lab Tests*. Oradell, NJ: Medical Economic Books; 1987.
7. Painter PC, Cope JY, Smith JL. Reference Ranges, Table 41–20. In: C.A. Burtis and E.R. Ashwood, ed. *Tietz Textbook of Clinical Chemistry*. Second Edition ed. Philadelphia: W.B. Saunders Company; 1994.
8. CLSI. *Procedure for Determining Packed Cell Volume by the Microhematocrit Method; Approved Standard-Third Edition*. Wayne, PA: Clinical and Laboratory Standards Institute; 2000.
9. CLSI. Method Comparison and Bias Estimation Using Patient Samples; Approved Guideline. *CLSI document EP9-A*. 1995.
10. Cornbleet PJ, Gochman N. Incorrect least-squares regression coefficients in method-comparison analysis. *Clinical Chemistry*. 1979;25(3).
11. Clinical and Laboratory Standards Institute. Interference Testing in Clinical Chemistry; Approved Guideline—Second Edition. *CLSI document EP7-A2*. 2005.
12. Kharasch ED, Hankins D, Mautz D, Thummel KE. Identification of the enzyme responsible for oxidative halothane metabolism: Implications for prevention of halothane hepatitis. *Lancet*. May 1996;347(9012):1367-1371.
13. Morrison JE, Friesen RH. Elevated serum bromide concentrations following repeated halothane anaesthesia in a child. *Canadian Journal of Anaesthesia*. October 1990;37(7):801-803.
14. Hankins DC, Kharasch ED. Determination of the halothane metabolites trifluoroacetic acid and bromide in plasma and urine by ion chromatography. *Journal of Chromatography B: Biomedical Applications*. May 1997;692(2):413-418.
15. Charles RA, Bee YM, Eng PHK, Goh SY. Point-of-care blood ketone testing: Screening for diabetic ketoacidosis at the emergency department. *Singapore Medical Journal*. November 2007;48(11):986-989.
16. Wendroth SM, Heady TN, Haverstick DM, et al. Falsely increased chloride and missed anion gap elevation during treatment with sodium thiosulfate. *Clinica Chimica Acta*. April 2014;431:77-79.

17. Tips on Specimen Collection. In: Mark Zacharia, ed. *Vol 1. Monograph of Medical Laboratory Observer's "Tips from the Clinical Experts"*. Montvale NJ: Medical Economics in collaboration with Becton, Dickinson and Company; 1997.

i-STAT is a trademark of the Abbott Group of companies.

Diprivan is a registered trademark of the AstraZeneca group of companies.

Pentothal Sodium is a registered trademark of Abbott Labs., USA.

Nesdonal Sodium is a registered trademark of Specia, France.

Intraval Sodium is a registered trademark of May and Baker, Ltd., England.

Trapanal is a registered trademark of Chemische Fabrik Promonta, Germany.

BGE is a registered trademark of Instrumentation Laboratory, Lexington, MA USA.

ICA 1 and ABL are trademark of Radiometer Medical A/S, Copenhagen, Denmark.

Stat Profile is a registered trademark of Nova Biomedical, Waltham, MA USA.

Bayer 845 is manufactured by Bayer Diagnostics (Siemens), Tarrytown, NY USA



Abbott Point of Care Inc.  
100 and 200 Abbott Park Road  
Abbott Park, IL 60064 • USA



©2023 Abbott Point of Care Inc. All rights reserved. Printed in USA.