

## Cartuș i-STAT G3+

Destinat utilizării cu instrumentul i-STAT Alinity



### DENUMIRE

Cartuș i-STAT G3+ – REF 03P78-50

### DOMENIU DE UTILIZARE

Cartușul i-STAT G3+, alături de sistemul i-STAT Alinity este destinat utilizării în cuantificarea *in vitro* a pH-ului, presiunii parțiale a oxigenului și presiunii parțiale a dioxidului de carbon din sângele integral arterial sau venos.

Analit	Domeniu de utilizare
pH	Măsurările pH-ului, $PO_2$ și $PCO_2$ sunt utilizate în diagnosticarea, monitorizarea și tratarea tulburărilor respiratorii și a tulburărilor metabolice și a bazei acide la nivel respirator.
Presiunea parțială a oxigenului ( $PO_2$ )	
Presiunea parțială a dioxidului de carbon ( $PCO_2$ )	Bicarbonatul este utilizat în diagnosticarea și tratarea a numeroase tulburări potențiale severe asociate modificărilor privind echilibrul acido-bazic din corp.

### REZUMAT ȘI EXPLICAȚII/SEMNIFICAȚIE CLINICĂ

#### Măsurat:

##### pH

pH-ul este un indice al acidității sau alcalinității din sânge cu un pH arterial de <7,35 ce indică o acidemie și >7,45 alcalemie.<sup>1</sup>

##### Presiunea parțială a oxigenului ( $PO_2$ )

$PO_2$  (presiunea parțială a oxigenului) este o măsurătoare a tensiunii sau presiunii oxigenului dizolvat în sânge. Printre cauzele valorilor scăzute de  $PO_2$  se află ventilația pulmonară scăzută (de ex., obstrucționarea căilor respiratorii sau un traumatism cerebral), schimb deficitar de gaze între aerul alveolar și sângele capilar pulmonar (de ex., bronșita, emfizemul sau edemul pulmonar) și schimbarea fluxului sanguin la nivelul inimii sau al plămânilor (de ex., defecte congenitale la nivelul inimii sau șuntarea săngelui venos în sistemul arterial fără oxigenare la nivelul plămânilor).

##### Presiunea parțială a dioxidului de carbon ( $PCO_2$ )

$PCO_2$  împreună cu pH-ul, este utilizată pentru a evalua echilibrul acido-bazic.  $PCO_2$  (presiunea parțială a dioxidului de carbon), componenta respiratorie a echilibrului acido-bazic, este o măsurătoare a tensiunii sau presiunii dioxidului de carbon dizolvat în sânge.  $PCO_2$  reprezintă echilibrul dintre producția celulară a  $CO_2$  și eliminarea prin ventilație a  $CO_2$  și o modificare a  $PCO_2$  indică o modificare a acestui echilibru. Cauzele acidozei respiratorii primare  $PCO_2$  sunt obstrucționarea căilor respiratorii, sedativele și anestezile, sindromul de detresă respiratorie și boli pulmonare obstructive cronice. Cauzele alcaloziei respiratorii primare ( $PCO_2$  scăzută) sunt hipoxia (care duce la hiperventilație) din cauza insuficienței cardiace cronice, edemul și tulburările neurologice, precum și hiperventilația mecanică.

### PRINCIPIUL DE TESTARE

Sistemul i-STAT utilizează metode electrochimice directe (nediluate). Valorile obținute prin metode directe pot diferi de cele obținute prin metode indirecte (diluate).<sup>2</sup>

## **Măsurat:**

### **pH**

pH-ul este măsurat prin metode potențiometrică directă. Pentru calcularea rezultatelor valorilor pH-ului, concentrația este corelată cu potențialul prin intermediul ecuației Nernst.

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

PO<sub>2</sub> este măsurată amperometric. Senzorul de oxigen este similar cu un electrod Clark convențional. Oxigenul pătrunde printr-o membrană permeabilă de gaz din proba de sânge, într-o soluție electrolitică internă, unde este redus la nivelul de catod. Curentul de reducere a oxigenului este proporțional cu concentrația de oxigen dizolvat.

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

PCO<sub>2</sub> este măsurată prin metoda potențiometrică directă. Pentru calcularea rezultatelor valorilor PCO<sub>2</sub>, concentrația este corelată cu potențialul prin intermediul ecuației Nernst.

### **Algoritmul de „corecție” a temperaturii**

pH, PO<sub>2</sub> și PCO<sub>2</sub> sunt cantități dependente de temperatură și sunt măsurate la 37 °C. Citirile valorilor pH-ului, PO<sub>2</sub> și PCO<sub>2</sub> la o temperatură corporală, alta decât 37 °C, pot fi „corectate” introducând temperatură pacientului pe pagina grafică de pe analizor. În acest caz, rezultatele gazelor sanguine vor fi afișate la 37 °C și la temperatura pacientului.

pH-ul, PO<sub>2</sub> și PCO<sub>2</sub> la temperatura pacientului (T<sub>p</sub>) sunt calculate astfel:<sup>3</sup>

$$pH(T_p) = pH - 0.0147(T_p - 37) + 0.0065(7.4 - pH)(T_p - 37)$$

$$PO_2(T_p) = PO_2 \times 10^{\frac{5.49 \times 10^{-11} PO_2^{3.88} + 0.071}{9.72 \times 10^{-9} PO_2^{3.88} + 2.30} (T_p - 37)}$$

$$PCO_2(T_p) = PCO_2 \times 10^{0.019(T_p - 37)}$$

## **Calculat:**

### **HCO<sub>3</sub>, TCO<sub>2</sub> și BE**

- HCO<sub>3</sub> (bicarbonat), cel mai frecvent tampon prezent în plasma sanguină, este un indicator al capacității de tamponare a săngelui. Reglat mai ales de rinichi, HCO<sub>3</sub> este componenta metabolică a echilibrului acido-bazic.
- TCO<sub>2</sub> este o măsurătoare a dioxidului de carbon care există în mai multe stări: CO<sub>2</sub> prezent în soluții fizice sau slab legat de proteine, bicarbonat (HCO<sub>3</sub>) sau anioni carbonici (CO<sub>3</sub>) și acid carbonic (H<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>). Măsurarea TCO<sub>2</sub>, ca parte dintr-un profil electrolitic, este utilă mai ales pentru a evalua concentrația de HCO<sub>3</sub>. TCO<sub>2</sub> și HCO<sub>3</sub> sunt utile în evaluarea dezechilibrului acido-bazic (împreună cu pH-ul și PCO<sub>2</sub>) și a dezechilibrului electrolitic.
- Valoarea TCO<sub>2</sub> calculată furnizată de sistemul i-STAT este determinată pe baza valorilor măsurate și raportate ale pH-ului și PCO<sub>2</sub> conform unei formule simplificate și standardizate a ecuației Henderson-Hasselbalch.<sup>3</sup>
- Această măsurătoare calculată a TCO<sub>2</sub> este trasabilă metrologic în raport cu măsurătorile i-STAT ale pH-ului și PCO<sub>2</sub> care, în schimb, sunt trasabile în raport cu materialele principale de referință standard pentru pH și PCO<sub>2</sub>. La fel ca în cazul tuturor parametrilor calculați raportați de sistemul i-STAT, utilizatorul poate determina independent valorile TCO<sub>2</sub> pe baza măsurătorilor raportate ale pH-ului și PCO<sub>2</sub> utilizând o combinație de ecuație pentru valoarea HCO<sub>3</sub> dată în PCO<sub>2</sub>.

- Excesul de bază al lichidului extracelular (ECF) sau excesul de bază standard este definit ca fiind concentrația de bază titrabilă minus concentrația de acid tritabil atunci când se titrează ECF mediu (plasmă plus lichid interstitțial) într-un pH plasmatic arterial de 7,40 la  $\text{PCO}_2$  de 40 mmHg la 37 °C. Concentrația excesivă a bazei în ECF mediu rămâne practic constantă în timpul modificărilor severe la nivelul  $\text{PCO}_2$  și se reflectă numai asupra componentei non-respiratorii al tulburărilor de pH-.

Atunci când un cartuș include senzori pentru pH și  $\text{PCO}_2$ , se calculează bicarbonatul ( $\text{HCO}_3$ ), dioxidul de carbon total ( $\text{TCO}_2$ ) și excesul de bază (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>**

- $\text{sO}_2$  (saturația oxigenului) este cantitatea de oxihemoglobină exprimată ca fracție a cantității totale de hemoglobină care poate lega oxigenul (oxihemoglobină plus deoxihemoglobină).
- $\text{sO}_2$  este calculată pe baza valorilor  $\text{PO}_2$  și pH măsurate și ale  $\text{HCO}_3$  calculate pe baza valorilor  $\text{PCO}_2$  și pH măsurate. Cu toate acestea, acest calcul presupune o afinitate normală de oxigen pentru hemoglobină. Aceasta nu ia în considerare concentrațiile de difosfoglicerat eritrocitar (2,3-DPG) care afectează curba de disociere a oxigenului. De asemenea, calculul nu ia în considerare efectele hemoglobinei fetale sau ale hemoglobinei disfuncționale (carboxi-, met- și sulfhemoglobină). Prin introducerea unei astfel de valori estimate a  $\text{sO}_2$  pentru saturarea oxigenului în alte calcule, cum ar fi fracția de șuntare sau presupunând că valoarea obținută este echivalentă cu oxihemoglobina fractioanlă ar putea rezulta erori semnificative din punct de vedere clinic.

$$\text{sO}_2 = 100 \frac{(X^3 + 150X)}{X^3 + 150X + 23400}$$

where  $X = \text{PO}_2 \cdot 10^{(0,48(\text{pH}-7,4)-0,0013[\text{HCO}_3-25])}$

Consultați informațiile de mai jos cu privire la factorii care afectează rezultatele. Anumite substanțe, cum ar fi medicamentele, pot afecta nivelurile de analit in vivo.<sup>4</sup> Dacă rezultatele par neconsecvente cu evaluarea clinică, testați din nou proba pacientului utilizând un alt cartuș.

## **REACTIVI**

### **Conținut**

Fiecare cartuș i-STAT conține un electrod de referință, senzori pentru măsurarea anumitor analiți și o soluție de calibrare apoasă tamponată care conține concentrații cunoscute de analiți și conservanți. Mai jos aveți o listă cu ingredientele reactive relevante pentru cartușul i-STAT G3+:

Senzor	Ingredient reactiv	Sursă biologică	Cantitate minimă
pH	Ion de hidrogen ( $\text{H}^+$ )	Nu se aplică	6,66 pH
$\text{PCO}_2$	Dioxid de carbon ( $\text{CO}_2$ )	Nu se aplică	25,2 mmHg

### **Avertizări și măsuri de precauție**

- A se utiliza pentru diagnosticarea *in vitro*.
- Cartușele sunt concepute numai pentru unică folosință. A nu se reutiliza.
- Consultați manualul de operare a sistemului i-STAT Alinity pentru toate avertizările și măsurile de precauție.

### **Condiții de depozitare**

- Refrigerare la 2–8 °C (35–46 °F) până la data expirării.
- Temperatura camerei la 18–30 °C (64–86 °F). Consultați cutia cu cartușe privind cerințele de depozitare la temperatura camerei.

### **INSTRUMENTE**

Cartușul i-STAT G3+ a fost conceput pentru a fi utilizat împreună cu instrumentul i-STAT Alinity (Nr. model AN-500).

### **RECOLECTAREA SPECIMENELOR ȘI PREGĂTIREA PENTRU ANALIZĂ**

#### **Tipuri de specimene**

Sânge integral arterial sau venos.

Volumul probei: 95 µL

**Opțiuni privind recoltarea săngelui și temporizarea testării (durata dintre recoltare și umplerea cartușului)**

**Deoarece raporturile mai mari de heparină – sânge pot afecta rezultatele, umpleți tuburile de colectare a săngelui și seringile până la capacitate, urmând instrucțiunile producătorului.**

<b>Recoltarea probelor cu G3+</b>	
Seringă	<p><b>Fără anticoagulant</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mențineți condițiile anaerobe înainte de a umple acest cartuș.</li> <li>• Amestecați proba imediat înainte de a umple cartușul.</li> <li>• Umpleți cartușul în decurs de 3 minute de la recoltarea probei.</li> </ul> <p><b>Cu anticoagulant cu heparină echilibrată</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mențineți condițiile anaerobe înainte de a umple acest cartuș.</li> <li>• Amestecați proba imediat înainte de a umple cartușul.</li> <li>• Umpleți cartușul în decurs de 10 minute de la recoltarea probei.</li> </ul>
Eprubetă evacuată	<p><b>Fără anticoagulant</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mențineți condițiile anaerobe înainte de a umple acest cartuș.</li> <li>• Amestecați proba imediat înainte de a umple cartușul.</li> <li>• Umpleți cartușul în decurs de 3 minute de la recoltarea probei.</li> </ul> <p><b>Cu anticoagulant cu litiu-heparină</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mențineți condițiile anaerobe înainte de a umple acest cartuș.</li> <li>• Amestecați proba imediat înainte de a umple cartușul.</li> <li>• Umpleți cartușul în decurs de 10 minute de la recoltarea probei</li> </ul>
Umpleți cartușul direct din punctia cutanată	<b>Nu este recomandat</b>

### **PROCEDURĂ PRIVIND TESTAREA CARTUȘULUI**

Pregătirea pentru utilizare:

1. Cartușele individuale pot fi utilizate după ce au stat timp de cinci minute la temperatura camerei. O cutie întreagă cu cartușe trebuie să stea la temperatura camerei timp de o oră.
2. Utilizați imediat toate cartușele după ce ați deschis punga.
3. Dacă punga a fost perforată, nu utilizați cartușul.
4. Nu duceți cartușele înapoi în frigider după ce le-ați adus la temperatura camerei.

## **Instrucțiuni privind testarea pacientului**

1. De pe Home screen (Ecranul de pornire), atingeți „**Perform Patient Test**” (Efectuare test pacient). Acest lucru inițializează calea pentru testarea pacientului.
2. Pentru a începe, urmați instrucțiunile de pe ecran pentru „**Scan or Enter OPERATOR ID**” (Scanare sau introducere ID OPERATOR)
3. Urmați instrucțiunile de pe ecran pentru „**Scan or Enter PATIENT ID**” (Scanare sau introducere ID PACIENT)
4. Continuați să urmați instrucțiunile de pe ecran pentru a continua cu testarea pacientului. „**Scan (CARTRIDGE POUCH) Barcode**” (Scanare cod de bare (PUNGĂ CARTUȘ)), scanarea este necesară. Informațiile nu pot fi introduse manual.
5. Ecranul pentru selectarea tipului de probă se va afișa dacă este cazul pentru mai multe tipuri de probe; selectați tipul de probă, dacă este cazul.
6. Urmați instrucțiunile de pe ecran pentru „**Close and Insert Filled Cartridge**” (Închidere și introducere cartuș umplut). Butoanele de acționare din partea inferioară a ecranului permit funcționalități de a merge mai departe, de a reveni și de pauză.
7. După ce ați introdus cartușul, „**Contacting Cartridge**” (Cuplare cartuș) va fi afișat, urmat de bara de numărare inversă. De asemenea, se afișează următoarele alerte: „**Cartridge locked in instrument. Do not attempt to remove the Cartridge**” (Cartuș blocat în instrument. Nu încercați să scoateți cartușul) și „**Testing - Instrument Must Remain Level**” (Testare - Instrumentul trebuie să fie stabil).
8. După finalizarea testului se afișează rezultatele testului.

## **Durata analizei**

Aproximativ 130–200 de secunde.

## **Controlul calității**

Regimul privind controlul calității pentru sistemul i-STAT Alinity include diverse aspecte, având o proiectare de sistem care reduce apariția erorilor, inclusiv:

1. Sistemul i-STAT Alinity rulează automat un set comprehensiv de verificări ale calității privind performanța analizorului și a cartușelor, de fiecare dată când se testează o probă. Acest sistem intern al calității va suprima rezultatele, dacă analizorul sau cartușul nu îndeplinește anumite specificații interne.
2. Serurile de control pe bază de apă sunt disponibile pentru verificarea integrității cartușelor primite recent.
3. Mai mult, instrumentul efectuează verificări electronice interne și calibrări în timpul fiecărui ciclu de testare, iar testul cu simulator electronic asigură o verificare independentă privind capacitatea instrumentului de a efectua măsurători precise și sensibile ale tensiunii, currentului și rezistenței de la nivelul cartușului. Instrumentul va trece sau eşua la acest test electronic în funcție de măsurarea sau nu a acestor semnale în limitele specificate de software-ul instrumentului.

Pentru informații suplimentare cu privire la controlul calității, consultați Manualul de operare al sistemului i-STAT Alinity disponibil pe [www.pointofcare.abbott](http://www.pointofcare.abbott).

## **Verificarea calibrării**

Standardizarea este procesul prin care un producător stabilește valori „reale” pentru probele reprezentative. O calibrare multi-punct derivă pentru fiecare senzor prin acest proces de standardizare. Aceste curbe de calibrare sunt stabile pentru numeroase loturi.

De fiecare dată când se utilizează un cartuș care necesită calibrare, se efectuează o calibrare într-un singur punct. În prima parte a ciclului de testare, serul de calibrare este eliberat automat din ambalajul cu folie și este poziționat pe senzori. Se măsoară semnalele generate de răspunsurile senzorilor la serul de calibrare. Această calibrare într-un singur punct regleză decalajul curbei de calibrare stocate. Apoi, instrumentul mută automat proba peste senzori și semnalele generate de răspunsurile senzorilor față de probă sunt măsurate. Deși se utilizează mai degrabă coeficienți, decât curbele de calibrare grafice, calcularea rezultatului este echivalentă cu citirea concentrației probei de pe o curbă de calibrare reglată.

## VALORI AȘTEPTATE

TEST	UNITĂȚI *	INTERVAL RAPORTABIL	REFERINȚA INTERVAL (arterial)	REFERINȚA INTERVAL (venos)
<b>MĂSURAT</b>				
pH		6,50 - 8,20	7,35 - 7,45 <sup>5</sup>	7,31 - 7,41**
PO <sub>2</sub>	mmHg	5 - 800	80 - 105 <sup>6***</sup>	
	kPa	0,7 - 106,6	10,7 - 14,0 <sup>6***</sup>	
PCO <sub>2</sub>	mmHg	5 - 130	35 - 45 <sup>5</sup>	41 - 51
	kPa	0,67 - 17,33	4,67 - 6,00	5,47 - 6,80
<b>CALCULAT</b>				
Bicarbonat/ 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
Exces de bază/ BE	mmol/L (mEq/L)	(-30) – (+30)	(-2) – (+3) <sup>5</sup>	(-2) – (+3) <sup>5</sup>
sO <sub>2</sub>	%	0-100	95 - 98	

\* Sistemul i-STAT poate fi configurat cu unitățile preferate. Nu este cazul testului pentru pH.

\*\* Calculată pe baza nomogramei Siggard-Andersen.<sup>1</sup>

\*\*\* Intervalele de referință afișate corespund unei populații sănătoase. Interpretarea măsurătorilor gazelor sanguine depinde de condiția preexistentă (de ex., temperatura pacientului, ventilația, postura și condiția circulatorie).

### Conversie unitări:

- PO<sub>2</sub> și PCO<sub>2</sub>: pentru a converti rezultatele PO<sub>2</sub> și PCO<sub>2</sub> din mmHg în kPa, înmulțești valoarea mmHg cu 0,133.

i-STAT Alinity nu are intervale de referință implicate programate pe instrument. Intervalele de referință prezентate mai sus sunt destinate a fi utilizate ca ghiduri pentru interpretarea rezultatelor. Întrucât intervalele de referință pot varia în funcție de factorii demografici, cum ar fi vârsta, sexul și moștenirea, se recomandă determinarea intervalelor de referință pentru populația testată.

## TRASABILITATE METROLOGICĂ

Analiți măsurăți pe cartușul i-STAT G3+ sunt trasabili în raport cu următoarele materiale și metode de referință. Serurile de control pentru sistemul i-STAT și materialele de verificare a calibrării sunt validate și utilizate numai împreună cu sistemul i-STAT, iar valorile atribuite nu pot fi schimbată cu alte metode.

### pH

Testul sistemului i-STAT pentru pH măsoară concentrația cantității de substanță din ionul de hidrogen prezentă în fracția plasmatică a sânge integral arterial sau venos (exprimată ca logaritm negativ al activității relative a ionului de hidrogen molal) pentru diagnosticarea *in vitro*. Valorile pH-ului atribuite serurilor de control pentru sistemul i-STAT și materialelor de verificare a calibrării sunt trasabili în raport cu materialul de referință standard american al National Institute of Standards and Technology (NIST) (Institutul Național de Standarde și Tehnologie) 186-I, 186-II, 185 și 187.

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

Testul sistemului i-STAT pentru presiunea parțială a oxigenului măsoară presiunea parțială a oxigenului prezentă în sângele integral arterial sau venos (dimensiune kPa) pentru diagnosticarea *in vitro*. Valorile **PO<sub>2</sub>** atribuite serurilor de control pentru sistemul i-STAT și materialelor de verificare a calibrării sunt trasabile în raport cu materialul de referință american al National Institute of Standards and Technology (NIST) (Institutul Național de Standarde și Tehnologie) prin intermediul standardelor medicale de specialitate certificate privind gazul.

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

Testul sistemului i-STAT pentru presiunea parțială a dioxidului de carbon măsoară presiunea parțială a dioxidului de carbon prezentă în sângele integral arterial sau venos (dimensiune kPa) pentru diagnosticarea *in vitro*. Valorile **PCO<sub>2</sub>** atribuite serurilor de control pentru sistemul i-STAT și materialelor de verificare a calibrării sunt trasabile în raport cu materialul de referință american al National Institute of Standards and Technology (NIST) (Institutul Național de Standarde și Tehnologie) prin intermediul standardelor medicale de specialitate certificate privind gazul.

Informații suplimentare cu privire la trasabilitatea metrologică sunt puse la dispoziție de către Abbott Point of Care Inc.

## **CARACTERISTICILE PERFORMANȚEI**

Datele tipice privind performanța rezumate mai jos au fost colectate în cadrul unităților de îngrijire medicală, de către profesioniști în îngrijirea sănătății instruiți în utilizarea sistemelor i-STAT și a metodelor comparative.

### **Precizie\***

Datele privind precizia au fost colectate în mai multe amplasamente astfel: duplicatele fiecărui lichid de control au fost testate dimineața și după-amiaza timp de cinci zile, pentru un total de 20 de copii. Statisticile medii sunt prezentate mai jos.

Test	Unități	Aqueous Cal Ver (Verificare calibrare apoașă)			
			n	Mediu	SD (Deviatie standard)
pH		Foarte scăzut anormal	80	6,562	0,005
		Scăzut anormal	80	7,031	0,004
		Normal	80	7,469	0,003
		Ridicat anormal	80	7,769	0,003
		Foarte ridicat anormal	80	7,986	0,004
PO <sub>2</sub>	mmHg	Foarte scăzut anormal	80	72,1	2,02
		Scăzut anormal	80	84,2	1,60
		Normal	80	118,8	2,10
		Ridicat anormal	80	152,1	3,49
		Foarte ridicat anormal	80	377,1	8,52
PCO <sub>2</sub>	mmHg	Foarte scăzut anormal	80	17,4	0,43
		Scăzut anormal	80	21,7	0,40
		Normal	80	28,7	0,57
		Ridicat anormal	80	56,2	1,18
		Foarte ridicat anormal	80	84,5	1,93

\*Notă: datele reprezentative, laboratoarele individuale pot dифeri de aceste date.

### Comparația metodelor

Comparația metodelor a fost demonstrată în cadrul unui studiu comparând sistemul i-STAT Alinity cu i-STAT 1 wireless (i-STAT 1W), utilizând cartușele reprezentative. Studiile s-au bazat pe directiva CLSI EP9-A3.<sup>7</sup> Probele de sânge integral anticoagulate cu litiu-heparină au fost evaluate. Probele au fost analizate în dupăcat pe ambele sisteme. S-a efectuat o analiză a regresiei Deming ponderate utilizând primul rezultat copie de pe i-STAT Alinity versus media dupăcatelor de pe i-STAT 1W.

În tabelul cu comparația metodelor, n este numărul specimeneelor, iar r este coeficientul de corelație.

Test	Unități	Metodă comparativă i-STAT 1W	
		n	187
pH		Pantă	0,990
		r	0,999
		interceptare	0,075
		X <sub>min</sub>	6,592
		X <sub>max</sub>	8,189
		n	192
PO <sub>2</sub>	mmHg	Pantă	0,986
		r	0,998
		interceptare	0,0
		X <sub>min</sub>	9
		X <sub>max</sub>	705
		n	149
PCO <sub>2</sub>	mmHg	Pantă	0,989
		r	0,999
		interceptare	0,3
		X <sub>min</sub>	5,1
		X <sub>max</sub>	129,8
		n	192

### FACTORI CARE AFECTEAZĂ REZULTATELE

Factor	Analit	Efect
Expunerea probei la aer	PO <sub>2</sub>	Expunerea probei la aer va cauza o creștere a PO <sub>2</sub> atunci când valorile se află sub 150 mmHg și o scădere a PO <sub>2</sub> atunci când valorile depășesc 150 mmHg (PO <sub>2</sub> aproximativ din aerul camerei).
	pH	
	PCO <sub>2</sub>	Expunerea probei la aer permite CO <sub>2</sub> să scape, ceea ce cauzează scăderea PCO <sub>2</sub> , creșterea pH și subestimarea HCO <sub>3</sub> și TCO <sub>2</sub> .
	HCO <sub>3</sub>	
Stază venoasă	pH	Stază venoasă (aplicație îndelungată a garoului) și exercițiile antebrățului pot scădea valoarea pH-ului din cauza producției localizate de acid lactic.
Hemodiluție	pH	Hemodiluția plasmei cu peste 20%, asociată cu amorsarea pompelor de bypass cardiopulmonar, expansiunea volumului plasmatic sau alte terapii cu administrare de lichide utilizând anumite soluții, poate cauza o eroare semnificativă privind rezultatele pentru sodiu, clorură, calciu ionizat și pH. Aceste erori sunt asociate soluțiilor care nu coincid cu caracteristicile ionice ale plasmei. Pentru a minimiza aceste erori atunci când efectuați o hemodiluție cu peste 20%, utilizați soluții cu mai mulți electrolitii balanșați în mod fiziologic care conțin anioni cu mobilitate redusă (de ex., gluconat).
Temperatură scăzută	PO <sub>2</sub>	Nu congelați probele înainte de testare, deoarece rezultatele PO <sub>2</sub> pot fi ridicate în mod fals în cazul probelor reci. Nu utilizați un cartuș rece, deoarece rezultatele PO <sub>2</sub> pot fi scăzute în mod fals, dacă respectivul cartuș este rece.

Factor	Analit	Efect
Lăsați săngele să stea (fără expunere la aer)	pH	Valoarea pH-ului scade în timp ce acesta se află într-o poziție anaerobă, la temperatura camerei, la o rată de 0,03 unități de pH pe oră. <sup>1</sup>
	$PO_2$	Menținerea unei poziții anaerobe la temperatura camerei va scădea $PO_2$ la o rată de 2–6 mmHg pe oră. <sup>1</sup>
	$PCO_2$	Menținerea unei poziții anaerobe la temperatura camerei va crește $PCO_2$ cu aproximativ 4 mmHg pe oră.
	$HCO_3$	Dacă lăsați săngele să stea (fără expunere la aer) înainte de a-l testa, acest lucru permite creșterea $PCO_2$ și scăderea pH-ului, ceea ce va cauza supraestimarea $HCO_3$ și $TCO_2$ din cauza proceselor metabolice.
Umplerea insuficientă sau extragere parțială	$PCO_2$	Utilizarea de eprubete cu extragere parțială (eprubete evacuate care sunt reglate pentru a extrage mai puțin decât volumul eprubetei, de ex., o eprubetă de 5 mL cu un vacuum suficient pentru a extrage doar 3 mL) nu este recomandată din cauza potentialului unor valori $PCO_2$ , $HCO_3$ și $TCO_2$ scăzute. Umplerea insuficientă a eprubetelor pentru recoltarea săngelui poate cauza și rezultate cu valori $PCO_2$ , $HCO_3$ și $TCO_2$ scăzute. Aveți grijă să eliminați „bulele formate” din probă cu o pipetă atunci când umpleți cartușul pentru a evita pierderea de $CO_2$ din sânge.
	$HCO_3$	
	$TCO_2$	
Metoda de calcul	sO <sub>2</sub>	Valorile sO <sub>2</sub> calculate pe baza unei $PO_2$ măsurate și o curbă de disociere presupusă a oxihemoglobinei pot difera semnificativ față de măsurătoarea directă. <sup>3</sup>
Condiții clinice	$HCO_3$	Cauzele acidozei metabolice primare ( $HCO_3$ calculat scăzut) sunt cetoacidoză, acidoză lactică (hipoxia) și diareea. Cauzele alcalozei metabolice primare ( $HCO_3$ calculat crescut) sunt vomă și tratamentul împotriva acidității.
Propofol (Diprivan®) sau tiopental de sodiu	$PCO_2$	Se recomandă utilizarea cartușului G3+, care este lipsită de interferențe semnificative din punct de vedere clinic în toate dozele terapeutice relevante.
Sensibilitate $PO_2$	$PCO_2$	<p>În eșantioanele pacienților în care <math>PO_2</math> este &gt; 100 mmHg peste intervalul normal (80-105 mmHg), se poate observa o creștere a <math>PCO_2</math> cu aproximativ 1,5 mmHg (cu un interval cuprins între 0,9 și 2,0 mmHg) pentru fiecare creștere de 100 mmHg în <math>PO_2</math>.</p> <p>De exemplu, dacă un pacient oxigenat are <math>PO_2</math> măsurată de 200 mmHg și o <math>PO_2</math> normală de 100 mmHg, impactul asupra rezultatului <math>PCO_2</math> poate fi mărit cu aproximativ 1,5 mmHg.</p>

## SEMNIFICAȚIA SIMBOLURILOR

Simbol	Definiție/Utilizare
	2 luni de depozitare la temperatura camerei la 18-30 °C
	A se utiliza până la data expirării. O dată a expirării, exprimată ca AAAA-LL-ZZ, înseamnă ultima zi în care se poate utiliza produsul.
	Numărul lotului producătorului sau codul seriei. Numărul lotului sau seria va apărea lângă acest simbol.
	Suficient pentru <n> teste
	Reprezentant autorizat pentru Probleme de reglementare din cadrul Comunității Europene.
	Limitări de temperatură. Limitele superioare și inferioare pentru depozitare sunt adiacente brațelor superioare și inferioare.
	Număr de catalog, număr listă sau referință
	A nu se reutiliza.
	Producător
	Consultați instrucțiunile de utilizare sau manualul sistemului pentru instrucțiuni.
	Dispozitiv medical pentru diagnosticarea <i>in vitro</i>
	Conformitate cu directiva europeană privind dispozitivele de diagnosticare <i>in vitro</i> (98/79/CE)
	A se utiliza numai cu recomandare.

**Informații suplimentare:** pentru a obține informații suplimentare despre produs și asistență tehnică, consultați site-ul web al companiei Abbott la [www.pointofcare.abbott](http://www.pointofcare.abbott).

## Referințe

1. Pruden EL, Siggard-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. *CLSI document C46-A*. 2001.
4. Young DS. *Effects of Drugs on Clinical Laboratory Tests*. 3rd ed. ed. Washington, DC: American Association of Clinical Chemistry; 1990.
5. 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.
6. Statland BE. *Clinical Decision Levels for Lab Tests*. Oradell, NJ: Medical Economic Books; 1987.
7. Clinical and Laboratory Standards Institute (CLSI). Measurement Procedure Comparison and Bias Estimation Using Patient Samples; Approved Guideline—Third Edition. *CLSI document EP09-A3*. 2013.

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

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



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



EMERGO EUROPE  
Prinsessegracht 20  
2514 AP The Hague  
The Netherlands



©2019 Abbott Point of Care Inc. All rights reserved. Printed in USA.

