



HDL-Cholesterin



Reagenz zur quantitativen In-vitro-Bestimmung von HDL-Cholesterin im Blut

HDL 321

Best. Nr.

HDL 321

Inhalt:

20 Tests

20 Pipettenspitzen, 500µL

Zusätzlich erforderlich:

CHO 142 zur Bestimmung des Gesamt-Cholesterins

Methode

Cholesterin-Bestimmung im Überstand nach Fällung der LDL und VLDL mittels Polywolframsäure (PWS) und Magnesiumionen¹⁾

Probenmaterial

Kapillarblut oder venöses EDTA-Blut (frisch)

Kapillarblut sofort in das Reaktionsgefäß "R" geben. Haltbarkeit der Probe im Reaktionsgefäß "R": bei +15 bis +25°C: 6 Stunden

Reagenz

Inhalt / Konzentrationen der gebrauchsfertigen Lösung:

1. Startreagenz (Kappen in der PE-Flasche)

Cholesterinoxidase (CHOD) aus *Brevibacterium* > 350 U/L, Peroxidase (POD) > 4kU/L, 4-Aminophenazon, 0,20 mmol/L

2. Puffer (vorpipettiert in Rundküvetten)

Lipoproteinfalte/Cholesterinesterase aus Mikroorg. >1200 U/L, 4-Chlorphenol 13,5 mmol/L, Natriumazid <0,1%, Triton X-100 < 1%, PIPES-Puffer pH 7,6, 113 mmol/L

3. Fällungsreagenz (Reaktionsgefäß "R")

Natriumchlorid 140 mmol/L, Magnesiumchlorid 18,9 mmol/L, Phosphorwolframsäure 0,26 mmol/L

Sicherheitshinweis

Die Pufferlösung (Rundküvette) enthält Natriumazid (< 0,1 %) und Triton X-100 (< 1%). Verschlucken, Berührung mit der Haut und Schleimhäuten vermeiden. Ein Sicherheitsdatenblatt wird auf Anforderung zur Verfügung gestellt.²⁾

Lagerung und Haltbarkeit

Die Reagenzien sind bei +2°C bis +8°C bis zu dem auf der Packung angegebenen Verfallsdatum haltbar.

Schraubkappen erst unmittelbar vor der Messung aus dem Behälter entnehmen.

Messbedingungen

Messgerät: Vario Photometer Diaglobal

Messwellenlänge: 520nm

Temperatur: Raumtemperatur

Zusätzlich erforderlich: Minizentrifuge

Messbereich

10 - 120 mg/dL (0,1 - 3,1 mmol/L)

Hinweis

Die Messung des Gesamt- und HDL-Cholesterins erfolgt gemeinsam im Menü <CHO/HDL>. Hierbei können die bei der HDL-Bestimmung anfallenden Wartezeiten zur Bestimmung des Gesamt-Cholesterins genutzt werden.

Neben Einzelmessungen sind auch kleine Serien (bis n = 6) durchführbar.

Arbeitsanleitung

- 60µL Kapillarblut aus der Fingerbeere oder dem Ohrläppchen entnehmen und in das Reaktionsgefäß "R" mit vorpippettiertem Fällungsreagenz stellen. Durch kräftiges Schütteln das Blut in die Reagenzlösung überführen.
- Reaktionsgefäß "R" 5 Minuten stehen lassen.
- In Minizentrifuge einsetzen und 5 Minuten zentrifugieren.
- 500µL Überstand mit Pipette entnehmen, in eine Rundküvette HDL 321 pipettieren.
- Auf diese Rundküvette Kappe mit Startreagenz aufschrauben und mischen.
- Nach 5 Minuten ist die Küvette (= Analysenküvette) messbereit.
- Test <CHO/HDL> anwählen.
- Zunächst Gesamt-Cholesterin bestimmen, siehe Packungsbeilage CHO 142.
- Anschließend HDL-Cholesterin messen:
- Nullpunkt mit einer unbearbeiteten Einzeltestküvette HDL 321 aus der Testpackung einstellen.
- Küvette entfernen.
- Die vorbereitete Analysenküvette nach 5 Minuten in das Photometer einsetzen.
- Ergebnis ablesen.

Berechnung

Konzentration c des HDL-Cholesterins im Plasma:
c (mg/dL) = F1 x Ext x 1/(1-HCT)

F1 = Berechnungsfaktor, HCT = Hämatokrit

Die Berechnungsformel ist im Vario Photometer eingeprogrammiert. Der HCT-Wert muß nicht gesondert ermittelt werden, da bei der Bestimmung des Gesamt-Cholesterins eine Messgröße anfällt, die dem HCT-Wert proportional ist und von der Gerätesoftware für die HDL-Berechnung genutzt wird.

Qualitätssicherung

Für die Qualitätssicherung empfehlen wir die Spezial-Kontrollserien der Firma Roche, www.roche.de:

PreciControl ClinChem Multi 1 / Multi 2 (4 x 5 mL)

Order-No.: 05 947 626 190 / 05 947 774 190

Methode: Fällung mit Phosphorwolframsäure und Magnesiumionen

Referenzwerte³⁾

	Kein Risiko	Mäßigtes Risiko	Hohes Risiko	
Männer	> 55	55 - 35	< 35	mg/dL
	> 1,45	1,45 - 0,90	< 0,90	mmol/L
Frauen	> 65	65 - 45	< 45	mg/dL
	> 1,6			

Zusammenfassung

Die HDL (High density lipoproteins) sind für den Rücktransport von Cholesterin aus den peripheren Zellen in die Leber verantwortlich. Klinisch bedeutsam ist die Bestimmung des HDL-Cholesterins.

Indikationen / Diagnostische Bedeutung:³⁾

- Früherkennung eines Arteriosklerose-Risikos (Bestimmung des antiatherogenen Cholesterinanteils)
- Therapiekontrolle bei Behandlung mit lipidsenkenden Medikamenten
- Erfolgskontrolle von Aktivitäten im Fitness- und Freizeitsport

Erhöhte HDL-Konzentrationen im Serum haben einen protektiven Effekt auf die koronare Herzkrankheit, während erniedrigtes HDL-Cholesterin, vor allem in Verbindung mit erhöhten Triglyceriden, das kardiovaskuläre Risiko erhöht. Bei der Behandlung mit lipidsenkenden Medikamenten muß eine Abnahme der HDL vermieden werden. Für die Prävention ist von Bedeutung, daß Ausdauersport zu einer Erhöhung des HDL-Cholesterins führt.

Zur Bestimmung stehen unterschiedliche Methoden (Ultrazentrifugation, HPLC, Elektrophorese, Präzipitationsmethoden) zur Verfügung. Im Routinebetrieb haben insbesondere die Präzipitationsmethoden Bedeutung erlangt.

Der Diaglobal-Test HDL 321 wurde speziell für die Untersuchung von Kapillarblut entwickelt und ermöglicht die Bestimmung des HDL-Cholesterins vor Ort.

Messprinzip

VLDL (very low density lipoproteins) und LDL (low density lipoproteins) werden in der verdünnten Probe durch Polywolframsäure (PWS) und Magnesiumionen präzipitiert. Nach Zentrifugation, die zur Separation des Präzipitats und der Erythrocyten führt, wird das im Überstand verbleibende HDL-Cholesterin bestimmt¹⁾.

Die Bestimmung erfolgt nach der CHOD-PAP-Methode. Bei der Ergebnisberechnung wird der Hämatokritwert der Probe berücksichtigt.

Leistungsmerkmale

Spezifität / Interferenzen⁴⁾

Bilirubin (> 10 mg/dL) und starke Hämolyse (> 2,0 g/dL) stören.

Weitere Informationen s. Packungsbeilage CHO 142.

Bei Triglyceridwerten > 400 mg/dL (4,56 mmol/L) ist eine vollständige Präzipitation nicht mehr gewährleistet.

Unpräzision

Die Reproduzierbarkeit wurde mit venösem Humanblut überprüft.

In der Serie [n = 20]	Mittelwert [mg/dL]	Standard- Abweichung [mg/dL]	VK [%]
Probe 1	34,5	1,3	3,8
Probe 2	60,9	1,7	2,8
Unterbrochene Serie [n = 20]	Mittelwert [mg/dL]	Standard- Abweichung [mg/dL]	VK [%]
Probe 1	36,2	1,6	4,3
Probe 2	59,8	2,1	3,5

Analytische Sensitivität

Untere Nachweisgrenze: 10 mg/dL (0,5 mmol/L)

Methodenvergleich

Ein Vergleich des Diaglobal-Tests HDL 321 (y, Probenmaterial Blut) mit einem anderen, auf der PWS- Methode basierenden, kommerziell erhältlichen Test (x, Probenmaterial Plasma) ergab nach dem Verfahren von Passing/Bablok⁵⁾ die Korrelation:

$$y = 0,947x + 3,29 \\ r = 0,990$$

n = 40

Konzentrationsbereich: 30,0 - 110 mg/dL

Hinweise zur Entsorgung

Abfallschlüsselnummer 180106:

Küvetten mit Reagenz gelten als Sonderabfall. Reagenz nicht in Oberflächenwasser oder die Kanalisation gelangen lassen.

Entsorgung gemäß den behördlichen Vorschriften.

Nichtkontaminierte und restentleerte Verpackungen können einer Wiederverwertung zugeführt werden.

Literatur

1. Assmann G, Schriewer H, Schmitz G et al. Qualification of high density lipoprotein cholesterol by precipitation with phosphotungstic acid/MgCl₂. Clin Chem 1983;29:2026-2030
2. <http://www.diaglobal.de/de/service/downloads/index.html>
3. Thomas L. Labor und Diagnose. 4.Aufl. Marburg: Die Medizinische Verlagsgesellschaft 1995; 207
4. Sonntag O. Arzneimittelinterferenzen. Stuttgart, New York: Thieme Verlag, 1985;37
5. Passing H, Bablok W. A new biometric procedure for testing the equality of measurements from two different analytical methods. J Clin Chem Clin Biochem. 1983; 21:709-720