

## Gentian Cystatin C Immunoassay en los sistemas AU de Beckman Coulter® (AU5800, AU680, AU480, DxC 500 AU, DxC 700 AU)

REF B08179

Para uso en diagnóstico *in vitro* por profesionales de laboratorio.

En este documento se explican el uso general y las configuraciones específicas de los instrumentos del producto indicado arriba.

### Uso previsto

Gentian Cystatin C Immunoassay es un ensayo inmunoturbidimétrico destinado a la determinación cuantitativa *in vitro* de cistatina C en suero y plasma humano en analizadores clínicos automatizados por usuarios profesionales de laboratorio. La medición de cistatina C se utiliza en el diagnóstico y tratamiento de las enfermedades renales.

### Resumen y explicación de la prueba

La proteína básica no glucosilada, la cistatina C (peso molecular de 13,2), se produce a un ritmo constante en casi cualquier célula nucleada del cuerpo humano [1]. Se filtra libremente a través de una membrana glomerular normal y luego se reabsorbe y se cataboliza casi por completo en los túbulos proximales. Por lo tanto, la concentración de cistatina C en la sangre humana está estrechamente relacionada con la tasa de filtración glomerular (GFR) [2]. Una reducción en la GRF provoca un aumento en la concentración de cistatina C. La concentración de cistatina C no ha demostrado estar influenciada significativamente por otros factores como la masa muscular, las enfermedades inflamatorias, el sexo, la edad o la dieta [2, 3, 4].

### Normalización del calibrador

Gentian Cystatin C Calibrator está normalizado en relación con el estándar internacional para calibradores ERM-DA471/IFCC.

### Cálculos relevantes

#### Cálculo de predicción de la GFR

Se han publicado varias ecuaciones de predicción basadas en la cistatina C para el cálculo de la GFR en adultos y niños. Cabe señalar que estas fórmulas fueron evaluadas con diferentes ensayos de cistatin C (PENIA, particle-enhanced nephelometric immunoassay) o PETIA (particle enhanced turbidimetric immunoassay) basados en turbidimetría y nefelometría que pueden arrojar resultados de la GFR imprecisos, si se utiliza una combinación inapropiada de fórmula y análisis. Para el cálculo de la GFR de los valores de cistatina C medidos con el ensayo de Gentian se recomienda la siguiente ecuación de predicción utilizando mg/L como el factor de unidades [5]. La ecuación es válida para personas mayores de 14 años.

$$\text{GFR [mL/min/1,73 m}^2\text{]} = \frac{79,901}{\text{Cystatin C (mg/L)}^{1,4389}}$$

### Principio del ensayo

Gentian Cystatin C Immunoassay es un inmunoanálisis turbidimétrico mejorado por partículas (PETIA). La muestra de plasma o suero se mezcla con inmunopartículas de cistatina C. La cistatina C de la muestra y los anticuerpos contra la cistatina C de la solución de inmunopartículas se unen para formar agregados que aumentan la turbidez de la solución. El grado de turbidez es proporcional a la concentración de cistatina C, que puede cuantificarse mediante una curva de calibración estándar establecida.

### Componentes del kit de ensayo

Productos proporcionados	BCI REF	Gentian REF
Gentian Cystatin C Reagent Kit for Beckman Coulter® AU Systems <ul style="list-style-type: none"><li>R1 solución amortiguadora (58 mL)</li><li>R2 Inmunopartículas (10 mL)</li></ul>	B08179	1103
Productos necesarios pero no proporcionados		
Gentian Cystatin C Calibrator Kit (6 niveles x 1 mL)	A52763	1051
Gentian Cystatin C Control Kit (2 niveles x 1 mL)	A52765	1019

Todos los productos están listos para su uso.

### Composición

Tampón de reacción 1 (R1, 58 mL de ingrediente inactivo): Gentian Cystatin C Assay Buffer. El R1 es una solución salina tamponada con MOPS [ácido 3-(N-morfolino)-propano-sulfónico], que contiene proteínas aviares y se conserva con azidas sódicas [0,09 % (p/v)].

Tampón de reacción 2 (R2 10 mL de ingrediente activo): Gentian Cystatin C Immunoparticles. El R2 contiene una fracción de inmunoglobulina purificada dirigida contra la cistatina C humana, que se une covalentemente a las nanopartículas de poliestireno. La solución se conserva con azida sódica al 0,09 % (p/v) y antibióticos.

### Advertencias y precauciones

1. Contiene sustancias de origen humano o animal y ha de considerarse como material potencialmente infeccioso. Manipular con cuidado y desechar según la normativa local.
2. La concentración de azida sódica del ensayo no se considera peligrosa. No obstante, el  $\text{NaN}_3$  acumulado en las tuberías de cobre y plomo puede provocar la formación de azidas metálicas explosivas. Para prevenir esto, enjuagar bien en caso de desecharse en el desagüe.
3. Contiene una sustancia sensibilizante inferior al límite de concentración. Puede producir una reacción alérgica en algunas personas y puede causar irritación respiratoria en caso de ser inhalado.
4. Contiene antibióticos y se debe manipular con la debida cautela.
5. La exposición puede causar irritación en la piel y los ojos.
6. Evitar el contacto con materiales incompatibles.
7. Evitar la exposición al calor y a la luz directa del sol.

Para obtener información de seguridad adicional, consulte la Ficha De Datos de seguridad (FDS), disponible en [www.gentian.com](http://www.gentian.com).

### Instrucciones adicionales de manipulación

1. Esta prueba es solo para uso *in vitro* y debe ser manipulada por profesionales de laboratorio.
2. Utilice solo aplicaciones de instrumentos validados y aprobados.
3. No utilice los productos una vez superada la fecha de caducidad.
4. No mezcle reactivos de lotes distintos ni intercambie los tapones de los reactivos, controles, calibradores y lotes.

- Vuelva a colocar los tapones con cuidado una vez utilizados los reactivos, calibradores y controles para evitar la evaporación.

## Almacenamiento y estabilidad del reactivo

Todos los productos suministrados para Gentian Cystatin C Immunoassay se deben almacenar a 2-8 °C. La fecha de caducidad se encuentra impresa en las etiquetas. Se ha determinado en un estudio de incorporación que la estabilidad durante el uso de Gentian Cystatin C Reagent Kit era de 9 semanas como mínimo en un instrumento AU400.

## Toma y manejo de muestras

El material de muestra necesario es suero o plasma humano. Se recomienda analizar las muestras lo más pronto posible después de su obtención. Las pruebas de estabilidad de las muestras indicaron que las muestras de cistatina C en suero y plasma eran estables durante 14 días a temperatura ambiente (8-25 °C) y 21 días si se almacenaban a 2-8 °C. Si se almacenaban por debajo de -70 °C, las muestras eran estables durante 5 años [6] como mínimo. Mezcle bien las muestras antes de analizarlas. Las muestras pueden enviarse sin refrigeración especial y deben analizarse en un plazo de 14 días desde el envío.

## Características de rendimiento

### Características de rendimiento de AU5800

Todos los resultados se refieren a la validación del Gentian Cystatin C Immunoassay en un instrumento AU5800 en una zona con un lote de reactivos, a menos que se indique lo contrario.

### Rango de medición

El rango de medición del Gentian Cystatin C Immunoassay resultó ser de 0,49-7,07 mg/L. El rango de medición exacto es específico del calibrador; consulte la hoja de valores analíticos para conocer los valores específicos del lote del calibrador disponible en [www.gentian.com](http://www.gentian.com).

### Sensibilidad analítica

La sensibilidad analítica de Gentian Cystatin C Immunoassay se estudió a partir de la directriz EP17 del CLSI [7]. El límite de cuantificación (LDQ) se define como la concentración más baja de un analito que puede detectarse de manera fidedigna y en la que el error total cumple los requisitos de exactitud. El LDQ del Gentian Cystatin C Immunoassay se midió como 0,23 mg/L.

### Linealidad

Se determinó que el rango de linealidad de Gentian Cystatin C Immunoassay era de 0,49-7,07 mg/L en un estudio de linealidad basado en la directriz EP06 del CLSI [8].

### Zona de seguridad

No se observó ningún efecto de exceso de antígeno en muestras inferiores a 32 mg/L para el Gentian Cystatin C Immunoassay en un estudio que utilizó un protocolo basado en la directriz EP34 del CLSI [9]. Las muestras con una concentración de cistatina C por encima del calibrador más alto y hasta 32 mg/L devuelven un valor por encima del calibrador más alto y se marcan para que se vuelvan a realizar con dilución automática.

### Precisión

Se evaluó la precisión de Gentian Cystatin C Immunoassay en un estudio basado en la directriz EP05 del CLSI [10]. Se midieron 3 grupos de suero y 2 controles 2 veces con 2 réplicas (n=20).

Muestra ID	Media [mg/L]	Dentro de la ejecución CV [%]	Entre la ejecución CV [%]	Total CV [%]
P1	0,90	0,82	1,78	1,96
P2	5,29	0,49	2,05	2,10
P3	2,08	0,43	1,56	1,62
CL	0,86	1,10	3,24	3,42
CH	2,91	0,81	2,26	2,40

## Recuperación

La recuperación se analizó añadiendo una muestra de bajo analito con una muestra de alto analito según Westgard [11]. Gentian Cystatin C Immunoassay tuvo una recuperación del 96-100 %.

## Especificidad y limitaciones analíticas

No se han detectado interferencias con los medicamentos probados por recomendación de Sonntag y Scholer [12]. Como los anticuerpos en el Gentian Cystatin C Immunoassay son de origen aviar, no hay interferencias debidas al Factor Reumatoide en las muestras [13]. Las interferencias se probaron en un estudio que utilizó un protocolo basado en la directriz EP07 del CLSI [14]. No se detectó ninguna diferencia clínicamente relevante en las concentraciones interferentes probadas.

Posibles interferencias	Concentración sin interferencias
Hemoglobina	6 g/L
Intralípido	10 g/L
Bilirrubina	0,4 g/L

## Variación instrumental

Los resultados obtenidos con el Gentian Cystatin C Immunoassay en el instrumento AU5800 se compararon utilizando la regresión de Passing-Bablok con los resultados del instrumento AU400 (Beckman Coulter) en un estudio que utilizó un protocolo basado en la directriz EP09 del CLSI [15].

n	Rango de muestras [mg/L]	Periodo	Co-eficiente	95 % CI
32	0,75-4,06	Intersección	-0,05	[-0,08; -0,02]
		Pendiente	1,02	[1,00; 1,06]

## Características de rendimiento de AU680

Todos los resultados se refieren a la validación del Gentian Cystatin C Immunoassay en un instrumento AU680 en una zona con un lote de reactivos, a menos que se indique lo contrario.

### Rango de medición

El rango de medición del Gentian Cystatin C Immunoassay resultó ser de 0,44-7,30 mg/L. El rango de medición exacto es específico del calibrador; consulte la hoja de valores analíticos para conocer los valores específicos del lote del calibrador disponible en [www.gentian.com](http://www.gentian.com).

### Sensibilidad analítica

Se evaluó la sensibilidad analítica de Gentian Cystatin C Immunoassay en un estudio basado en la directriz EP17 del CLSI [7]. El límite de cuantificación (LDQ) se define como la concentración más baja de un analito que puede detectarse de manera fidedigna y en la que el error total cumple los requisitos de exactitud. Se determinó que el límite de cuantificación de Gentian Cystatin C Immunoassay era de 0,28 mg/L.

## Linealidad

Se determinó que el rango de linealidad de Gentian Cystatin C Immunoassay era de 0,44-7,30 mg/l en un estudio de linealidad basado en la directriz EP06 del CLSI [8].

## Zona de seguridad

No se observó ningún efecto de exceso de antígeno en muestras inferiores a 12 mg/L para el Gentian Cystatin C Immunoassay en un estudio que utilizó un protocolo basado en la directriz EP34 del CLSI [9]. Las muestras con una concentración de cistatina C por encima del calibrador más alto y hasta 12 mg/L devuelven un valor por encima del calibrador más alto y se marcan para que se vuelvan a realizar con dilución automática.

## Precisión

Se evaluó la precisión de Gentian Cystatin C Immunoassay en un estudio basado en la directriz EP5 del CLSI [10]. Se midieron 4 grupos de suero y 2 controles 2 veces con 2 réplicas (n=20).

Muestra ID	Media [mg/L]	Dentro de la ejecución CV [%]	Entre la ejecución CV [%]	Total CV [%]
P1	0,75	0,79	2,08	2,44
P2	1,96	0,43	1,73	1,88
P3	0,80	1,09	1,35	2,00
P4	4,98	0,67	1,00	1,57
CL	1,07	0,42	1,66	2,26
CH	3,28	0,25	1,00	1,51

## Recuperación

La recuperación se analizó añadiendo una muestra de bajo analito con una muestra de alto analito según Westgard [11]. Gentian Cystatin C Immunoassay tuvo una recuperación del 86-92 %.

## Especificidad y limitaciones analíticas

No se han detectado interferencias con los medicamentos probados por recomendación de Sonntag y Scholer [12]. Como los anticuerpos en el Gentian Cystatin C Immunoassay son de origen aviar, no hay interferencias debidas al Factor Reumatoide en las muestras [13]. Las interferencias se probaron en un estudio que utilizó un protocolo basado en la directriz EP07 del CLSI [14]. No se detectó ninguna diferencia clínicamente relevante en las concentraciones interferentes probadas.

Posibles interferencias	Concentración sin interferencias
Hemoglobina	8,5 g/L
Intralípido	16 g/L
Bilirrubina	0,2 g/L

## Variación instrumental

Los resultados obtenidos con el Gentian Cystatin C Immunoassay en el instrumento AU680 se compararon utilizando la regresión de Passing-Bablok con los resultados del instrumento AU400 (Beckman Coulter) en un estudio que utilizó un protocolo basado en la directriz EP09 del CLSI [15].

n	Rango de muestras [mg/L]	Periodo	Co-eficiente	95 % CI
32	0,79-4,83	Intersección	-0,02	[-0,04; 0,07]
		Pendiente	1,03	[0,96; 1,05]

## Características de rendimiento de AU480

Todos los estudios fueron realizados en un único emplazamiento de instrumental, utilizando un lote de reactivos de cistatina C de Gentian salvo que se especifique otra cosa.

## Rango de medición

El rango de medición del Gentian Cystatin C Immunoassay resultó ser de 0,43-7,32 mg/L. El rango de medición exacto es específico del calibrador; consulte la hoja de valores analíticos para conocer los valores específicos del lote del calibrador disponible en [www.gentian.com](http://www.gentian.com).

## Sensibilidad analítica

Se evaluó la sensibilidad analítica de Gentian Cystatin C Immunoassay en un estudio basado en la directriz EP17 del CLSI [7]. El límite de cuantificación (LDQ) se define como la concentración más baja de un analito que puede detectarse de manera fidedigna y en la que el error total cumple los requisitos de exactitud. Se determinó que el límite de cuantificación de Gentian Cystatin C Immunoassay era de 0,43 mg/L.

## Linealidad

Se determinó que el rango de linealidad de Gentian Cystatin C Immunoassay era de 0,40-7,32 mg/l en un estudio de linealidad basado en la directriz EP06 del CLSI [8].

## Zona de seguridad

No se observó ningún efecto de exceso de antígeno en muestras inferiores a 9,4 mg/L para el Gentian Cystatin C Immunoassay en un estudio que utilizó un protocolo basado en la directriz EP34 del CLSI [9]. Las muestras con una concentración de cistatina C por encima del calibrador más alto y hasta 9,4 mg/L devuelven un valor por encima del calibrador más alto y se marcan para que se vuelvan a realizar con dilución automática.

## Precisión

Se evaluó la precisión de Gentian Cystatin C Immunoassay en un estudio basado en la directriz EP5 del CLSI [10]. Se midieron 3 grupos de suero y 2 controles 2 veces con 2 réplicas (n=12).

Muestra ID	Media [mg/L]	Dentro de la ejecución CV [%]	Entre la ejecución CV [%]	Total CV [%]
P1	1,09	1,57	1,21	3,60
P2	3,65	0,67	0,62	1,82
P3	1,24	1,73	0,00	3,47
CL	0,87	3,10	0,00	3,72
CH	3,39	1,18	0,94	3,03

## Recuperación

La recuperación se analizó añadiendo una muestra de bajo analito con una muestra de alto analito según Westgard [11]. Gentian Cystatin C Immunoassay tuvo una recuperación del 90-95 %.

## Especificidad y limitaciones analíticas

No se han detectado interferencias con los medicamentos probados por recomendación de Sonntag y Scholer [12]. Como los anticuerpos en el Gentian Cystatin C Immunoassay son de origen aviar, no hay interferencias debidas al Factor Reumatoide en las muestras [13]. Las interferencias se probaron en un estudio que utilizó un protocolo basado en la directriz EP07 del CLSI [14]. No se detectó ninguna diferencia clínicamente relevante en las concentraciones interferentes probadas.

Posibles interferencias	Concentración sin interferencias
Hemoglobina	10 g/L
Intralípido	15 g/L
Bilirrubina	0,6 g/L

## Variación instrumental

Los resultados obtenidos con el Gentian Cystatin C Immunoassay en el instrumento AU480 se compararon utilizando la regresión de Passing-Bablok con los resultados del instrumento Architect c16000 (Abbott Laboratories) en un estudio que utilizó un protocolo basado en la directriz EP09 del CLSI [15].

n	Rango de muestras [mg/L]	Periodo	Co-eficiente	95 % CI
40	0,71-6,38	Intersección	0,03	[0,01; 0,04]
		Pendiente	0,95	[0,94; 0,97]

## Características de rendimiento de DxC 500 AU

Todos los resultados se refieren a la validación del Gentian Cystatin C Immunoassay en un instrumento DxC 500 AU en una zona con un lote de reactivos, a menos que se indique lo contrario.

### Rango de medición

El rango de medición del Gentian Cystatin C Immunoassay resultó ser de 0,38–7,84 mg/L. El rango de medición exacto es específico del calibrador; consulte la hoja de valores analíticos para conocer los valores específicos del lote del calibrador disponible en [www.gentian.com](http://www.gentian.com).

### Sensibilidad analítica

Se evaluó la sensibilidad analítica de Gentian Cystatin C Immunoassay en un estudio basado en la directriz EP17 del CLSI [7]. El límite de cuantificación (LDQ) se define como la concentración más baja de un analito que puede detectarse de manera fidedigna y en la que el error total cumple los requisitos de exactitud. Se determinó que el límite de cuantificación de Gentian Cystatin C Immunoassay era de 0,32 mg/L.

### Linealidad

Se determinó que el rango de linealidad de Gentian Cystatin C Immunoassay era de 0,38–7,84 mg/L en un estudio de linealidad basado en la directriz EP06 del CLSI [8].

### Zona de seguridad

No se observó ningún efecto de exceso de antígeno en muestras inferiores a 25,7 mg/L para el Gentian Cystatin C Immunoassay en un estudio que utilizó un protocolo basado en la directriz EP34 del CLSI [9]. Las muestras con una concentración de cistatina C por encima del calibrador más alto y hasta 25,7 mg/L devuelven un valor por encima del calibrador más alto y se marcan para que se vuelvan a realizar con dilución automática.

### Precisión

Se evaluó la precisión de Gentian Cystatin C Immunoassay en un estudio de precisión de 20 días basado en la directriz EP5 del CLSI [10]. Se midieron 3 grupos de suero y 2 controles 2 veces con 2 réplicas (n=80).

Muestra ID	Media [mg/L]	Dentro de la ejecución CV [%]	Entre la ejecución CV [%]	Total CV [%]
P1	0,87	0,56	1,46	2,41
P2	1,60	0,80	1,63	2,43
P3	6,37	0,73	1,63	3,66
CL	1,00	0,68	0,61	2,00
CH	3,48	0,46	0,55	1,57

## Recuperación

La recuperación se analizó añadiendo una muestra de bajo analito con una muestra de alto analito según Westgard [11]. Gentian Cystatin C Immunoassay tuvo una recuperación del 102-109 %.

## Especificidad y limitaciones analíticas

No se han detectado interferencias con los medicamentos probados por recomendación de Sonntag y Scholer [12]. Como los anticuerpos en el Gentian Cystatin C Immunoassay son de origen aviar, no hay interferencias debidas al Factor Reumatoide en las muestras [13]. Las interferencias se probaron en un estudio que utilizó un protocolo basado en la directriz EP07 del CLSI [14]. No se detectó ninguna diferencia clínicamente relevante en las concentraciones interferentes probadas.

Posibles interferencias	Concentración sin interferencias
Hemoglobina	8 g/L
Intralípido	10 g/L
Bilirrubina	0,2 g/L

## Variación instrumental

Los resultados obtenidos con el Gentian Cystatin C Immunoassay en el instrumento DxC 500 AU se compararon utilizando la regresión de Passing-Bablok con los resultados del instrumento AU5800 en un estudio que utilizó un protocolo basado en la directriz EP09 del CLSI [15].

n	Rango de muestras [mg/L]	Periodo	Co-eficiente	95 % CI
42	0,57–5,72	Intersección	-0,01	[-0,05; 0,03]
		Pendiente	1,00	[0,97; 1,04]

## Características de rendimiento de DxC 700 AU

Todos los resultados se refieren a la validación del Gentian Cystatin C Immunoassay en un instrumento DxC 700 AU en una zona con un lote de reactivos, a menos que se indique lo contrario.

### Rango de medición

El rango de medición del Gentian Cystatin C Immunoassay resultó ser de 0,40–8,07 mg/L. El rango de medición exacto es específico del calibrador; consulte la hoja de valores analíticos para conocer los valores específicos del lote del calibrador disponible en [www.gentian.com](http://www.gentian.com).

### Sensibilidad analítica

Se evaluó la sensibilidad analítica de Gentian Cystatin C Immunoassay en un estudio basado en la directriz EP17 del CLSI [7]. El límite de cuantificación (LDQ) se define como la concentración más baja de un analito que puede detectarse de manera fidedigna y en la que el error total cumple los requisitos de exactitud. Se determinó que el límite de cuantificación de Gentian Cystatin C Immunoassay era de 0,40 mg/L.

## Linealidad

Se determinó que el rango de linealidad de Gentian Cystatin C Immunoassay era de 0,40-8,07 mg/L en un estudio de linealidad basado en la directriz EP06 del CLSI [8].

## Zona de seguridad

No se observó ningún efecto de exceso de antígeno en muestras inferiores a 10 mg/L para el Gentian Cystatin C Immunoassay en un estudio que utilizó un protocolo basado en la directriz EP34 del CLSI [9]. Las muestras con una concentración de cistatina C por encima del calibrador más alto y hasta 10 mg/L devuelven un valor por encima del calibrador más alto y se marcan para que se vuelvan a realizar con dilución automática.

## Precisión

Se evaluó la precisión de Gentian Cystatin C Immunoassay en un estudio basado en la directriz EP5 del CLSI [10]. Se midieron 3 grupos de suero y 2 controles 2 veces con 2 réplicas (n=80).

Muestra ID	Media [mg/L]	Dentro de la ejecución	Entre la ejecución	Total
		CV [%]	CV [%]	CV [%]
P1	0,73	0,58	0,00	0,75
P2	1,70	0,49	0,28	0,59
P3	6,13	0,44	0,18	0,60
CL	0,91	0,67	0,60	1,04
CH	3,44	0,39	0,81	0,90

## Recuperación

La recuperación se analizó añadiendo una muestra de bajo analito con una muestra de alto analito según Westgard [11]. Gentian Cystatin C Immunoassay tuvo una recuperación del 104-105 %.

## Especificidad y limitaciones analíticas

No se han detectado interferencias con los medicamentos probados por recomendación de Sonntag y Scholer [12]. Como los anticuerpos en el Gentian Cystatin C Immunoassay son de origen aviar, no hay interferencias debidas al Factor Reumatoide en las muestras [13]. Las interferencias se probaron en un estudio que utilizó un protocolo basado en la directriz EP07 del CLSI [14]. No se detectó ninguna diferencia clínicamente relevante en las concentraciones interferentes probadas.

Posibles interferencias	Concentration sin interferencias
Hemoglobina	10 g/L
Intralípido	10 g/L
Bilirrubina	0,2 g/L

## Variación instrumental

Los resultados obtenidos con el Gentian Cystatin C Immunoassay en el instrumento DxC 700 AU se compararon utilizando la regresión de Passing-Bablok con los resultados del instrumento AU5800 y el instrumento Architect c4000 (Abbott Laboratories) en un estudio que utilizó un protocolo basado en la directriz EP09 del CLSI [15].

Instrumento	n	Rango de muestras [mg/L]	Periodo	Co-eficiente	95 % CI
Arquitecto	40	0,60-6,27	Intersección	0,02	[0,00; 0,02]
			Pendiente	0,96	[0,95; 0,97]
AU 5800	40	0,59-6,22	Intersección	0,00	[0,00; 0,01]
			Pendiente	1,00	[0,99; 1,00]

## Procedimiento del ensayo

### Notas de aplicación

En la sección siguiente "Ajustes del instrumento" está disponible una lista detallada de los parámetros del instrumento. La configuración, el mantenimiento, el funcionamiento y las precauciones del instrumento deben tratarse de acuerdo con los manuales del sistema AU de Beckman Coulter®.

### Preparación del reactivo

Los reactivos están listos para su uso. Mezcle suavemente los reactivos antes de colocarlos en las posiciones de reactivo correspondientes. Los frascos de reactivos pueden encajar directamente en el instrumento.

### Determinación de la curva de calibración

Consulte las instrucciones de uso de Gentian Cystatin C Calibrator Kit REF A52763 disponibles en [www.gentian.com](http://www.gentian.com).

### Controles del control de calidad

Consulte las instrucciones de uso de Gentian Cystatin C Control Kit REF A52765 disponibles en [www.gentian.com](http://www.gentian.com).

### Medición de muestras de pacientes

Cuando se ha determinado una curva de calibración válida y los valores de control están dentro del rango válido, puede medirse una muestra de plasma o suero. Asegúrese de que el volumen mínimo de muestra está presente en los vasos/tubos de muestra y analice las muestras de acuerdo con las instrucciones proporcionadas en el manual del instrumento.

### Resultados

El instrumento calcula automáticamente los resultados para todas las aplicaciones establecidas para Gentian Cystatin C Immunoassay. Los resultados se presentan en mg/L.

## Rendimiento clínico

### Sensibilidad y especificidad

Con un valor de corte de la TFGe de 60 mL/min/1,73 m<sup>2</sup>, la cistatina C tiene una sensibilidad de 0,94 (IC del 95 %: 0,90-0,96) y una especificidad de 0,86 (IC 95 %: 0,78-0,91) [16].

# Cystatin C



## Intervalos de referencia

Los intervalos de referencia de la cistatina C se determinaron en un estudio utilizando un protocolo basado en la directriz C28 del CLSI [17] en un instrumento Architect ci8200 (Abbott Laboratories). El intervalo de referencia se determinó a partir de una población de sujetos ostensiblemente sanos sin antecedentes de ERC. Se midieron 136 muestras de con edades comprendidas entre los 20 y los 84 años. Las muestras utilizadas eran de suero. El intervalo de referencia se calculó de forma no paramétrica y se determinó que era de 0,51-1,05 mg/L. Esto representa el 95 % central de la población. Se recomienda que cada laboratorio determine un intervalo de referencia local, ya que los valores pueden variar en función de la población analizada. En otro estudio en el que participaron 850 niños sanos (46 % niños, 54 % niñas) en edades comprendidas entre los 5 y los 15 años, se confirmó el rango de referencia de 0,51-1,05 mg/L en todas las edades hasta los 5 años [18].

## Información adicional

Para obtener más información sobre los sistemas AU, consulte el manual del sistema adecuado. Puesto que Beckman Coulter® no fabrica los reactivos o realiza el control de calidad u otras pruebas en lotes individuales, Beckman Coulter® no puede hacerse responsable de los datos obtenidos ocasionados por el rendimiento del reactivo, cualquier variación entre los lotes del reactivo, o cambios de protocolo por parte del fabricante.

## Daños debidos al transporte

Informe a su distribuidor si ha recibido el producto en malas condiciones. Si desea asistencia técnica, póngase en contacto con su distribuidor local.

## Significado de los símbolos



Límite de temperatura



Fecha de caducidad



Consultar las instrucciones de uso



Fabricante



Marcado CE y número del Organismo Notificado



Marcado UKCA



Representante autorizado en Suiza



Dispositivo médico para diagnóstico in vitro



Número de lote



Número de catálogo



Identificador único de dispositivo



Contenido



R1 solución amortiguadora



R2 Inmunopartículas



Gentian AS



Bjornasveien 5  
N-1596 Moss  
Noruega  
Tel.: +47 99 33 99 05  
[www.gentian.com](http://www.gentian.com)

## Representantes

Responsable en el Reino Unido Emergo Consulting (UK) Limited  
c/o Cr360 – UL International  
Compass House, Vision Park Histon  
Cambridge CB24 9BZ  
Reino Unido



MedEnvoy Switzerland  
Gotthardstrasse 28  
6302 Zug  
Suiza

## Referencias

1. Abrahamson M et al: Biochem J 1990;268:287-94.
2. Laterza OF et al: Clin Chem 2002;48:63-99.
3. Grubb AO. Adv Clin Chem 2000;35:63-99.
4. Filler G et al: Clin Biochem 2005 ;38 :1-8.
5. Flodin M et al: Scand J Clin Lab Invest 2007;67:560-567.
6. Shlipak M.G, et al: Clinical Chemistry 57: 737-745, 2011.
7. CLSI. *Evaluation of Detection Capability for Clinical Laboratory Measurement Procedures; Approved Guideline – Second Edition*. CLSI document EP17-A2. Wayne, PA: Clinical and Laboratory Standards Institute ;2012.
8. CLSI. *Evaluation of the Linearity of Quantitative Measurement Procedures*. 2<sup>nd</sup> ed. CLSI guideline EP06. Clinical Laboratory Standards Institut;2020.
9. CLSI. *Establishing and Verifying and Extended Measuring Interval Through Specimen Dilution and Spiking*; 1<sup>st</sup> Edition. CLSI guideline EP34. Wayne, PA: Clinical and Laboratory Institute; 2018.
10. CLSI. *Evaluation of Precision of Quantitative Measurement Procedures; Approved Guideline – Third Edition*. CLSI document EP05-A3. Wayne, PA: Clinical Laboratory Standards Institute; 2014.
11. Westgard JO. Basic Method Validation, 3rd Edition. 2008; ISBN13: 9781886958258.
12. Sonntag O, Scholer A. Ann Clin Biochem 2001;38:376-85.
13. Larsson A et al: J Immunol Methods. 1988 Apr 6;108(1-2):205-8.
14. CLSI. *Interference Testing in Clinical Chemistry*. 3<sup>rd</sup> ed. CLSI guideline EP07. Wayne, PA: Clinical Laboratory Standards Institute; 2018.
15. CLSI. *Measurement Procedure Comparison and Bias Estimation Using Patient Samples*. 3<sup>rd</sup> ed. CLSI guideline EP09c. Wayne, PA: Clinical Laboratory Standards Institute; 2018.
16. Qiu X et al.: Oncotarget. 2017;8(42):72985-72999.
17. CLSI. *Defining, Establishing, and Verifying Reference Intervals in the Clinical Laboratory; Approved Guideline – Third Edition*. CLSI document C28-A3c. Wayne, PA: Clinical Laboratory Standards Institute; 2008.
18. Nitsch D, et al. Am J Kidney Dis. Jun 2011;57(6):863-72.

## Incidentes graves

Por favor, avise al distribuidor y a su autoridad competente en caso de que se produzcan incidencias graves relacionadas con el dispositivo.

# Cystatin C

## Modificaciones con respecto a la versión anterior

- Capítulo agregado y configuraciones de instrumentos del DxC 500 AU.
- Se agregó información sobre la SDS disponible en el sitio web de Gentian.

## Fecha de publicación

2023-10-12

Para otros idiomas, visite:

[www.gentian.com/products/ifu/cystatin-c/beckmancoulter](http://www.gentian.com/products/ifu/cystatin-c/beckmancoulter)

## Configuraciones del instrumento para Gentian Cystatin C Immunoassay

### Configuraciones de la aplicación Cystatin C AU5800

Reactivo del sistema: B08179 ID del reactivo: 228

Parámetros		Parámetros de prueba específicos			
General	LIH	ISE	Prueba calculada		Rango
Nombre de la prueba: CysC		Tipo: Suero		Ejecución: Sí	
Volumen de muestra	2 $\mu$ L	Dilución	0 $\mu$ L	Límite DO	
Tasa de predilución	1	Botella del diluyente	Exterior	DO min.	DO máx.
React. Volumen R1(R1-1)	150 $\mu$ L	Dilución	0 $\mu$ L	Límite de la densidad óptica del reactivo	
R1-2		Dilución		Primero	Bajo -2,0 Alto 2,0
R2(R2-1)	30 $\mu$ L	Dilución	10 $\mu$ L	Último	Bajo Alto
Reactivo común Tipo		Nombre S.		Rango dinámico bajo	Alto 7,07
Longitud de onda Pri.	540 nm	Vnm		Factor de correlación A	B 0,00
Método	Punto final	Período de estabilidad de la tira reactiva		60**	Día Hora
Pendiente de las reacciones	+	Último	27	Comprobación influencia LIH	
Punto de medición 1 Primero	13	Último		Concentración de lípido en suero	
Punto de medición 2 Primero				Ictericia	
Límite de linealidad				Hemólisis	
Comprobación del tiempo de demora					

Parámetros		Parámetros de prueba específicos			
General	LIH	ISE	Prueba calculada		Rango
Nombre de la prueba: CysC		Tipo: Suero			
Valor/indicador:	#	Nivel		Bajo #	Alto #
Rangos específicos:					
	Sexo	Año	Mes	Año	Mes
1.	#	#	#	#	#
2.	#	#	#	#	#
3.	#	#	#	#	#
4.	#	#	#	#	#
5.	#	#	#	#	#
6.	#	#	#	#	#
7.	Demografías estándares				
8.	No está dentro de los valores previstos				
Valor crítico	Bajo	Alto	Unid ad	mg/L	Decimales #

Parámetros		Parámetros de calibración			
Calibradores	Específico de la calibración	Calibración tabla		determinación urgente	
General	ISE				
Nombre de la prueba: CysC		Tipo: Suero		Cubeta .	
<input type="checkbox"/> Uso cal. suero					
Tipo de calibración: 6AB		Fórmula: Spline		Recuentos: #	
<Parámetros del calibrador>					
Calibrador	DO	Conc	Valores del factor		Comprobación de la pendiente
			Bajo	Alto	+
Punto 1:	1	*			Comprobación del rango permitido
Punto 2:	2	*			
Punto 3:	3	*			
Punto 4:	4	*			
Punto 5:	5	*			
Punto 6:	6	*			
Punto 7:					
Punto 8:					
Punto 9:					
Punto 10:					
<input type="checkbox"/> Blanco de reactivo					
<input type="checkbox"/> Calibración					
Calibración avanzada					
Ejecución #					
Intervalo (RB/ACAL) #					
<Cal. punto Para N.º de puntos de corrección> <input type="checkbox"/> Uso de curva maestra <input type="checkbox"/> Calibración del lote					
Curva maestra>					
Calibrador	DO	Conc	Bajo	Alto	Estabilidad
Punto-1					Blanco de reactivo 28 Día 0 Hora
Punto-2					Calibración 28 Día 0 Hora
Factor tipo MB: <input type="checkbox"/> Punto de calibración punto 1 <input type="checkbox"/> con Conc-0					

# Definido por el usuario

\* Específico de lote, consulte la hoja de valores analíticos disponible en [www.gentian.com](http://www.gentian.com)

\*\* En función de los resultados del instrumento AU400 (Beckman Coulter®)

## Configuraciones de la aplicación Cystatin C AU680

Reactivo del sistema: B08179 ID del reactivo: 228

Parámetros		Parámetros de prueba específicos			
General	LIH	ISE	Prueba calculada		Rango
Nombre de la prueba:	CysC	<	>	Tipo: Suero	Ejecución: Sí
Volumen de muestra	2 $\mu$ L	Dilución	0 $\mu$ L	Límite DO	
Tasa de predilución	1	Dilución	0 $\mu$ L	DO min.	DO máx.
React. Volumen R1(R1-1)	150 $\mu$ L	Dilución	0 $\mu$ L	Límite de la densidad óptica del reactivo	
				Primero	Bajo: -2,0 Alto: 2,0
				Último	Bajo: Alto:
R2(R2-1)	30 $\mu$ L	Dilución	10 $\mu$ L	Rango dinámico bajo	0,44 Alto: 7,30
Reactivo común Tipo		Nombre		Factor de correlación A	1,00 B: 0,00
Longitud de onda	Pri. 540 $\nu$ nm	S.		Factor para el fab A	
Método	Punto final				
Pendiente de las reacciones	+	Período de estabilidad de la tira reactiva	60**	Día	Hora
Punto de medición 1	1	Último	27	Comprobación influencia LIH	
Primero	3	Último		Concentración de lípido en suero	
Punto de medición 2				Ictericia	
Primero				Hemólisis	
Límite de linealidad	%				
Comprobación del tiempo de demora					

Parámetros		Parámetros de prueba específicos			
General	LIH	ISE	Prueba calculada		Rango
Nombre de la prueba:	CysC	<	>	Tipo: Suero	
Valor/indicador:	#	Bajo		Alto	
Nivel		#		#	Valor crítico
Rangos específicos:	De	A	Bajo	Alto	Bajo # Alto #
1. Sexo	Año	Mes	Año	Mes	
2. #	#	#	#	#	#
3. #	#	#	#	#	#
4. #	#	#	#	#	#
5. #	#	#	#	#	#
6. #	#	#	#	#	#
7. Sin demografías					#
8. No está dentro de los valores previstos					#
Unidad	mg/L	Decimales	#		

Parámetros		Parámetros de calibración			
Calibradores	Específico de la calibración	Calibración tabla		determinación urgente	
General	ISE				
Nombre de la prueba:	CysC	<	>	Tipo: Suero	<input type="checkbox"/> Uso cal. suero
Tipo de calibración:	6AB	Fórmula:	Spline	Recuentos:	#
<Parámetros del calibrador>		Valores del factor		Comprobación de la pendiente	
Punto 1:	1	DO	Conc	Bajo	Alto
Punto 2:	2		*		
Punto 3:	3		*		
Punto 4:	4		*		
Punto 5:	5		*		
Punto 6:	6		*		
Punto 7:					
Punto 8:					
Punto 9:					
Punto 10:					
<Cal. punto Para	N.º de puntos de corrección			Uso de curva maestra	<input type="checkbox"/>
Curva maestra>				Calibración del lote	<input type="checkbox"/>
Calibrador	DO	Conc	Bajo	Alto	Estabilidad
Punto-1					Blanco de reactivo
Punto-2					Calibración
Factor tipo MB:		Punto de calibración punto 1			<input type="checkbox"/> con Conc-0

# Definido por el usuario

\* Específico de lote, consulte la hoja de valores analíticos disponible en [www.gentian.com](http://www.gentian.com)

\*\* En función de los resultados del instrumento AU400 (Beckman Coulter®)

## Configuraciones de la aplicación Cystatin C AU480

Reactivo del sistema: B08179 ID del reactivo: 228

Parámetros		Parámetros de prueba específicos			
General	LIH	ISE	Prueba calculada		Rango
Nombre de la prueba:	CysC	<	>	Tipo: Suero	Ejecución: Sí
Volumen de muestra	2 $\mu$ L	Dilución	0 $\mu$ L	Límite DO	
Tasa de predilución	1	Dilución	0 $\mu$ L	DO min.	DO máx.
React. Volumen R1(R1-1)	150 $\mu$ L	Dilución	0 $\mu$ L	Límite de la densidad óptica del reactivo	
				Primero	Bajo: -2,0 Alto: 2,0
				Último	Bajo: -2,0 Alto: 2,0
R2(R2-1)	30 $\mu$ L	Dilución	10 $\mu$ L	Rango dinámico bajo	0,43 Alto: 7,32
Reactivo común Tipo		Nombre		Factor de correlación A	1,00 B: 0,00
Longitud de onda	Pri. 540 $\mu$ nm	S.		Factor para el fab A	
Método	Punto final				
Pendiente de las reacciones	+	Período de estabilidad de la tira reactiva	60**	Día	Hora
Punto de medición 1	1	Último	27	Comprobación influencia LIH	
Primero	3	Último		Concentración de lípido en suero	
Punto de medición 2				Ictericia	
Primero				Hemólisis	
Límite de linealidad					
Comprobación del tiempo de demora					

Parámetros		Parámetros de prueba específicos			
General	LIH	ISE	Prueba calculada		Rango
Nombre de la prueba:	CysC	<	>	Tipo: Suero	
Valor/indicador:	#	Bajo	#	Alto	#
Nivel		Bajo	#	Alto	#
Rangos específicos:	De	A	Bajo	Alto	
Sexo	Año	Mes	Año	Mes	Bajo Alto
<input type="checkbox"/> 1.	#	#	#	#	# #
<input type="checkbox"/> 2.	#	#	#	#	# #
<input type="checkbox"/> 3.	#	#	#	#	# #
<input type="checkbox"/> 4.	#	#	#	#	# #
<input type="checkbox"/> 5.	#	#	#	#	# #
<input type="checkbox"/> 6.	#	#	#	#	# #
7.	Sin demografías				# #
8.	No está dentro de los valores previstos				# #
Unidad	mg/L	Decimales	#		

Parámetros		Parámetros de calibración			
Calibradores	Específico de la calibración	Calibración tabla		determinación urgente	
General	ISE				
Nombre de la prueba:	CysC	<	>	Tipo: Suero	<input type="checkbox"/> Uso cal. suero
Tipo de calibración:	6AB	Fórmula:	Spline	Recuentos:	#
<Parámetros del calibrador>		Valores del factor		Comprobación de la pendiente	
Calibrador	DO	Conc	Bajo	Alto	+
Punto 1:	1		*		
Punto 2:	2		*		
Punto 3:	3		*		
Punto 4:	4		*		
Punto 5:	5		*		
Punto 6:	6		*		
Punto 7:					
Punto 8:					
Punto 9:					
Punto 10:					
<Cal. punto Para	N.º de puntos de corrección		Uso de curva maestra	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> Calibración del lote
Curva maestra>		Rango DO		Estabilidad	
Calibrador	DO	Conc	Bajo	Alto	Blanco de reactivo
Punto-1					28 Día
Punto-2					28 Día
Factor tipo MB:		Punto de calibración punto 1			<input type="checkbox"/> con Conc-0

# Definido por el usuario

\* Específico de lote, consulte la hoja de valores analíticos disponible en [www.gentian.com](http://www.gentian.com)

\*\* En función de los resultados del instrumento AU400 (Beckman Coulter®)

## Configuraciones de la aplicación Cystatin C DxC 500 AU

Reactivo del sistema: B08179 ID del reactivo: 228

TEST CONFIGURATION & CHEMISTRY DETAILS													
Assay Name	Test	Rev	Discipline			Chemistry							
Test ID	CYS		Calculated Result			<input type="checkbox"/>							
LIS Code	CYS												
UNITS AND RANGE SETTINGS													
Use Settings from	Serum	Units	mg/L	Decimal Places	X.XX	Plasma							
Test Kind	General	Revision	01	<input checked="" type="checkbox"/> Multi Reagent Switch									
Reagent Name	CYS	Reagent ID	228	<input type="checkbox"/> FSE Test									
ABB Name	CYS1G	Parameter Long Name	Cystatin C B08179 CYS1G CYS1G Serum										
Region	<input checked="" type="checkbox"/> US	<input checked="" type="checkbox"/> OUS	<input checked="" type="checkbox"/> AP	<input type="checkbox"/> JP	<input checked="" type="checkbox"/> EU	<input type="checkbox"/> Other							
GENERAL PARAMETERS													
SAMPLE VOLUME			Sample Volume	2.0	µL	Dilution	0	µL	REACTION OD LIMIT				
REAGENT VOLUME			Predilution Rate	1						Low	High		
WAVELENGTH			R1-1	150	µL	Dilution	0	µL	REACTION BLANK OD LIMIT				
METHOD			R2-1	30	µL	Dilution	10	µL	First: Low	-2.0000	High	2.0000	
MEASURING POINT							Last: Low				-2.0000	High	2.0000
LINEARITY LIMIT										ANALYTICAL MEASURING RANGE			
LAG TIME CHECK							Low				0.38	High	7.84
MANUFACTURER FACTOR							A				1	B	0
REAGENT ONBOARD STABILITY							60**				Days	0**	Hours
LIH INFLUENCE CHECK							<input type="checkbox"/> Perform LIH check						
Lipemia							+				▼		
Icterus							+				▼		
Hemolysis							+				▼		
CALIBRATION PARAMETERS													
Base Unit	Decimal Place	Unit 1	Factor 1	Unit 2	Factor 2	Unit 3	Factor 3	Unit 4	Factor 4				
mg/L	2	None	0	None	0	None	0	None	0				
CALIBRATOR SPECIFIC					CALIBRATION OD AND CONCENTRATION PARAMETERS								
Calibration Type					6AB	Counts	2	<input type="checkbox"/> Use highest calibrator for Upper AMR					
Formula					Spline	MB Factor							
Calibrator Name					CYS	Positive Cutoff							
<input checked="" type="checkbox"/> SLOPE CHECK					Slope Check	+	Number of Levels				6		
STABILITY AND INTERVAL					Reagent Blank Stability	28	Days	0	Hours	Interval	Lot		
					Calibration Stability	28	Days	0	Hours	Interval	Lot		
					OD DELTA CHECK								
					<input type="checkbox"/> Reagent Blank	0.0000							
					<input type="checkbox"/> Calibration	0.0000							
PROZONE CHECK PARAMETERS													
<input type="checkbox"/> Logic Check 1			<input type="checkbox"/> Logic Check 2			<input type="checkbox"/> Logic Check 3							
Check Points	Decision Values	Check Points	Decision Values	Check Points	Decision Values	Check Points	Decision Values	Check Points	Decision Values				
Point 1	#	Value 1	#	Point 1	#	Value 1	#	Point 1	#				
Point 2	#	Value 2	#	Interval	#	Value 2	#	Interval	#				
Point 3	#	Value 3	#	Limit Points	Limit 1	#	Limit 1	#	Limit 2				
Limit Points	Limit 1	#	Limit 2	#	Limit 1	#	Limit 2	#	Limit 2				
Check Pattern	Pattern	#											

# Definido por el usuario

\* Especifico de lote, consulte la hoja de valores analiticos disponible en [www.gentian.com](http://www.gentian.com)

\*\* En función de los resultados del instrumento AU400 (Beckman Coulter®)

## Configuraciones de la aplicación Cystatin C DxC 700 AU

General	LIH	ISE	Calculated Test	Range
<b>Test Name:</b> CYS1G <input type="button" value="Test No"/> <b>Type:</b> Serum <b>Operation:</b> Yes				
Sample Volume	<input type="text" value="2.0"/> $\mu\text{L}$	Dilution <input type="text" value="0"/> $\mu\text{L}$	OD Limit	
Pre-Dilution Rate	<input type="text" value="1"/>		Reagent OD Limit	Min. OD <input type="text"/> Max OD <input type="text"/>
Reagent Volume	R1 (R1-1) <input type="text" value="150"/> $\mu\text{L}$	Dilution <input type="text" value="0"/> $\mu\text{L}$	1*	Low <input type="text" value="-2.0000"/> High <input type="text" value="2.0000"/>
	R1-2 <input type="text"/> $\mu\text{L}$	Dilution <input type="text"/> $\mu\text{L}$	Last	Low <input type="text" value="-2.0000"/> High <input type="text" value="2.0000"/>
	R2 (R2-1) <input type="text" value="30"/> $\mu\text{L}$	Dilution <input type="text" value="10"/> $\mu\text{L}$	Analytical Measuring Range	Low <input type="text" value="0.40"/> High <input type="text" value="8.07"/>
Common Reagent	Type <input type="text" value="None"/>	Name <input type="text" value="None"/>	Correlation Factor	A <input type="text" value="1"/> B <input type="text" value="0"/>
Wavelength	Pri <input type="text" value="540"/> nm	Sec <input type="text" value="None"/> nm	Manufacturer Factor	A <input type="text" value="1"/> B <input type="text" value="0"/>
Method	<input type="text" value="END"/>			
Reaction Slope	<input type="text" value="+"/>		Onboard Stability Period	<input type="text" value="60"/> ** Day <input type="text" value="0"/> Hour
Measuring Point-1	1st <input type="text" value="13"/>	Last <input type="text" value="27"/>	LIH Influence Check	<input type="text" value="No"/>
Measuring Point-2	1st <input type="text"/>	Last <input type="text"/>	Lipemia	<input type="text"/>
Linearity Limit	<input type="text"/> %		Icterus	<input type="text"/>
Lag Time Check	<input type="text"/>		Hemolysis	<input type="text"/>

General	LIH	ISE	Calculated Test	Range
<b>Test Name:</b> CYS1G <input type="button" value="Test No"/> <b>Type:</b> Serum				
Value/Flag	<input type="text" value="Value"/>	Level	Low <input type="text" value="-99999.99"/> High <input type="text" value="99999.99"/>	
<b>Specific Ranges</b>				
	Sex	Year	From Month	To Month
<input type="checkbox"/> 1:	<input type="text" value="#"/>	<input type="text" value="#"/>	<input type="text" value="#"/>	<input type="text" value="#"/>
<input type="checkbox"/> 2:	<input type="text" value="#"/>	<input type="text" value="#"/>	<input type="text" value="#"/>	<input type="text" value="#"/>
<input type="checkbox"/> 3:	<input type="text" value="#"/>	<input type="text" value="#"/>	<input type="text" value="#"/>	<input type="text" value="#"/>
<input type="checkbox"/> 4:	<input type="text" value="#"/>	<input type="text" value="#"/>	<input type="text" value="#"/>	<input type="text" value="#"/>
<input type="checkbox"/> 5:	<input type="text" value="#"/>	<input type="text" value="#"/>	<input type="text" value="#"/>	<input type="text" value="#"/>
<input type="checkbox"/> 6:	<input type="text" value="#"/>	<input type="text" value="#"/>	<input type="text" value="#"/>	<input type="text" value="#"/>
7:	Standard demographics			<input type="text" value="#"/>
8:	Not within expected values			<input type="text" value="#"/>
Critical Limits	Low <input type="text" value="#"/>	High <input type="text" value="#"/>	Unit <input type="text" value="mg/L"/>	Select <input type="button" value="Select"/> Decimal Places <input type="text" value="2"/>

Calibrators	General	ISE
<b>Test Name:</b> CYS1G <input type="checkbox"/> Use Serum Cal. <b>Type:</b> Serum		
Calibration Type:	<input type="text" value="6AB"/>	Formula: <input type="text" value="Spline"/> Counts: <input type="text" value="2"/>
<Calibrator Parameters>		
	Calibrator	OD
	Point-1	CYSC Calibrator Level 1
	Point-2	CYSC Calibrator Level 2
	Point-3	CYSC Calibrator Level 3
	Point-4	CYSC Calibrator Level 4
	Point-5	CYSC Calibrator Level 5
	Point-6	CYSC Calibrator Level 6
	Point-7	CYSC Calibrator Level 7
	Conc	Range
		Low High
		-2.0000 2.0000
		-2.0000 2.0000
		-2.0000 2.0000
		-2.0000 2.0000
		-2.0000 2.0000
		-2.0000 2.0000
		-2.0000 2.0000
MB Type Factor	<input type="text"/>	1-Point Calibration Point <input type="text" value="None"/>
		<input type="checkbox"/> with Conc-0
		Slope Check <input type="text" value="+"/>
		Allowable Range Check
		<input type="checkbox"/> Reagent Blank <input type="text"/>
		<input type="checkbox"/> Calibration <input type="text"/>
		Advanced Calibration
		Operation <input type="text" value="No"/>
		Interval (RB) <input type="text"/>
		Interval (ACAL) <input type="text"/>
		Stability
		Reagent Blank <input type="text" value="28"/> Day <input type="text" value="0"/> Hour
		Calibration <input type="text" value="28"/> Day <input type="text" value="0"/> Hour

# Definido por el usuario

\* Especifico de lote, consulte la hoja de valores analíticos disponible en [www.gentian.com](http://www.gentian.com)

\*\* En función de los resultados del instrumento AU400 (Beckman Coulter®)