

[Akceptuje](#)

W ramach naszej witryny stosujemy pliki cookies w celu świadczenia państwu usług na najwyższym poziomie, w tym w sposób dostosowany do indywidualnych potrzeb. Korzystanie z witryny bez zmiany ustawień dotyczących cookies oznacza, że będą one zamieszczone w Państwa urządzeniu końcowym. Możecie Państwo dokonać w każdym czasie zmiany ustawień dotyczących cookies. Więcej szczegółów w naszej [Polityce Prywatności](#)

[Portal Informacje](#) [Katalog firm](#) [Praca](#) [Szkolenia](#) [Wydarzenia](#) [Porównania międzylaboratoryjne](#)
[Kontakt](#)



[Laboratoria](#)
[.net](#)
[Innowacje](#)
[Nauka](#)
[Technologie](#)

[Logowanie](#) [Rejestracja](#) [pl](#)

Newsletter

zapisz się



- [Nowe technologie](#)
- [Felieton](#)
- [Tygodnik "Nature"](#)
- [Edukacja](#)
- [Artykuły](#)
- [Przemysł](#)

[Strona główna](#) > [Artykuły](#)

Metody wykorzystywane do odbiaławczania krwi, cz. II

Osocze krwi jest ważnym środkiem transportującym metabolity w organizmie ssaków, a analiza chemiczna surowicy może dostarczyć wielu informacji odnoszących się do stanu biochemicznego osobnika i jest ona istotna dla celów diagnostycznych. Osocze jest bardzo złożone pod względem fizykochemicznym, ponieważ składa się z szeregu organicznych i nieorganicznych składników o szerokim zakresie mas cząsteczkowych i klas chemicznych, co sprawia, że analiza osocza nie jest łatwa. Coraz częściej do analizy osocza krwi poza

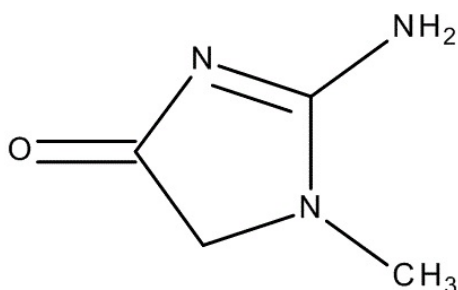
tradycyjnymi metodami wykorzystuje się spektroskopię NMR (spektroskopia magnetycznego rezonansu jądrowego), która dostarcza bardzo użytecznych w diagnostyce informacji jakościowych i ilościowych związanych z zaburzeniami metabolicznymi [16].

Wykrywanie kreatyniny

W środowisku zasadowym z kwasem pikrynowym kreatynina tworzy czerwono zabarwiony kompleks.

Wykonanie:

Do 2 ml przesącza po kwasie trichlorooctowym należy dodać po kilka kropli nasyconego roztworu kwasu pikrynowego oraz 10% roztwór wodorotlenku sodu (NaOH). W wyniku reakcji dochodzi do wytworzenia pomarańczowego zabarwienia roztworu [1].



Zdjęcie:  wzór kreatyniny, http://www.merckmillipore.com/PL/en/product/Creatinine,MDA_CHEM-105206, [7].

Odczyn Jaffe'go

1 ml roztworu kreatyniny mieszać z 2 ml nasyconego roztworu kwasu pikrynowego i 0,5 ml 10% roztworu wodorotlenku sodu (NaOH). W wyniku reakcji powstaje barwny pomarańczowo-czerwony kompleks [18].

Oznaczanie kreatyniny metodą kolorymetryczną z wykorzystaniem kitu Cayman Chemical (Creatinine(serum) Colorimetric Assay Kit, wg protokołu ze strony: <https://www.caymanchem.com/pdfs/700460.pdf>)

Zestaw może być stosowany do oznaczania pomiaru stężenia kreatyniny w osoczu i surowicy krwi. Test opiera się na reakcji Jaffe'go, w której powstają barwne kompleksy (żółte/pomarańczowe), kiedy metabolit traktowany jest alkalicznym pikrynianem (sól kwasu pikrynowego). Wskaźnik wywołania zabarwienia jest wprost proporcjonalny do stężenia kreatyniny w próbce i mierzony na podstawie absorbancji między 490 - 500 nm. Kinetyczny charakter testu eliminuje zakłócenia pochodzące od zanieczyszczeń surowicy, takich jak lipidy czy bilirubina [17].

Przygotowanie próbek

Osocze: Pobrać krew z zastosowaniem antykoagulantu: heparyny lub cytrynianu. Następnie,

odwirować krew przy 700 - 1000 x g przez 10 minut w 4°C. Pipetą zebrać żółtą warstwę osocza uważając by nie naruszyć białej warstwy kożucha, który powstał po wirowaniu. Tak przygotowaną próbkę należy przechowywać na lodzie lub w temp. -80°C do momentu oznaczenia. Próbkę osocza są stabilne przez okres 1 miesiąca. Osocze nie musi być rozcieńczane przed oznaczeniem.

Surowica: Pobrać krew bez użycia natykoagulantu, następnie zostawić krew do zakrzepnięcia na 30 minut w temperaturze 25°C. Próbkę krwi odwirować przy 2000 xg przez 15 minut w 4°C. Zebrać pipetą górną warstwę próbki (żółta warstwa) uważając, by nie naruszyć białej warstwy kożucha. Surowicę przetrzymywać na lodzie. Jeśli oznaczenie nie będzie wykonywane tego samego dnia próbkę należy zamrozić w temperaturze -80°C- próbka będzie stabilna przez 1 miesiąc (należy unikać rozmrażania i ponownego jej zamrażania). Surowica nie musi być rozcieńczana przed oznaczeniem [17].

Procedura oznaczenia kreatyniny z użyciem kitu

Oznaczenie wykonuje się na 96-dołkowej płytce, przy czym nie istnieje określony wzór nakładania na płytkę surowicy, standardu i próbki badanej. Ważne by każda próbka amierzona była w dwóch egzemplarzach (Creatinine(serum) Colorimetric Assay Kit, wg protokołu ze strony: <https://www.caymanchem.com/pdfs/700460.pdf>)

A-H = Standard

S1 - S40= przykładowe studzienki

	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
A	A	A	S1	S1	S9	S9	S17	S17	S25	S25	S33	S33
B	B	B	S2	S2	S10	S10	S18	S18	S26	S26	S34	S34
C	C	C	S3	S3	S11	S11	S19	S19	S27	S27	S35	S35
D	D	D	S4	S4	S12	S12	S20	S20	S28	S28	S36	S36
E	E	E	S5	S5	S13	S13	S21	S21	S29	S29	S37	S37
F	F	F	S6	S6	S14	S14	S22	S22	S30	S30	S38	S38
G	G	G	S7	S7	S15	S15	S23	S23	S31	S31	S39	S39
H	H	H	S8	S8	S16	S16	S24	S24	S32	S32	S40	S40

Zdjęcie: Rozmieszczenie prób badanych na płytce, zdjęcie ze strony producenta kitu (<https://www.caymanchem.com/pdfs/700460.pdf>)

Informacje ogólne dotyczące kitu

- całkowita objętość we wszystkich studzienkach wynosi 215 µl
- wszystkie odczynniki należy doprowadzić do temperatury pokojowej przed rozpoczęciem testu

- nie jest konieczne wykorzystanie wszystkich dołków na płytce w trakcie oznaczenia
- zalecane jest aby wzorce i próbki mierzone były w potórzeniach (zalecane 3 powtórzenia)
- test należy przeprowadzać w temperaturze pokojowej
- pomiar absorbancji w zakresie 490 – 500 nm [17].

Przygotowanie standardu:

Do oznaczenia kreatyniny w osoczu lub surowicy należy przygotować zgodnie z tabelą podaną w instrukcji producenta . Należy przygotować 8 czystych, szklanych probówek opisanych kolejno od A-H, po czym odmierzyć do nich (zgodnie z instrukcją) standard kreatyniny (20 mg/dl) oraz wodę HPLC-grade (zdjęcie poniżej):

Tube	Creatinine Standard (μl)	HPLC-grade water (μl)	Final Concentration (mg/dl creatinine)
A	0	500	0
B	12.5	487.5	0.5
C	25	475	1
D	37.5	462.5	1.5
E	50	450	2.0
F	75	425	3.0
G	100	400	4.0
H	125	375	5.0

Zdjęcie: przygotowanie standardu kreatyniny, <https://www.caymanchem.com/pdfs/700460.pdf> [17].

Wykonanie oznaczenia:

1. Na płytce, do każdej studzienki (dołka) ze standardem (oznaczone od A-H) odmierzyć po 15 μl standardu kreatyniny
2. Do dołków przeznaczonych na próbki należy odmierzyć po 15μl każdej z badanych prób w co najmniej dwóch powtórzeniach
3. Do wszystkich używanych studzienek dodać po 100μl odczynnika Creatinine Reaction Buffer, a następnie po 100 μl odczynnika Creatinine Color Reagent- po dodaniu tego odczynnika należy zacząć mierzyć czas reakcji
4. Po upływie 1 minuty zmierzyć absorbancję w zakresie 490 – 500 nm
5. Kontynuować inkubację płytki w temp. pokojowej
6. Po upływie 7 minut ponownie odczytać absorbancję w zakresie 490- 500 nm [17].

Pomiar stężenia kreatyniny w reakcji z pikrynianem alkalicznym z wykorzystaniem

gotowego zestawu odczynników [procedura z zestawu firmy BioSystems ze strony: <http://chemklin.sum.edu.pl/uploaded/kreatynina.pdf>

Kreatynina w próbie badanej, w środowisku zasadowym ulega reakcji z pikrynianem, czego wynikiem jest powstanie barwnego kompleksu w próbce. W celu uniknięcia interferencji szybkość tworzenia się kompleksu mierzona jest w krótkim czasie. Jako materiał do badań wykorzystuje się surowicę, osocze lub mocz, które pobierane są wg standardowych procedur. Świeży mocz należy rozcieńczyć przed oznaczeniem wodą destylowaną (w stosunku 1:50). Kreatynina w próbie badanej jest stabilna przez 24 godziny (w temperaturze 2-8°C) [22].

Odczynniki dołączone do zestawu:

Odczynnik A: wodorotlenek sodu (0,4 mol/l)

Odczynnik B: kwas pikrynowy (25 mmol/l)

Standard S: standard glukozy/mocznika lub kreatyniny: glukoza 100mg/dl, mocznik 50mg/dl, kreatynina 2mg/dl (177µmol/l) [22].

Wykonanie oznaczenia:

1. Odczynnik roboczy oraz fotometr należy doprowadzić do temp. 37°C
2. Do kuwety odpipetować: 1 ml odczynnika roboczego oraz 0,1 ml standardu S(próba wzorcowa) lub badanej próbki (próba badana).
3. Próbki dokładnie wymieszać, włożyć do fotometru i rozpocząć pomiar czasu
4. Zmierzyć absorbancję przy 500 nm po upływie 30 sekund (A_1) oraz po 90 sekundach (A_2).

Na podstawie otrzymanych wyników obliczyć stężenie kreatyniny wg wzoru:

$$(A_2 - A_1) \text{ próby} / (A_2 - A_1) \text{ standardu} \times C \text{ standardu} \times \text{współczynnik rozcieńczenia próby} = C \text{ próby}$$

Jeżeli do kalibracji używa się standardu kreatyniny dołączonego do zestawu, w obliczeniach stężenia należy wprowadzić inne wartości współczynnika rozcieńczenia próby, tj.:

Dla próbki surowicy i osocza: $x 2 = \text{mg/dl kreatyniny}$

$x 177 = \mu\text{mol/l kreatyniny}$

Dla próbki moczu: $x 100 = \text{mg/dl kreatyniny}$

$x 8840 = \mu\text{mol/l kreatyniny}$ [22].

Metoda enzymatyczna do oznaczania poziomu kreatyniny w surowicy krwi, osoczu lub

m o c z u

(http://www.wiener-lab.com/wiener/catalogo/archivos/6322_creatinina_enzimatica_aa_liquida_pl.pdf)

Kreatynina zaliczana jest do substancji wysoce rozpuszczalnych. W większości związek ten eliminowany jest z organizmu przez filtrację nerkową. Wykrywanie kreatyniny w surowicy krwi jak również oznaczanie endogennego klirensu kreatyniny są ważnymi badaniami w diagnostyce wielu chorób nerek. Klirens kreatyniny jest parametrem odzwierciedlającym wielkość przesączania kłębuszkowego (tzw. GFR). Jego oznaczanie jest przydatne w ocenie funkcji nerek [19],[20].

Testu oceny wielkości przesączania kłębuszkowego (GFR) wykonywany jest w trakcie stosowania leków nefrotoksycznych. Oznaczanie klirensu kreatyniny jest podstawowym badaniem czynności nerek. Wskaźnik ten określa zdolność nerek do oczyszczania krwi (osocza) z kreatyniny. Aby wykonać to badanie konieczne jest oznaczenie stężenia kreatyniny w dobowej zbiorce moczu (określanej skrótem: DZM) oraz w surowicy krwi.

Stężenie kreatyniny w osoczu zależy o kilku czynników, w tym od masy mięśniowej, wieku, ilości wody w przestrzeni pozakomórkowej oraz od przesączania kłębuszkowego. Jak już wspomniano kreatynina jest prawie wyłącznie wydalana przez nerki. Jednakże, w przypadku znacznego ograniczenia filtracji nerkowej jest ona także wydzielana przez cewki nerkowe.

W wyniku różnych chorób nerek, wraz z utratą czynnych nefronów dochodzi do obniżenia filtracji, a tym samym klirensu. W zespołach nerczycowych i ciężkich niewydolnościach nerek wartość klirensu kreatyniny jest zawyżona, co ma związek z wydzielaniem cewkowym. Wtedy też utrudnione jest prawidłowe określenie wartości GFR. Należy mieć też na uwadze, że zwiększony klirens występuje fizjologicznie u kobiet w ciąży [20].

Zasada działania testu WienerLab oparta jest na kilku reakcjach, w wyniku których powstaje barwnik cholinoiminowy. Intensywność koloru tego barwnika jest wprost proporcjonalna do stężenia kreatyniny w badanej próbce [19]. W trakcie oznaczenia zachodzą poniższe reakcje:

Kreatyninaza

Kreatynina + woda → kreatyna

Kreatynaza

Kreatyna + woda → sarkozyna + mocznik

Oksydaza sarkozyny

Sarkozyna + woda + tlen → glicyna + aldehyd mrówkowy + nadtlenek wodoru

Peroksydaza

Nadtlenek wodoru + 4-aminopirydyna + TOOS (N-ethyl-N-(2-hydroxy-3-sulfoethyl)-3-methylaniline) **→ barwnik**

cholinoiminowy [19].

Odczynniki zestawu:

(http://www.wiener-lab.com/wiener/catalogo/archivos/6322_creatinina_enzimatica_aa_liquida_pl.pdf)

Odczynnik A: roztwór zawierający 36 kU/l kreatynazy, 11 kU/l oksydazy sarkozyny, 300 kU/l katalazy, 3kU/l oksydazy askorbinowej i 20 mmol/l buforu Good'a pH 8,2 z 1 mmol/l N-ethyl-N-(2-hydroxy-3-sulfopropyl)-3-metyloaniliny (TOOS)

Odczynnik B: oztwór zawierający 4 mmol/l 4-aminofe-nazonu (4-AP), 370 kU/l kreatyninazy, 15 kU/l peroksydazy, 0,8 g/l azydku sodu oraz 20 mmol/l buforu Good'a pH 8,0

Standard (próba wzorcowa S): 20 mg/l roztworu kreatyniny

Materiał do badań może stanowić surowica, osocze lub mocz. W przypadku przeprowadzania oznaczenia na próbce surowicy lub osocza należy je pobrać w klasyczny sposób, z tym, że w przypadku osocza wskazane jest użycie heparyny jako antykoagulantu. Do oznaczenia używa się zbiórkę moczu 2 godzinną lub 24 godzinną, mocz przechowywać w temperaturze 2-10°C podczas zbiórki. Obliczyć diurezę (oceniana na podstawie pomiarów objętości moczu, który został wydany w określonym czasie, np. w ciągu doby lub godziny tj. *diureza dobową*, *diureza godzinową*, przy równoczesnym uwzględnieniu ilości podanych płynów), do badania wziąć podwielokrotność i wykonać rozcieńczenie 1:50 z użyciem wody destylowanej. W przypadku 2-godzinnej zbiórki moczu należy pomnożyć objętość przez 12 w celu obliczenia wydalania kreatyniny w ciągu 24 godzin [19].

Osocze lub surowica powinna zostać oddzielona od komórek w ciągu 2 godzin od pobrania. Próbki te mogą być przechowywane w temp. 2-10°C do trzech dni (należy je zabezpieczyć przed światłem). Próbkę moczu można przechowywać w temperaturze 2-10°C do 4 dni bez dodatkowego konserwowania [19].

Wykonanie: oznaczenie należy wykonywać w temperaturze 37°C przy długości fali równej $\lambda=546$ nm.

1. Przygotować 3 kuwety spektrofotometryczne opisane jako: B- próba ślepa, S-próba wzorcowa, U-próba badana
2. Do kuwety U odmierzyć 0,07 ml próby badanej, zaś do kuwety opisanej jako S odmierzyć 0,07 ml próby wzorcowej. Do kuwety B odmierzyć 0,07 ml wody demineralizowanej
3. Do wszystkich 3 kuwet dodać po 2,5 ml odczynnika A
4. Próbki wymieszać i inkubować przez 5 minut w temperaturze 37°C. Po upływie czasu inkubacji zmierzyć absorbancję przy $\lambda=546$ nm w każdej z kuwet (B_1 , S_1 , U_1)
5. Do kuwety B_2 odmierzyć 0,07 ml wody demineralizowanej, do kuwety S_2 - 0,07 ml próby wzorcowej, zaś do kuwety U_2 - 0,07 ml próby badanej. Do wszystkich dodać po 2,5 ml odczynnika B
6. Wszystkie próbki z drugiego powtórzenia (B_2 , S_2 , U_2) inkubować 5 min. w temp. 37°C, a następnie zmierzyć absorbancję przy 546nm [19].

Wykonanie obliczeń na podstawie uzyskanych pomiarów:

Kreatynina w surowicy (mg/l) = $[(U_2 - B_2) - (U_1 - B_1) \times k] \times f$

$f = 20 \text{ mg/l} / (S_2 - B_2) - (S_1 - B_1) \times k$, gdzie:

$k = \text{obj. próby ślepej (ml)} / \text{końcowa objętość (ml)} = 2,57 \text{ ml} / 3,82 \text{ ml} = 0,673$

Kreatynina w moczu (g/24h) = Kreatynina (mg/l) $\times 50 \times U / 1000$ = kreatynina (mg/l) $\times U / 20$

gdzie:

U - objętość diurezy wyrażona w litrach/ 24 godziny

50 - współczynnik rozcieńczenia

1000 - konwersja mg na gramy [19].

Endogenny klirens kreatyniny (E.C.C)

E.C.C (ml/min) = kreatynina w moczu (g/24 godz) / kreatynina w surowicy (mg/l) $\times 694 \text{ ml/min}$

gdzie:

$694 \text{ ml/min} = (\text{g/24 godz}) / (\text{mg/l}) = 1000 \text{ mg} \times 1000 \text{ ml} / 1 \text{ mg} \times 1440 \text{ min} = 1\,000\,000 \text{ ml} / 1440 \text{ min}$ [19].

W 1980 roku Fossati P. i Prencipe L. przedstawili pracę, w której opisali ulepszony system wykrywania chromogenu, który w połączeniu z enzymatycznym utlenianiem kwasu moczowego prowadził do bezpośredniego oznaczania stężenia kwasu moczowego w płynach biologicznych. Opracowana metoda była niezawodna, prosta i szybka, a ponadto nadawała się do ręcznych i automatycznych procedur oznaczania. Wprowadzona metoda nie była pierwszą na rynku, już wcześniej istniały podobne metody, jednakże posiadały one sporo wad m.in. wymagały długich czasów inkubacji, przez co wydłużał się całkowity czas wykonania oznaczenia, a także pojawiały się fałszywie ujemne lub dodatnie wyniki, które były skutkiem obecności w próbce substancji zakłócających [21]. Reakcja sprzęgania pomiędzy fenolem i 4-aminofenazonem dająca czerwony chromogen chinonoiminy była znana od dawna i powszechnie stosowana w chemii klinicznej od czasu kiedy Trinder P. (1969) zaczął ją stosować do enzymatycznego oznaczania glukozy [21]. Na podstawie takiego zastosowania badacze przypuszczali, że podobną reakcję można zastosować do pomiaru stężenia kwasu moczowego. Jednakże, wraz z rozpoczęciem prac pojawiły się trudności wynikające z niskiego stężenia kwasu moczowego w surowicy i niezgodnościami pomiędzy pH roboczej peroksydazy chrzanowej i pochodzącej od zwierząt urykazy. Ponadto, układ chromogenowy Emerson-Trinder miał znaczną wadę, a mianowicie reakcja oksydacyjnego sprzęgania przebiegała

nieprawidłowo w obecności bilirubiny i innych związków redukujących. Wada ta powodowała zawyżenie koloru reakcji, a tym samym fałszywy wzrost stężenia substancji mierzonej [21]. Interferencja wywołana przez związki redukujące (takie jak kwas askorbinowy) wynika głównie ze współzawodnictwa z chromogenem nadtlenu wodoru (w reakcji katalizowanej przez peroksydazę) w momencie powstawania koloru w reakcji [21].

Interferencja wywołana przez bilirubinę jest przeszkodą w ustaleniu metabolitów w surowicy krwi w metodzie Trindera (1969) z chromogenem, a zatem jest to główna wada w momencie, gdy analizowane są próbki zawierające wysokie stężenia bilirubiny [21]. Ciągłe badania nad ulepszeniem metody doprowadziły do wprowadzenia kilku jej ulepszeń, m.in. zastosowano bakteryjną urykęzę produkowaną przez bakterie *Aspergillus flavus*, która nie traci aktywności w pH maksymalnej aktywności peroksydazy chrzanowej. Dodatkowo do metody wprowadzono żelazocyjanki, dzięki którym uniknięto ewentualnych zakłóceń pochodzących od wielu substancji takich jak bilirubina. Widmo barwnika otrzymanego w reakcji mierzono przy 520 nm, chemiczne zakłócenia eliminowano przez wprowadzenie żelazocyjanków do stosowanych wówczas odczynników [21].

W 1980 roku zautomatyzowaną metodę wprowadzono do powszechnego użytku. Wprowadzona powyższa jednoetapowa metoda została tak zaprojektowana, by można było wykonywać ją na wielu różnych automatycznych urządzeniach. W ciągu roku od wprowadzenia metoda została zastosowana na ponad 50 różnych przyrządach laboratoryjnych. Z powodu wielu zalet, chromogenna metoda Fossat P. i wsp. została przyjęta do pomiaru innych ważnych analitów, takich jak triglicerydy czy kreatynina, które to w reakcji z enzymami generują nadtlenek wodoru. Zasada oznaczania (z niewielkimi zmianami w składzie odczynników) jest nadal powszechnie stosowana w badaniach [21].

Autor: Lidia Koperwas

Literatura:

- [1]. Kłyszejko-Stefanowicz L, 2003. Ćwiczenia z biochemii. Wydawnictwo Naukowe PWN, 2003, s.580-582, 592-595.
- [2]. <http://www.ibmb.uni.wroc.pl/studia/2.pdf>
- [3]. Rodriguez-Vico F., Martinez-Cayuela M., Zafra M.F., Garcia-Peregrin E., Ramirez H., 1991. Lipids 26 (77-80).
- [4]. Niebiałkowe związki azotowe -mocznik, kwas moczowy, kreatynina; ilościowe oznaczanie kreatyniny metodą Folina-Wu. Ćwiczenie nr 13.
http://farmacja.cm-uj.krakow.pl/public_includes/upload/bioch_farm_cwiczenie_nr_13.pdf
- [5]. Posadzy-Mańczyńska A., Tykarski A., 2011. Kwas moczowy w chorobach sercowo-naczyniowych – co nowego?. Borgis - Postępy Nauk Medycznych s3/2011, s. 46-50.
<http://www.pnmedycznych.pl/shown.php?ktory=4061>
- [6]. Drabczyk R., 2014. Kreatynina. Medycyna praktyczna dla pacjentów.
<http://nefrologia.mp.pl/diagnostyka/show.html?id=51973>
- [7]. http://www.merckmillipore.com/PL/en/product/Creatinine,MDA_CHEM-105206
- [8].

http://www.merckmillipore.com/INTL/en/product/poland/chemicals/mocznik,MDA_CHEM-108486

[9]. Majdan M., Borys O., 2010. DNA i schorzenia towarzyszące podwyższonemu stężeniu kwasu moczowego. *ANNALES ACADEMIAE MEDICAE STETINENSIS ROCZNIKI POMORSKIEJ AKADEMII MEDYCZNEJ W SZCZECINIE* 2010, 56, SUPPL. 1, 34-39.

http://www.pum.edu.pl/_data/assets/file/0009/29817/SUPLEMENT_56-01_05.pdf

[10]. Januszkiewicz-Caulier J., Franek E., 2011. Kwas moczowy w chorobach nerek, serca i naczyń. 31

KLINICZNA INTERPRETACJA WYNIKÓW BADAŃ. Choroby Serca i Naczyń 2011, tom 8, nr 1, 31-37. <http://czasopisma.viamedica.pl/chsin/article/viewFile/18633/14657>

[11]. Oznaczanie mocznika w płynach ustrojowych metodą hydrolizy enzymatycznej, <http://pchba.amu.edu.pl/cw%20CBA/cw3.pdf>

[12]. Ayelet Erez MD, PhD, 2013. Argininosuccinic aciduria: from a monogenic to a complex disorder. *Genetics in Medicine* (2013) 15, 251-257, http://www.nature.com/gim/journal/v15/n4/fig_tab/gim2012166f3.html.

[13]. <http://chemklin.sum.edu.pl/uploaded/Chemia%20kliniczna/Kwas%20moczowy.pdf>

[14]. Hunter G., 1957. A method for deproteinization of blood and other body fluids. *J.clin. Path.* (1957), 10, 161.

[15]. Sakuma R., Nishina T., Kitamura M., 1987. Deproteinizing Methods Evaluated for Determination of Uric Acid in Serum by Reversed -Phase Liquid Chromatography with Ultraviolet Detection. *Clin. Chem.* 33 No 8, 1427-1430 (1987). [16]. Daykin CA, Foxall PJ, Connor SC, Lindon JC, Nicholson JK. The comparison of plasma deproteinization methods for the detection of low-molecular-weight metabolites by (1)H nuclear magnetic resonance spectroscopy. *Anal Biochem.* 2002 May 15;304(2):220-30. <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/12009699>

[17]. <https://www.caymanchem.com/pdfs/700460.pdf>

[18]. http://usfiles.us.szc.pl/pliki/plik_1262018104.pdf

[19]. http://www.wiener-lab.com/wiener/catalogo/archivos/6322_creatinina_enzimatica_aa_liquida_pl.pdf

[20]. <http://www.diag.pl/Badanie-Klirens-kreatyniny.85+M51588beb2ff.0.html>

[21]. Fossati P., Prencipe L., 2010. Chromogenic System for Measuring Hydrogen Peroxide: The Enzymatic Uric Acid Assay. *Clinical Chemistry* May 2010 vol. 56 no. 5 865-866. <http://www.clinchem.org/content/56/5/865.full>

[22]. <http://chemklin.sum.edu.pl/uploaded/kreatynina.pdf>

[23]. Bugajska J., Berska J., Hodorowicz-Zaniewska D., Sztefko K., 2010. Walidacja metody oznaczania kwasów tłuszczowych frakcji fosfolipidów w surowicy krwi. *diagnostyka laboratoryjna, Journal of Laboratory Diagnostics* 2010 • Volume 46 • Number 2 • 125-130. http://diagnostykaboratoryjna.eu/journal/DL_2_2010_str_125-130.pdf

[24]. Bezpośrednia metoda kolorymetryczna do oznaczania żelaza w surowicy krwi lub osoczu. Fer-color, Wiener-lab. http://www.wiener-lab.com/wiener/catalogo/archivos/12055_fer_color_aa_liquida_pl.pdf

[25]. Elmagirbi A., Sulistyarti H., Atikah, . Study of Ascorbic Acid as Iron (III) Reducing Agent for Spectrophotometric Iron Speciation. *J. Pure App. Chem. Res.*, 2012, 1(1), 11-17. <http://jpacr.ub.ac.id/index.php/jpacr/article/view/101/98>

<http://laboratoria.net/artykul/21879.html>

Informacje dnia: [Potrzebne regulacje dot. norm i zasad hałasu turbin wiatrowych](#) [Naukowcy zbadali, jakie obrazy zapadają częściej w pamięć Człowiek poprzez emisję gazów spowodował ocieplenie](#) [Sztuczna inteligencja diagnozuje spektrum autyzmu](#) [Autonomiczne hulajnogi elektryczne](#) [Wydano pierwszy atlas geologiczny Księżyca](#) [Potrzebne regulacje dot. norm i zasad hałasu turbin wiatrowych](#) [Naukowcy zbadali, jakie obrazy zapadają częściej w pamięć Człowiek poprzez emisję gazów spowodował ocieplenie](#) [Sztuczna inteligencja diagnozuje spektrum autyzmu](#) [Autonomiczne hulajnogi elektryczne](#) [Wydano pierwszy atlas geologiczny Księżyca](#) [Potrzebne regulacje dot. norm i](#)

[zasad hałasu turbin wiatrowych](#) [Naukowcy zbadali, jakie obrazy zapadają częściej w pamięć](#)
[Człowiek poprzez emisję gazów spowodował ocieplenie](#) [Sztuczna inteligencja diagnozuje spektrum](#)
[autyzmu](#) [Autonomiczne hulajnogi elektryczne](#) [Wydano pierwszy atlas geologiczny Księżyca](#)

Partnerzy