



**IMMUNOASSAYS AND SERVICES**  
BIOGENIC AMINES & NEUROSCIENCE | ENDOCRINOLOGY | FOOD SAFETY

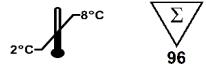
LABOR DIAGNOSTIKA NORD GmbH & Co.KG | Am Eichenhain 1 | 48531 Nordhorn | Germany | Tel. +49 5921 8197-0 | Fax +49 5921 8197-222 | info@ldn.de | www.ldn.de

---

**Instructions for use / Gebrauchsanweisung**  
**Aldosterone ELISA**



**MS E-5200**



## 1. INTENDED USE

The **Aldosterone ELISA** is a manual enzyme immunoassay for the quantitative measurement of Aldosterone in human serum or plasma (K<sub>2</sub> EDTA, K<sub>3</sub> EDTA, Li-heparin or citrate plasma 3.2%) and urine.

**For *in vitro* diagnostic use only. For laboratory professional use.**

The device is **intended to be used** as an aid to diagnosis of primary and secondary aldosteronism.

The device is **not intended** for the diagnosis of adenomas.

## 2. SCIENTIFIC VALIDITY REPORT

The steroid hormone aldosterone is a potent mineral corticoid that is produced by the zona glomerulosa of the adrenal cortex in the adrenal gland. The synthesis and release are controlled by the renin-angiotensin-aldosterone system (RAAS)<sup>1</sup>, as well as by plasma potassium concentration <sup>2,12</sup>, the pituitary peptide ACTH, and by the blood pressure via pressure sensitive baroreceptors in the vessel walls of nearly all large arteries of the body <sup>3,12</sup>. Aldosterone binds to mineralocorticoid receptors (MR) and triggers the transcription of hormone-responsive genes. In consequence, aldosterone increases the blood pressure by reabsorption of sodium and water from the distal tubules of the kidney into the blood, secretion of potassium into the urine, and elevation of circulating blood volume. Chronic overproduction and secretion of aldosterone leads to hypertension. Aldosterone activity is reduced in Addison's disease and increased in Conn's syndrome.

Primary hyperaldosteronism, which may be caused by aldosterone-secreting adrenal adenoma/carcinomas or adrenal cortex hyperplasia, is characterized by hypertension accompanied by increased aldosterone levels, hypernatremia, and hypokalemia. Secondary hyperaldosteronism (e.g. in response to renovascular disease, salt depletion, potassium loading, cardiac failure with ascites, pregnancy, Bartter's syndrome) is characterized by increased aldosterone levels and increased plasma renin activity <sup>4,5,8,9,10,11,13</sup>.

Condition	Serum Aldosterone	Plasma Renin
Primary Aldosteronism	High	Low
Secondary Aldosteronism	High	High

This differentiation is vital in the treatment and management of the disease. The adrenal adenomas respond well to surgery whereas hyperplastic disease of the adrenals is generally better managed medically <sup>6</sup>.

In addition, pharmacological modulation of nuclear hormone receptors is a common strategy for the treatment of cardiovascular disease <sup>7</sup>. Therefore, determining the effects of such treatments on the RAAS is of increasing value in evaluating the safety and efficacy of new therapeutics.

In addition, obese subjects often exhibit hyperaldosteronism, with increased salt sensitivity of blood pressure (BP). Systemic RAS, and aldosterone/MR activation plays a key role in the development of hypertension and organ damage in obesity <sup>14</sup>.

In summary, the precise and accurate measurement of serum aldosterone by enzyme immunoassay can be an important adjunct to a diagnostic laboratory battery for the differential diagnosis of hypertensive disease.

## 3. PRINCIPLE OF THE TEST

The Aldosterone ELISA is a solid phase enzyme-linked immunosorbent assay (ELISA) based on the principle of competitive binding.

The microtiter wells are coated with a monoclonal antibody (mouse) directed towards a unique antigenic site of the Aldosterone molecule.

During the first incubation, the Aldosterone in the added sample competes with the added enzyme conjugate, which is Aldosterone conjugated to horseradish peroxidase, for binding to the coated antibody.

After a washing step to remove all unbound substances, the solid phase is incubated with the substrate solution. The colorimetric reaction is stopped by addition of stop solution, and optical density (OD) of the resulting yellow product is measured. The intensity of color is inversely proportional to the concentration of the analyte in the sample.

A standard curve is constructed by plotting OD values against concentrations of standards, and concentrations of unknown samples are determined using this standard curve.

## 4. WARNINGS AND PRECAUTIONS

- This kit is for *in vitro* diagnostic use only. For laboratory professional use only.
- Before starting the assay, read the instructions for use completely and carefully. Use the valid version of instructions for use provided with the kit. Be sure that everything is understood.
- Do not mix or use components from kits with different lot numbers. It is advised not to interchange wells of different plates even of the same lot. The kits may have been shipped or stored under different conditions and the binding characteristics of the plates may result slightly different.
- Do not use reagents beyond expiry date as shown on the kit labels.
- Do not reuse microtiter wells.

- Reagents of other manufacturers must not be used together with the reagents of this test kit.
- All reagents in this kit are clear liquids, substrate solution is clear and colorless. Changes in its appearance may affect the performance of the test. In that case, contact the manufacturer.
- Microbial contamination of reagents or samples may give false results.
- Allow the reagents to reach room temperature (20 °C to 26 °C) before starting the test. Temperature will affect the optical density readings of the assay.
- Wash Buffer may appear slightly yellow in color, however, this does not affect the performance of the assay.
- All indicated volumes must be performed according to the protocol. Optimal test results are only obtained when using calibrated pipettes and microtiter plate readers.
- Use reservoirs only for single reagents. This especially applies to the substrate reservoirs. Using a reservoir for dispensing a substrate solution that had previously been used for the conjugate solution may turn solution coloured. Do not pour reagents back into original vials as reagent contamination may occur.

#### **General Precautions**

- Follow laboratory quality assurance and laboratory safety guidelines.
- Never pipet by mouth and avoid contact of reagents and samples with skin and mucous membranes.
- Do not smoke, eat, drink, or apply cosmetics in areas where samples or kit reagents are handled.
- Wear lab coats and disposable latex gloves when handling samples and reagents and where necessary safety glasses.

#### **Biohazard Information**

- All reagents of this test kit which contain human serum or plasma have been tested and confirmed negative for HIV I/II, HBsAg and HCV by FDA approved procedures. However, no known test method can offer total assurance that no infectious agent is present.
- The device contains material of animal origin, which is certified apparently free of infectious or contagious diseases and injurious parasites.
- Bovine components originate from countries where BSE (Bovine spongiform encephalopathy) has not been reported.
- All materials and samples of human or animal origin must be handled as if capable of transmitting infectious diseases.
- Handling must be done in accordance with the procedures defined by appropriate national biohazard and safety guideline or regulation. Waste must be discarded according to local rules and regulations.

#### **Information to Chemical Hazards and Hazard Classification**

- Some reagents contain preservatives in non-declarable concentrations. Nevertheless, in case of contact with eyes or skin, flush immediately with water.
- Substrate Solution contains an ingredient in non-declarable concentrations which causes serious eye irritation. In case of possible contact with eyes, rinse immediately carefully and thoroughly with eye wash or water. After contact with skin, wash with plenty of water. Take-off contaminated clothing and wash it before reuse.
- Avoid contact with Stop Solution containing < 5% H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. It may cause skin irritation and burns.
- Chemicals and prepared or used reagents must be treated as hazardous waste according to the national safety guideline or regulation.
- This product does not contain substances which have carcinogenic, mutagenic or toxic for reproduction (CMR) properties.

The following kit components are classified as hazardous: Enzyme Conjugate, Standard A – F, Control 1 & Control 2, Wash Solution.

 <b>Warning</b>	<p><b>Hazard statement(s):</b>            H317 – May cause an allergic skin reaction.            EUH071 – Corrosive to the respiratory tract.</p> <p><b>Precautionary statement(s):</b>            P261 – Avoid breathing dust/fume/gas/mist/vapours/spray.            P280 – Wear protective gloves.            P333 + P313 – If skin irritation or rash occurs: Get medical advice/attention.            P362 + P364 – Take off contaminated clothing and wash it before reuse.            P501 – Dispose of contents/container to an approved waste disposal plant.</p>
---	--

For detailed information, please refer to the Safety Data Sheet, which is available upon request directly from the manufacturer.

## 5. MATERIALS

### 5.1 Materials Provided with the Kit

**MS E-5231** **W 96** **Microtiter plate** – Ready to use

Contents: 12 x 8 wells (break apart); Coated with anti-aldosterone antibody (monoclonal).

**Standards and Controls** – Lyophilized

<b>Cat. no.</b>	<b>Component</b>	<b>Concentration</b>	<b>Volume/ Vial</b>
<b>MS E-5201</b>	<b>STANDARD A</b>	0 pg/ml	1.0 ml
<b>MS E-5202</b>	<b>STANDARD B</b>	20 pg/ml	1.0 ml
<b>MS E-5203</b>	<b>STANDARD C</b>	80 pg/ml	1.0 ml
<b>MS E-5204</b>	<b>STANDARD D</b>	200 pg/ml	1.0 ml
<b>MS E-5205</b>	<b>STANDARD E</b>	500 pg/ml	1.0 ml
<b>MS E-5206</b>	<b>STANDARD F</b>	1000 pg/ml	1.0 ml
<b>MS E-5251</b>	<b>CONTROL 1</b>	For control values and ranges please refer to vial label or QC-Report.	1.0 ml
<b>MS E-5252</b>	<b>CONTROL 2</b>		1.0 ml

Conversion: 1 pg/ml = 2.77 pmol/l

The standards are calibrated against the following reference material:

Certified reference material Cerilliant A-096

Contents: Contain(s) 0.0108% CMIT/ MIT (3:1).

See "Reagent Preparation"

**MS E-5240** **CONJUGATE** **Enzyme Conjugate** – Ready to use

Contents: Aldosterone conjugated to horseradish.

Contain(s) 0.0108% CMIT/ MIT (3:1).

Volume: 1 x 14 ml

**FR E-0055** **SUBSTRATE** **Substrate Solution** – Ready to use

Contents: Contains 3,3',5,5'-tetramethylbenzidine (TMB).

*Keep away from direct sun light.*

Volume: 1 x 14 ml

**FR E-0080** **STOP-SOLN** **Stop Solution** – Ready to use

Contents: Contains < 5% H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>.

*Avoid contact with the stop solution. It may cause skin irritations and burns.*

Volume: 1 x 14 ml

**FR E-0030** **WASH-CONC 40x** **Wash Solution** – 40X concentrate

Contents: Contain(s) 0.0108% CMIT/ MIT (3:1).

Volume: 1 x 30 ml

See "Reagent Preparation".

1 x Instructions for Use

1 x Certificate of Analysis (CoA)

Abbreviations:

CMIT: 5-chloro-2-methyl-4-isothiazolin-3-one

MIT: 2-methylisothiazol-3(2H)-one

## 5.2 Materials Required But Not Provided

- A calibrated microtiter plate reader (450 nm, with reference wavelength at 620 nm to 630 nm)
- Calibrated variable precision micropipettes
- Manual or automatic equipment for rinsing microtiter plate wells
- Absorbent paper
- Distilled water
- Timer
- Graph paper or software for data reduction
- **Optional:** Reagents for determination of **Aldosterone in urine** (REF MS U-5200)

### Contents:

- 1) **Release Reagent**, 1 vial, 3 ml, ready to use. Containing 1 M HCl.  
Avoid contact with *Release Reagent*. It may cause skin irritation.
- 2) **Neutralization Buffer**, 1 vial, 3 ml, ready to use. Containing Tris buffer, pH 8.5.
- 3) **Dilution Buffer**, 2 vials, 25 ml each, ready to use. Containing PBS.
- Optional: Plastic tubes (e.g. 0.5 – 1.5 ml) for pre-treatment of urine samples

## 5.3 Storage and Stability of the Kit

**Unopened kits and reagents** as well as **opened reagents** must be stored at 2 °C to 8 °C.

The microplate must always be stored in the resealable aluminum pouch containing a desiccant. Do not open the pouch until it has reached room temperature. The microtiter plate consists of 12 individual strips. Each strip can be divided into 8 individual wells.

Unused wells must be immediately returned to the aluminum pouch with the desiccant and stored again tightly resealed at 2 °C to 8 °C.

Once opened, reagent vials must be closed tightly again.

	<b>Storage Temperature</b>	<b>Stability</b>
Unopened kits and unopened reagents	2 °C to 8 °C	Until the expiration date printed on the label. Do not use reagents beyond this date!
Opened kit	2 °C to 8 °C	8 weeks (For reconstituted reagents refer to "4.4 Reagent Preparation".)

## 5.4 Reagent Preparation

Bring all reagents and required number of strips to room temperature (20 °C to 26 °C) prior to use.

### Standards

Reconstitute the lyophilized contents of each standard vial with 1.0 ml distilled water and let stand for at least 10 minutes at room temperature. Mix several times before use.

Stability after reconstitution:	at 2 °C to 8 °C	8 weeks
	at -20 °C (in aliquots)	12 months

### Controls

Reconstitute the lyophilized content of each control vial with 1.0 ml distilled water and let stand for at least 10 minutes at room temperature. Mix several times before use.

Stability after reconstitution:	at 2 °C to 8 °C	8 weeks
	at -20 °C (in aliquots)	12 months

### Wash Solution

Add distilled water to the 40X concentrated Wash Solution.

Dilute 30 ml of concentrated *Wash Solution* with 1170 ml distilled water to a final volume of 1200 ml.

Stability after dilution:	at 20 °C to 26 °C	1 week
---------------------------	-------------------	--------

## 5.5 Disposal of the Kit

The disposal of the kit and all used materials/reagents must be performed according to the national regulations. Special information for this product is given in the Safety Data Sheet, section 13.

## **5.6 Damaged Test Kits**

In case of any damage to the test kit or components, the manufacturer must be informed in writing, at the latest one week after receiving the kit. Damaged single components must not be used for a test run. They have to be stored until a final solution has been found. After this, they must be disposed of according to the official regulations.

## **6. SAMPLE COLLECTION, STORAGE AND PREPARATION**

The following sample material can be used in this test:

**Human serum or plasma** (K<sub>2</sub> EDTA, K<sub>3</sub> EDTA, lithium heparin or citrate plasma 3.2%) and **urine**.

Samples containing sodium azide should not be used in the assay.

In general, it should be avoided to use hemolytic, icteric, or lipemic samples. For further information refer to chapter "Interfering Substances".

### **6.1 Human serum or plasma samples**

#### **6.1.1 Sample Collection**

**Serum:** Collect blood by venipuncture (e.g. Sarstedt Monovette for serum), allow to clot, and separate serum by centrifugation at room temperature. Do not centrifuge before complete clotting has occurred. Patients receiving anticoagulant therapy may require increased clotting time.

**Plasma:** Whole blood should be collected into centrifuge tubes containing anticoagulant (e.g. Sarstedt Monovette with the appropriate plasma preparation) and centrifuged immediately after collection.

Whole blood should not be frozen before centrifugation.

Stability of whole blood <sup>18</sup>	at 20 °C to 26 °C	up to 4 days
--	-------------------	--------------

#### **6.1.2 Samples Storage**

Samples must be stored tightly capped prior to performing the assay. If stored frozen, freeze only once. Thawed samples must be inverted several times prior to testing.

Stability	at 2 °C to 8 °C	5 days
	at -20 °C (in aliquots)	up to 12 months

#### **6.1.3 Sample Preparation**

Samples can be assayed without additional preparation.

### **6.2 Human urine samples**

Aldosterone concentration can also be determined from urine samples. However, urine samples must be pre-treated before analysis. This will need additional reagents that are not included in this kit but can be ordered separately (REF MS U-5200).

#### **6.2.1 Sample Collection and Storage**

First clean genital area with mild disinfectant to prevent contamination. Then collect clean-catch midstream urine in an appropriate sterile container.

Since Aldosterone secretion follows a circadian rhythm, urine collection is recommended in a special cooled container over a full 24-hour period (24-hour urine).

Directly after collection, the urine should be centrifuged for 5 – 10 minutes (e.g. at 2,000 g) to remove cellular debris. Use supernatant for analyte quantification.

Urine supernatant held for a longer time (up to 7 days) should be stored at 2 – 8 °C or frozen at -20 °C. Thawed supernatant should be inverted several times prior to testing.

## 6.2.2 Protocol for Urine Sample Pre-treatment

To pre-treat urine samples, it is recommended to use the Aldosterone Urine <sup>Supplementary kit</sup> (MS U-5200).

1. Secure the desired number of vials (e.g. 0.5 – 1.5 ml plastic tubes; not included in this kit).
2. Dispense **25 µl of urine** with new disposable tips into appropriate tubes.
3. Dispense **25 µl Release Reagent** into each tube.  
Thoroughly mix for 10 seconds. It is important to have a complete mixing in this step.
4. Incubate overnight at 2 °C to 8 °C.
5. Add **25 µl Neutralization Reagent** to each tube and mix thoroughly.
6. Add **400 µl Dilution Buffer** to each tube and mix thoroughly (This pre-treatment leads to a 1:19 dilution. Therefore, the dilution factor 19 must be taken into account to calculate the final concentration of the urine sample.)
7. Transfer **100 µl of pre-treated and diluted urine samples** directly to the microtiter well and continue with step 3 of Test Procedure (Chapter 7.2).

## 6.2.3 Storage of pre-treated Urine Samples

Pre-treated and diluted urine samples should be capped and may be stored for up to 7 days at 2 °C to 8 °C or frozen at -20 °C prior to assaying. Samples should be frozen only once at -20 °C prior to assay.

Thawed samples should be inverted several times prior to testing.

## 6.2.4 Urine Sample Dilution

If in an initial assay, a urine sample is found to contain more than the highest standard, the pre-treated and diluted urine sample can be further diluted with *Dilution Buffer* and re-assayed as described in Assay Procedure. For the calculation of the concentrations this dilution factor must be taken into account, too.

Example:

dilution 1:10: 10 µl pre-treated and diluted urine sample + 90 µl *Dilution Buffer* (mix thoroughly)  
(final dilution factor = 19 × 10 = 190)

## 7. ASSAY PROCEDURE

### 7.1 Procedural Notes

- All reagents and samples must be allowed to come to room temperature (20 °C to 26 °C) before use.
- All reagents must be mixed without foaming.
- Do not interchange caps of reagent vials to avoid cross-contamination.
- Use new disposal plastic pipette tips for each standard, control, or sample in order to avoid carry-over.
- To avoid cross-contamination and falsely elevated results pipette patient samples and dispense conjugate without splashing accurately to the bottom of wells.
- Mix the contents of the microtiter plate wells thoroughly to ensure good test results.
- Do not let wells dry during assay; add reagents immediately after completing the rinsing steps.
- Once the test has been started, all steps must be completed without interruption and in the same sequence for each step.
- The enzymatic reaction is linearly proportional to time and temperature.
- Optical density is a function of the incubation time and temperature. Respect the incubations times and temperatures as given in chapter "Test Procedure".
- Before starting the assay, it is recommended that all reagents are ready, caps removed, all needed wells secured in holder, etc. This will ensure equal elapsed time for each pipetting step without interruption.
- **Important note to wash procedure:**  
Washing is critical. Improperly washed wells will give erroneous results. The sensitivity and precision of this assay is markedly influenced by the correct performance of the washing procedure!
- **Test performance using fully automated analysis devices:**  
Automated test performance using fully automated, open-system analysis devices is possible. However, the combination must be validated by the user.

## 7.2 Test Procedure

Each run must include a standard curve.

The controls serve as internal controls for the reliability of the test procedure. They must be assayed with each test run.

The given test procedure describes manual processing.

**Important note:** The accuracy of this assay is markedly influenced by the correct incubation temperature.

1.	Secure the desired number of microtiter wells in the frame holder.
2.	Pipette <b>100 µl</b> of each <b>Standard, Control, and sample</b> <u>with new disposable tips</u> into appropriate wells. For urine samples dispense <b>100 µl</b> of the <u>pre-treated and diluted urine samples</u> (see chapter 5.2.2 <i>Protocol for Urine Sample Pre-treatment</i> , step 7).
3.	Incubate for <b>30 minutes</b> at room temperature.
4.	Add <b>100 µl Enzyme Conjugate</b> into each well. Thoroughly mix for 10 seconds. It is important to have a complete mixing in this step.
5.	Incubate for <b>60 minutes</b> at room temperature.
6.	Wash the wells as follows: If the wash step is performed <u>manually</u> : Briskly shake out the contents of the wells. Rinse the wells <b>3 times</b> with <b>300 µl</b> diluted <i>Wash Solution</i> per well. If an <u>automated plate washer</u> is used: Rinse the wells <b>3 times</b> with <b>300 µl</b> diluted <i>Wash Solution</i> per well. <u>At the end of the washing step, always strike the wells sharply on absorbent paper to remove residual droplets!</u>
7.	Pipette <b>100 µl</b> of <b>Substrate Solution</b> to each well.
8.	Incubate for <b>30 minutes</b> at room temperature.
9.	Stop the enzymatic reaction by adding <b>50 µl</b> of <b>Stop Solution</b> to each well.
10.	Measure the optical density (OD) of the solution in each well at <b>450 nm (reading) and at 620 nm to 630 nm (background subtraction, recommended)</b> with a microtiter plate reader. It is recommended that the wells be read <b>within 10 minutes</b> after adding the <i>Stop Solution</i> .

## 7.3 Calculation of Results

1. The concentration of the **serum/plasma samples** can be read **directly** from the standard curve. For **urine samples** the concentration read from the standard curve, has to be **multiplied** with the **dilution factor 19** (see chapter 6.2.4).
2. For duplicate determinations, the mean of the two optical density (OD) values for each standard, control, and patient sample must be taken. If the two values deviate substantially from one another, the manufacturer recommends retesting the samples.
3. Samples with concentrations exceeding the highest standard can be further diluted and re-assayed as described in "Test Procedure", or must be reported as > 1000 pg/ml. For the calculation of the concentrations, this dilution factor must be considered.
4. Automated method:  
The results in the instructions for use have been calculated automatically using a four-parameter logistic (4PL) curve fit. (4PL Rodbard or 4PL Marquardt are the preferred methods.) Other data reduction functions may give slightly different results.
5. Manual method:  
Using linear or semi-logarithmic graph paper, construct a standard curve by plotting the (mean) OD obtained from each standard against its concentration with OD value on the vertical (Y) axis and concentration on the horizontal (X) axis.  
Determine the corresponding sample concentration from the standard curve by using the (mean) OD value for each sample.

## 7.4 Final Calculation for Urine Samples

Calculate the 24 hours excretion for each urine sample:  $\mu\text{g}/24\text{ h} = \mu\text{g/l} \times \text{l}/24\text{ h}$

Example:

Concentration for urine sample read from the standard curve = 500 pg/ml

Result after correction with the dilution factor 19 = 9500 pg/ml

9500 pg/ml / 1000 = 9.5 µg/l

Total volume of 24 h-urine = 1.3 l (example)

$9.5 \mu\text{g/l} \times 1.3 \text{ l}/24 \text{ h} = \mathbf{12.35 \mu\text{g}/24 \text{ h}}$

#### 7.4.1 Example of Typical Standard Curve

The following data is for demonstration only and **cannot** be used in place of data generations at the time of assay.

Standard	Optical Density (450 nm)
Standard A (0 pg/ml)	2.040
Standard B (20 pg/ml)	1.634
Standard C (80 pg/ml)	0.966
Standard D (200 pg/ml)	0.516
Standard E (500 pg/ml)	0.223
Standard F (1000 pg/ml)	0.130

#### 8. REFERENCE VALUES

The values are only for user's guidance.

It is strongly recommended for each laboratory to establish its own specific values that take into consideration a population indigenous to the area where the laboratory is located.

Values above or below the reference range should be considered as suspicious and require additional testing. The results alone must not be the only reason for any therapeutic consequences. The results should be correlated with other clinical observations and diagnostic tests.

##### 8.1 Serum/Plasma Samples

In a study conducted with **K<sub>3</sub>-EDTA plasma samples** of apparently normal healthy adults, using the Aldosterone ELISA the following values are observed:

Healthy Adults	n	Mean (pg/ml)	Median (pg/ml)	2.5 <sup>th</sup> – 97.5 <sup>th</sup> Percentile (pg/ml)	Range (min. – max.) (pg/ml)
Supine position	60	56.14	39.71	14.21 – 156.47	8.58 – 272.30
Upright position	60	77.48	58.00	13.37 – 233.55	12.87 – 358.50

These values are also valid for serum, K<sub>2</sub>-EDTA plasma, Li-Heparin plasma and citrate 3.2% plasma.

These results correspond well to published reference ranges <sup>8, 15</sup>.

In a study conducted with apparently normal healthy adults, using the Aldosterone ELISA (MS E-5200) and the Active Renin ELISA (MS E-5300) the following **Aldosterone-Renin Ratios** were determined in plasma:

##### Ratio Aldosterone-Renin

	n	Mean (pg/ml / pg/ml)	Median (pg/ml / pg/ml)	2.5 <sup>th</sup> – 97.5 <sup>th</sup> Percentile (pg/ml / pg/ml)
Healthy Adults (K <sub>3</sub> EDTA)	89	8.68	5.30	0.52 – 37.83

These values are also valid for serum, K<sub>2</sub>-EDTA plasma, Li-Heparin plasma and citrate 3.2% plasma.

These results correspond well to published reference ranges <sup>16</sup>.

##### 8.2 Urine Samples

In a study conducted with **urine samples (24-hours urine)** of apparently normal healthy adults, using the Aldosterone ELISA the following values are observed:

	n	Mean ( $\mu\text{g}/24\text{ h}$ )	Median ( $\mu\text{g}/24\text{ h}$ )	2.5 <sup>th</sup> – 97.5 <sup>th</sup> Percentile ( $\mu\text{g}/24\text{ h}$ )	Range (min. – max.) ( $\mu\text{g}/24\text{ h}$ )
Healthy Adults	8	11.34	9.40	3.31 – 25.09	3.06 – 27.17

These results correspond well to published reference ranges <sup>8</sup>.

The results alone should not be the only reason for any therapeutic consequences. The results must be correlated to other clinical observations and diagnostic tests.

#### 9. QUALITY CONTROL

Good quality assurance in the laboratory requires that controls be run with each standard curve. A statistically significant number of controls should be assayed to establish mean values and acceptable ranges to assure proper performance.

It is recommended to use control samples according to state and federal regulations. The use of control samples is advised to assure the day-to-day validity of results. Use controls at both normal and pathological levels.

The controls and the corresponding results of the Quality Control Laboratory are stated in the Certificate of Analyses (CoA) added to the kit. The values and ranges stated on the CoA always refer to the current kit lot and must be used for direct comparison of the results.

If available, it is also recommended to make use of national or international Quality Assessment programs in order to ensure the accuracy of the results.

Apply appropriate statistical methods for analyzing control values and trends. If the results of the assay do not agree with the established acceptable ranges of control materials, patient results should be considered invalid.

In this case, please check the following technical areas: Pipetting and timing devices; photometer, expiration dates of reagents, storage and incubation conditions, aspiration and washing methods.

After checking the above-mentioned items without finding any error contact your distributor or the manufacturer directly.

## 10. PERFORMANCE CHARACTERISTICS

### 10.1 Specificity of Antibodies (Cross-Reactivity)

The substances listed below were tested for cross-reactivity of the assay. Cross-reactivity must be < 10%:

Substance	Conc. Range of Spiked Substance	Mean Cross-Reactivity (%)
11-Deoxy Cortisol	10 – 1000 ng/ml	0.01
17-OH Progesterone	1.2 – 120 ng/ml	0.00
21-OH Progesterone	3.5 – 350 ng/ml	0.04
Androstenedione	0.2 – 22 ng/ml	0.00
Androsterone	10 – 1000 ng/ml	0.00
BSA	1 – 100 mg/ml	0.00
Cholesterol	0.5 – 50 mg/ml	0.00
Corticosterone	0.5 – 50 ng/ml	0.15
Cortisol	8 – 800 ng/ml	0.00
Cortisone	16 – 1600 ng/ml	0.01
Creatinine	50 – 5000 µg/ml	0.00

Substance	Conc. Range of Spiked Substance	Mean Cross-Reactivity (%)
DHEA	0.5 – 50 ng/ml	0.03
DHEA-S	300 – 30000 ng/ml	0.00
Estradiol	0.02 – 2 ng/ml	0.01
Estriol	1.5 – 150 ng/ml	0.00
Estrone	0.01 – 1 ng/ml	0.05
Glucose	1 – 100 mg/ml	0.00
Prednisolone	35 – 3500 ng/ml	0.00
Prednisone	35 – 3500 ng/ml	0.00
Pregnenolone	35 – 3500 ng/ml	0.00
Progesterone	42.2 – 4220 ng/ml	0.00
Testosterone	0.01 – 1 ng/ml	0.00

### 10.2 Detection Capability

Calculated according to CLSI guideline EP17-A2:2012.

	Serum	Urine
Limit of Blank (LoB)	5.359 pg/ml	
Limit of Detection (LoD)	7.374 pg/ml	8.902 pg/ml
Limit of Quantification (LoQ)	10.647 pg/ml	15.665 pg/ml
Lower Limit of Linear Interval (LLII)	14.144 pg/ml	21.200 pg/ml
Measuring range	7.374 pg/ml – 1000 pg/ml	8.902 – 1000 pg/ml
Linear range	14.144 pg/ml – 1000 pg/ml	21.200 – 1000 pg/ml

### 10.3 Repeatability and Reproducibility

Designed on the basis of CLSI guideline EP5-A3:2014.

### 10.3.1 Repeatability

The repeatability was determined with 4 patient samples covering the complete measuring range within 20 days in 2 independent runs per day. CV was calculated as mean CV of 40 runs.  
CV must be < 10%.

Serum	n	Mean (pg/ml)	CV (%)
1	5	55.66	6.5
2	5	88.88	6.7
3	5	325.82	3.8
4	5	709.07	4.5

Urine	n	Mean (pg/ml)	CV (%)
1	5	88.47	4.3
2	5	167.59	6.4
3	5	343.98	5.5
4	5	634.55	5.9

### 10.3.2 Reproducibility (Between-run Precision)

The between-run precision was determined with 4 samples covering the complete measuring range. The 4 samples were measured in 5 days with 5 replicates per run. The same procedure was performed with 4 urine samples.

Serum	n	Mean (pg/ml)	CV (%)
1	25	55.66	7.4
2	25	88.88	9.8
3	25	325.82	6.5
4	25	709.07	9.6

Urine	n	Mean (pg/ml)	CV (%)
1	25	88.47	8.2
2	25	167.59	7.3
3	25	343.98	7.5
4	25	634.55	8.3

### 10.3.3 Reproducibility (Between-lot Precision)

The between-lot variation was determined by 6 measurements of different samples with 3 different kit lots. CV must be < 15%.

Serum	n	Mean (pg/ml)	CV (%)
1	18	56.78	8.8
2	18	95.41	7.7
3	18	309.52	8.1
4	18	637.70	9.4

### 10.4 Recovery

Recovery was determined by adding increasing amounts of the analyte to different patient samples containing different amounts of endogenous analyte. The percentage recoveries were determined by comparing expected and measured values of the samples.

Sample Type		K <sub>3</sub> EDTA	Li- Heparin	Citrate 3.2%	Serum	Urine	Urine	Urine	Urine
<b>Highest concentration added [pg/ml]</b>		80.58	80.58	80.58	94.42	168.95	168.95	121.98	69.69
<b>Concentration [pg/ml]</b>		19.25	49.52	298.45	589.33	79.50	153.08	178.98	233.42
<b>Average Recovery [%]</b>		92.0	100.0	104.5	94.5	99.9	98.8	103.0	100.6
<b>Range of Recovery [%]</b>	<b>from</b>	87.4	91.2	95.7	90.9	94.8	95.1	98.9	98.4
	<b>to</b>	103.4	112.8	112.4	98.2	103.0	104.3	104.6	105.3

## 10.5 Linearity

Samples containing different amounts of analyte were serially diluted with *Standard A*. The percentage recovery was calculated by comparing the expected and measured values for the analyte.

Sample Type		Li-Heparin	K <sub>3</sub> EDTA	Serum	Serum	Urine	Urine	Urine	Urine
<b>Highest dilution</b>		1:16	1:16	1:64	1:2	1:16	1:16	1:8	1:2
<b>Concentration [pg/ml]</b>		517.12	241.39	1085.81	85.90	379.70	592.90	1012.49	96.87
<b>Average Recovery [%]</b>		98.4	102.5	100.8	111.0	90.5	108.9	76.24	100.28
<b>Range of Recovery [%]</b>	<b>from</b>	92.7	93.8	88.3	108.5	85.8	106.5	86.2	90.7
	<b>to</b>	102.9	110.2	96.5	112.3	93.5	110.2	105.8	110.8

## 11. LIMITATIONS OF THE PROCEDURE

Reliable and reproducible results will be obtained when the assay procedure is performed with a complete understanding of the instructions for use and in compliance with the laboratory quality assurance guidelines. Any improper handling of samples or modification of this test might influence the results.

### 11.1 Interfering Substances

#### 11.1.1 Matrix Interference

No interference (bias < ± 20%) was found for addition of interferent up to concentration stated in the table below.

Bilirubin unconjugated	up to 0.3 mg/ml
Bilirubin conjugated	up to 0.1 mg/ml
Hemoglobin	up to 2.0 mg/ml
Triglyceride	up to 7.5 mg/ml
Cholesterol	up to 4.0 mg/ml
Ethanol	up to 0.5 mg/ml
Glucose	up to 12.5 mg/ml

#### 11.1.2 Heterophilic Antibody Interference

Patient samples may contain heterophilic antibodies, including endogenous, polyclonal, weakly poly-specific human anti-mouse antibodies (HAMA) and endogenous, monospecific, high-affinity human anti-animal antibodies (HAAA). Heterophilic antibodies in a sample may cause false positive (mostly) or false negative results in immunoassays<sup>17</sup>.

However, it is generally accepted that heterophile antibodies do not interfere in competitive binding, immunonephelometric or immunoturbidimetric assays<sup>19</sup>. Since the Aldosterone ELISA has a competitive assay format, no interference testing for heterophilic antibodies was done.

#### 11.1.3 Autoantibody Interference

Patient samples may contain autoantibodies including Rheumatoid Factors (RFs) which are directed against endogenous substances of the patient. Autoantibodies may cause false positive (mostly) or false negative results in immunoassays<sup>17</sup>. In immunoassays, they react similar to heterophilic antibodies.

Heterophilic antibodies in a sample may cause false positive (mostly) or false negative results in immunoassays<sup>9</sup>.

However, it is generally accepted that heterophile antibodies do not interfere in competitive binding, immunonephelometric or immunoturbidimetric assays<sup>19</sup>. Since the Aldosterone ELISA has a competitive assay format, no interference testing for autoimmune antibodies and RFs was done.

#### **11.1.4 Drug Interferences**

The following drugs were tested. Bias must be < 10%.

<b>Substance</b>	<b>Concentration Range of spiked Substance (ng/ml)</b>	<b>Mean Bias (%)</b>
Verapamil	21.6 – 2160	-1.91
Enalapril	4.24 – 424	-2.53
Acetylsalicylic Acid	652 – 65200	-0.38
Paracetamol	2000 – 200000	-3.47
Spironolactone	6 – 600	-1.93
Prazosine HCl	120 – 12000	-0.99
Fludrocortisone	20 – 2000	6.59
L-Ascorbic Acid	600 – 60000	1.39
Furosemide	60 – 6000	4.70
Dexamethasone	20 – 2000	4.93

#### **11.2 High-Dose Hook Effect**

"High-Dose Hook Effect" is not detected up to 20,000 pg/ml of Aldosterone.

#### **11.3 Trueness (Bias)**

The assay is calibrated in the range of the reference material (Certified reference material Cerilliant A-096). The difference from the expected value was below  $\pm 20\%$ .

<b>Concentration</b>	<b>Bias</b>	<b>Uncertainty of the reference material</b>
50.00 pg/ml	-6.7%	5.0%
150 pg/ml	-7.3%	2.7%
700 pg/ml	-8.4%	1.6%

### **12. LEGAL ASPECTS**

#### **12.1 Reliability of Results**

The test must be performed exactly as per the manufacturer's instructions for use. Moreover, the user must strictly adhere to the laboratory quality assurance guidelines and applicable national standards and/or laws. This is especially relevant for the use of control reagents. It is important to always include, within the test procedure, a sufficient number of controls for validating the accuracy and precision of the test.

The test results are valid only if all controls are within the specified ranges and if all other test parameters are also within the given assay specifications. If there is any doubt or concern regarding a result, please contact the manufacturer.

#### **12.2 Therapeutic Consequences**

Therapeutic consequences should never be based on laboratory results alone even if all test results are in agreement with the items as stated under point 11.1. Any laboratory result is only a part of the total clinical picture of a patient.

Only in cases where the laboratory results are in acceptable agreement with the overall clinical picture of the patient should therapeutic consequences be derived.

The test result itself should never be the sole determinant for deriving any therapeutic consequences.

#### **12.3 Liability**

Any modification of the test kit and/or exchange or mixture of any components of different lots from one test kit to another could negatively affect the intended results and validity of the overall test. Such modification and/or exchanges invalidate any claim for replacement.

Claims submitted due to customer misinterpretation of laboratory results subject to point 11.2 are also invalid. Regardless, in the event of any claim, the manufacturer's liability is not to exceed the value of the test kit. Any damage caused to the test kit during transportation is not subject to the liability of the manufacturer.

#### **12.4 Reporting of Serious Incident**

Any serious incident that has occurred in relation to the device shall be reported to the manufacturer and the competent authority of the Member State in which the user and/or the patient is established.

### 13. LITERATURE

1. Brown RD, Strott CA, and Liddle GW. Site of stimulation of Aldosterone biosynthesis by angiotensin and potassium. *J Clin Invest.* 1972; 51 (6), 1413-8.
2. Bauer JH, Gauntner WC. Effect of potassium chloride on plasma renin activity and plasma aldosterone during sodium restriction in normal man. *Kidney Int.* 1979; 15 (3): 286-93.
3. Williams GH, Dluhy RG. Aldosterone biosynthesis. Interrelationship of regulatory factors. *Am J Med.* 1972; 53 (5), 595-605.
4. Tiu SC et al. The use of aldosterone-renin ratio as a diagnostic test for primary hyperaldosteronism and its test characteristics under different conditions of blood sampling. *J Clin Endocrinol Metab.* 2005; 90 (1), 72-8.
5. Mularo P et al. Confirmatory tests in the diagnosis of primary aldosteronism. *Horm Metab Res.* 2010; 42 (6), 406-10.
6. Quillo AR. Primary aldosteronism: results of adrenalectomy for nonsingle adenoma. *J Am Coll Surg.* 2011; 213 (1), 106-12.
7. Grossmann C and Gekle M. New aspects of rapid aldosterone signaling. *Mol Cell Endocrinology* 2009; 308 (1-2), 53-62.
8. Thomas L (editor). Renin-Angiotensin-Aldosteron-System (RAAS). 8<sup>th</sup> Edition; *Labor und Diagnose* 2012, 1558.
9. Perschel FH et al. Rapid Screening test for primary hyperaldosteronism: ratio of plasma aldosterone to renin concentration determined by fully automated chemiluminescence immunoassays. *Clin. Chemistry* 2004; 50 (9), 1650-55.
10. Rege J et al. Steroid Biomarkers in Human Adrenal Disease. *J Steroid Biochem Mol Biol.* 2019; 190: 273-280.
11. Raff H et al. Physiological Basis for the Etiology, Diagnosis, and Treatment of Adrenal Disorders: Cushing's Syndrome, Adrenal Insufficiency, and Congenital Adrenal Hyperplasia. *Compr Physiol.* 2014; 4(2): 739-769.
12. Tsilosani A, Gao C, Zhang W. Aldosterone-Regulated Sodium Transport and Blood Pressure. *Front Physiol.* 2022; 13: 770375.
13. Yozamp N et al. 2021. Intra-Individual Variability of Aldosterone Concentrations in Primary Aldosteronism: Implications for Case Detection. *Hypertension*, 2021; 77(3), 891-899.
14. Kawarasaki W and Fujita T. The Role of Aldosterone in Obesity-Related Hypertension. *American Journal of Hypertension* 2016; 29(4), 415-423.
15. Eisenhofer G et al. Reference intervals for plasma concentrations of adrenal steroids measured by LC-MS/MS: Impact of gender, age, oral contraceptives, body mass index and blood pressure status. *Clin Chim Acta* 2017; 470, 115-124.
16. Kerstens M et al. Reference Values for Aldosterone-Renin Ratios in Normotensive Individuals and Effect of Changes in Dietary Sodium Consumption. *Clin. Chem.* 2011; 57:11, 1607-1611.
17. Ghazal et al. Hormone Immunoassay Interference: A 2021 Update. *Ann Lab Med.* (2022) 42(1): 3-23.
18. Guder W.G. The Quality of Diagnostic Samples; Recommendation of the working group on preanalytical quality of the German Society for Clinical Chemistry and the German Society for Laboratory Medicine, 2010, 3<sup>rd</sup> edition, GIT Verlag GmbH.
19. Dimeski G. Interference Testing. *Clin Biochem Rev* 2008; 29 Suppl, 43-48.

### Symbols:

	Storage temperature		Manufacturer		Contains sufficient for <n> tests
	Use-by date		Batch code		For in-vitro diagnostic use only!
	Consult instructions for use		Content		CE marking of conformity
	Caution		Catalogue number		Distributor
	Date of manufacture				

## 1. ZWECKBESTIMMUNG

Der **Aldosterone ELISA** ist ein manueller Enzymimmunoassay zur **quantitativen/qualitativen/semiquantitativen** Messung von Aldosteron in humanem Serum oder Plasma (K<sub>2</sub>-EDTA, K<sub>3</sub>-EDTA, Lithium-Heparin oder Citratplasma 3,2%) und Urin.

**Für den Einsatz in der In-vitro Diagnostik. Für den professionellen Gebrauch in Laboratorien.**

Weitere Informationen zur bestimmungsgemäßen Verwendung finden Sie in der englischen Version der Gebrauchsanweisung.

## 2. BERICHT ZUR WISSENSCHAFTLICHEN VALIDITÄT

Informationen hierzu finden Sie in der ausführlichen englischen Version der Gebrauchsanweisung.

## 3. TESTPRINZIP

Der Aldosterone ELISA ist ein Festphasen-Enzymimmunoassay, der auf dem **Prinzip der kompetitiven Bindung** basiert.

Die Wells der Mikrotiterplatten sind mit einem monoklonalen Antikörper (Maus) beschichtet, der gegen eine definierte Antikörper-Bindungsstelle des Aldosterone-Moleküls gerichtet ist.

Während der ersten Inkubation konkurriert Aldosterone in der zugegebenen Probe mit dem zugegebenen Enzymkonjugat (Aldosterone, konjugiert mit Meerrettichperoxidase) um die Bindung an den immobilisierten Antikörper.

Nach einem Waschschritt, um alle ungebundenen Substanzen zu entfernen, wird die feste Phase mit der Substratlösung inkubiert. Die Farbreaktion wird durch die Zugabe der Stopplösung beendet und die optische Dichte (OD) des resultierenden gelben Produktes gemessen. Die Intensität der Farbe ist umgekehrt proportional zur Konzentration des Analyten in der Probe.

Durch Auftragen der OD-Werte gegen die Konzentrationen der Standards wird eine Standardkurve erstellt, und die Konzentrationen der unbekannten Proben werden anhand dieser Standardkurve bestimmt.

## 4. WARNUNGEN UND VORSICHTSMASSNAHMEN

- Dieser Kit ist nur für den Einsatz in der In-vitro Diagnostik bestimmt. Nur für den professionellen Gebrauch in Laboratorien.
- Bevor Sie mit dem Test beginnen, lesen Sie die Gebrauchsanweisung vollständig und sorgfältig durch. Verwenden Sie nur die gültige, im Testkit enthaltene, Gebrauchsanweisung. Stellen Sie sicher, dass Sie alles verstanden haben.
- Komponenten aus Kits mit unterschiedlichen Chargennummern dürfen nicht gemischt oder zusammen verwendet werden. Vertiefungen verschiedener Platten, auch aus derselben Charge, sollten nicht untereinander ausgetauscht werden. Die Kits können unter unterschiedlichen Bedingungen transportiert oder gelagert worden sein, so dass die Bindungscharakteristik der Platten leichte Unterschiede aufweisen kann.
- Reagenzien nicht über das auf den Kit-Etiketten angegebene Verfallsdatum hinaus verwenden.
- Mikrotitervertiefungen nicht wiederverwenden.
- Reagenzien anderer Hersteller dürfen nicht zusammen mit den Reagenzien dieses Testkits verwendet werden.
- Alle Reagenzien dieses Kits sind klare Lösungen, die Substratlösung ist klar und farblos. Veränderungen des Aussehens können die Durchführung des Tests beeinträchtigen. In diesem Fall wenden Sie sich bitte an den Hersteller.
- Eine mikrobielle Kontamination von Reagenzien oder Proben kann zu falschen Ergebnissen führen.
- Lassen Sie die Reagenzien vor Testbeginn Raumtemperatur (20 °C bis 26 °C) erreichen. Die Temperatur wirkt sich auf die Messungen der optischen Dichte des Assays aus.
- Alle im Kit-Protokoll angegebenen Volumina müssen genau eingehalten werden. Optimale Ergebnisse können nur durch Verwendung kalibrierter Pipetten und Mikrotiterplatten-Lesegeräte erreicht werden.
- Behältnisse jeweils nur für ein einziges Reagenz verwenden. Dies gilt insbesondere für die Substrat-Behälter. Die Verwendung eines Behälters zum Pipettieren der Substratlösung, der zuvor für die Konjugatlösung verwendet wurde, kann zu einer Verfärbung der Lösung führen. Geben Sie keine Reagenzien zurück in die Originalfläschchen, da es zu einer Kontamination der Reagenzien kommen kann.

### Allgemeine Vorsichtsmaßnahmen

- Befolgen Sie die Richtlinien zur Qualitätssicherung und zur Sicherheit im Labor.
- Niemals mit dem Mund pipettieren und den Kontakt von Reagenzien und Proben mit Haut und Schleimhäuten vermeiden.
- In Bereichen, in denen mit Kitbestandteilen oder Proben gearbeitet wird, nicht rauchen, essen, trinken oder Kosmetika verwenden.
- Beim Umgang mit Proben und Reagenzien sind Laborkittel und Einweg-Latexhandschuhe sowie, falls erforderlich, eine Schutzbrille zu tragen.

## Informationen zur biologischen Gefährdung

- Alle Bestandteile dieses Testkits, die humanes Serum oder Plasma enthalten, wurden mit FDA-geprüften Methoden auf HIV I/II, HbsAg und HCV getestet und als negativ bestätigt. Kein bekanntes Testverfahren kann jedoch mit absoluter Sicherheit ausschließen, dass kein Infektionserreger vorhanden ist.
- Das Produkt enthält Material tierischen Ursprungs, das nachweislich frei von infektiösen oder ansteckenden Krankheiten und schädigenden Parasiten ist.
- Komponenten von Rindern stammen aus Ländern, in denen keine BSE (Bovine Spongiforme Enzephalopathie) gemeldet wurde.
- Alle Materialien und Proben menschlichen oder tierischen Ursprungs müssen so behandelt werden, als ob sie ansteckende Krankheiten übertragen könnten.
- Die Handhabung muss in Übereinstimmung mit den Verfahren erfolgen, die in den entsprechenden nationalen Richtlinien oder Vorschriften für Biogefährdung und Sicherheit festgelegt sind. Abfälle müssen gemäß den lokalen Regeln und Vorschriften entsorgt werden.

## Informationen zu chemischen Gefahren und zur Gefahreneinstufung

- Einige Reagenzien enthalten Konservierungsmittel in nicht kennzeichnungspflichtigen Konzentrationen. Bei Kontakt der Reagenzien mit den Augen oder der Haut dennoch sofort mit ausreichend Wasser spülen.
- Die Substratlösung enthält einen Inhaltsstoff in nicht kennzeichnungspflichtiger Konzentration, der schwere Augenreizungen verursacht. Bei möglichem Kontakt mit den Augen sofort sorgfältig und gründlich mit Augenspülung oder Wasser spülen. Bei Berührung mit der Haut mit reichlich Wasser abwaschen. Kontaminierte Kleidung ausziehen und vor Wiederverwendung waschen.
- Kontakt mit der Stoplösung (*Stop Solution*) vermeiden, da sie < 5% H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> enthält. Schwefelsäure kann Hautreizungen und -verätzungen verursachen.
- Chemikalien und zubereitete oder gebrauchte Reagenzien müssen als gefährlicher Abfall gemäß den nationalen Sicherheitsrichtlinien oder -vorschriften behandelt werden.
- Dieses Produkt enthält keine Stoffe, die krebserregende, erbgutverändernde oder fortpflanzungsgefährdende Eigenschaften (CMR) haben.

Der/die folgende(n) Kitbestandteil(e) ist/sind als gefährlich eingestuft: Enzyme Conjugate, Standard A – F; Control 1 & Control 2; Wash Solution

 <b>Achtung</b>	<b>Gefahrenhinweise:</b> H317 – Kann allergische Hautreaktionen verursachen. EUH071 – Wirkt ätzend auf die Atemwege.
	<b>Sicherheitshinweise:</b> P261 – Einatmen von Staub/Rauch/Gas/Nebel/Dampf/Aerosol vermeiden. P280 – Schutzhandschuhe tragen. P333 + P313 – Bei Hautreizung oder -ausschlag: Ärztlichen Rat einholen/ärztliche Hilfe hinzuziehen. P362 + P364 – Kontaminierte Kleidung ausziehen und vor erneutem Tragen waschen. P501 – Inhalt/Behälter einer zugelassenen Abfallbeseitigungsanlage zuführen.

Ausführliche Informationen entnehmen Sie bitte dem Sicherheitsdatenblatt, das Sie auf Anfrage direkt beim Hersteller erhalten.

## 5. MATERIALIEN

### 5.1 Im Kit mitgelieferte Materialien

**MS E-5231**    **W 96**                      **Microtiterwells** (Mikrotiterplatte) – Gebrauchsfertig

Inhalt:                12 x 8 Wells (einzelnen brechbar); Mit anti-Aldosteron-Antikörper (monoklonal) beschichtet.

### Standards und Controls – Lyophilisiert

Cat. no.	Komponente	Konzentration	Volumen/ Fläschchen
<b>MS E-5201</b>	<b>STANDARD A</b>	0 pg/ml	1,0 ml
<b>MS E-5202</b>	<b>STANDARD B</b>	20 pg/ml	1,0 ml
<b>MS E-5203</b>	<b>STANDARD C</b>	80 pg/ml	1,0 ml
<b>MS E-5204</b>	<b>STANDARD D</b>	200 pg/ml	1,0 ml
<b>MS E-5205</b>	<b>STANDARD E</b>	500 pg/ml	1,0 ml
<b>MS E-5206</b>	<b>STANDARD F</b>	1000 pg/ml	1,0 ml
<b>MS E-5251</b>	<b>CONTROL 1</b>	Kontrollwerte und -bereiche entnehmen Sie bitte dem Fläschchenetikett oder dem QC-Report.	1,0 ml
<b>MS E-5252</b>	<b>CONTROL 2</b>		1,0 ml

Umrechnung: 1 pg/ml = 2,77 pmol/l  
Kalibriert gegen folgendes Referenzmaterial:  
*Certified reference material Cerilliant A-096*  
Inhalt: Enthält 0,0108% CMIT/MIT (3:1).  
Siehe "Vorbereitung der Reagenzien".

<b>MS E-5240</b>	<b>CONJUGATE</b>	<b>Enzyme Conjugate</b> (Enzymkonjugat) – Gebrauchsfertig
Inhalt:	Aldosteron mit Meerrettichperoxidase; Rot gefärbt.	Enthält 0,0108% CMIT/MIT (3:1).
Volumen:	1 x 14 ml	
<b>FR E-0055</b>	<b>SUBSTRATE</b>	<b>Substrate Solution</b> (Substratlösung) – Gebrauchsfertig
Inhalt:	Enthält 3,3',5,5'-Tetramethylbenzidin (TMB). <i>Von direktem Sonnenlicht fernhalten.</i>	
Volumen:	1 x 14 ml	
<b>FR E-0080</b>	<b>STOP-SOLN</b>	<b>Stop Solution</b> (Stopplösung) – Gebrauchsfertig
Inhalt:	Enthält < 5% H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> . <i>Kontakt mit der Stopplösung vermeiden! Kann Hautreizzungen und -verätzungen verursachen.</i>	
Volumen:	1 x 14 ml	
<b>FR E-0030</b>	<b>WASH-CONC 40x</b>	<b>Wash Solution</b> (Waschlösung) – 40X-Konzentrat
Inhalt:	Enthält 0,0108% CMIT/MIT (3:1).	
Volumen:	1 x 30 ml	
		Siehe "Vorbereitung der Reagenzien".
1 x	Gebrauchsanweisung (IFU)	
1 x	Analysenzertifikat (CoA)	
Abkürzungen:		
CMIT:	5-chloro-2-methyl-4-isothiazolin-3-on	
MIT:	2-methylisothiazol-3(2H)-on	

## 5.2 Erforderliche, aber nicht enthaltene Materialien

- Kalibriertes Mikrotiterplattenlesegerät (450 nm, mit Referenzwellenlänge bei 620 nm bis 630 nm)
- Kalibrierte variable Präzisions-Mikropipetten
- Manuelle oder automatische Waschvorrichtung für Mikrotiterplatten
- Saugfähiges Papier
- Destilliertes Wasser
- Laborwecker
- Millimeterpapier oder Software zur Datenauswertung
- **Optional:** Reagenz zur Bestimmung von Aldosteron in Urin (**REF** MS U-5200)

### Inhalt:

- 1) **Release Reagent**, 1 Fläschchen, 3 ml, gebrauchsfertig. Enthält 1M HCl.  
Kontakt mit *Release Reagent* vermeiden. Es kann zu Hautirritationen führen.
  - 2) **Neutralization Buffer**, 1 Fläschchen, 3 ml, gebrauchsfertig. Enthält Trispuffer, pH 8,5.
  - 3) **Dilution Buffer**, 2 Fläschchen, je 25 ml, gebrauchsfertig. Enthält PBS.
- Optional: Plastikröhrchen (z.B. 0,5 – 1,5 ml) zur Vorbehandlung von Urinproben

## 5.3 Lagerung und Haltbarkeit des Kits

**Ungeöffnete Kits und Reagenzien** sowie **geöffnete Reagenzien** müssen bei 2 °C bis 8 °C gelagert werden. Die Mikrotiterplatte muss immer in dem wiederverschließbaren Aluminiumbeutel, der ein Trockenmittel enthält, gelagert werden. Öffnen Sie den Beutel erst, wenn er Raumtemperatur erreicht hat. Die Mikrotiterplatte besteht aus 12 einzelnen Streifen. Jeder Streifen kann in 8 einzelne Kavitäten (Wells) unterteilt werden. Nicht benötigte Kavitäten müssen sofort in den Aluminiumbeutel mit dem Trockenmittel zurückgegeben und wieder dicht verschlossen bei 2 °C bis 8 °C gelagert werden. Einmal geöffnete Reagenzfläschchen müssen wieder fest verschlossen werden.

	<b>Lagerungstemperatur</b>	<b>Stabilität</b>
Ungeöffneter Kit und ungeöffnete Reagenzien	2 °C bis 8 °C	Bis zu dem auf dem Etikett aufgedruckten Verfallsdatum. Reagenzien nach Ablauf dieses Datums nicht mehr verwenden!
Geöffneter Kit	2 °C bis 8 °C	8 Wochen (Für rekonstituierte Reagenzien siehe "4.4 Vorbereitung der Reagenzien".)

#### **5.4 Vorbereitung der Reagenzien**

Alle Reagenzien und die benötigte Anzahl der Mikrotiterstreifen vor dem Gebrauch auf Raumtemperatur (20 °C bis 26 °C) bringen.

##### **Standards**

Das Lyophilisat in jedem Standard-Fläschchen mit 1.0 ml destilliertem Wasser auflösen und mindestens 10 Minuten bei Raumtemperatur stehen lassen. Vor der Verwendung mehrere Male mischen.

Stabilität nach Rekonstitution:	bei 2 °C bis 8 °C	8 Wochen
	bei -20 °C (in Aliquoten)	12 Monate

##### **Kontrollen**

Das Lyophilisat in jedem Kontroll-Fläschchen mit 1.0 ml destilliertem Wasser auflösen und mindestens 10 Minuten bei Raumtemperatur stehen lassen. Vor der Verwendung mehrere Male mischen.

Stabilität nach Rekonstitution:	bei 2 °C bis 8 °C	8 Wochen
	bei -20 °C (in Aliquoten)	12 Monate

##### **Waschlösung**

Fügen Sie der 40-fach konzentrierten Waschlösung (*Wash Solution*) destilliertes Wasser hinzu.  
30 ml der konzentrierten Waschlösung mit 1170 ml destilliertem Wasser auf ein Endvolumen von 1200 ml verdünnen.

Stabilität nach Verdünnung:	bei 20 °C bis 26 °C	1 Woche
-----------------------------	---------------------	---------

#### **5.5 Entsorgung des Kits**

Die Entsorgung des Kits und aller verwendeten Materialien/Reagenzien muss gemäß den nationalen gesetzlichen Vorschriften erfolgen. Spezielle Informationen für dieses Produkt finden Sie im Sicherheitsdatenblatt, Abschnitt 13.

#### **5.6 Beschädigte Testkits**

Im Falle einer Beschädigung des Testkits oder der Komponenten muss der Hersteller in schriftlicher Form spätestens eine Woche nach Erhalt des Kits informiert werden. Beschädigte Einzelkomponenten dürfen nicht für den Testlauf verwendet werden. Sie müssen aufbewahrt werden, bis eine endgültige Lösung gefunden wurde. Danach sollten Sie gemäß den offiziellen Richtlinien entsorgt werden.

### **6. ENTNAHME, LAGERUNG UND VORBEREITUNG DER PROBEN**

Das folgende Probenmaterial kann in diesem Test eingesetzt werden:

**Humanes Serum oder Plasma** (K<sub>2</sub>-EDTA, K<sub>3</sub>-EDTA, Lithium-Heparin oder Citratplasma 3,2%) oder **Urin**

Proben, die Natriumazid enthalten, sollten nicht verwendet werden.

Generell sollte die Verwendung von hämolytischen, ikterischen oder lipämischen Proben vermieden werden. Weitere Informationen finden Sie im Kapitel „Interferenzen“.

#### **6.1 Serum und Plasma-Proben**

##### **6.1.1 Probenentnahme**

**Serum:** Blut durch Venenpunktion entnehmen (z.B. mit Sarstedt Monovette für Serum), gerinnen lassen und das Serum durch Zentrifugation bei Raumtemperatur abtrennen. Vor der Zentrifugation muss die Gerinnung vollständig abgeschlossen sein. Bei Patienten, die Antikoagulantien erhalten, kann die Gerinnungszeit länger dauern.

**Plasma:** Die Blutentnahme erfolgt mit Röhrchen, die ein Antikoagulanz enthalten (z.B.: Sarstedt Monovette – mit entsprechender Plasma-Präparierung). Das Plasma wird als Überstand nach einer Zentrifugation gewonnen.

Vollblut sollte vor der Zentrifugation nicht eingefroren werden.

Stabilität von Vollblut	18	bei 20 °C bis 26 °C	4 Tage
-------------------------	----	---------------------	--------

### 6.1.2 Probenlagerung

Die Proben müssen bis zur Durchführung des Tests fest verschlossen aufbewahrt werden. Wenn sie gefroren gelagert werden, nur einmal einfrieren. Aufgetaute Proben müssen vor dem Test mehrmals geschwenkt werden.

Stabilität:	bei 2 °C bis 8 °C	5 Tage
	bei -20 °C (in Aliquoten)	bis zu 12 Monate

### 6.1.3 Probenvorbereitung

Die Proben können ohne zusätzliche Vorbereitung analysiert werden.

### 6.1.4 Probenverdünnung

Wenn in einem ersten Testdurchlauf bei einer Probe eine Konzentration höher als der höchste Standard gefunden wird, kann diese Probe mit *Standard A* weiter verdünnt und nochmals bestimmt werden. Die Verdünnung muss jedoch bei der Berechnung der Konzentration beachtet werden.

Beispiel: Verdünnung 1:10: 10 µl Probe + 90 µl *Standard A*; Sorgfältig mischen.

## 6.2 Urin-Proben

Die Aldosteronkonzentration kann ebenfalls in Urinproben bestimmt werden. Vor der Analyse müssen die Urinproben allerdings vorbehandelt werden. Dazu werden zusätzliche Reagenzien benötigt, die nicht im Kit enthalten sind. Diese Zusatzreagenzien können separat bestellt werden unter REF MS U-5200.

### 6.2.1 Probenentnahme

Um Kontaminationen zu vermeiden, den Genitalbereich zuerst mit einem milden Desinfektionsmittel reinigen. Mittelstrahl-Urin in einem geeigneten sterilen Gefäß sammeln.

Da die Aldosteronsekretion einem zirkadianen Rhythmus folgt, wird eine Urinsammlung in einem speziellen gekühlten Behälter über einen Zeitraum von 24 Stunden empfohlen (24-Stunden-Urin).

Sofort nach Erhalt der Urinproben, sollten diese für 5 – 10 Minuten zentrifugiert werden (z.B. 2000 g), um Zellreste zu entfernen.

Der Überstand wird für die Messung eingesetzt.

### 6.2.2 Probenlagerung

Die Proben (Urin-Überstand) müssen bis zur Durchführung des Tests fest verschlossen aufbewahrt werden. Wenn sie gefroren gelagert werden, nur einmal einfrieren. Aufgetaute Proben müssen vor dem Test mehrmals geschwenkt werden.

Stabilität des Urin-Überstands:	bei 2 °C bis 8 °C	7 Tage
	bei -20 °C (in Aliquoten)	7 Tage

### 6.2.3 Vorbehandlung der Urinproben

1. Die benötigte Anzahl der Röhrchen (z.B. 0.5 – 1.5 ml Plastikröhrchen, nicht im Kit enthalten) zur Vorbehandlung von Urinproben bereitstellen.
2. Je 25 µl **Urinprobe mit neuen Plastikspitzen** in die entsprechenden Röhrchen geben.
3. **25 µl Release Reagent** in jedes Röhrchen geben.  
Für 10 Sekunden gut schütteln. Es ist sehr wichtig, in diesem Schritt eine komplette Durchmischung zu erreichen.
4. **Über Nacht** bei 2 °C – 8 °C inkubieren.
5. Je 25 µl **Neutralization Reagent** in jedes Röhrchen geben, vorsichtig mischen.
6. Je 400 µl **Dilution Buffer** in jedes Röhrchen geben, vorsichtig mischen.  
(Diese Vorbehandlung führt zu einer 1:19-Verdünnung. Der Verdünnungsfaktor 19 muss daher bei der Berechnung der Endkonzentration einer Urinprobe berücksichtigt werden.)
7. **100 µl** der **vorbehandelten und verdünnten Urinprobe** direkt in die beschichtete Mikrotiterplatte **überführen** und mit Schritt 3 der Testdurchführung (Kap. 6.2) fortfahren.

### 6.2.4 Aufbewahrung der vorbehandelten und verdünnten Urinproben

Die Proben müssen bis zur Durchführung des Tests fest verschlossen aufbewahrt werden. Wenn sie gefroren gelagert werden, nur einmal einfrieren. Aufgetaute Proben müssen vor dem Test mehrmals geschwenkt werden.

Stabilität der vorbehandelten und verdünnten Urinproben:	bei 2 °C bis 8 °C	7 Tage
	bei -20 °C (in Aliquoten)	7 Tage

## 6.2.5 Urinprobenverdünnung

Wenn in einem ersten Testdurchlauf bei einer Urinprobe eine Konzentration höher als der höchste Standard gefunden wird, kann die vorbehandelten und vorverdünnten Urinprobe mit *Dilution Buffer* weiter verdünnt und nochmals bestimmt werden. Die Verdünnung muss jedoch bei der Berechnung der Konzentration zusätzlich beachtet werden.

**Beispiel:** Verdünnung 1:10: 10 µl vorbehandelte und vorverdünnte Urinprobe + 90 µl *Dilution Buffer*  
 (gründlich mischen)  
 (Verdünnungsfaktor =  $19 \times 10 = 190$ )

## 7. TESTDURCHFÜHRUNG

### 7.1 Hinweise zur Durchführung

- Alle Reagenzien und Proben müssen vor Gebrauch auf Raumtemperatur (20 °C bis 26 °C) gebracht werden.
- Alle Reagenzien müssen ohne Schaumbildung gemischt werden.
- Die Kappen der Reagenzfläschchen dürfen nicht vertauscht werden, um Kreuzkontaminationen zu vermeiden.
- Für jeden Standard, jede Kontrolle oder Probe eine neue Einweg-Plastikspitze verwenden, um Verschleppungen zu vermeiden.
- Mischen Sie den Inhalt der Mikrotiterplatten-Vertiefungen gründlich, um gute Testergebnisse zu gewährleisten.
- Kavitäten während der Testdurchführung nicht trocknen lassen; Reagenzien unmittelbar nach Ende des Waschschriffts hinzufügen.
- Sobald der Test begonnen wurde, müssen alle Schritte ohne Unterbrechung und in der gleichen Reihenfolge für jeden Schritt abgeschlossen werden.
- Die enzymatische Reaktion ist linear proportional zu Zeit und Temperatur.
- Die optische Dichte ist eine Funktion der Inkubationszeit und -temperatur. Die in Kapitel "Testverfahren" angegebenen Inkubationszeiten und -temperaturen müssen eingehalten werden.
- Es wird empfohlen, vor Beginn der Testdurchführung alle Reagenzien in einen arbeitsbereiten Zustand zu bringen, die Deckel der Fläschchen zu öffnen, alle benötigten Wells in den Halter zu setzen, usw. Nur eine solche Vorbereitung garantiert für jeden Pipettierschritt gleiche Zeiten ohne Unterbrechung.

#### **Wichtiger Hinweis zum Waschvorgang:**

Das Waschen ist entscheidend. Unsachgemäß gewaschene Kavitäten führen zu fehlerhaften Ergebnissen. Die Sensitivität und Präzision dieses Assays wird erheblich beeinflusst von der korrekten Durchführung des Waschschriffts!

#### **Testdurchführung mit vollautomatischen Analysegeräten:**

Eine automatisierte Testdurchführung mit vollautomatischen, systemoffenen Analysegeräten ist möglich. Die Kombination muss jedoch vom Anwender validiert werden.

### 7.2 Testdurchführung

Jeder Lauf muss eine Standardkurve beinhalten.

Die Kontrollen dienen der internen Überprüfung der Zuverlässigkeit des Testverfahrens. Sie müssen bei jedem Testdurchlauf gemessen werden.

Das angegebene Testverfahren beschreibt die manuelle Abarbeitung.

**Wichtiger Hinweis:** Die Genauigkeit dieses Tests wird maßgeblich beeinflusst durch die korrekte Inkubationstemperatur!

<b>1.</b> Die benötigte Anzahl der Mikrotiter-Wells in der Halterung befestigen.
<b>2. Je 100 µl Standard, Control und Probe</b> mit neuen Plastikspitzen in die entsprechenden Wells pipettieren. Bei Urinproben <b>100 µl</b> der <u>vorbehandelten und verdünnten Urinproben</u> in die Wells pipettieren (siehe Kapitel 5.5.2 Vorbehandlung der Urinproben, Schritt 7).
<b>3. 30 Minuten</b> bei Raumtemperatur inkubieren.
<b>4. 100 µl Enzyme Conjugate</b> in jedes Well zugeben. Für 10 Sekunden gut schütteln. Es ist sehr wichtig, in diesem Schritt eine komplette Durchmischung zu erreichen.
<b>5. 60 Minuten</b> bei Raumtemperatur inkubieren.
<b>6.</b> Die Vertiefungen folgendermaßen waschen: Wenn der Waschschritt <u>manuell</u> durchgeführt wird: Den Inhalt der Wells kräftig ausschütteln. Wells <b>3-mal</b> mit <b>300 µl</b> verdünnter <i>Wash Solution</i> pro Well waschen.  Bei Verwendung eines <u>Waschautomaten</u> : Wells <b>3-mal</b> mit <b>300 µl</b> verdünnter <i>Wash Solution</i> pro Well waschen.  Am Ende des Waschschritts die Vertiefungen immer kräftig auf saugfähigem Papier ausklopfen, um verbliebene Flüssigkeit zu entfernen.
<b>7. 100 µl Substrate Solution</b> in jedes Well pipettieren.
<b>8. 30 Minuten</b> bei Raumtemperatur inkubieren.
<b>9.</b> Die enzymatische Reaktion durch Zugabe von <b>50 µl Stop Solution</b> in jedes Well abstoppen.
<b>10.</b> Die Optische Dichte (OD) der Lösung in jedem Well bei <b>450 nm (Messung) und 620 nm bis 630 nm (Abzug des Hintergrundes, empfohlen)</b> mit einem Mikrotiterplattenleser bestimmen. Es wird empfohlen, die Vertiefungen <b>innerhalb von 10 Minuten</b> nach Zugabe der Stoplösung abzulesen.

### 7.3 Berechnung der Ergebnisse

- Die Konzentration der **Serum-/Plasmaproben** kann **direkt** von der Standardkurve abgelesen werden. Für **Urinproben** muss die aus der Standardkurve ermittelte Konzentration **mit dem Verdünnungsfaktor 19 multipliziert** werden (Siehe Kap. 5.2.2).
- Bei Doppelbestimmungen muss für jeden Standard, jede Kontrolle und Patientenproben der Mittelwert der beiden OD-Werte verwendet werden. Weichen die beiden Werte erheblich voneinander ab, empfiehlt der Hersteller, die Proben erneut zu testen.
- Proben mit Konzentrationen, die den höchsten Standard überschreiten, können weiter verdünnt und wie unter "Testdurchführung" beschrieben erneut gemessen werden oder müssen als > 1000 pg/ml angegeben werden. Bei der Berechnung der Konzentrationen muss dieser Verdünnungsfaktor berücksichtigt werden.
- Automatische Methode:  
Die in der Gebrauchsanweisung angegebenen Ergebnisse wurden automatisch mit Hilfe der 4-Parameter-Gleichung bestimmt. (4-Parameter-Rodbard oder 4-Parameter-Marquardt sind die bevorzugten Methoden.) Andere Auswertungsfunktionen können leicht abweichende Werte ergeben.
- Manuelle Methode:  
Erstellen Sie unter Verwendung von linearem oder halblogarithmischem Millimeterpapier eine Standardkurve, indem Sie die (mittlere) OD jedes Standards gegen seine Konzentration auftragen, wobei der OD-Wert auf der vertikalen (Y) Achse und die Konzentration auf der horizontalen (X) Achse liegt. Bestimmen Sie die entsprechende Probenkonzentration anhand der Standardkurve, indem Sie den (mittleren) OD-Wert für jede Probe verwenden.

#### 7.3.1 Beispiel einer typischen Standardkurve

Die folgenden Daten dienen nur zur Orientierung und dürfen **nicht** anstelle der Datengenerierung zum Zeitpunkt des Tests verwendet werden.

Standard	Optische Dichte (450 nm)
Standard A (0 pg/ml)	2,040
Standard B (20 pg/ml)	1,634
Standard C (80 pg/ml)	0,966
Standard D (200 pg/ml)	0,516
Standard E (500 pg/ml)	0,223
Standard F (1000 pg/ml)	0,130

## 7.4 Finale Berechnung für Urinproben

Für jede Urinprobe sollte die 24-Stunden-Extraktion berechnet werden:  $\mu\text{g}/24\text{ h} = \mu\text{g}/\text{l} \times \text{l}/24\text{ h}$

### Beispiel:

aus der Standardkurve ermittelte Konzentration der Urinprobe = 500 pg/ml

Ergebnis nach Korrektur mit den Verdünnungsfaktor 19 = 9500 pg/ml

9500 pg/ml / 1000 = 9,5 µg/l

Gesamtvolumen des 24-Stunden-Urins = 1,3 l (Beispiel)

9,5 µg/l × 1,3 l/24 h = **12,35 µg/24 h**

## 8. REFERENZWERTE

### 8.1 Serum/Plasma-Proben

Es wird dringend empfohlen, dass jedes Labor seine eigenen spezifischen Werte ermittelt, die eine in dem Gebiet, in dem sich das Labor befindet, heimische Bevölkerung berücksichtigen.

Werte, die über oder unter dem Referenzbereich liegen, sollten als verdächtig angesehen werden und erfordern zusätzliche Untersuchungen.

Die mit diesem Testkit erzielten Ergebnisse sollten niemals als alleinige Grundlage für therapeutische Konsequenzen dienen. Die Ergebnisse müssen zusammen mit anderen klinischen Befunden und diagnostischen Tests des Patienten interpretiert werden.

In einer Studie wurden **K<sub>3</sub> EDTA-Plasmaproben** von gesunden Erwachsenen untersucht. Dabei ergaben sich mit dem Aldosterone ELISA folgende Werte:

Gesunde Erwachsene	n	Mittelwert (pg/ml)	Median (pg/ml)	2,5. – 97,5. Perzentile (pg/ml)	Bereich (min. – max.) (pg/ml)
Liegende Körperhaltung	60	56,14	39,71	14,21 – 156,47	8,58 – 272,30
Stehende Körperhaltung	60	77,48	58,00	13,37 – 233,55	12,87 – 358,50

Diese Werte gelten auch für Serum, K<sub>2</sub> EDTA-, Li-Heparin- und Citratplasma (3,2%).

Diese Werte stimmen gut überein mit publizierten Referenzbereichen <sup>8,15</sup>.

In einer Studie wurden die Proben von gesunden Erwachsenen untersucht. Dabei ergaben sich mit dem Aldosterone ELISA (MS E-5200) und dem Active Renin ELISA (MS E-5300) folgende **Aldosteron-Renin-Quotienten** in Plasma:

### Aldosteron-Renin-Quotienten (pg/ml / pg/ml)

	n	Mittelwert (pg/ml / pg/ml)	Median (pg/ml / pg/ml)	2,5. – 97,5. Perzentile (pg/ml / pg/ml)
Gesunde Erwachsene (K <sub>3</sub> EDTA)	89	8,68	5,30	0,52 – 37,83

Diese Werte gelten auch für Serum, K<sub>2</sub> EDTA-, Li-Heparin- und Citratplasma (3,2%).

Diese Werte stimmen gut überein mit publizierten Referenzbereichen <sup>16</sup>.

### 8.2 Urin-Proben

In einer Studie wurden die **Urinproben** (24-Stunden-Urin) von gesunden Erwachsenen untersucht. Dabei ergaben sich mit dem Aldosterone ELISA folgende Werte:

	n	Mittelwert ( $\mu\text{g}/24\text{ h}$ )	Median ( $\mu\text{g}/24\text{ h}$ )	2,5. – 97,5. Perzentile ( $\mu\text{g}/24\text{ h}$ )	Bereich (min. – max.) ( $\mu\text{g}/24\text{ h}$ )
Gesunde Erwachsene	8	11,34	9,40	3,31 – 25,09	3,06 – 27,17

Diese Werte stimmen gut überein mit publizierten Referenzbereichen <sup>8</sup>.

Die mit diesem Testkit erzielten Ergebnisse sollten niemals als alleinige Grundlage für therapeutische Konsequenzen dienen. Die Ergebnisse müssen zusammen mit anderen klinischen Befunden und diagnostischen Tests des Patienten interpretiert werden.

## 9. QUALITÄTSKONTROLLE

Eine gute Qualitätssicherung im Labor erfordert, dass mit jeder Standardkurve Kontrollen mitgeführt werden. Eine statistisch signifikante Anzahl von Kontrollen sollte gemessen werden, um Mittelwerte und Akzeptanzbereiche zu ermitteln und damit eine korrekte Testdurchführung zu gewährleisten.

Es wird empfohlen, die Kontrollproben gemäß den nationalen gesetzlichen Bestimmungen einzusetzen. Durch die Verwendung von Kontrollproben wird eine Tag-zu-Tag-Überprüfung der Ergebnisse erzielt. Es sollten Kontrollen sowohl mit normalem als auch pathologischem Level eingesetzt werden.

Die Kontrollen mit den entsprechenden Ergebnissen des QC-Labors sind im Analysenzertifikat (CoA), das dem Kit beiliegt, aufgeführt. Die im CoA angegebenen Werte und Bereiche beziehen sich stets auf die aktuelle Kitcharge und sollen zum direkten Vergleich der Ergebnisse verwendet werden.

Falls verfügbar, wird ebenfalls empfohlen, an nationalen oder internationalen Qualitätssicherungsprogrammen teilzunehmen, um die Genauigkeit der Ergebnisse zu sichern.

Es sollten geeignete statistische Methoden zur Analyse von Kontrollwerten und Trends angewendet werden. Wenn die Ergebnisse des Assays nicht mit den angegebenen Akzeptanzbereichen des Kontrollmaterials übereinstimmen, sollten die Patientenergebnisse als ungültig eingestuft werden.

In diesem Fall überprüfen Sie bitte die folgenden Bereiche: Pipetten und Zeitnehmer, Photometer, Verfallsdaten der Reagenzien, Lagerungs- und Inkubationsbedingungen, Absaug- und Waschmethode.

Sollten nach Überprüfung der vorgenannten Bereiche keine Fehler erkennbar sein, setzen Sie sich bitte mit Ihrem Lieferanten oder direkt mit dem Hersteller in Verbindung.

## **10. LEISTUNGSMERKMALE**

Die Daten zu:

- 10.1 Spezifität der Antikörper (Kreuzreakтивität)**
- 10.2 Detektionsfähigkeit**
- 10.3 Wiederholbarkeit und Reproduzierbarkeit**
- 10.4 Wiederfindung**
- 10.5 Linearität**

entnehmen Sie bitte der ausführlichen englischen Version der Gebrauchsanweisung.

## **11. GRENZEN DES TESTS**

Zuverlässige und reproduzierbare Ergebnisse werden erzielt, wenn das Testverfahren mit vollständigem Verständnis der Gebrauchsanweisung und unter Einhaltung der Richtlinien zur Qualitätssicherung im Labor durchgeführt wird.

Jede unsachgemäße Handhabung der Proben oder eine Modifikation dieses Tests kann die Ergebnisse beeinflussen.

Die Daten zu:

- 11.1 Störsubstanzen**
- 11.2 High-Dose-Hook-Effekt**

entnehmen Sie bitte der ausführlichen englischen Version der Gebrauchsanweisung.

## **12. RECHTLICHE GRUNDLAGEN**

### **12.1 Zuverlässigkeit der Ergebnisse**

Der Test muss exakt gemäß der Testanleitung des Herstellers abgearbeitet werden. Darüber hinaus muss der Anwender die Richtlinien zur Qualitätssicherung im Labor und anwendbare nationale Normen und/oder Gesetze strikt einhalten. Dies betrifft besonders den Gebrauch der Kontrollreagenzien. Es ist sehr wichtig, bei der Testdurchführung stets eine ausreichende Anzahl Kontrollen zur Überprüfung der Genauigkeit und Präzision mitzuführen.

Die Testergebnisse sind nur gültig, wenn alle Kontrollen in den vorgegebenen Bereichen liegen, und wenn alle anderen Testparameter die vorgegebenen Spezifikationen für diesen Assay erfüllen.

Wenn bezüglich eines Ergebnisses Zweifel oder Bedenken bestehen, setzen Sie sich bitte mit dem Hersteller in Verbindung.

### **12.2 Therapeutische Konsequenzen**

Therapeutische Konsequenzen sollten keinesfalls nur aufgrund von Laborergebnissen erfolgen, selbst dann nicht, wenn alle Testergebnisse mit den in 11.1 genannten Voraussetzungen übereinstimmen. Jedes Laborergebnis ist nur ein Teil des klinischen Gesamtbildes eines Patienten.

Nur in Fällen, in denen die Laborergebnisse in akzeptabler Übereinstimmung mit dem allgemeinen klinischen Bild des Patienten stehen, sollten therapeutische Konsequenzen eingeleitet werden.

Das Testergebnis allein sollte niemals als alleinige Grundlage für die Einleitung therapeutischer Konsequenzen dienen.

### **12.3 Haftung**

Jegliche Veränderungen des Testkits und/oder Austausch oder Vermischung von Komponenten unterschiedlicher Chargen von einem Testkit zu einem anderen, können die gewünschten Ergebnisse und die Gültigkeit des gesamten Tests negativ beeinflussen. Solche Veränderungen und/oder Austausch haben den Ausschluss jeglicher Ersatzansprüche zur Folge.

Reklamationen, die aufgrund von Falschinterpretation von Laborergebnissen durch den Kunden gemäß Punkt 11.2 erfolgen, sind ebenfalls abzuweisen. Im Falle jeglicher Reklamation ist die Haftung des Herstellers maximal

auf den Wert des Testkits beschränkt. Jegliche Schäden, die während des Transports am Kit entstanden sind, unterliegen nicht der Haftung des Herstellers.

## 12.4 Meldung von schwerwiegenden Vorkommnissen

Jedes schwerwiegende Vorkommnis im Zusammenhang mit dem Produkt ist dem Hersteller und der zuständigen Behörde des Mitgliedstaats, in dem der Anwender und/oder der Patient niedergelassen ist, zu melden.

## 12. REFERENZEN / LITERATUR

1. Brown RD, Strott CA, and Liddle GW. Site of stimulation of Aldosterone biosynthesis by angiotensin and potassium. *J Clin Invest.* 1972; 51 (6), 1413-8.
2. Bauer JH, Gauntner WC. Effect of potassium chloride on plasma renin activity and plasma aldosterone during sodium restriction in normal man. *Kidney Int.* 1979; 15 (3): 286-93.
3. Williams GH, Dluhy RG. Aldosterone biosynthesis. Interrelationship of regulatory factors. *Am J Med.* 1972; 53 (5), 595-605.
4. Tiu SC et al. The use of aldosterone-renin ratio as a diagnostic test for primary hyperaldosteronism and its test characteristics under different conditions of blood sampling. *J Clin Endocrinol Metab.* 2005; 90 (1), 72-8.
5. Mulatero P et al. Confirmatory tests in the diagnosis of primary aldosteronism. *Horm Metab Res.* 2010; 42 (6), 406-10.
6. Quillo AR. Primary aldosteronism: results of adrenalectomy for nonsingle adenoma. *J Am Coll Surg.* 2011; 213 (1), 106-12.
7. Grossmann C and Gekle M. New aspects of rapid aldosterone signaling. *Mol Cell Endocrinology* 2009; 308 (1-2), 53-62.
8. Thomas L (editor). Renin-Angiotensin-Aldosteron-System (RAAS). *8<sup>th</sup> Edition; Labor und Diagnose* 2012, 1558.
9. Perschel FH et al. Rapid Screening test for primary hyperaldosteronism: ratio of plasma aldosterone to renin concentration determined by fully automated chemiluminescence immunoassays. *Clin. Chemistry* 2004; 50 (9), 1650-55.
10. Rege J et al. Steroid Biomarkers in Human Adrenal Disease. *J Steroid Biochem Mol Biol.* 2019; 190: 273-280.
11. Raff H et al. Physiological Basis for the Etiology, Diagnosis, and Treatment of Adrenal Disorders: Cushing's Syndrome, Adrenal Insufficiency, and Congenital Adrenal Hyperplasia. *Compr Physiol.* 2014; 4(2): 739-769.
12. Tsilosani A, Gao C, Zhang W. Aldosterone-Regulated Sodium Transport and Blood Pressure. *Front Physiol.* 2022; 13: 770375.
13. Yozamp N et al. 2021. Intra-Individual Variability of Aldosterone Concentrations in Primary Aldosteronism: Implications for Case Detection. *Hypertension*, 2021; 77(3), 891-899.
14. Kawarazaki W and Fujita T. The Role of Aldosterone in Obesity-Related Hypertension. *American Journal of Hypertension* 2016; 29(4), 415-423.
15. Eisenhofer G et al. Reference intervals for plasma concentrations of adrenal steroids measured by LC-MS/MS: Impact of gender, age, oral contraceptives, body mass index and blood pressure status. *Clin Chim Acta* 2017; 470, 115-124.
16. Kerstens M et al. Reference Values for Aldosterone-Renin Ratios in Normotensive Individuals and Effect of Changes in Dietary Sodium Consumption. *Clin. Chem.* 2011; 57:11, 1607-1611.
17. Ghazal et al. Hormone Immunoassay Interference: A 2021 Update. *Ann Lab Med.* (2022) 42(1): 3-23.
18. Guder W.G. The Quality of Diagnostic Samples; Recommendation of the working group on preanalytical quality of the German Society for Clinical Chemistry and the German Society for Laboratory Medicine, 2010, 3<sup>rd</sup> edition, GIT Verlag GmbH.
19. Dimeski G. Interference Testing. *Clin Biochem Rev* 2008; 29 Suppl, 43-48

## Symbole:

	Lagertemperatur		Hersteller		Enthält Testmaterial für <n> Teste
	Verwendbar bis		Chargennummer		In vitro Diagnostikum
	Gebrauchsanweisung beachten		Inhalt		CE-Kennzeichnung
	Achtung		Katalognummer		Vertriebspartner
	Herstellungsdatum				