

**Chloridas (CL)**

Sistema	Nauja informacija
ADVIA® 1200	Atnaujinimai: naujas dokumento numeris; Reagentai; Kalibravimas; pridėtas simbolių puslapis
ADVIA 1650/1800	Atnaujinimai: naujas dokumento numeris; Reagentai; Kalibravimas; pridėtas simbolių puslapis
ADVIA 2400	Atnaujinimai: naujas dokumento numeris; Reagentai; Kalibravimas; pridėtas simbolių puslapis

**Metodo santrauka**

Elementas	Aprašymas
<b>Metodo principas</b>	Atrankinis jonų elektrodas (ISE), atskiestas
<b>Mėginio tipas</b>	Žmogaus serumas, plazma (ličio heparinas) ir šlapimas
<b>Stabilumas laikant prietaise</b>	ADVIA 1200: 30 dienų ADVIA 1650/1800: 30 dienų ADVIA 2400: 30 dienų
<b>Reagento laikymo temperatūra</b>	5–25°C
<b>Kalibravimo dažnumas</b>	ADVIA 1200: Kasdien ADVIA 1650/1800: Kasdien ADVIA 2400: Kasdien
<b>Reagento tuščiojo mėginio (RBL) dažnumas</b>	Netaikoma
<b>Reakcijos tipas</b>	Potenciometrinis
<b>Matavimo bangos ilgis</b>	Netaikoma
<b>Standartizavimas</b>	Kulonometrinis metodas su NIST standartais
<b>Matavimo intervalas</b>	Serumas/plazma: 15–200 mEq/l (15–200 mmol/l) Šlapimas: 15–400 mEq/l (15–400 mmol/l)
<b>Tikėtinios reikšmės</b>	Serumas/plazma: 99–109 mEq/l (99–109 mmol/l) Šlapimas: 110–250 mEq/l (110–250 mmol/d.)

Elementas	Aprašymas
Reagento kodas	Netaikoma
Kalibratoriai	Serumas: ADVIA Chemistry ISE Serum Standard Set: REF 00729777 (PN B03-4175-01) Šlapimas: ADVIA Chemistry ISE Urine Standard Set: REF 06242535 (PN B03-4176-01)

## Paskirtis

Skirtas nustatyti chlorido kiekiui žmogaus serume, plazmoje ir šlapime *in vitro* naudojant „ADVIA Chemistry“ tyrimų sistemas. Tokie matavimai naudojami išvadoms gauti ir padeda diagnozuojant rūgščių-šarmų bei vandens pusiausvyros balansą. Labai svarbu matuoti chlorido kiekį hipokaleminės alkalozės korekcijos metu, taip pat esant sunkiam, užsitęsusiam vėmimui, dėl kurio serume gali sumažėti chlorido kiekis.

## Santrauka ir paaiškinimas<sup>1</sup>

Tyrimas „ADVIA Chemistry Chloride (CL) method“ paremtas netiesiogine potenciometrine analize, naudojant atrankinį jonų elektrodą (ISE). Atrankinis jonų elektrodas selektyviai reaguoja į chlorido jonus pagal Nernsto lygtį.

## Procedūros principai

Mėginys sumaišomas su ISE buferiu, taip užtikrinant pastovią pH pusiausvyrą ir pastovios joninės jėgos tirpalą. Kai mėginys maišomas su ISE buferiu, vyksta elektros potencialo pokyčiai. Šie elektros potencialo pokyčiai matuojami etaloninio elektrodo potencialo atžvilgiu ir taip gaunama tiksli analogiška mėginio reikšmė.

## Reagentai

Reagentai supakuoti kaip nurodyta toliau. Pakuotės sudedamosios dalys tiekiamos tik kaip rinkinys.

REF (PN)	Turinys	Kiekis
03463190 (B01-4171-51)	ISE buferis	1 x 2000 ml
04997873	ISE buferis (ADVIA 1800/2400)	1 x 3000 ml
00824710 (B01-4173-51)	ISE etalonas (ADVIA 1650)	1 x 1000 ml

Saugos duomenų lapus (MSDL / SDL) galima gauti adresu [www.siemens.com/diagnostics](http://www.siemens.com/diagnostics).

**Sudedamosios dalys ir koncentracijos**

Reagentas	Sudedamoji dalis	Koncentracija
ISE buferis	Formaldehidas	0,5%
	Natris	1 mmol/l
	Kalis	0,05 mmol/l
	Chloridas	1 mmol/l
	Buferiai	
	Konservantas	
ISE etalonas (ADVIA 1650)	Kalio chlorido konservantas	1,0 mol/l



**H317, H350  
P201, P280,  
P261,  
P308 + P313,  
P302 + P352,  
P501**

**Pavojus!**

Gali sukelti alerginę odos reakciją. Gali sukelti vėžį. Prieš naudojimą gauti specialias instrukcijas. Mūvēti apsaugines pirštines/dėvėti apsauginius drabužius/naudoti akių (veido) apsaugos priemones. Neįkvėpti garų. Esant sąlyčiui arba jeigu numanomas sąlytis: Kreiptis į gydytoją. PATEKUS ANT ODOS: Plauti dideliu kiekiu muilo ir vandens. Turinį ir talpyklą išpilti (išmesti) pagal vietinius, regioninius ir nacionalinius reikalavimus.

**Sudėtyje esančios medžiagos:** Formaldehidas; ADVIA Chemistry ISE Buffer\_2, ADVIA Chemistry ISE Baseline Solution



**H350  
P201, P280,  
P261,  
P308 + P313,  
P501**

**Pavojus!**

Gali sukelti vėžį. Prieš naudojimą gauti specialias instrukcijas. Mūvēti apsaugines pirštines/dėvėti apsauginius drabužius/ naudoti akių (veido) apsaugos priemones. Neįkvėpti garų. Esant sąlyčiui arba jeigu numanomas sąlytis: Kreiptis į gydytoją. Turinį ir talpyklą išpilti (išmesti) pagal vietinius, regioninius ir nacionalinius reikalavimus.

**Sudėtyje esančios medžiagos:** Formaldehidas; ADVIA Chemistry ISE Standard Set Serum, ADVIA Chemistry ISE Standard Set Urine

**H412  
P273, P501**

Kenksminga vandens organizmams, sukelia ilgalaikius pakitimus. Saugoti, kad nepatektų į aplinką. Turinį ir talpyklą išpilti (išmesti) pagal vietinius, regioninius ir nacionalinius reikalavimus.

**Sudėtyje esančios medžiagos:** Sidabro chloridas; ADVIA Chemistry ISE Reference Electrode

Skirtas *in vitro* diagnostikai.

**Reagentų paruošimas ir naudojimas**

Sistemos tirpalai yra paruošti naudoti.

## Reagento stabilumas laikant prietaise (OBS)

Sistema	Stabilumas
ADVIA 1200	30 dienų
ADVIA 1650/1800	30 dienų
ADVIA 2400	30 dienų

Visose sistemose reagentai neatidarytose pakuotėse yra stabilūs iki galiojimo laiko datos, nurodytos gaminio etiketėje, kai laikomi 5–25°C temperatūroje. Neužšaldykite reagentų.

Daugiau informacijos pateikiama konkrečios sistemos operatoriaus vadovo skyriuje „Metodai. Įvadas“.

## Elektrodų garantija

Chlorido elektrodus (REF 07097504; PN 073-0049-01) tinka naudoti iki 30 000 mėginių 3 mėnesius nuo to laiko, kai elektrodas atsiduria sistemoje, arba iki galiojimo laiko datos, nurodytos ant elektrodo pakuotės, priklausomai nuo to, kuri data yra pirmesnė.

Etaloninius elektrodus (REF 00311764; PN 073-0653-01) („ADVIA Chemistry“ 1650: REF 02494750; PN 073-0052-01) tinka naudoti iki 30 000 mėginių („ADVIA Chemistry“ 1650: 150 000 mėginių) 3 mėnesius („ADVIA Chemistry“ 1650 – 6 mėnesius) nuo to laiko, kai elektrodas atsiduria sistemoje, arba iki galiojimo laiko datos, nurodytos ant elektrodo pakuotės, priklausomai nuo to, kuri data yra pirmesnė.

Ši garantija netaikoma dializės skysčių mėginiams, mėginiams, kurie buvo laikyti kambario temperatūroje ilgiau kaip 24 val. paėmus kraujo, arba mėginiams, kurie yra suirę.

## Mėginių naudojimas

Taikant šį metodą, „Siemens Healthcare Diagnostics“ rekomenduoja naudoti serumą, šlapimą arba plazmą (ličio hepariną).

Daugiau informacijos pateikiama konkrečios sistemos operatoriaus vadovo skyriuje *Metodai. Įvadas*, poskyryje „Mėginių surinkimas ir paruošimas“.

Instrukcijos, kaip pridėti reagentus ir tirti mėginius, pateikiamos konkrečios sistemos operatoriaus vadovo skyriuje *Kasdienės operacijos*.

## Būtinų, bet netiekiamų medžiagų

Sąraše išvardytos šiam metodui taikyti būtinos, tačiau netiekiamos medžiagos:

- mėginio indeliai
- sistemos tirpalai
- kalibratorius (informacijos nuorodas žr. skyriuje *Metodo suvestinė*)
- kontrolinės medžiagos

Informacijos apie laikymą ir stabilumą žr. informaciniame lapelyje.

## Kalibravimas

ISE serumo ir standartinio šlapimo rinkinio stabilumas laikant atidarytame ir vėl uždarytame buteliuke yra 2 mėnesiai. Sąrankos ir naudojimo instrukcijos pateikiamos konkrečios sistemos operatoriaus vadovo skyriuje *Kalibravimo apžvalga*.

### Kalibravimo dažnumas

Kalibravimą atlikite, kai šis metodas taikomas sistemoje ir bent minimaliu kalibravimo dažnumu, kuris nurodytas šioje lentelėje:

Sistema	Mažiausias kalibravimo stabilumas*
ADVIA 1200	Kasdien
ADVIA 1650/1800	Kasdien
ADVIA 2400	Kasdien

\*Arba kaip nurodyta kokybės kontrolės procedūrose.

Pakartotinai sukalibruokite:

- kai pasikeičia reagento partijos numeris
- kai pakeičiami svarbūs ISE ar hidrauliniai komponentai
- kai nurodyta kokybės kontrolės procedūrose

Kai kurios laboratorijų kokybės kontrolės programos ir procedūros gali reikalauti dažniau atlikti kalibravimą.

### Reagento tuščiojo mėginio (RBL) dažnumas

Netaikoma.

## Kokybės kontrolė

Kokybės kontrolės dažnumo informacijos žr. valstybinėse taisyklėse arba akreditacijos reikalavimuose.

„Siemens“ rekomenduoja naudoti prekyboje esančias kokybės kontrolės medžiagas, kurios yra bent 2 lygių (žemo ir aukšto). Pakankamas efektyvumo lygis pasiekiamas tada, kai gautos tyrimo reikšmės patenka į sistemos priimtina kontrolinį intervalą arba į atitinkamą laboratorijos vidiniame kokybės kontrolės plane nustatytą intervalą.

Tikrasis kokybės tikrinimo laboratorijoje dažnumas priklauso nuo daugelio veiksnių, pavyzdžiui, darbo proceso, sistemos išmanymo ir valdžios įstatų. Kiekviena laboratorija kokybės kontrolės mėginius turi tikrinti laboratorijos nuostatuose nurodytu periodiškumu. Taikydami šį metodą, kasdien analizuokite bent 2 kontrolinių medžiagų lygius.

Taip pat ištirkite kontrolines medžiagas:

- kai naudojate naują reagentų partiją
- po kiekvienos sistemos techninės priežiūros, valymo ar gedimų šalinimo procedūros
- po naujo kalibravimo

Daugiau informacijos pateikiama konkrečios sistemos operatoriaus vadovo skyriuje *Kokybės kontrolės apžvalga*.

## Procedūros apribojimai<sup>2</sup>

Įvairios medžiagos sukelia fiziologinius serumo, plazmos ar šlapimo analizės koncentracijos pokyčius. Šiame dokumente neplėtojama išsami diskusija apie šias ir kitas trukdančias medžiagas, jų koncentracijas serume, plazmoje ar šlapime ir galimą jų fiziologinį poveikį. Išsamesnės informacijos ieškokite pagal pateiktą žinomų galimai trukdančių medžiagų sąrašą.<sup>2</sup>

Kaip ir vykstant visoms cheminėms reakcijoms, turite žinoti apie galimą nežinomų trukdžių įtaką rezultatams, kurią sukelia vaistai ar endogeninės medžiagos. Laboratorijos darbuotojai ir gydytojas visus paciento rezultatus turi vertinti, atsižvelgdami į bendrą paciento klinikinę būklę.

## Trukdančios medžiagos

„Siemens“ patikrino šias galimai trukdančias medžiagas ir nustatė šiuos rezultatus:

### ADVIA 1200

Trukdanti medžiaga	Trukdančios medžiagos lygis	CL mėginio koncentracija	Trukdys*
Bilirubinas (konjuguotas/nekonjuguotas)	25 mg/dl (428 µmol/l)	102 mEq/l (mmol/l)	NSI
Hemolizė (hemoglobinas)	500 mg/dl (5,0 g/l)	105 mEq/l (mmol/l)	NSI
Lipemija (iš „Intralipid“)	500 mg/dl (5,7 mmol/l)**	104 mEq/l (mmol/l)	NSI

\*NSI = *No significant interference* (jokio svarbaus trukdymo). ≥ 10% įtaka rezultatams laikoma svarbiu trukdymu.

\*\*Kaip trioleinas.

### ADVIA 1650/1800

Trukdanti medžiaga	Trukdančios medžiagos lygis	CL mėginio koncentracija	Trukdys*
Bilirubinas (konjuguotas/nekonjuguotas)	25 mg/dl (428 µmol/l)	85,0 mEq/l (mmol/l)	NSI
Hemolizė (hemoglobinas)	500 mg/dl (5,0 g/l)	82,7 mEq/l (mmol/l)	NSI
Lipemija (iš trigliceridų koncentrato)	500 mg/dl (5,7 mmol/l)**	83,3 mEq/l (mmol/l)	NSI

\*NSI = *No significant interference* (jokio svarbaus trukdymo). ≥ 10% įtaka rezultatams laikoma svarbiu trukdymu.

\*\*Kaip trioleinas.

**ADVIA 2400**

Trukdanti medžiaga	Trukdančios medžiagos lygis	CL mėginio koncentracija	Trukdys*
Bilirubinas (konjuguotas/nekonjuguotas)	25 mg/dl (428 µmol/l)	101 mEq/l (mmol/l)	NSI
Hemolizė (hemoglobinas)	500 mg/dl (5,0 g/l)	106 mEq/l (mmol/l)	NSI
Lipemija (iš „Intralipid“)	500 mg/dl (5,7 mmol/l)**	107 mEq/l (mmol/l)	NSI

\*NSI = *No significant interference* (jokio svarbaus trukdymo).  $\geq 10\%$  įtaka rezultatams laikoma svarbiu trukdymu.

\*\*Kaip trioleinas.

**Darbo duomenys****Tikslumas<sup>3</sup>**

Kiekvienas mėginys tirtas 2 kartus kiekvieno tyrimo metu, atliekant 2 tyrimus per dieną, ne mažiau nei 20 dienų. Tikslumo reikšmės apskaičiuotos pagal CLSI dokumentą EP05-A2, „*Evaluation of Precision Performance of Quantitative Measurement Methods*; Approved Guideline“.<sup>3</sup>

Šiame skyriuje pateikti duomenys parodo tipiškus „ADVIA Chemistry“ tyrimų sistemų apibūdinimus. Jūsų laboratorijos duomenys gali skirtis nuo šių reikšmių.

**ADVIA 1200**

Mėginio tipas	Lygis	Tyrimo metu		Iš viso	
		SN	CV (%)	SN	CV (%)
Bendrieji matavimo vienetai (mEq/l) ir SI matavimo vienetai (mmol/l)					
Serumas	90	0,6	0,7	1,0	1,1
Serumas	110	0,9	0,8	1,2	1,1
Šlapimas	96	0,2	0,2	0,8	0,8
Šlapimas	230	2,0	0,9	2,8	1,2

**ADVIA 1650**

Mėginio tipas	Lygis	Tyrimo metu		Iš viso	
		SN	CV (%)	SN	CV (%)
Bendrieji matavimo vienetai (mEq/l) ir SI matavimo vienetai (mmol/l)					
Serumas	88	0,7	0,8	1,4	1,6
Serumas	112	1,3	1,2	2,2	2,0
Šlapimas	87	1,1	1,2	1,5	1,7
Šlapimas	290	2,8	1,0	11,1	3,8

**ADVIA 1800**

Mėginio tipas	Lygis	Tyrimo metu		Iš viso	
		SN	CV (%)	SN	CV (%)
Bendrieji matavimo vienetai (mEq/l) ir SI matavimo vienetai (mmol/l)					
Serumas	92	0,5	0,6	0,9	1,0
Serumas	107	1,0	0,9	1,3	1,2
Šlapimas	93	0,5	0,5	0,8	0,8
Šlapimas	235	1,3	0,6	2,0	0,9

**ADVIA 2400**

Mėginio tipas	Lygis	Tyrimo metu		Iš viso	
		SN	CV (%)	SN	CV (%)
Bendrieji matavimo vienetai (mEq/l) ir SI matavimo vienetai (mmol/l)					
Serumas	90	0,6	0,7	0,7	0,8
Serumas	110	0,8	0,7	1,0	0,9
Šlapimas	91	0,5	0,6	0,7	0,8
Šlapimas	239	1,3	0,6	2,3	1,0

**Matavimo intervalas**

Tiriant serumą ir plazmą, šis metodas yra tiesinis diapazone 15–200 mEq/l (15–200 mmol/l), tiriant šlapimą – diapazone 15–400 mEq/l (15–400 mmol/l).

**Tikėtinos reikšmės**<sup>4,5</sup>

Šioje lentelėje nurodyti šio metodo normos ribos:

Mėginio tipas	Normos ribos
Serumas/plazma	99–109 mEq/l <sup>4</sup> (99–109 mmol/l)
Šlapimas	110–250 mEq/day <sup>5</sup> (110–250 mmol/d.)

„Siemens“ šią informaciją pateikia kaip rekomendaciją. Kiekviena laboratorija turi nustatyti savo normos ribas. Normos ribos vertes galite įvesti lange „Analytical Parameters (Chemistry)“ (analitiniai parametrai [chemija]).



**Sistemos koreliacija**

Taikomo metodo (y) efektyvumas palygintas su to paties metodo efektyvumu lyginamojoje sistemoje (x).

**ADVIA 1200**

Mėginio tipas	Lyginamoji sistema (x)	N	Regresijos lygtis	Sy.x	r	Mėginio diapazonas
Serumas	ADVIA 1650	300	$y = 1,02x - 2,1$	1,5	0,983	62–138 mEq/l (mmol/l)
Plazma*	ADVIA 1200 (serumas)	30	$y = 0,94x + 6,2$	0,7	0,949	101–112 mEq/l (mmol/l)
Šlapimas	ADVIA 1650	92	$y = 1,01x - 1,2$	1,7	0,999	17–348 mEq/l (mmol/l)

\*Ličio heparinas.

**ADVIA 1650**

Mėginio tipas	Lyginamoji sistema (x)	N	Regresijos lygtis	Sy.x	r	Mėginio diapazonas
Serumas	Beckman CX7	115	$y = 1,00x + 1,3$	1,6	0,985	76–128 mEq/l (mmol/l)
Serumas	Technicon DAX®	154	$y = 0,98x + 3,3$	2,2	0,914	86–122 mEq/l (mmol/l)
Plazma*	ADVIA 1650 (serumas)	69	$y = 0,86x + 15,9$	1,2	0,944	102–118 mEq/l (mmol/l)
Šlapimas	Beckman CX7	76	$y = 1,05x - 0,9$	4,9	0,996	29–280 mEq/l (mmol/l)

\*Ličio heparinas.

**ADVIA 1800**

Mėginio tipas	Lyginamoji sistema (x)	N	Regresijos lygtis	Sy.x	r	Mėginio diapazonas
Serumas	ADVIA 1650	204	$y = 0,98x + 1,2$	1,8	0,967	85–132 mEq/l (mmol/l)
Šlapimas	ADVIA 1650	116	$y = 0,99x - 2,1$	2,1	1,000	17–307 mEq/l (mmol/l)

\*Ličio heparinas.

**ADVIA 2400**

Mėginio tipas	Lyginamoji sistema (x)	N	Regresijos lygtis	Sy.x	r	Mėginio diapazonas
Serumas	ADVIA 1650	368	$y = 1,00x + 0,3$	1,1	0,983	83–143 mEq/l (mmol/l)
Šlapimas	ADVIA 1650	88	$y = 1,01x - 1,5$	2,0	0,999	16–323 mEq/l (mmol/l)

## Standartizavimas

Tyrimas „ADVIA Chemistry CL method“ per paciento mėginio koreliaciją yra susietas su rekomenduojamu kulonometrinio metodu, kurį taikant naudojamos etaloninės medžiagos iš Nacionalinio standartų ir technologijos instituto (NIST – *National Institute of Standards and Technology*), ir patikrintas naudojant NIST etaloningį serumą.

Sistema	N	Vidutinis nuokrypis	Diapazonas
ADVIA 1200	50	1,21	79–119 mEq/l (mmol/l)
ADVIA 1650	50	-1,06	88–134 mEq/l (mmol/l)
ADVIA 1800	50	-0,90	99–109 mEq/l (mmol/l)
ADVIA 2400	50	0,45	88–134 mEq/l (mmol/l)

„ADVIA Chemistry ISE Serum Standards“ ir „ADVIA Chemistry ISE Urine Standards“ priskirtos reikšmės susietos su šia standartizavimo sistema.

## Bibliografinis aprašas

1. Eisenman G. *Glass Electrodes for Hydrogen and Other Cations, Principles and Practice*. New York: Marcel Dekker Inc.; 1967:2.
2. Young DS. *Effects of Drugs on Clinical Laboratory Tests*. 3rd ed. Washington: AACC Press (1990).
3. Clinical and Laboratory Standards Institute (formerly NCCLS). *Evaluation of Precision Performance of Quantitative Measurement Methods; Approved Guideline - Second Edition*. Wayne, PA: Clinical and Laboratory Standards Institute; 2004. NCCLS Document EP05-A2.
4. Data on file.
5. Wu, Alan H.B. *Tietz Clinical Guide to Laboratory Tests*. 4th ed. Saunders Elsevier, St. Louis, MO: 2006, 234-241.

## Techninė pagalba

Klientų aptarnavimo klausimais kreipkitės į vietinį techninės pagalbos specialistą ar tiekėją.

[www.siemens.com/diagnostics](http://www.siemens.com/diagnostics)

## **Prekiniai ženklai**

Technicon DAX ir ADVIA yra Siemens Healthcare Diagnostics prekiniai ženklai.  
Intralipid yra Fresenius Kabi AB prekinis ženklas.  
Beckman yra Beckman Coulter, Inc. prekinis ženklas.

Made in: Japan



Siemens Healthcare Diagnostics Inc.  
511 Benedict Avenue  
Tarrytown, NY 10591-5097 USA



Siemens Healthcare Diagnostics Ltd.  
Sir William Siemens Sq.  
Frimley, Camberley, UK GU16 8QD

### **Global Siemens Headquarters**

Siemens AG  
Wittelsbacherplatz 2  
80333 Muenchen  
Germany

### **Global Siemens Healthcare Headquarters**




















Siemens AG  
Healthcare Sector  
Henkestrasse 127  
91052 Erlangen  
Germany  
Phone: +49 9131 84-0  
[www.siemens.com/healthcare](http://www.siemens.com/healthcare)

### **Global Division**

Siemens Healthcare  
Diagnostics Inc.  
511 Benedict Avenue  
Tarrytown, NY 10591-5097  
USA  
[www.siemens.com/diagnostics](http://www.siemens.com/diagnostics)

## Simbolių Paaiškinimas

Ant produkto etiketės gali būti toliau pateikti simboliai:

Simbolis	Apibrėžimas	Simbolis	Apibrėžimas
	<i>In vitro</i> diagnostinis medicininis įrenginys	 REF	Katalogo numeris
	Oficialus gamintojas		Įgaliotasis atstovas Europos Bendrijoje
	CE ženklas		CE ženklas su notifikuotosios įstaigos identifikavimo numeriu
	Žr. naudojimo instrukcijas		Biologinis pavojus
	Saugoti nuo saulės šviesos ir karščio		Temperatūros apribojimas
	Apatinė temperatūros riba		Viršutinė temperatūros riba
	Neužšaldykite (> 0°C)		Aukštyn
	Tinka naudoti iki		Kiekio pakanka (n) tyrimų atlikti
	Perdirbti		Atspausdinta sojų rašalu
Rev.	Peržiūra	YYYY-MM-DD	Datos formatas (metai-mėnuo-diena)
	Partijos kodas		