



AMYLASE EPS

Nazwa zestawu	(PL)	Nr kat.
Liquick Cor-AMYLASE EPS 30		2-332
Liquick Cor-AMYLASE EPS 60		2-333
Liquick Cor-AMYLASE EPS 120		2-334
HC-AMYLASE EPS		4-576
OS-AMYLASE EPS		9-476

ZASTOSOWANIE

Zestaw diagnostyczny do oznaczania aktywności α -amylazy, przeznaczony do wykonywania oznaczeń manualnie (metody: Sample Start i Reagent Start) oraz na analizatorach automatycznych. Odczynniki powinny być stosowane do badań diagnostycznych *in vitro*, przed odpowiednio przeszkolonym personel, tylko zgodnie z ich przeznaczeniem, w odpowiednich warunkach laboratoryjnych.

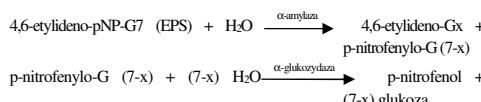
WPROWADZENIE

α -Amylaza są hydrolytycznymi enzymami, które hydrolizują wiązanie $\alpha-1 \rightarrow 4$ glikozydowe skrob i pokrewnych polisacharydów do maltozy i innych oligosacharydów. Wyróżniają różne typy amylaz ludzkich w zależności od organu, przez który są wytwarzone. α -Amylaza jest najczęściej oznaczana w diagnostyce ostrego zapalenia trzustki, kiedy jej aktywność w surowicy jest bardzo wysoka. Wzrostowi aktywności α -amylazy w osoczu towarzyszy również znaczny wzrost wydzielania enzymu z moczu, który może trwać dłużej niż wzrost aktywności we krwi. Dlatego aktywność α -amylazy w moczu była oznaczana jako wskaźnik ostrego zapalenia trzustki. Hiperylamazemia występuje również w ostrych fazach przewlekłego zapalenia trzustki, jak również przy niewydolności nerek, płuc, schorzeniach gruczołów ślinowych i obrażeniami mózgu, a także przy chirurgicznych operacjach oraz makroamylazemii. Dla potwierdzenia schorzeń trzustki, zalecane jest zawsze określenie innego specyficznego enzymu trzustkowego, takiego jak lipaza.

ZASADA METODY

Enzymatyczna metoda kolorymetryczna, z substratem EPS oparta na zaleceniach Międzynarodowej Federacji Chemii Klinicznej (modyfikowana metoda IFCC).

α -Amylaza katalizuje hydrolizę substratu 4,6-etyliden-(G7)-p-nitrofenylo-(G1)- α ,D-maltoheptozudu (EPS, Ethylenide Protected Substrate). Grupa etylenowa chroni substrat przed rozpadem w wyniku działania egzoenzymów, dlatego w przypadku braku α -amylazy nie jest obserwowany wzrost absorbancji. α -Amylaza hydrolizuje substrat na mniejsze fragmenty, z których następnie w wyniku działania enzymu α -glukozydazy jest uwalniany chromofor p-nitrofenol (pNP) i glukoza.



Wzrost absorbancji z powodu tworzenia się p-nitrofenolu jest wprost proporcjonalny do aktywności α -amylazy w badanej próbce i jest mierzony spektrofotometrycznie przy długości fali 405nm.

ODCZYNNIKI Skład zestawu

	Liquick Cor-AMYLASE EPS 30	Liquick Cor-AMYLASE EPS 60	Liquick Cor-AMYLASE EPS 120
1-REAGENT	5 x 24 ml	5 x 48 ml	5 x 96 ml
2-REAGENT	1 x 30 ml	1 x 60 ml	1 x 120 ml
	HC-AMYLASE EPS	OS-AMYLASE EPS	
1-REAGENT	2 x 48,5 ml	2 x 53,5 ml	
2-REAGENT	2 x 12,2 ml	2 x 16 ml	

Metoda Sample Start

Do kuwet napipetować:

	próba zerowa (PZ)	próba badana (PB)	próba wzorcową (PW)
odczynnik roboczy	1000 µl	1000 µl	1000 µl

Ogrzać do temperatury oznaczenia. Następnie dodać:

kalibrator	-	-	20 µl
material badany	-	20 µl	-
woda destylowana	20 µl	-	-

Dokładnie wymieszać i po dokładnie 2 minutach inkubacji w temperaturze oznaczenia (37°C) odczytać absorbancję, powtórzyć pomiar absorbancji po kolejnych 1, 2 i 3 minutach.

Obliczyć średnią zmianę absorbancji na minutę dla próby badanej (PB) i próby wzorcowej (PW) według wzorów:
 $\Delta A/\text{min (PB)} = [\Delta A/\text{min (PB)}] - [\Delta A/\text{min (PZ)}]$
 $\Delta A/\text{min (PW)} = [\Delta A/\text{min (PW)}] - [\Delta A/\text{min (PZ)}]$

Obliczanie wyników

$$\text{aktywność [U/l]} = \frac{\Delta A/\text{min (PB)}}{\Delta A/\text{min (PW)}} \times \text{stężenie kalibratora [U/l]}$$

Metoda Reagent Start

Do kuwety napipetować:

	próba zerowa (PZ)	próba badana (PB)	próba wzorcową (PW)
1-REAGENT	1000 µl	1000 µl	1000 µl

Ogrzać do temperatury oznaczenia. Następnie dodać:

kalibrator	-	-	30 µl
material badany	-	30 µl	-
woda destylowana	30 µl	-	-

Dokładnie wymieszać i po 1 min. inkubacji dodać:

2-REAGENT	250 µl	250 µl	250 µl

Dokładnie wymieszać i po dokładnie 2 minutach inkubacji w temperaturze oznaczenia (37°C) odczytać absorbancję, powtórzyć pomiar absorbancji po kolejnych 1, 2 i 3 minutach.

Obliczyć średnią zmianę absorbancji na minutę dla próby badanej (PB) i próby wzorcowej (PW) według wzorów:
 $\Delta A/\text{min (PB)} = [\Delta A/\text{min (PB)}] - [\Delta A/\text{min (PZ)}]$
 $\Delta A/\text{min (PW)} = [\Delta A/\text{min (PW)}] - [\Delta A/\text{min (PZ)}]$

Obliczanie wyników

$$\text{aktywność [U/l]} = \frac{\Delta A/\text{min (PB)}}{\Delta A/\text{min (PW)}} \times \text{stężenie kalibratora [U/l]}$$

WARTOŚCI PRAWIDŁOWE⁵

surowica / osocze	28 – 100 U/l	0,47 – 1,7 µkat/l
mocz	$\leq 460 \text{ U/l}$	$\leq 7,7 \text{ µkat/l}$

Zalecane jest opracowanie przez każde laboratorium własnych zakresów wartości prawidłowych charakterystycznych dla lokalnej populacji.

KONTROLA JAKOŚCI

W celu wewnętrznej kontroli jakości, do każdej serii oznaczeń należy dodać następujące surowice kontrolne:

CORMAY SERUM HN (Nr kat. 5-172) i CORMAY SERUM HP (Nr kat. 5-173) - dla oznaczeń w surowicy.

CORMAY URINE CONTROL LEVEL 1 (Nr kat. 5-161) i LEVEL 2 (Nr kat. 5-162) - dla oznaczeń w moczu.

Do kalibracji analizatorów automatycznych należy stosować CORMAY MULTICALIBRATOR LEVEL 1 (Nr kat. 5-174; 5-176) lub LEVEL 2 (Nr kat. 5-175; 5-177).

Krzywa kalibracyjna powinna być sporządzana co 12 tygodni, przy każdej zmianie serii odczynnika lub w razie potrzeby np. jeśli wartości oznaczenia surowic kontrolnych nie mieszczą się w wyznaczonym zakresie.

CHARAKTERYSTYKA OZNACZENIA

Podane niżej rezultaty uzyskano używając analizatora automatycznego Biolis 24i Premium. W przypadku przeprowadzenia oznaczenia na innym analizatorze lub manualnie otrzymane wyniki mogą różnić się od podanych.

▪ **Czułość:** 1,1 U/l (0,018 µkat/l).

▪ **Liniowość:** do 2000 U/l (33,3 µkat/l).

Dla wyższych aktywności amylazy, próbkę należy rozcieśćzyć w stosunku 1:10 roztworem 0,9% NaCl oznaczenie powtórzyć, a wynik pomnożyć przez współczynnik rozciecia.

Specyficzność / Interferencje

Hemoglobina do 0,156 g/dl, bilirubina do 20 mg/dl, kwas askorbinowy do 62 mg/l, triglicerydy do 1250 mg/dl i glukoza do 2000 mg/dl nie wpływają na wyniki oznaczenia.

Precyzja

Powtarzalność (run to run) n = 20	Srednia [U/l]	SD [U/l]	CV [%]
poziom 1	71,9	0,76	1,05
poziom 2	384,2	1,58	0,41
Odtwarzalność (day to day) n = 80	Srednia [U/l]	SD [U/l]	CV [%]
poziom 1	71,3	0,98	1,37
poziom 2	391,6	3,00	0,77

Porównanie metod

Porównanie wyników oznaczeń amylazy wykonanych na **Bolis 24i Premium** (y) i na **ADVIA 1650** (x), z użyciem 66 próbek, dało następujące wyniki:
 $y = 1,0273 x - 2,8482 \text{ U/l};$
 $R = 0,9999$ (R – współczynnik korelacji)

UTYLIZACJA ODPADÓW

Postępować zgodnie z aktualnymi przepisami.

LITERATURA

1. Pesce, A.J., Kaplan, L.A.: "Methods in Clinical Chemistry", Mosby Ed. (1987).
2. Burtis C.A., Ashwood E.R.: "Tietz Textbook of Clinical Chemistry", W.B. Saunders Company Ed. (3rd edition, 1999).
3. Lorentz K. Approved recommendation on IFCC methods for the measurement of catalytic concentration of enzymes. Part 9. IFCC method for alpha-amylase (1,4-alpha-D-glucan 4-glucanohydrolase, EC 3.2.1.1). International Federation of Clinical Chemistry and Laboratory Medicine (IFCC). Committee on Enzymes. Clin Chem Lab Med. 1998 Mar;36(3):185-203.
4. Junge W., Wortmann W., Wilke B., Waldenström J., Kurle-Weitzenhiller A., Finke J., Klein G. Development and evaluation of assays for the determination of total and pancreatic amylase at 37 degrees C according to the principle recommended by the IFCC. Clin Biochem. 2001 May;34:607-15.
5. Alan H.B. Wu: Tietz Clinical Guide to Laboratory Tests, 4th ed. WB Saunders, 100-104, (2006).
6. Hohenwallner W., Hagele EO., Scholer A et al. Ber Oster Ges Klin Chem 1983;6:101-112.
7. Tietz N.W., ed. Clinical Guide to Laboratory Tests, 3rd ed. Philadelphia: PA: WB Saunders, 46-8 (1995).



AMYLASE EPS

Kit name	(EN)	Cat. No
Liquick Cor-AMYLASE EPS 30		2-332
Liquick Cor-AMYLASE EPS 60		2-333
Liquick Cor-AMYLASE EPS 120		2-334
HC-AMYLASE EPS		4-576
OS-AMYLASE EPS		9-476

INTENDED USE

Diagnostic kit for determination of α -amylase activity used both for manual assay (Sample Start and Reagent Start method) and in several automatic analysers.

The reagents must be used only for *in vitro* diagnostic, by suitably qualified laboratory personnel, only for the intended purpose, under appropriate laboratory conditions.

INTRODUCTION

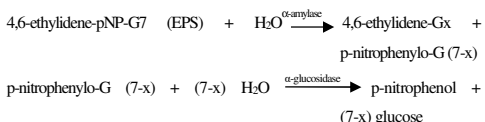
α -Amylases are hydrolytic enzymes which hydrolyze 1,4- α -glucosidic bond in starch and other similar polysaccharides to maltose and other oligosaccharides. Several types of amylases can be distinguished, depending on the organ they are originating from. α -amylase is the most commonly measured in the diagnosis of acute pancreatitis, when its activity in serum is very high. Elevation of α -amylase activity in serum is also accompanied by increased excretion of enzyme in urine which can last longer than in the blood. Because of that activity in α -amylase in urine is used as a indicator of acute pancreatitis. Hyperamylasemia occurs also in chronic pancreatitis, failures of kidneys, lungs, diseases of the salivary glands, cerebral traumas, surgical interventions and macromamylasemia. To confirm pancreatic specificity it is recommended to determine also other pancreas specific enzyme like lipase.

METHOD PRINCIPLE

Enzymatic colorimetric method, with EPS substrate, in accordance to recommendations of IFCC – International Federation of Clinical Chemistry and Laboratory Medicine (modified IFCC method).

α -Amylase catalyzes hydrolysis of substrate 4,6-ethylidene-(G7)-p-nitrophenyl-(G1)- α -D-maltoheptaoside (EPS, Ethylidene Protected Substrate). Ethylidene group prevents the substrate from breaking down because of exo-enzymes activity, therefore in absence of α -amylase no increase of absorbance is observed.

α -Amylase hydrolyses the substrate into smaller fragments which are acted upon by α -glucosidase, causing the ultimate release of chromophore p-nitrophenol (pNP) and glucose.



Increase of absorbance related to formation of p-nitrophenol is proportional to the α -amylase activity in sample and is measured spectrophotometrically at 405 nm wavelength.

REAGENTS

Package

	Liquick Cor-AMYLASE EPS 30	Liquick Cor-AMYLASE EPS 60	Liquick Cor-AMYLASE EPS 120
1-REAGENT	5 x 24 ml	5 x 48 ml	5 x 96 ml
2-REAGENT	1 x 30 ml	1 x 60 ml	1 x 120 ml

HC-AMYLASE EPS	OS-AMYLASE EPS
2 x 48.5 ml	2 x 53.5 ml
2 x 12.2 ml	2 x 16 ml

The reagents when stored at 2-8°C are stable up to expiry date printed on the package. The reagents are stable for 12 weeks on board the analyser at 2-10°C.

Working reagent preparation and stability

Assay can be performed with use of separate 1-REAGENT and 2-REAGENT or with use of working reagent. For working reagent preparation mix gently 4 parts of 1-REAGENT with 1 part of 2-REAGENT. Avoid foaming.

Stability of working reagent: 4 weeks at 2-8°C
5 days at 18-25°C

Concentrations in the test

HEPES buffer, pH 7.2	52.5 mmol/l
sodium chloride	87 mmol/l
magnesium chloride	12.6 mmol/l
calcium chloride	0.075 mmol/l
α -glucosidase	$\geq 4kU/l$
4,6-ethylidene G7pNP (EPS)	> 4 mmol/l
stabilizers and preservatives	

Warnings and notes

- Prevent the reagents from microbiological contamination and from saliva and sweat α -amylase.
- Protect from direct sunlight.
- The reagents must be clear, do not use if turbid.
- A slight yellow colour of 2-REAGENT does not influence the reagent performance.
- 1-REAGENT and 2-REAGENT meeting the criteria for classification in accordance with Regulation (EC) No 1272/2008.

Ingredients:

1-REAGENT and 2-REAGENT contain reaction mass of 5-chloro-2-methyl-2H-isothiazol-3-one and 2-methyl-2H-isothiazol-3-one (3:1).

Warning

H317 May cause an allergic skin reaction.
H412 Harmful to aquatic life with long lasting effects.
P280 Wear protective gloves, protective clothing, eye protection or face protection.
P302 + P352 IF ON SKIN: Wash with plenty of soap and water.
P273 Avoid release to the environment.

ADDITIONAL EQUIPMENT

- automatic analyser or photometer able to read at 405 nm;
- thermostats at 37°C;
- general laboratory equipment;

SPECIMEN

Serum or plasma collected on heparin, free from hemolysis, urine. Do not use anticoagulants: EDTA, citrates and oxalates as they inhibit amylase activity.

Serum / plasma can be stored for 7 days at 15-25°C or for one month at 2-8°C.

Urine can be stored for 2 days at 15-25°C or for 10 days at 2-8°C. Amylase is very unstable in acid urine. Adjust pH to approximately 7.0 before storage.

Nevertheless it is recommended to perform the assay with freshly collected samples!

PROCEDURE

Applications for analyzers are available on request.

Manual procedure

wavelength	405 nm
temperature	37°C
cuvette	1 cm

Sample Start method

str. / page / ctp. 3/6

Pipette into the cuvettes:

	blank (B)	test (T)	calibrator (C)
working reagent	1000 µl	1000 µl	1000 µl
calibrator	-	-	20 µl
sample	-	20 µl	-
distilled water	20 µl	-	-

Bring up to the temperature of determination. Then add:

calibrator	-	-	20 µl
sample	-	20 µl	-
distilled water	20 µl	-	-

Mix well and after 2 minutes of incubation at adequate temperature (37°C) read the absorbance, repeat the reading after next 1, 2 and 3 minutes.

Calculate the mean absorbance change per minute of tested sample (T) and calibrator (C):

$$\Delta A/min (T) = [\Delta A/min (T)] - [\Delta A/min (B)]$$

$$\Delta A/min (C) = [\Delta A/min (C)] - [\Delta A/min (B)]$$

Calculation

$$\text{amylase activity [U/l]} = \frac{\Delta A/min (T)}{\Delta A/min (C)} \times \text{calibrator concentration [U/l]}$$

Reagent Start method

Pipette into the cuvettes:

	blank (B)	test (T)	calibrator (C)
1-REAGENT	1000 µl	1000 µl	1000 µl
calibrator	-	-	30 µl
sample	-	30 µl	-
distilled water	30 µl	-	-

Bring up to the temperature of determination. Then add:

2-REAGENT	250 µl	250 µl	250 µl

Mix well and after 2 minutes of incubation at adequate temperature (37°C) read the absorbance, repeat the reading after next 1, 2 and 3 minutes.

Calculate the mean absorbance change per minute of tested sample (T) and calibrator (C):

$$\Delta A/min (T) = [\Delta A/min (T)] - [\Delta A/min (B)]$$

$$\Delta A/min (C) = [\Delta A/min (C)] - [\Delta A/min (B)]$$

Calculation

$$\text{amylase activity [U/l]} = \frac{\Delta A/min (T)}{\Delta A/min (C)} \times \text{calibrator concentration [U/l]}$$

REFERENCE VALUES⁵

serum / plasma	28 – 100 U/l	0.47 – 1.7 µkat/l
urine	$\leq 460 \text{ U/l}$	$\leq 7.7 \text{ µkat/l}$

It is recommended for each laboratory to establish its own reference ranges for local population.

QUALITY CONTROL

For internal quality control it is recommended to use with each batch of samples the following controls:

CORMAY SERUM HN (Cat. No 5-172) and CORMAY SERUM HP (Cat. No 5-173) for determination in serum

CORMAY URINE CONTROL LEVEL 1 (Cat. No 5-161) and LEVEL 2 (Cat. No 5-162) for determination in urine.

For the calibration of automatic analysers systems the CORMAY MULTICALIBRATOR LEVEL 1 (Cat. No 5-174; 5-176) or LEVEL 2 (Cat. No 5-175; 5-177) is recommended.

The calibration curve should be prepared every 12 weeks, with change of reagent lot number or as required e.g. quality control findings outside the specified range.

PERFORMANCE CHARACTERISTICS

The following results have been obtained using the automatic analyser Biolis 24i Premium. Results may vary if a different instrument or a manual procedure is used.

- **Sensitivity:** 1.1 U/l (0.018 µkat/l).

- **Linearity:** up to 2000 U/l (33.3 µkat/l).

For higher amylase activity, dilute the sample with 0.9% NaCl at a ratio 1:10 and repeat the assay. Multiply the result by the dilution factor.

▪ Specificity / Interferences

AMYLAZE EPS

Haemoglobin up to 0.156 g/dl, bilirubin up to 20 mg/dl, ascorbate up to 62 mg/l, triglycerides up to 1250 mg/dl and glucose up to 2000 mg/dl do not interfere with the test.

▪ Precision

Repeatability (run to run) n = 20	Mean [U/l]	SD [U/l]	CV [%]
level 1	71.9	0.76	1.05
level 2	384.2	1.58	0.41

▪ Reproducibility (day to day) n = 80

Mean [U/l]	SD [U/l]	CV [%]
level 1	71.3	0.98
level 2	391.6	3.00

▪ Method comparison

A comparison between amylase values determined at Biolis 24i Premium (y) and at ADVIA 1650 (x) using 66 samples gave following results:

$$y = 1.0273 x - 2.2842 \text{ U/l}; \quad R = 0.9999 \quad (\text{R} - \text{correlation coefficient})$$

WASTE MANAGEMENT

Please refer to local legal requirements.

LITERATURE

1. Pesce, A.J., Kaplan, L.A.: "Methods in Clinical Chemistry", Mosby Ed. (1987).
2. Burtis C.A., Ashwood E.R.: "Tietz Textbook of Clinical Chemistry", W.B. Saunders Company Ed. (3rd edition, 1999).
3. Lorentz, K. Approved recommendation on IFCC methods for the measurement of catalytic concentration of enzymes. Part 9. IFCC method for alpha-amylase (1,4-alpha-D-glucan 4-glucanohydrolase, EC 3.2.1.1). International Federation of Clinical Chemistry and Laboratory Medicine (IFCC), Committee on Enzymes. Clin Chem Lab Med. 1998 Mar;36(3):185-203.
4. Junge W, Wortmann W, Wilke B, Waldenström J, Kurrale-Weitenhiller A, Finke J, Klein G. Development and evaluation of assays for the determination of total and pancreatic amylase at 37 degrees C according to the principle recommended by the IFCC. Clin Biochem. 2001 May;34:607-15.
5. Alan H.B. Wu: Tietz Clinical Guide to Laboratory Tests, 4th ed. WB Saunders, 100-104. (2006).
6. Hohenwallner W, Hagele EO, Scholer A et al. Ber Oster Ges Klin Chem 1983;6:101-112.
7. Tietz N.W., ed. Clinical Guide to Laboratory Tests, 3rd ed. Philadelphia, PA: WB Saunders, 46-8 (1995).

Date of issue: 10. 2023.



AMYLASE EPS

Название набора	(RUS)	Кат. №
Liquick Cor-AMYLASE EPS 30		2-332
Liquick Cor-AMYLASE EPS 60		2-333
Liquick Cor-AMYLASE EPS 120		2-334
HC-AMYLASE EPS		4-576
OS-AMYLASE EPS		9-476

ПРЕДПОЛАГАЕМОЕ ИСПОЛЬЗОВАНИЕ

Диагностический набор для определения активности α -амилазы. Набор предназначен как для мануального определения (методы Sample Start, Reagent Start), так и для определений при помощи автоматических анализаторов.

Реагенты должны использоваться только для диагностики *in vitro*, квалифицированным лабораторным персоналом, в целях, для которых они предназначены, в соответствующих лабораторных условиях.

ВВЕДЕНИЕ

α -Амилазы – это гидролитические ферменты, которые осуществляют гидролиз α -1→4 гликозидных связей крахмала и подобных полисахаридов до мальтозы и других олигосахаридов. Различают разные типы амилаз человека в зависимости от органа, в котором проявляются ферменты. Чаще всего определение α -амилазы показано при диагностике острого панкреатита, при котором активность α -амилазы в сыворотке необычайно высока. Возрастание активности α -амилазы в сыворотке сопутствует значительное повышение выделения энзима с мочой, более длительное, чем всплеск активности в крови. Поэтому определение α -амилазы в моче используется в качестве индикатора острого панкреатита.

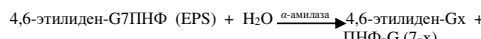
Гиперамилаземия встречается также при хроническом панкреатите, почечной и легочной недостаточности, заболеваниях слюнных желез, мозговых травмах, при хирургических вмешательствах и макромиелазии.

Для подтверждения панкреатита рекомендуется также произвести исследование прочих специфических ферментов поджелудочной железы – напр., липазы.

ПРИНЦИП МЕТОДА

Энзиматический колориметрический метод, с субстратом EPS, основанный на рекомендациях Международной Федерации Клинической Химии (модифицированный метод IFCC).

α -Амилаза катализирует гидролиз 4,6-этилен(G7)-п-нитрофенил(G1)- α -D-мальтотетразозида (EPS, Ethyldene Protected Substrate; 4,6-этилен-G7ПНФ; ПНФ – п-нитрофенил, G – глюкоза). Этиленовая группа предохраняет субстрат от распада в результате воздействия эзоферментов, поэтому в случае отсутствия α -амилазы в пробе не наблюдается роста абсорбции. α -Амилаза гидролизует субстрат на мелкие фрагменты, из которых впоследствии, под воздействием фермента α -глюкозидазы освобождается хромофор п-нитрофенил и глюкоза.



Рост абсорбции при освобождении п-нитрофенила прямо пропорционален активности α -амилазы в исследуемом образце и измеряется спектрофотометрически при длине волн 405 нм.

РЕАГЕНТЫ

Состав набора

	Liquick Cor-AMYLASE EPS 30	Liquick Cor-AMYLASE EPS 60	Liquick Cor-AMYLASE EPS 120
1-REAGENT	5 x 24 ml	5 x 48 ml	5 x 96 ml
2-REAGENT	1 x 30 ml	1 x 60 ml	1 x 120 ml



Тем не менее рекомендуется производить исследования на свежевзятом биологическом материале!

ПРОЦЕДУРА ОПРЕДЕЛЕНИЯ

Программы для анализаторов предоставляем на желание клиентов

Мануальное определение

длина волны	405 nm
температура	37°C
кувета	1 см

Метод Sample Start

В кювету поместить:

	бланк по реагенту (БР)	образец исследуемый (ОН)	образец стандартный (ОС)
рабочий реагент	1000 мкл	1000 мкл	1000 мкл

Подогреть до температуры определения. Затем добавить:

калибратор	-	-	20 мкл
исследуемый материал	-	20 мкл	-
дистилированная вода	20 мкл	-	-

Хорошо перемешать, и после 2 минут инкубации при температуре определения измерить коэффициент поглощения, повторить измерения после следующих 1, 2 и 3 минут.

Вычислить значение изменения абсорбции в минуту для исследуемого А(ОН) и стандартного А(ОС) образцов:

$$\Delta A_{\text{мин}} (\text{ОН}) = [\Delta A_{\text{мин}} (\text{ОН})] - [\Delta A_{\text{мин}} (\text{БР})]$$

$$\Delta A_{\text{мин}} (\text{ОС}) = [\Delta A_{\text{мин}} (\text{ОС})] - [\Delta A_{\text{мин}} (\text{БР})]$$

Расчет результатов

$$\text{активность [Ед/л]} = \frac{\Delta A_{\text{мин}} (\text{ОН})}{\Delta A_{\text{мин}} (\text{ОС})} \times \text{концент. калибратора [Ед/л]}$$

Метод Reagent Start

В кювету поместить:

	бланк по реагенту (БР)	образец исследуемый (ОН)	образец стандартный (ОС)
1-REAGENT	1000 мкл	1000 мкл	1000 мкл

Подогреть до температуры определения. Затем добавить:

калибратор	-	-	30 мкл
исследуемый материал	-	30 мкл	-
дистилированная вода	30 мкл	-	-

Хорошо перемешать и через 1 мин. инкубации добавить:

2-REAGENT	250 мкл	250 мкл	250 мкл
-----------	---------	---------	---------

Хорошо перемешать, и после 2 минут инкубации при температуре определения измерить коэффициент поглощения, повторить измерения после следующих 1, 2 и 3 минут.

Вычислить значение изменения абсорбции в минуту для исследуемого А(ОН) и стандартного А(ОС) образцов:

$$\Delta A_{\text{мин}} (\text{ОН}) = [\Delta A_{\text{мин}} (\text{ОН})] - [\Delta A_{\text{мин}} (\text{БР})]$$

$$\Delta A_{\text{мин}} (\text{ОС}) = [\Delta A_{\text{мин}} (\text{ОС})] - [\Delta A_{\text{мин}} (\text{БР})]$$

Расчет результатов

$$\text{активность [Ед/л]} = \frac{\Delta A_{\text{мин}} (\text{ОН})}{\Delta A_{\text{мин}} (\text{ОС})} \times \text{концент. калибратора [Ед/л]}$$

РЕФЕРЕНТНЫЕ ВЕЛИЧИНЫ⁵

сыворотка/плазма	28 – 100 Ед/л	0,47 – 1,7 мккат/л
моча	≤ 460 Ед/л	$\leq 7,7$ мккат/л

Каждой лаборатории рекомендуется разработать собственные нормы, характерные для обследуемого контингента.

КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА

Для внутреннего контроля качества рекомендуется использовать для каждой серии измерений:

CORMAY SERUM HN (Kat.№ 5-172) и CORMAY SERUM HP

(Kat.№ 5-173) - при тестировании сыворотки.

CORMAY URINE CONTROL LEVEL 1 (Kat. № 5-161) и LEVEL 2

(Kat. № 5-162) - при исследовании мочи.

Для калибровки рекомендуется использовать калибраторы

CORMAY MULTICALIBRATOR LEVEL 1 (Kat. № 5-174; 5-176) или

LEVEL 2 (Kat. № 5-175; 5-177).

Калибровку рекомендуется проводить каждые 12 недель, при каждой смене лота реагентов и в случае необходимости, напр. если результаты определения контрольных сывороток не попадают в референтный диапазон.

ХАРАКТЕРИСТИКИ ОПРЕДЕЛЕНИЯ

Эти метрологические характеристики были получены при использовании автоматического анализатора Biolis 24i Premium. Результаты, полученные на других анализаторах и вручную, могут отличаться.

- Чувствительность: 1,1 Ед/л (0,018 мккат/л).

- Линейность: 2000 Ед/л (33,3 мккат/л).

Для более высоких концентраций амилазы, пробу следует развести в соотношении 1:10 0,9% NaCl и повторить определение. Результат определений умножить на коэффициент разведения.

Специфичность / интерференции

Гемоглобин до 0,156 г/дл, билирубин до 20 мг/дл, аскорбиновая кислота до 62 мг/л, триглицериды до 1250 мг/дл и глюкоза до 2000 мг/дл не влияют на результаты определений.

Точность

Повторяемость (между сериями) n = 20	Среднее [Ед/л]	SD [Ед/л]	CV [%]
уровень 1	71,9	0,76	1,05
уровень 2	384,2	1,58	0,41
Воспроизводимость (издня в день) n = 80	Среднее [Ед/л]	SD [Ед/л]	CV [%]
уровень 1	71,3	0,98	1,37
уровень 2	391,6	3,00	0,77

Сравнение метода

Сравнение результатов определения активности амилазы, произведенных на анализаторах Biolis 24i Premium (у) и ADVIA 1650 (х) для 66 образцов дало следующие результаты:
 $y = 1,0273 x - 2,8482$ Ед/л;
 $R = 0,9999$ (R – коэффициент корреляции)

УТИЛИЗАЦИЯ ОТХОДОВ

В соответствии с локальными требованиями.

ЛИТЕРАТУРА

- Pesce, A.J., Kaplan, L.A.: "Methods in Clinical Chemistry", Mosby Ed. (1987).
- Burtis C.A., Ashwood E.R.: "Tietz Textbook of Clinical Chemistry", W.B. Saunders Company Ed. (3rd edition, 1999).
- Lorentz K. Approved recommendation on IFCC methods for the measurement of catalytic concentration of enzymes. Part 9. IFCC method for alpha-amylase (1,4-alpha-D-glucan 4-glucanohydrolase, EC 3.2.1.1). International Federation of Clinical Chemistry and Laboratory Medicine (IFCC), Committee on Enzymes. Clin Chem Lab Med 1998 Mar;36(3):185-203.
- Junge W., Wortmann W., Wilke B., Waldenström J., Kurle-Weitzenhiller A., Finke J., Klein G. Development and evaluation of assays for the determination of total and pancreatic amylase at 37 degrees C according to the principle recommended by the IFCC. Clin Biochem. 2001 May;34:607-15.
- Alan H.B. Wu: Tietz Clinical Guide to Laboratory Tests, 4th ed. WB Saunders, 100-104, (2006).
- Hohenwarter W., Hagele EO., Scholer A. et al. Ber Oster Ges Klin Chem 1983;6:101-112.
- Tietz N.W., ed. Clinical Guide to Laboratory Tests, 3rd ed. Philadelphia, PA: WB Saunders, 46-8 (1995).

Дата создания: 10. 2023.