

АЛЬФА-АМІЛАЗА ПАНКРЕАТИЧНА ET-G7PNP

Alpha-Amylase Pancreatic, ET-G7PNP

Каталог №: D00582

Дата випуску інструкції: 2021/03/02

Версія 09



Основою при проведенні аналізу є оригінал інструкції англійською мовою, вкладеної в набір. Номер і дата версії оригіналу та перекладу інструкції повинні співпадати.

Кат. №:	Розмір	Вміст
D00582	5 x 100 мл	4 x 100 мл R1 + 1 x 100 мл R2
D94577	5 x 50 мл	4 x 50 мл R1 + 1 x 50 мл R2
D00590	5 x 25 мл	4 x 25 мл R1 + 1 x 25 мл R2
D96568	5 x 10 мл	4 x 10 мл R1 + 1 x 10 мл R2
D56911	5 x 50 мл	4 x 50 мл R1 + 2 x 25 мл R2
D0404917	5 x 50 мл	4 x 50 мл R1 + 1 x 50 мл R2
DA0807	5 x 20 мл	4 x 20 мл R1 + 1 x 20 мл R2
DT1007	5 x 20 мл	4 x 20 мл R1 + 1 x 20 мл R2
DK0706	5 x 50 мл	4 x 50 мл R1 + 1 x 50 мл R2
DE1807	1 x 62.5 мл	1 x 50 мл R1 + 1 x 12.5 мл R2
DB20303	2 x 62.5 мл	2 x 50 мл R1 + 2 x 12.5 мл R2

Додатково пропонуються:

D98485	5 x 3 мл	Калібратор	Diocal Auto
D98485SV	1 x 3 мл	Калібратор	Diocal Auto
D98481	12 x 5 мл	Контроль норма	Diacon N
D14481	5 x 5 мл	Контроль норма	Diacon N
D98481SV	1 x 5 мл	Контроль норма	Diacon N
D98482	12 x 5 мл	Контроль патологія	Diacon P
D14482	5 x 5 мл	Контроль патологія	Diacon P
D98481SV	1 x 5 мл	Контроль патологія	Diacon P

Тільки для професійного використання в діагностиці *in vitro*.

ЗАГАЛЬНА ІНФОРМАЦІЯ

Метод:	Колориметричний, кінетичний, зростаючої реакції, ET-G7PNP
Термін придатності:	24 місяці від дати виробництва
Зберігання:	2-8°C
Довжина хвилі:	405 нм
Оптична доріжка:	1 см
Температура:	37°C
Зразок:	Сироватка, гепаринова плазма, ЕДТА-плазма, сеча

ПРИЗНАЧЕННЯ

Діагностичний реагент для кількісного *in vitro* визначення панкреатичної амілази у людській сироватці, плазмі або сечі на фотометричних системах.

ДІАГНОСТИЧНЕ ЗНАЧЕННЯ [1,2]

Альфа-амілази - це гідролітичні ферменти, які розкладають крохмаль на мальтозу. У організмі людини а-амілази походять з різних органів: панкреатична амілаза продукується підшлунковою залозою і вивільняється в кишковий тракт; слінна амілаза синтезується в слінних залозах і секретується в слину. Оскільки, амілаза підшлункової залози і слини показує структурну гомологію 97%, єдиним методом розрізнення обох достатньо є використати аналіз на основі моноклональних антитіл для інгібування ферменту слини. Присутня в крові амілаза виводиться через нирку і виводиться з організму з сечою. Таким чином, підвищення активності сироватки відображається в підвищенні активності сечової амілази.

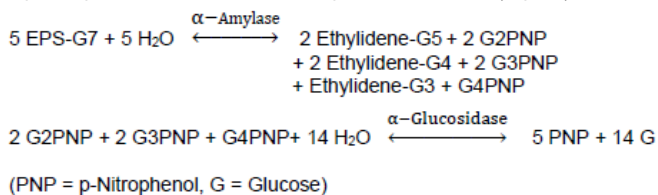
Вимірювання а-амілази в сироватці та сечі переважно використовують для діагностики порушень підшлункової залози, а також для виявлення розвитку ускладнень. При гостром панкреатиті активність амілази крові зростає протягом декількох годин після появи болю в животі, пік після прибл. 12 годин і повертається до значень у діапазоні відліку не пізніше 5 днів. Хоча панкреатична амілаза набагато більш специфічна для виявлення панкреатичних розладів, ніж загальна амілаза, для підтвердження гострого панкреатиту рекомендується додаткове вимірювання ліпази.

ПРИНЦИП ТЕСТУ

Ферментативний фотометричний тест, в якому субстрат 4,6-етилен- (G7) - п-нітрофеніл- (G1)-α-D-мальтогептоазид (EPS-G7) розщеплюється а-амілазами в різні фрагменти. Їх далі гідролізують на другому етапі за

Перекладач Романюк Н.П.

допомогою а-глюкозидази, яка продукує глюкозу і п-нітрофенол [1,2]. Оскільки, слінний ізофермент селективно інгібується комбінацією двох моноклональних антитіл під час фази попередньої інкубації, збільшення абсорбції представляє активність панкреатичної амілази у зразку [3-5].



СКЛАД РЕАГЕНТИВ

КОМПОНЕНТИ	КОНЦЕНТРАЦІЯ
Реагент 1: Буфер Гуда, pH 7.15	0.1 моль/л
NaCl	62.5 ммоль/л
MgCl ₂	12.5 ммоль/л
а-глюкозидаза	≥ 2.5 кО/л
моноклональні антитіла до амілази слини (миша)	≥ 31 мг/л
Реагент 2: Буфер Гуда, pH 7.15	0.1 моль/л
EPS-G7	8.5 ммоль/л

НЕОБХІДНІ МАТЕРІАЛИ, ЯКІ НЕ ПОСТАЧАЮТЬСЯ

- NaCl розчин (9 г/л).
- Аналізатор клінічної хімії.

ПІДГОТОВКА РЕАГЕНТУ

Реагенти готові до використання.

СТАБІЛЬНІСТЬ І ЗБЕРІГАННЯ

Умови:	Захищати від світла! Закрити одразу після використання. Уникайте забруднення!
Зберігання:	Реагенти не заморожувати! при 2 – 8 °C
Стабільність:	до закінчення терміну придатності

ПОПЕРЕДЖЕННЯ І ЗАСТЕРЕЖЕННЯ

1. Залишкова активність а-амілази в слині становить до 3%. Дуже рідко надзвичайно висока активність слінної а-амілази може привести до збільшення показників підшлункової а-амілази. Однак, сліна і шкіра дійсно містять а-амілазу, тому вносити тільки належними засобами і уникати контакту шкіри з реагентами.
2. Реагенти містять азид натрію (0.95 г/л) в якості консерванту. Не ковтати! Уникати контакту зі шкірою та слизовими.
3. Реагент 1 містить біологічний матеріал. Обробляйте продукт як потенційно інфекційний, відповідно до загальних застережень та добре лабораторної практики.
4. У дуже рідкісних випадках, зразки пацієнтів з гамопатією можуть дати помилкові результати [10].
5. Дотримуватися необхідних заходів обережності при використанні лабораторних реагентів.
6. Для діагностичних цілей, результати потрібно оцінювати відповідно до медичної історії пацієнта, клінічних досліджень та інших висновків.
7. Тільки для професійного використання!

СТАБІЛЬНІСТЬ І ЗБЕРІГАННЯ ЗРАЗКА

Використовувати сироватку, гепаринову плазму або ЕДТА плазму, сечу.

Стабільність:

у сироватці/плазмі:	При 20 – 25 °C	7 днів
	При 4 - 8 °C	7 днів
	При - 20 °C	1 рік
у сечі:	При 20 – 25 °C	2 дні
	При 4 – 8 °C	10 днів
	При -20°C	3 тижні

Заморожувати тільки раз! Утилізуйте забруднені зразки.

ПРОЦЕДУРА ТЕСТУ

Довести реагенти та зразки до кімнатної температури.

Піпетуйте у пробірки:	Бланк	Сироватка/плазма	Сеча
Реагент 1	1000 мкл	1000 мкл	1000 мкл
Зразок/калібратор	-	20 мкл	10 мкл
Змішайте. Інкубуйте приблизно протягом 3 хвилин при 37°C. Потім додайте:			
Реагент 2	250 мкл	250 мкл	250 мкл

Змішайте. Зчитайте початкову абсорбцію через 2 хв. при 37°C і включіть таймер. Зчитайте абсорбцію знову через точно 1, 2 та 3 хв.

Автоматизація

Спеціальні заяви щодо автоматичних аналізаторів доступні за запитом.

ІНТЕРПРЕТАЦІЯ РЕЗУЛЬТАТІВ

Обчислення

Обчисліть $\Delta A/xv = [\Delta A/xv \text{ зразок або кал.}] - [\Delta A/xv \text{ бланк}]$ під час лінійної частини аналізу.

З фактором: (світлова доріжка 1 см)

Активність панкреатичної амілази [О/л] = $\Delta A/xv \times \text{Фактор}$

Фактори (37°C):

Сироватка/плазма	5670
Сеча	11250

З калібратором:

Амілаза [О/л] = $\Delta A/xv \text{ Зразок} / \Delta A/xv \text{ Калібратор} \times \text{Конц. Кал. [O/l]}$

Перетворення одиниць

Панкреатична амілаза [О/л] $\times 0.0167 =$ панкреатична амілаза [мккаталь/л]

КОНТРОЛЬ ЯКОСТІ І КАЛІБРУВАННЯ

Можуть бути використані всі контрольні сироватки зі значеннями амілази підшлункової залози, які визначені цим методом, використовуючи порівнянну концентрацію субстрату.

Рекомендуємо контролі сироватки Dialab **Diacon N** (контрольна сироватка зі значеннями в нормальному діапазоні) і **Diacon P** (контрольна сироватка зі значеннями в патологічному діапазоні).

Кожна лабораторія повинна запровадити коригувальні дії у разі відхилення контрольного відновлення.

Калібрування

Використання калібратора панкреатичної амілази не є обов'язковим.
Ми рекомендуємо мультикалібрувальну сироватку Dialab **Diacal Auto**.

РОБОЧІ ХАРАКТЕРИСТИКИ

ЛІНІЙНІСТЬ, ДІАПАЗОН ВИМІРЮВАННЯ

На автоматичних системах тест підходить для визначення активності панкреатичної амілази до 2000 О/л.

У разі ручної процедури тест підходить для активностей панкреатичної амілази, які відповідають максимуму $\Delta A/xv$ 0.350.

Якщо це значення перевищено, зразок потрібно розбавити 1+10 розчином NaCl (9г/л), а результати помножити на 11.

ЧУТЛИВІСТЬ/МЕЖА ВИЯВЛЕННЯ

Нижня межа виявлення становить 5 О/л.

ТОЧНІСТЬ

Точність в тесті n=20	Середнє [О/л]	CB [О/л]	KB [%]
Зразок 1	69.7	2.18	3.13
Зразок 2	207	2.61	1.26
Зразок 3	370	3.36	0.91

Загальна точність, n=20	Середнє [О/л]	CB [О/л]	KB [%]
Зразок 1	68.3	1.48	2.17
Зразок 2	204	1.61	0.79
Зразок 3	371	3.14	0.85

СПЕЦІФІЧНІСТЬ/ІНТЕРФЕРЕНЦІЯ

Відсутня інтерференція до:

Аскорбінова кислота 30 мг/дл

Білірубін 40 мг/дл

Гемоглобін 150 мг/дл

Тригліциєриди 2000 мг/дл

Для подальшої інформації, щодо інтерференції речовин зверніться до Young DS [9].

ПОРІВНЯННЯ МЕТОДІВ

Порівняння між набором панкреатичної амілази (у) і доступним на ринку тестом (х) з використанням 58 зразків, дало наступні результати:
 $y = 0.97x - 1.66$ О/л; $r = 0.994$.

ВІДСТЕЖУВАННІСТЬ

Цей метод простежується до коефіцієнта молярної екстинкції.

ОЧІКУВАНІ РЕЗУЛЬТАТИ

	Жінки		Чоловіки	
	О/л	мккаталь/л	О/л	мккаталь/л
Сироватка/плазма	< 53	< 0.88	< 53	< 0.88
Сеча	< 319	< 5.32	< 356	< 5.93

*Кожна лабораторія повинна перевірити, чи підходять референтні діапазони для даного населення, і якщо це необхідно, визначити власні діапазони.

ОБМЕЖЕННЯ

Можливий перенос підшлункової залози альфа-амілази (ET-G7PNP) на реагенти: магній (ксилідиловий блакитний) та загальний білок у сечі/ спинномозковій рідині (червоний пірогалол). Фактичний перенос залежить від аналізатора.

ПОВODЖЕННЯ З ВІДХОДАМИ

Будь ласка, дотримуватися місцевих законних вимог.



ВИРОБНИК

Діалаб GmbH
Виробництво та продаж хіміко-технічної продукції та лабораторних пристрів в І3 НОЕ-Зюд, Хондастратс, Обджект M55, 2351 Вінер-Нойдорф
Тел.: +43 (0) 2236 660910-0,
Факс: +43 (0) 2236 660910-30,
e-mail: office@dialab.at



УПОВНОВАЖЕНИЙ ПРЕДСТАВНИК

ТОВ «ДІАМЕБ ТРЕЙД»
вул. Симона Петлюри, 25
м. Івано-Франківськ, 76014
тел.: +38 (0342) 775 122
факс: +38 (0342) 775 123
e-mail: info@diameb.ua
www.diameb.ua

