

ЕТАНОЛ, ФЕРМЕНТАТИВНИЙ, УФ

Ethanol, enzymatic, UV

Каталог. №: D07850

Дата випуску інструкції: 11-03-2019

Версія 04



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

Кат. №:	Розмір набору	Вміст
D07830	5 x 50 мл	4 x 50 мл R1 + 1 x 50 мл R2
D07840	5 x 25 мл	4 x 25 мл R1 + 1 x 25 мл R2
D07850	5 x 10 мл	4 x 10 мл R1 + 1 x 10 мл R2
D67911	5 x 50 мл	4 x 50 мл R1 + 2 x 25 мл R2
D0407917	5 x 50 мл	4 x 50 мл R1 + 1 x 50мл R2
DA0824	5 x 20 мл	4 x 20 мл R1 + 1 x 20 мл R2
DT1024	5 x 20 мл	4 x 20 мл R1 + 1 x 20 мл R2
DK0723	5 x 50 мл	4 x 50 мл R1 + 1 x 50 мл R2
DE1824	2 x 62.5 мл	2 x 50 мл R1 + 2 x 12.5 мл R2

Додатково пропонуються:

Z05880 4 x 1 мл Набір Калібраторів/Контролів Етанолу

ПАРАМЕТРИ ТЕСТУ

Метод	Ферментативний, УФ, зростаючої реакції
Довжина хвилі	376 нм (360-380 нм)
Температура	37 °C
Зразок	Сироватка або плазма (гепарин, ЕДТА)
Лінійність	До 350 мг/дл (3.5 г/л)
Чутливість	Нижня межа виявлення 10 мг/дл (0.1 г/л)

РЕЗЮМЕ

Визначення етанолу відноситься до найбільш частих аналізів в судово-медичній та токсикологічній лабораторії. Він служить для діагностики інтоксикацій і отруєнь особливо для пацієнтів невідкладної допомоги.

ПРИНЦІП ТЕСТУ



У присутності NAD Етанол перетворюється на Алкоголь дегідрогеназу. Вимірювання оптична щільність отриманого NADH пропорційна концентрації етанолу в зразку.

КОМПОЗИЦІЯ РЕАКТИВА

КОМПОНЕНТИ	КОНЦЕНТРАЦІЯ
Реагент 1:	300 ммоль/л
Буфер, pH 9.0	300 ммоль/л
Реагент 2:	40 ммоль/л
Буфер, pH 6.6	40 ммоль/л
NAD	≥ 10 ммоль/л
Алкоголь дегідрогеназа	≥ 200 кО/л

ПІДГОТОВКА РЕАКТИВІВ

Реактиви готові до використання.

СТАБІЛЬНІСТЬ І ЗБЕРІГАННЯ РЕАКТИВІВ

Умови:	Не допускати попадання світла! Закрити негайно після використання. Не заморожувати реагент! Уникати забруднення.
Зберігання:	при 2-8 °C
Стабільність:	до закінчення терміну придатності

СТАБІЛЬНІСТЬ І ЗБЕРІГАННЯ ЗРАЗКА

Сироватка і плазма (гепарин та ЕДТА)	
Стабільність: (у щільно закритих пробірках для зразків)	при 20-25 °C 2 тижні
	при 4-8 °C 6 місяців
	при - 20 °C 6 місяців

Через випаровування алкоголя, контейнер зі зразком повинен бути заповнений як можна більше, щільно закритим, і не повинен стояти відкритим довше 5 хвилин.

Не використовуйте спирт або летючі дезінфікуючі засоби під час вимірювання етанолу!

Заморожувати тільки один раз! Не використовувати забруднені зразки!

НЕОБХІДНІ МАТЕРІАЛИ, ЯКІ НЕ ПОСТАЧАЮТЬСЯ З НАБОРОМ

NaCl, розчин (9 г/л)

Загальне лабораторне обладнання

СТАНДАРТИ/КОНТРОЛІ

(Не входять до набору - замовляються окремо)

Концентрація: 0, 50, 100, 300 мг/дл

Зберігання: 2 - 8 °C

Стабільність: до закінчення терміну

Закрити відразу після використання!

РУЧНА ПРОЦЕДУРА ТЕСТУ

Доведіть реагент і зразки до кімнатної температури.

Піпетувати в тестові пробірки	Бланк	Стандарт	Зразок
Зразок	-	-	10 мкл
Стандарт	-	10 мкл	-
Дистильована вода	10 мкл	-	-
Реагент 1	1000 мкл	1000 мкл	1000мкл
Перемішати, інкубувати протягом 5 хвилин при температурі 37 °C.			
Виміряти ОЩ A1 до бланк-реагенту, потім додати:			
Реагент 2	250 мкл	250 мкл	250 мкл
Перемішати. Інкубувати протягом 5 хвилин при 37 °C. Виміряти ОЩ A2 негайно.			
ΔA = (A2 - A1)			

Дотримуватись точного часу вимірювання і абсолютно рівного ставлення до всіх зразків, стандартів і контролів.

РОЗРАХУНОК

$$\text{Ethanol [mg/dL]} = \frac{\Delta A \text{ Sample}}{\Delta A \text{ Standard}} \times \text{Conc. Standard [mg/dL]}$$

КОЕФІЦІЕНТ УЗГОДЖЕННЯ

Етанол [мг/дл] × 0.217 = Етанол [ммоль/л]

Етанол [мг/дл] (плазма/сироватка) × 0.008 = Етанол %%

Етанол [г/л] × 21.7 = Етанол [ммоль/л]

Етанол в [г/л] (плазми/сироватки) × 0.8 = Етанол %%

РЕФЕРЕНСНИЙ ДІАПАЗОН

Етанол присутній в сироватці і крові тільки після прийому їжі.

30 - 120 мг/дл 0.3 - 1.2 г/л 6.5 - 26.0 ммоль/л	Уповільнені рефлекси, знижена увага, оцінка і контроль
120 - 250 мг/дл 1.2 - 2.5 г/л 26.0 - 54.3 ммоль/л	Зниження гостроти зору і збільшення часу реакції
250 - 350 мг/дл 2.5 - 3.5 г/л 54.3 - 76.0 ммоль/л	М'язова неузгодженість, знижена реакція на подразники
> 350 мг/дл > 3.5 г/л > 76.0 ммоль/л	Погіршення кровообігу і дихання, можливо, смерть

ТЕХНІЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ

ЛІНІЙНІСТЬ/ДІАПАЗОН ВИМІРЮВАННЯ

Тест був розроблений для визначення концентрації етанолу до 350 мг/дл (3.5 г/л). Коли значення перевищують цей діапазон, зразок повинен бути розведений 1+1 розчином NaCl (9 г/л), а результат помножити на 2.

ЧУТЛИВІСТЬ/МЕЖА ВИЯВЛЕННЯ

Нижня межа виявлення складає 10 мг/дл (0.1 г/л).

ТОЧНІСТЬ (при 37 °C)

В аналізі, n=20	Середнє, г/л	СВ, г/л	КВ, %
Зразок 1	0.51	0.01	1.67
Зразок 2	0.98	0.02	1.95
Зразок 3	1.99	0.01	0.66

Між аналізами, n=20	Середнє, г/л	СВ, г/л	КВ, %
Зразок 1	0.51	0.02	3.36
Зразок 2	1.01	0.02	2.03
Зразок 3	1.99	0.03	1.66

СПЕЦИФІЧНІСТЬ/ІНТЕРФЕРЕНЦІЯ

Немає інтерференції при значеннях до:

Аскорбінова кислота 30 мг/дл

Білірубін 60 мг/дл

Гемоглобін 1000 мг/дл

Тригліцериди	2000 мг/дл
Креатинін	250 мг/дл
Глюкоза	2000 О/л
Сечовина	2000 мг/дл
LDH	2000 мг/дл

Для отримання додаткової інформації про інтерферуючі речовини звертатись до Young DS [4].

ПОРІВНЯННЯ МЕТОДІВ

Порівняння між Dialab Етанол (у) і наявним у продажі тестом (х) з використанням 30 зразків дало наступні результати:

$$y = 1.00 x - 0.10 \text{ г/л}; r = 0.999.$$

КАЛІБРУВАННЯ

Аналіз вимагає використання стандарту Етанолу.

Ми рекомендуємо Dialab **Набір Калібраторів/Контролів Етанолу**.

КОНТРОЛЬ ЯКОСТІ

Можуть бути використані всі контролі зі значеннями етанолу, визначені цим методом.

Ми рекомендуємо Dialab **Набір Калібраторів/Контролів Етанолу**.

Кожна лабораторія повинна встановити коригуючі дії в разі відхилень у відновленні контролю.

АВТОМАТИЗАЦІЯ

Спеціальні додатки для автоматизованих систем надаються за запитом.

ЗАСТЕРЕЖЕННЯ І ПОПЕРЕДЖЕННЯ

1. Реагент 1: Застереження.
 - H315: Подразнення шкіри.
 - H319: Спричиняє серйозне подразнення очей.
 - P264: Ретельно мийте руки і обличчя після роботи.
 - P280: Носити захисні рукавички/захисний одяг/засоби захисту очей/обличчя.
 - P302+P352: При попаданні на шкіру: Промити великою кількістю води/мілом.
 - P305+P351+P338: При попаданні в очі: обережно промити водою протягом декількох хвилин. Зняти контактні лінзи, якщо вони присутні. Продовжити промивання.
 - P332+P313: При виникненні подразнення шкіри: Звернутися за медичною допомогою/консультацією.
 - P337+P313: Якщо подразнення очей триває: звернутися до лікаря/за порадою.
2. Реагенти містять азид натрію (0.95 г/л) в якості консерванту. Не ковтати! Уникати контакту зі шкірою та слизовими оболонками.
3. Реагент 2 містить біологічний матеріал. Звертатися з продуктом як з потенційно інфекційним відповідно до універсальних запобіжних засобів та належної лабораторної практики.
4. У дуже рідкісних випадках, зразки пацієнтів з гамапатією можуть дати хибні результати [5].
5. Будь ласка, зверніться до паспортів безпеки і дотримуйтесь необхідних заходів обережності при використанні лабораторних реагентів.
6. Для цілей діагностики, результати завжди слід оцінювати з медичною історією пацієнта, клінічними дослідженнями та іншими результатами.
7. Тільки для професійного використання!

ПОВОДЖЕННЯ З ВІДХОДАМИ

Будь ласка, зверніться до місцевих законодавчих вимог.



ВИРОБНИК

Діалаб ГмбХ

Виробництво та продаж хіміко-технічної продукції та лабораторних пристрій в ІЗ НOE-Зюд, Хондаштрассе, 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

