

GPT (ALAT) IFCC mod.

liqui-UV Test

Аланин-аминотрансфераза

REF ⁴	12212	16 x 5 мл	Комплектный М-тест кит
	12012	10 x 10 мл	полный набор
	12022	8 x 50 мл	полный набор
IVD	12032	4 x 250 мл	полный набор

[IVD]

Метод

Кинетический метод для определения активности ГПТ по рекомендации экспертов Международной федерации для клинической химии.

Принцип реакции



Действующие составные части

REF	12212	12012	12022	12032
BUF	16 x 4 мл	10 x 8 мл	8 x 40 мл	4 x 200 мл
SUB	1 x 16 мл	2 x 10 мл	8 x 10 мл	4 x 50 мл
BUF	Буффер/ферментный реагент			
	ТРИС-буффер (рН 7,5)		150 мкмоль/л	
	Л-Аланин		750 мкмоль/л	
	ЛДГ		≥ 8 ед/л	
SUB	старт-реагент			
	α-Кетоглютарат		90 мкмоль/л	
	НАДН		0,001 мкмоль/л	

Подготовка реагентов и стойкость

Метод 1 со стартом реагента

Реагенты готовы к употреблению и сохраняются при 2...8°C, в защищённом от света месте даже после вскрытия флаконов, до указанной даты на упаковке.

Загрязнение реагентов должно избегаться.

Метод 2 со стартом пробы

Для 12032 и 12022 : Содержимое одного флакона **SUB** полностью перенести к содержимому флакона **BUF** и основательно перемешать.

Для 12212 и 12012 : 1 мл (12212) или 2 мл (12012) из флакона **SUB** пипетировать в фланон **BUF** и основательно перемешать. Используемый раствор сохраняется в течении 4 недель при 2...8°C и в течении 5 дней при 15...25°C.

Исследуемый материал

Сыворотка, ЭДТА- или гепарин-плазма.

Гемолиз мешает проведению анализа!

Потеря активности в течении 3 дней:

При 4°C: ~ 10%

При 20...25°C: ~ 17%

Условия определения

Длина волнны: Hg 365 нм, 340 нм или Hg 334 нм

Длина оптического пути: 1 см

Температура измерения: 25°C, 30°C, 37°C

Измерение: против воздуха (снижение экстинкции (поглощения))

Перед измерением реагенты и кюветы подогреть до желаемой температуры и в течении измерения поддерживать температуру постоянной ($\pm 0,5^{\circ}\text{C}$).

Схема пипетирования 1 со стартом реагента (полумикро)*

В кюветы пипетировать	25°C, 30°C	37°C
Проба	200 мкл	100 мкл
BUF	1000 мкл	1000 мкл
Перемешать, инкубировать 5 минут при желаемой температуре		
SUB	250 мкл	250 мкл

Перемешать, через 1 минуту измерить экстинцию и одновременно стартовать секундомер. Повторить измерение точно после 1,2 и 3 минут.

Схема пипетирования 2 со стартом пробы *

В кюветы пипетировать	25°C, 30°C	37°C
Проба	200 мкл	100 мкл
рабочий раствор	1000 мкл	1000 мкл
Перемешать, через 1 минуту измерить экстинцию и одновременно стартовать секундомер. Измерение повторить точно после последующих 1,2 и 3 минут.		

* Для макро анализа удвоить объём.

Расчёт

При разнице экстинкции в минуту ($\Delta\text{E}/\text{мин}$) 0,06 - 0,08 (Hg 365 нм) или 0,12 - 0,16 (Hg 334 нм и 340 нм) будет приниматься во внимание измерение только в первые 2 минуты (1 минуту инкубировать и 2 минуты измерять).

Из разницы экстинкции в минуту ($\Delta\text{E}/\text{мин}$) образовать среднюю величину и её подставить в расчёт. Применять следующие факторы:

Метод 1 со стартом реагента

	Hg 334 нм	340 нм	Hg 365 нм
ед/л (25°C,30°C) =	1173	1151	2132
$\Delta\text{E}/\text{мин} \times$	2184	2143	3971

Метод 2 со стартом пробы

	Hg 334 нм	340 нм	Hg 365 нм
ед/л (25°C,30°C) =	971	952	1765
$\Delta\text{E}/\text{мин} \times$	1780	1745	3235

Пересчёты в традиционных единицах (ед/л), в Международной системе единиц (кат/л):

1 ед/л = $16,67 \times 10^{-3}$ мккат/л

1 мккат/л = 60 ед/л

Характеристика возможностей

Линейность

Граница разведения лежит при следующих разницах экстинкции или активностях:

25°C, 30°C 37°C
Hg 365 нм $\Delta\text{E}/\text{мин} = 0,080$ 170 ед/л 320 ед/л

Hg 334/340 нм $\Delta\text{E}/\text{мин} = 0,160$ 190 ед/л 350 ед/л

При высокой активности необходимо 0,1 мл пробы перемешать с 0,9 мл раствора хлористого натрия (0,9%), и определение повторить с этим разведением (результат умножить на 10).

Высокоактивные сыворотки могут показывать очень низкую начальную экстинцию(поглощение), так как большая часть НАДН будет израсходована до начала измерения. В этом случае необходимо провести разведение как описано выше.

Типичные данные можете найти в ферификационном рапортаже через интернетный адрес:

www.human.de/data/gb/vr/EN-GPTLI.pdf

www.human-de.com/data/gb/vr/EN-GPTLI.pdf

Нормальные значения

	25°C	30°C	37°C
Мужчины	До 22 ед/л	До 30 ед/л	До 42 ед/л
Женщины	До 17 ед/л	До 23 ед/л	До 32 ед/л

Контроль качества

Допускается использование всех контрольных сывороток, содержащие ГПТ, в которых определено данным методом. Мы рекомендуем нашу контрольную сыворотку HUMATROL, которая изготовлена из животной сыворотки, или нашу SERODOS на основе человеческой сыворотки.

Автоматизация

Предложения к апликации реагентов, применяемых на автоматических анализаторах, предоставляются в распоряжение по требованию. Проверка апликации реагентов находится под ответственностью лабораторий.

Примечание

BUF и **SUB** содержат ацид натрия, как консервирующее средство (0,095%). Избегать проглатывание, соприкосновение с кожей и слизистыми оболочками!

Литература

1. Clin. Chim. Acta **105**, 147 - 172 (1980)
2. Synopsis der Leberkrankheiten: H. Wallnöfer, E. Schmidt und F.W. Schmidt, Georg Thieme Verlag, Stuttgart 1974
3. Thefeld, W. et al., Dtsch. med. Wschr. **99**, 343 (1974)
4. ISO 15223 Medical devices-Symbols to be used with medical device labels, labelling and information to be supplied.

EN-GPTLI
INF 1221201 R
05-2002-13



human

Human Gesellschaft für Biochemica und Diagnostica mbH
Max-Planck-Ring 21 - D-65205 Wiesbaden - Germany
Telefon: +49 6122 9988 00 - Telefax: +49 6122 9988 100 - eMail: human@human.de