

GOT (ASAT) IFCC mod.

liquiUV Test

Аспартат-аминотрансфераза (EC 2.6.1.1)

Торговая форма

REF ⁴	12211	16 x 5 мл	Полный М-набор
	12011	10 x 10 мл	полный набор
	12021	8 x 50 мл	полный набор
	12031	4 x 250 мл	полный набор

IVD

Метод

Кинетический метод для определения активности GOT по рекомендации экспертов Международной Федерации Клинической Химии (IFCC).

Принцип реакции



Действующие составные части

REF	12211	12011	12021	12031
ENZ	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

ENZ

Буфер/ ферментный реагент

TRIS буфер (pH 7,8)	100 ммоль/л
L-аспарагиновая кислота	290 ммоль/л
ЛДН	≥ 10 кЕ/л
МДН	≥ 0,5 кЕ/л

SUB

Субстрат

α-кетоглутарат	65 ммоль/л
НАДН	0,001 ммоль/л

Подготовка реагентов и стабильность

Метод 1 с запуском реагентом

Реагент готов к употреблению.

Реагенты могут сохраняться в защищенном от света месте при 2...8°C даже после вскрытия упаковки до указанного срока годности. Ни в коем случае не допускать загрязнения реагентов.

Метод 2 с запуском пробой

REF 12031 и 12021: Содержимое одного флакона SUB добавить полностью к содержимому флакона BUF, основательно перемешать.

REF 12211: 1 мл из флакона SUB пипетировать в флакон BUF и основательно перемешать.

REF 12011: 2 мл из флакона SUB пипетировать в флакон BUF и основательно перемешать.

Рабочий раствор сохраняется 4 недели при 2...8°C и 5 дней при 15...25°C.

Исследуемый материал

Сыворотка, ЭДТА- или гепарин-плазма.

Гемолиз мешает проведению анализа!

Падение активности за 3 дня: при +4°C: ~ 8%
при +20...25°C: ~ 10%

Условия определения

Длина волны: 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 (падение экстинкции)

Реагенты и кюветы подогреть перед измерением до желаемой температуры и во время теста поддерживать температуру постоянной (± 0,5°C).

Схема пипетирования 1 с запуском субстратом*

В кюветы пипетировать	25°C, 30°C	37°C
Проба	200 мкл	100 мкл
BUF	1000 мкл	1000 мкл

Перемешать и инкубировать 5 минут при желаемой температуре

SUB	250 мкл	250 мкл
-----	---------	---------

Перемешать и измерить экстинкцию через 1 минуту и одновременно стартовать секундомер. Повторить измерение точно через последующие 1, 2 и 3 минуты.

Схема пипетирования 2 с запуском пробой*

В кюветы пипетировать	25°C, 30°C	37°C
Проба	200 мкл	100 мкл
рабочий раствор	1000 мкл	1000 мкл

Перемешать, через 1 мин. измерить экстинкцию и одновременно стартовать секундомер. Повторить измерение точно через последующие 1, 2 и 3 минуты.

* Полумикро-метод; для макро-метода объем удвоить

Расчёт

Если ΔЕ/мин. составит 0,06-0,08 (Hg 365 нм) или 0,12-0,16 (Hg 334 нм, 340 нм), то учитывать измерение только в первые 2 минуты (1 мин. инкубировать и 2 минуты измерять)

Метод 1 с запуском субстратом

	Hg 334 нм	340 нм	Hg 365 нм
Ед/л (25°C, 30°C) = ΔЕ/мин x	1173	1151	2132
Ед/л (37°C) = ΔЕ/мин x	2184	2143	3971

Метод 2 с запуском пробой

	Hg 334 нм	340 нм	Hg 365 нм
Ед/л (25°C, 30°C) = ΔЕ/мин x	971	952	1765
Ед/л (37°C) = ΔЕ/мин x	1780	1745	3235

Коэффициент пересчёта традиционных единиц (Ед/л) в единицы СИ (кат/л):

$$1 \text{ Ед/л} = 16,67 \times 10^{-3} \text{ мкат/л}$$

$$1 \text{ мкат/л} = 60 \text{ Ед/л}$$

Характеристика теста

Линейность

Граница разведения лежит при следующей разнице экстинкции (ΔЕ/мин) или активности:

	25°C, 30°C	37°C
Hg 365 нм	ΔЕ/мин = 0,080 или 170 Ед/л	320 Ед/л
Hg 334/340 нм	ΔЕ/мин = 0,160 или 190 Ед/л	350 Ед/л

При более высоких активностях необходимо смешать 0,1 мл пробы с 0,9 мл раствора хлористого натрия (0,9%) и повторить определение с использованием этого раствора (результат умножить на 10).

Высокоактивные сыворотки могут давать чрезвычайно низкую начальную экстинкцию, так как большая часть НАДН будет израсходована уже до начала измерения. В таком случае провести разведение, как указано выше.

Типичные данные приведены в Верификационном репортаже через интернетный адрес:

www.human.de/data/gb/vr/en-gotli.pdf или

www.human-de.com/data/gb/vr/en-gotli.pdf

Нормальные значения

Температура	25°C	30°C	37°C
Мужчины	до 18 Ед/л	до 25 Ед/л	до 37 Ед/л
Женщины	до 15 Ед/л	до 21 Ед/л	до 31 Ед/л

Контроль качества

Можно использовать все контрольные сыворотки, в которых заданные значения GOT определены данным методом. Мы рекомендуем наши контрольные сыворотки HUMATROL, изготовленные из животной сыворотки или SERODOS основе человеческой сыворотки.

Автоматизация

Предложения по аппликации реагентов на автоматические системы предоставляются в распоряжение по требованию. Проверка аппликации находится под ответственностью лаборатории.

Примечание

BUF и SUB содержат в качестве консерванта азид натрия (0,095%). Не допускать проглатывания, соприкосновения с кожей и слизистыми оболочками!

Литература

1. Clin. Chim. Acta 70, 19 - 42 (1976)
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-GOTLI
INF 1221101 R
08-2002-13



human