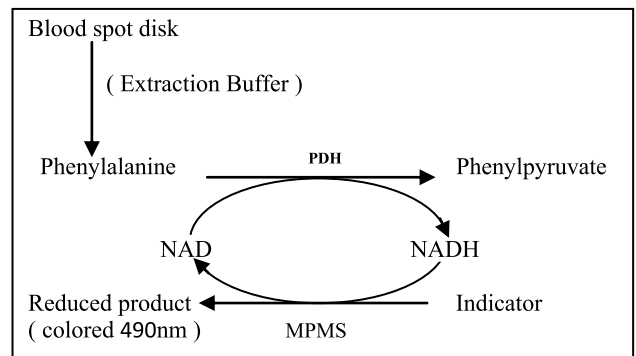


Neonatal PKU

اندازه گیری فنیل آلانین در خون نوزادان

مقدمه :

فنیل کتونوری " PKU " یکی از شایع ترین اختلالات متابولیسمی اسید های آمینه است که باعث کمبود یا فقدان آنزیم " فنیل آلانین هیدروکسیلاز " بوجود می آید. در این نقیصه ، عدم تبدیل فنیل آلانین به تیروزین ، باعث افزایش سریع غلظت خونی آن می شود. افزایش فنیل آلانین در خون ، همراه با مشتقات کتون آن ، در سلولهای عصبی اثر کرده و در صورت عدم اقدام به موقع ، منجر به عقب افتادگی شدید ذهنی کودک میگردد. با توجه به اینکه تشخیص بالینی این بیماری در مراحل اولیه مشکل و تقریباً غیرممکن است، جوامع پزشکی جهان ، غربالگری (Screening) همه نوزادان را در بدو تولد توصیه کرده و به مرحله اجرا در آورده اند. کیت NEO – PKU اختصاصاً به منظور اندازه گیری فنیل آلانین خون تهیه شده است. سنجش فنیل آلانین با این کیت بر اساس بهره گیری از آنزیم فنیل آلانین دهیدروژناز (PDH) به صورت شکل زیر انجام میگردد. به دلیل اختصاصی بودن آنزیم ، عوامل خارجی یا مصرف آنتی بیوتیک توسط نوزاد تأثیری در نتیجه آزمایش ندارد.



فنیل آلانین استخراج شده از خون خشک شده روی دیسک کاغذی در اثر آنزیم PDH و در حضور NAD اکسید شده ، به فنیل پیرووات تبدیل میگردد. NADH بوجود آمده در این واکنش همزمان اندیکاتور را احیاء کرده و برنگ صورتی مایل به قرمز تبدیل می کند. این تغییر رنگ در طول موج ۴۹۰ نانومتر اندازه گیری می شود.

روش تهیه و نگهداری نمونه :

سنجش فنیل آلانین روی لکه خونی که از پاشنه پای نوزاد تهیه و بر کاغذ صافی مخصوص " کارت گاتری " (S & S NO 903) خشک می شود انجام میگردد. خونگیری معمولاً در فاصله 24 تا 72 ساعت بعد از تولد به ترتیب زیر و بر اساس روش استاندارد که توسط کمیته ملی استاندارد آزمایشگاه های بالینی (NCCLS) ارائه شده است انجام میگردد. برای این منظور ، خون مورد نیاز از حاشیه کناری پاشنه پای نوزاد تهیه میشود.

- ۱- پاشنه پا را قبلاً با یک دستمال یا حوله ولرم (حرارت 40 تا 41 درجه) گرم کنید تا جریان خون در محل افزایش یابد.
- ۲- قبلاً محل لانسست و اطراف آن را با ایزوپروپانل 70 درصد به خوبی پاک نموده و صبر کنید تا در جریان هوا کاملاً خشک شود.
- ۳- با استفاده از دستکش استریل یکبار مصرف و به کمک یک لانسست که طول سوزن آن حداکثر 2/4 میلی متر تجاوز نکند ، ضربه یکنواخت و آرامی به موضع خونگیری وارد کنید تا خون براحتی جاری شود.
- ۴- قطره اول را با گاز استریل تمیز کرده و سپس فشارهای متناوب و مختصری که به پاشنه وارد می شود ، قطره بزرگی شکل میگردد . کاغذ صافی را به قطره خون نزدیک کرده و آن را به مرکز دایره بچکانید با یک تکنیک صحیح می توان چهار دایره روی کاغذ صافی را پر نمود. توجه کنید سطح دواپر خونی به هیچ وجه با دست ، حتی با دستکش لمس نشود. همچنین مراقب باشید که در هنگام خونگیری هیچ خراش یا پارگی روی کاغذ بوجود نیاید.
- ۵- کارت خونی را بصورت افقی روی پایه ای مسطح قرار دهید ، به طوریکه لکه خون با جایی تماس پیدا نکند. تقریباً سه ساعت وقت لازم است تا لکه های خون در حرارت 15 تا 25 درجه اطاق کاملاً خشک شود. در این مدت باید از قرار دادن کارتهای خونی در جریان هوای آلوده به دود و گرد و غبار و همچنین از گذاشتن آنها در معرض حرارت و تابش مستقیم خورشید جدا خودداری نمود.
- ۶- هر یک از نمونه ها را جداگانه و به ضمیمه فرم مشخصات نوزاد در پاکتی قرار دهید. احتیاط کنید که خون یک نمونه با خون نمونه دیگر در تماس نباشد. بدین ترتیب جابجایی و حمل و نقل نمونه های خون به آزمایشگاه بدون آسیب دیدگی انجام می گیرد.
- ۷- کارتهای خونی را می توان برای یک هفته در پاکتهای مقاوم به رطوبت نگهداری نمود. لکه های خون در پاکتهای پلاستیکی زیپ دار و حاوی سیلیکاژل در حرارت 4 تا 8 درجه یخچال تا دو ماه و در فریزر (20- درجه) به مدت طولانی پایدار خواهد ماند. نمونه های کنترل و استاندارد را نیز باید در پاکتهای آلومینیومی مخصوص خود که در داخل کیت قرار داده شده است حفظ نمود تا کیفیت آنها در طول مدت کاربری صدمه نبیند.

مواد و وسایل داخل کیت :

1 عدد	1) پلیت استخراج (میکروپلیت ۹۶ خانه مخصوص استخراج فنیل آلانین از لکه خون خشک شده)
1 عدد	2) پلیت شفاف فتومتری (میکروپلیت ۹۶ خانه)
20 میلی لیتر	3) معرف شماره (۱) ، تامپون استخراج (Extraction Buffer)
5 میلی لیتر	4) معرف شماره (۲) ، سوپسترا
5 میلی لیتر	5) معرف شماره (۳) ، آنزیم فنیل آلانین دهیدروژناز در محیط تامپونه
5 میلی لیتر	6) معرف شماره (۴) ، محلول رنگزا
2 عدد	7) نوارهای کاغذ صافی با لکه های خونی استاندارد حاوی شش غلظت و لکه های خونی جهت کنترل (لکه کنترل) در دو غلظت در محدوده غلظت نرمال و آنرمال ، خشک شده بر کاغذ صافی مخصوص (Schleicher & Schuell NO 903) (0 , 2 , 4 , 8 , 16 , 32 mg / dl , Whole Blood)
	مقادیر ارزشی کنترل ها بر روی لکه کنترل درج گردیده است.
	معرفها در یخچال 4 تا 8 درجه تا تاریخ مصرف (قید شده در برجسب) پایدار باقی میمانند.

روش کار :

۱- یک دیسک خونی به قطر ۵ میلی متر از نمونه های بیمار ، کنترل و استاندارد را به درون حفره های میکروپلیت " مخصوص استخراج " بیاندازید. **بهرتر است که هر نمونه به صورت دوبله آزمایش شود.** پایه ای مناسب در داخل بن ماری قرار دهید (جا لوله ایی که بطور واژگون در داخل بن ماری قرار داده شده و از سطح آب بالاتر می باشد) بن ماری را روشن نموده پس از رسیدن دمای آب داخل بن ماری به ۹۵-۹۰ درجه ، پلیت حاوی نمونه ها ، کنترل و استاندارد ها را بر روی پایه داخل بن ماری قرار دهید. درب بن ماری را به آرامی ببندید (مراقب باشید که قطرات آب به داخل حفره ها نچکد) ۱۰ دقیقه صبر کنید تا لکه خون بر کاغذ تثبیت شود.

۲- به هر یک از حفره ها ۱۵۰ میکرولیتر از معرف شماره (۱) "تامپون استخراج " بریزید تا فنیل آلانین خون وارد محیط شود. **دقت کنید که تامپون روی دیسکها را کاملا "پوشاند و از تشکیل حباب هوا در حفره ها جلوگیری شود.**

۳- روی پلیت را با سرپوش مخصوص (چسب پلیت) پوشانید و مدت ۶۰ دقیقه با سرعت مناسب با شیکر نوسانی تکان دهید.

(در صورتیکه عمل تثبیت لکه در مرحله اول بدرستی انجام شده

باشد **محلول استخراج کاملا " شفاف دیده می شود).**

۴- ۱۰۰ میکرولیتر از محلول استخراج شده از نمونه ها را به حفره های هم شماره خود در میکروپلیت شفاف منتقل کنید.

۵- متناسب با نیاز ، حجم مساوی از معرف ۲ و ۳ و ۴ را مخلوط کنید. **این مخلوط فقط ۵ دقیقه پایدار میباشد.**

۶- ۱۵۰ میکرولیتر از این مخلوط را به درون هر حفره بریزید.

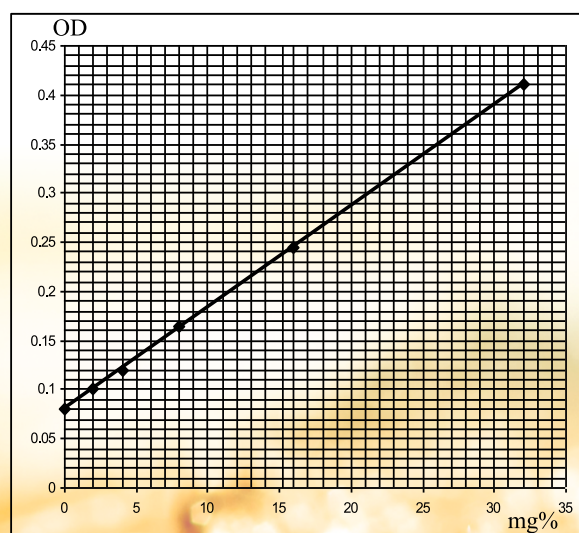
۷- روی پلیت را پوشانده و بمدت ۶۰ دقیقه با سرعت مناسب ، با شیکر نوسانی تکان دهید تا واکنش تکمیل شود.

۸- جذب نوری را در فاصله ۱۰ دقیقه در طول موج ۴۹۰ نانومتر (فیلتر رفرانس ۶۳۰ نانومتر) اندازه گیری کنید.

محاسبه نتیجه آزمایش :

با رسم منحنی استاندارد (غلظت در مقابل جذب نوری) ، نمونه های مجهول را تعیین مقدار کنید.

منحنی استاندارد به صورت شکل زیر می باشد.



محدوده طبیعی (حد رفرانس) :

به منظور تعیین محدوده طبیعی ، غلظت فنیل آلانین خون در ۲۵۰ نوزاد ۱ تا ۴ روزه اندازه گیری و نتایج به صورت جدول زیر بدست آمد.

Phe (mg / dl)	در نوزادان ۱ - ۴ روزه
3.9	بالاترین حد
1.2	پائین ترین حد
1.8	متوسط مقادیر
(± 0.1)	SD

بر اساس این یافته ها ، غلظت طبیعی پیشنهادی برای فنیل آلانین (Cut off point) ، کمتر از 4 mg/dl یا 0.24 mmol/l خواهد بود. از نوزادانی که فنیل آلانین آنها بیش از حد طبیعی است ، باید خونگیری تجدید و آزمایش تکرار شود.

نکته : لازم است که برای هر سری آزمایش ، منحنی استاندارد جدیدی رسم و نمونه های بیمار با آن مقایسه گردد.

کارایی کیت :

❖ (Specificity) : عملکرد آنزیم به صورت (Cross Reactivity) نسبت به اسید آمینه های دیگر ناچیز بوده و در مورد تیروزین کمتر از 0.1% می باشد.

❖ **حساسیت (Sensitivity) :** حساسیت روش برابر 0.5 mg/dl است.

❖ **بازیابی (Recovery) :** در غلظت های مختلف یکسان و بیش از ۹۰٪ است.

❖ **دقت (Precision) :** دقت درون سیستمی (Intra assay precision) (حاصل از انجام ۲۰ تست تکراری برای دو غلظت مختلف 1 mg/dl و 6mg/dl به صورت زیر می باشد.

غلظت مورد انتظار	± SD	CV %
1.0 mg / dl	0.08	11
6.0 mg / dl	0.42	7.6

❖ **دقت بین سیستمی (Inter assay precision) :** نتایج حاصل از ۸ بار تکرار دوبله در غلظت های معین 1mg/dl و 6mg/dl به صورت زیر می باشد.

غلظت مورد انتظار	± SD	CV %
1.0 mg / dl	0.14	12.7
6.0 mg / dl	0.65	9.8

References:

- Hammond , K.B. et al ., NEJM 325 : 303 , 1990
- Yamaguchi , A . et al ., Screening 1 : 49 , 1992
- Wendel , U . et al ., Clin Chem. Acta 192 : 165 , 1990
- Lee , C ., Lab Med 24 (5) : 301 , 1990



ISO 9001:2015

ISO 13485:2016



تاریخ انقضاء
سری ساخت



تعدادتست در هر کیت
دور از نور خورشید



شماره کاتالوگ
تشخیص In vitro



دفترچه راهنما
محدودیت دمایی