

نکته:

پایداری محلول های باز شده ، به شرایط نگهداری و آلوده نشدن آن بستگی دارد و در شرایط ایده آل حداقل ۱ ماه پایدار می باشد.

موارد احتیاطی:

این کیت برای استفاده حرفه ای در آزمایشگاه تشخیص طبی طراحی شده است. بنابراین احتیاط های لازم طبق دستورالعمل های حفاظتی و بهداشتی در آزمایشگاه ، رعایت گردد. این آزمون فقط برای نمونه های انسانی قابل سنجش می باشد. نمونه ها و محلولها بالقوه عفونی در نظر گرفته شود.

جمع آوری نمونه:

از نمونه های تازه استفاده نمایید.
*از نمونه های لیمپیک ، همولیز ، هپارینه و پلاسما استفاده نشود.
پایداری AST در سرم:

*کاهش فعالیت AST در دمای $2-8^{\circ}\text{C}$ طی ۳ روز $> 80\%$
*کاهش فعالیت AST در دمای $15-25^{\circ}\text{C}$ طی ۳ روز $> 10\%$
در دمای 20°C : ۳ ماه.

از آلوده شدن نمونه ها و فریز مجدد نمونه ها خود داری شود.

روش انجام آزمایش :

روش: IFCC

طریقه خوانش : Kinetic

منحنی واکنش : decreasing

طول موج اولیه : 340 nm

دما : 37°C

کالیبراسیون: بصورت تک نقطه ای می باشد.

*شیوه نامه استفاده از این کیت را بر روی اتوالایزهای مختلف از بخش فنی شرکت تهیه نمایید.

نمونه	کالیبراتور	بلانک	
1000 μL	1000 μL	1000 μL	معرف ۱
	100 μL		کالیبراتور
100 μL			نمونه
پس از مخلوط نمودن معرف شماره ۱ و نمونه ، ۵ دقیقه در 37°C انکوبه نمایید و سپس معرف شماره ۲ را اضافه نمایید.			
250 μL	250 μL	250 μL	معرف ۲
پس از مخلوط نمودن در دمای 37°C اولین جذب نوری را در دقیقه ۱ و سپس دقیقاً در دقیقه ۲ و ۳ اندازه گیری نمایید.			

فرمول:

در صورتی که از کالیبراتور استفاده نمی نمایید میتونید از فرمول ذیل استفاده کنید.
(ضریب ارایه شده در شرایط ایتمال بوده وبه صورت پیشنهادی میباشد)

$$\text{ALT(U/L)} = \Delta A_{\min} \times 1746$$

در صورت استفاده از کالیبراتور از فرمول ذیل برای محاسبه فعالیت آنزیم استفاده نمایید.

$$\text{ALT ACTIVITY} = \frac{\left(\frac{\Delta \text{Abs}}{\Delta \text{min}}\right) \text{Assey}}{\left(\frac{\Delta \text{Abs}}{\Delta \text{min}}\right) \text{Cal}} \times \text{Cal concentration}$$

NOVIN BIO KIT AST(SGOT)

Ref No: N416

R1:1*200 ml	R2:1*50 ml
-------------	------------

*لطفاً قبل از انجام آزمایش ،اطلاعات موجود در برگه راهنما را به دقت بخوانید.

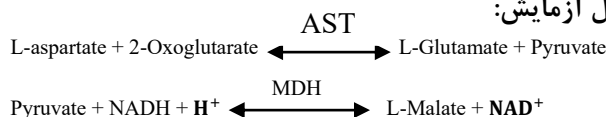
کاربرد:

این کیت برای اندازه گیری کمی میزان آنزیم AST در آزمایشگاه تشخیص پزشکی بر روی سرم انسان استفاده می شود.

خلاصه:

AST در غلظت های بالا در قلب ، کبد، ماهیچه ها، کلیه و اریتروسیت ها یافت می شود بنابراین آسیب یا بیماری در هریک از اندام ها مانند صدمات قلب ، هیپاتیت ویرال،سیروز و آتروسی ماهیچه ها سطح آنرا بالا می برد. اندازه گیری همزمان AST و ALT برای تشخیص آسیب های قلبی و ماهیچه ای استفاده می گردد. نسبت AST/ALT در تشخیص افتراقی بیماری های کبدی مهم است.اگر مقدار این نسبت کمتر از ۱ باشد نشان دهنده آسیب خفیف کبدی و اگر این نسبت بیشتر از ۱ باشد نشان دهنده آسیب شدید ویا بیماری مزمن کبدی می باشد. این تست برای تشخیص آسیب های قلبی و ماهیچه ای از آسیب های کبدی استفاده می گردد..

اصول آزمایش:



*تبدیل NADH به NAD^+ موجب کاهش جذب نوری می گردد که به طریق فتومتریک قابل اندازه گیری می باشد.

محتویات کیت:

معرف شماره ۱:

TRIS	pH 7.50	80 mmol/L
L-aspartate		240 mmol/L
MDH(lactate dehydrogenase)		600 U/L

معرف شماره ۲:

2-Oxoglutarate	12 mmol/L
NADH	0.18 mmol/L

کالیبراتور:

می بایست بصورت جداگانه از شرکت تهیه نمایید.

آماده سازی محلول ها :

محلولهای ۱ و ۲ بصورت آماده مصرف می باشند.

جهت استفاده به صورت تک محلول:

۴ حجم از محلول شماره ۱ را با ۱ حجم از محلول شماره ۲ مخلوط نمایید.

*محلول آماده به کار باید بصورت روزانه تهیه شود.

نگه داری و پایداری کیت :

تا تاریخ مندرج روی لیبل کیت در دمای $2-8^{\circ}\text{C}$ پایدار و قابل استفاده می باشد. ازقرار دادن کیت در معرض نور خودداری نمایید. از یخ زدگی کیت جلوگیری نمایید.

در موارد افزایش بسیار شدید AST در سرم بیمار پدیده Depletion صورت میگیرد که باعث کاهش کاذب نتایج میگردد. جهت جلوگیری از این اتفاق از پارامترهای معتبر تهیه شده از شرکت تولید کننده استفاده نمایید.

محدودیت ها:

- ۱- از کالیبراتورهای تازه ذوب شده جهت کالیبراسیون استفاده گردد.
- ۲- صحت و دقت نتایج به عوامل ذیل بستگی دارد:
- صحت کارکرد اتوانالایزر، نسبت نمونه بریجنت، دما و زمان انکوباسیون

هشدارها:

- ۱- لطفاً برای کار با پیپت، حتماً از پوآر استفاده نمایید و از برخورد با پوست و غشاهای مخافی جلوگیری نمایید.
- ۲- مراقبت های مورد نیاز معمول برای کار با محلول های آزمایشگاهی را لحاظ نمایید.
- ۳- پس از اینکه سنجش ها صورت پذیرفت درب ویال ها پوشانیده و در دمای ۸-۲۰ °C نگه داری شوند.
- ۴- محلول هایی با لات نامبرهای مختلف را نباید مخلوط کرد.
- ۵- محدوده خطی بودن به نسبت نمونه به محلول بستگی دارد.
- ۶- به هیچ عنوان از نمونه لیپمیک و همولیز استفاده نکنید.
- ۷- جهت دریافت برنامه نصب هر دستگاه با بخش پشتیبانی فنی شرکت نگارین طب بهنام با شماره های ۷۷۲۱۱۳۴۱ - ۷۷۲۱۱۳۵۹ - ۰۲۱ تماس حاصل نمایید.

منابع:

1. TIETZ N.W. Text book of clinical chemistry, 3rd Ed. C.A. Burtis. E.R. Ash wood, W.B. Saunders (1999) p.652-657.
2. Clinical Guide to Laboratory Test, 3rd Ed., N.W. TIETZ (1999) p.76-79
3. Young d.s., Effect of Drugs on Clinical Laboratory Test, 4th Ed. (1995) p.3-68 to 3-79.
4. HENRY R.J. and al., Clin.Chem.(1960), 34,381-398.
5. IFCC Method for L-Aspartate aminotransferase. J Clin. Chem. Clin. Biochem. (1986), 24, p.49-510.

	Catalogue Number		Temperature limit
	In Vitro diagnostic medical device		Caution
	Contains sufficient for <n> tests and Relative size		Consult instructions for use (IFU)
	Batch code		Manufacturer
	Fragile, handle with care		Use-by date
	Manufacturer fax number		Do not use if package is damaged
	Manufacturer telephone number		Date of Manufacture
	Keep away from sunlight		Keep dry

تفسیر نتایج:

پس از خوانش نقطه کالیبراسیون نمودار آزمون را رسم کرده و پس از اطمینان از صحت کالیبراسیون، نمونه های بیماران را براساس نمودار کالیبراسیون ارزش یابی نمایید. نمونه هایی که غلظت آنها بالاتر از حد سنجش کیت باشد می بایست پس از رقیق سازی به روش ذیل مورد ارزیابی مجدد قرار گیرد. نمونه را به صورت ۱+۳ با نرمال سالین رقیق کرده و تست را تکرار نمایید و نتیجه آن را در عدد ۴ ضرب کنید.

مقادیر نرمال:

مردان: < 37 U/L
زنان: < 31 U/L

* توصیه می شود که هرآزمایشگاه دامنه مرجع خود را در نظر بگیرد.

کنترل کیفیت و کالیبراسیون:

جهت کالیبراسیون و کنترل از، کنترل و کالیبراتور برند NOVINO BIO KIT استفاده نمایید.

در صورت تغییر در لات نامبر کیت می بایست حتماً کالیبراسیون مجدد انجام پذیرد.

پایداری کالیبراسیون:

کاملاً بستگی به عملکرد و ویژگی های اتوانالایزرها دارد. در شرایط مطلوب حداقل ۳۰ روز پایدار می باشد.

شاخص های عملکردی:

حد پایین سنجش: 7 U/L

حد بالا سنجش: 400 U/L

دقت:

Precision with in Run (Repeatability) N:20

Mean	25	41	190
SD	0.8	0.7	1.5
CV%	3.2	1.70	0.8

Precision Run To Run (Reproducibility) N:20

Mean	24	39	192
SD	0.85	0.8	1.6
CV%	3.5	2.05	0.8

مقایسه روش:

در مقایسه انجام شده جهت ارزیابی کیت AST برند NOVINO BIO KIT (X) با یکی از برندهای معتبر خارجی (Y) با دستگاه Selectra E بر روی ۷۰ نمونه سرم بیمار از مقادیر 7 U/L تا 300 U/L نتایج زیر بدست آمد:

$$Y = 0.033 + 0.99 X$$

$$r = 0.997$$

تداخلات:

هیچ تداخلی در حضور موارد زیر مشاهده نشده است

Ascorbic Acid	30 mg/dL
Triglycerides	2000 mg/dL
Bilirubin	40 mg/dL

* هموگلوبین حتی با غلظت های پایین نیز باعث تداخل در آزمایش می شود.