

CK-NAC
Kinetic UV



شرکت دلتا درمان پارت

سیستم های آزمایشگاهی و مواد مصرفی



CE

کد فرم: PI026
بازنگری: 06

مقدمه:

آنژیم CK شامل ایزو فرم های CK-M (ماهیچه) و CK-B (مغز) است که ایزو آنژیم های CK-MM و CK-BB را ایجاد می نمایند.

فعالیت آنژیم CK شامل فعالیت ایزو آنژیم های آن و ماکرو CK است. در یک فرد سالم فعالیت آنژیم CK بیشتر شامل CK-MM است، در حالی که دیگر ایزو آنژیم ها فعالیتی محدود دارند. افزایش فعالیت آنژیم CK در آسیب های ماهیچه قلبی و بیماری های ماهیچه های اسکلتی دیده می شود.

مهمترین کاربرد اندازه گیری فعالیت آنژیم CK در تشخیص و بررسی بیماران قلبی است.

بهداشت و ایمنی دفع مواد زائد:

بر طبق قوانین تدوین شده وزارت بهداشت عمل شود.

لوازم و مواد مورد نیاز:

تجهیزات معمول آزمایشگاه پزشکی

سرم فیزیولوژی (محلول NaCl با غلظت ۹ گرم در لیتر)

کالیبراتور و کنترلها:

جهت کالیبر و کنترل، می توانید از کالیبراتور C.FAS و کنترل های شرکت دلتا درمان پارت استفاده نمایید.

نمونه ها:

سرم، پلاسما همراه با EDTA یا هپارین

پایداری در سرم یا پلاسما : CPK

در دمای ۱۵ تا ۲۵ درجه سانتیگراد ۱ روز

در دمای ۲ تا ۸ درجه سانتیگراد ۱ هفته

در دمای منهای ۲۰ درجه سانتیگراد ۴ هفته (در تاریکی)

از آلوده شدن نمونه ها جلوگیری شود.

روش انجام آزمایش به صورت دستی :

طول موج : ۳۴۰ نانومتر

قطر کووت : یک سانتیمتر

دما : ۲۰ تا ۲۵ درجه یا ۳۷ درجه سانتیگراد

اندازه گیری : فتو متر با بلانک روی صفر تنظیم شود.

محلول آماده کار : محلولها به نسبت ۴ (محلول شماره ۱) بعلاوه ۱ (محلول شماره ۲) با

هم مخلوط می شوند. ((۲۰۰ μ l + ۸۰۰ μ l))

1000	(μ l) معرف
20	(μ l) کالیبراتور یا کنترل یا نمونه

پس از مخلوط نمودن، مقدار جذب نوری را بعد از ۲ دقیقه قرائت نموده، کرونومتر را به کار انداخته و دقیقاً پس از دقایق ۲، ۳، اختلاف جذب نوری هریک از دقایق را از دقیقه قبل تعیین نمایید، مقدار اختلافات جذب نوری پس از دقایق ۲، ۱ و ۳ را با هم جمع نموده و بر عدد ۳ تقسیم کرده و میانگین بدست آمده را در فاکتور ۸۰۹۵ ضرب نمایید.

$$\Delta A/min \times 8095 = \text{Serum or Plasma}(U/L)$$

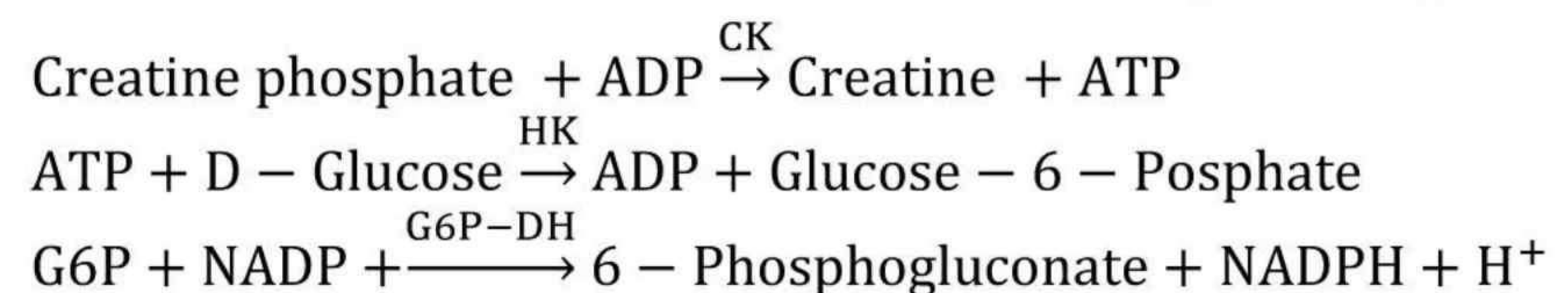
محدوده اندازه گیری:

این کیت جهت اندازه گیری CK از غلظت ۱۰ واحد بین المللی در لیتر تا غلظت ۲۰۰۰ واحد بین المللی در لیتر طراحی شده و در مواردی که مقدار CK بیشتر از ۲۰۰۰ واحد بین المللی باشد باید نمونه به نسبت ۱ بعلاوه ۱ با سرم فیزیولوژی رقیق و جواب آزمایش در عدد ۱۱ ضرب شود.

روش:

(NAC. Kinetic UV) آزمیزی

اساس آزمایش:



مح妥یات و مقادیر معرف:

R1	pH6.7	125mmol/L
Imidazol	25mmol/L	25 mmol/L
D-Glucose	12.5 mmol/L	2.52 mmol/L
N-Acetyl-L-Cysteine	2.02 mmol/L	$\geq 6800U/L$
Magnesium acetate		
NADP		
EDTA		
Hexokinase		
R2		
ADP	15.2 mmol/L	25 mmol/L
AMP	103 mmol/L	$\geq 8800 U/L$
di-Adenosine-5-pentaphosphate		
Glucose-6-phosphate dehydrogenase		
Creatine phosphate	250 mmol/L	

شرایط نگهداری و پایداری محلولها:

محلول معرف بصورت آماده مصرف می باشد.

محلول از محلول شماره ۱ را با مقدار ۱ حجم از محلول شماره ۲ مخلوط نموده. محلول ها می توانند به مدت یک هفته در دمای ۲ تا ۸ درجه سانتیگراد و تا ۴ روز در دمای اتاق نگهداری شوند.

توجه: از فریز نمون و قرار دادن محلول ها در مجاورت نور خودداری شود.

هشدارها:

از بعیدن و تماس مستقیم محلول ها با دهان و دست و چشمها خودداری شود و در صورت تماس بلا فاصله با آب فراوان شستشو داده شود.

کلیه موارد ایمنی معمول در آزمایشگاه در هنگام کار با محلول ها رعایت گردد.

دفتر مرکزی: میدان آرژانتین، خیابان الوند، خیابان سی و پنجم، پلاک ۱۳، طبقه پنجم
تلفن: ۸۸۸۵۶۵۶۰-۸۸۷۷۵۶۰-۸۸۷۷۳۶۶۰-۸۸۷۷۰۶۵۸-۸۸۸۵۶۳۸۵-۸۸۷۷۰۶۵۸
فکس: ۸۸۸۵۶۴۰۳

کارخانه: تهران، جاده خراسان، شهرک صنعتی خوارزمی، فاز ۲، میدان الوند، خیابان سرو

ایمیل: info@delta-dp.ir
 وبسایت: www.delta-dp.ir
واتس آپ: 0921-2265120

CK-NAC

Kinetic UV



شرکت دلتا درمان پارت

سیستم های آزمایشگاهی و مواد مصرفی



CE

کد فرم: PI026

بازنگری: 06

عوامل مداخله گر:

24 – 170 U/l	زنان
24 – 195 U/l	مردان
468 – 1200 U/l	نوزادان در بدو تولد
195 – 700 U/l	نوزادان ۵ و کمتر از ۵ روز
41 – 330 U/l	نوزادان تا ۶ ماهه
24 – 229 U/l	نوزادان از ۶ ماهه به بالا

هموگلوبین تا غلظت ۵۰ میلی گرم در دسی لیتر، تری گلیسیرید تا غلظت ۵۰۰ میلی گرم در دسی لیتر و بیلی روین تا غلظت ۴۰ میلی گرم در دسی لیتر باعث تداخل در آزمایش نمی شوند.

توجه: لطفاً از به کار بردن نمونه های همولیز شده جداً خودداری شود.

دقت(در ۳۷ درجه سانتی گراد):

مأخذ:

1. Abbot B et al. Creatinine kinase. Kaplan A et al. Clin Chem The C.V. Mosby Co. St Louis. Toronto. Princeton 1984: 1112-6
2. Gerhardt W et al. Creatine kinase B-Subunit activity in serum after immunohinhibition of M-Subunit activity. Clin Chem 1979;(25/7): 1274-1280.
3. Young DS. Effects of drugs on Clinical Lab. Tests, 4th ed AAC Press, 1995.
4. Young DS. Effects of disease on Clinical Lab. Tests, 4th ed AAC 2001.
5. Burtis A et al. Tietz Textbook of Clinical Chemistry, 3rd ed AAC 1999.
6. Tietz N W et al. Clinical Guide to Laboratory Tests, 3rd ed AAC 1995.
7. Mathieu M. et coll. Recommandation pour la mesure de la concentration catalytique de la créatinine kinase dans le sérum humain. Ann. Biol. Clin., 40,(1482), 87.
8. Stein W. Creatine Kinase (total activity), creatine kinase isoenzymes and variants. In: Thomas L, ed. Clinical laboratory diagnostics. Frankfurt: TH-Books Verlagsgesellschaft; 1998. p.71-80.

Intra-assay precision n=50	Mean (U/l)	SD (U/l)	CV (%)
Sample 1	82.14	1.18	1.44
Sample 2	163.57	2.18	1.33
Sample 3	519.14	5.18	1.00

Inter-assay precision n=50	Mean (U/l)	SD (U/l)	CV (%)
Sample 1	81.98	1.56	1.90
Sample 2	163.98	2.27	1.39
Sample 3	519.46	5.72	1.10

مقایسه روشها:

در مقایسه انجام شده جهت ارزیابی کیت CK شرکت دلتا درمان پارت(Y) با یکی از متداول ترین کیت های CK (X) بر روی 40 نمونه بیمار نتیجه زیر بدست آمد.

$$Y=1.044(X) - 5.0282 \text{ U/L}$$
$$r=0.9687$$

ایمیل: info@delta-dp.ir
 وبسایت: www.delta-dp.ir
واتس آپ: 0921-2265120

دفتر مرکزی: میدان آزادی، خیابان الوند، خیابان سی و پنجم، پلاک ۱۳، طبقه پنجم
تلفن: ۸۸۸۵۶۵۶-۸۸۷۷۵۶۰-۸۸۷۷۳۶۰-۸۸۷۷۰۶۵۸-۸۸۷۷۵۶۳۸۵-۸۸۷۷۰۶۵۸
فکس: ۸۸۸۵۶۴۰۳
کارخانه: تهران، جاده خراسان، شهرک صنعتی خوارزمی، فاز ۲، میدان الوند، خیابان سرو



کلیه حقوق مالکیت علیم تجاری و متعلق به شرکت دلتا درمان پارت می باشد.