

# SL\*-AST/GOT (IFCC without 5-pyridoxal phosphate, UV Kinetic)

اطلاعات سفارش:

محتویات و بسته بندی:

## آماده سازی:

محلول ها به صورت آماده برای مصرف می باشد.

## نگهداری و پایداری:

در صورت نگهداری در دمای 2-8 درجه سانتی گراد و محافظت از نور، کیت تا تاریخ انقضای درج شده روی جعبه پایدار است.

## بهداشت، ایمنی و دفع مواد زائد:

جهت حذف دور ریز تمام پسماندها طبق الزامات قانونی و محلی عمل شود.  
 برای جلوگیری از آلودگی معرفها، از وسایل تمیز یا یکبار مصرف استفاده نمایید. هنگام کار از دستکش استفاده کنید. از تماس معرفها با پوست و چشم خودداری کرده و در صورت تماس، موضع را با آب شستشو دهید.

**نمونه ها:** (2, 6)

نمونه سرم بدون همولیز و پلاسمای هپارینه

نمونه	پایداری		
	اتفاق (روز)	یخچال (روز)	فریزر (روز)
سرم	7	7	30

## روش انجام آزمایش

طول موج: 340 nm  
 دما: 37 °C  
 قطر کوکوت: 1 cm  
 نسبت سمپل به ریجنت 20 به 1  
 دستگاه را در مقابل بلانک صفر کنید  
 روش تک محلوله:

نمونه	استاندارد	بلانک	
-	-	50	(μL)
-	50	-	(μL)
50	-	-	(μL)
1000	1000	1000	(μL)

مخلوط کنید و 1 دقیقه صبر کنید. جذب نوری اول را تعیین نموده (A1)، اختلاف جذب نوری را پس از دقیقه اول (A2)، دوم (A3)، سوم (A4)، هر دقیقه نسبت به دقیقه قبل به دست آورید

روش دو محلوله:

نمونه	استاندارد	بلانک	
-	-	50	(μL)
-	50	-	(μL)
50	-	-	(μL)
800	800	800	(μL)

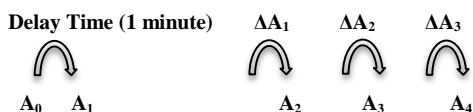
مخلوط کردن 5 دقیقه صبر کنید و سپس معرف شماره 1 را اضافه کنید.

نمونه	استاندارد	بلانک	
200	200	200	(μL)

پس از مخلوط کردن 5 دقیقه صبر کنید و سپس معرف شماره 2 را اضافه کنید.

نمونه	استاندارد	بلانک	
200	200	200	(μL)

مخلوط کنید و 1 دقیقه صبر کنید. جذب نوری اول را تعیین نموده (A1)، اختلاف جذب نوری را پس از دقیقه اول (A2)، دوم (A3)، سوم (A4)، هر دقیقه نسبت به دقیقه قبل به دست آورید



نام کیت	شماره سفارش	محتویات	دستگاه
SL-AST (SGOT)	613033	R1: 1 × 100 mL R2: 2 × 25 mL	MPR*
SL-AST (SGOT)	613035	R1: 4 × 125 mL R2: 1 × 125 mL	MPR
SL-AST (SGOT) FOR SELECTRA	613120	R1: 5 × 20 mL R2: 5 × 5 mL	SELECTRA Pro M/Pro XL
SL-AST (SGOT) FOR HITACHI	613157	R1: 4 × 50 mL R2: 1 × 50 mL	HITACHI 911/912
SL-AST (SGOT) FOR B.T	613190	R1: 4 × 50 mL R2: 1 × 50 mL	B.T 1500/3000/3500

\*MPR: Multi-Purpose Reagent

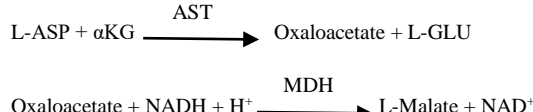
این کیت جهت اندازه گیری کمی فعالیت آنزیم آسپارتات آمینوترانسферاز با روش دستی و انواع دستگاه های اتوآنالایزر می باشد و محظوظ آن باید فقط برای فعالیت های تشخیص آزمایشگاهی (IVD) مورد استفاده قرار گیرد.

**مقدمه (4):**

آسپارتات آمینوترانسферاز (AST: Aspartate Aminotransferase) که گلوتامات اگزالواستات ترانس آمیناز (GOT: Glutamate Oxaloacetate transaminase) نیز نامیده می شود، از گروه ترانس آمینازها می باشد. AST انتقال گروه آمین از L-اسپارتات به α-کنوتولوتراپاترا کاتالیز می کند. AST به طور وسیعی در بدن انتشار دارد ولی بالاترین میزان این آنزیم در قلب، کبد، ماهیچه های اسلکتی و کلیه ها یافت می شود. فعالیت سرمی AST در صورت آسیب به این یافته ها افزایش می یابد. در برخی اشکال هیاتیت به خصوص هیاتیت ویروسی، فعالیت سرمی آنزیم به میزان قابل توجهی افزایش می یابد. در آنفارکتوس میوکارد فعالیت AST افزایش یافته و پس از 18-24 ساعت به بالاترین میزان خود می رسد و در صورتیکه مجدد آنفارکتوس پیش نیاید، فعالیت آنزیم به تدریج پایین آمده و پس از 4-5 روز به میزان طبیعی بر میگردد. در پی برخی وضعیت های پاتولوژیک از جمله نکروز و یا هرگونه صدمه به سلول های کبدی مانند مصرف الکل و برخی داروها، میزان AST در حد متوسط و در هیاتیت های ناشی از مصرف الکل، دیستروفی عضلانی، قانقریا، متونکلوز عفونی، پانکراتیت حاد، ابتلای به بیماری های قلی مانند میوکاردیت و پریکاردیت، آمبولی ریوی و... فعالیت آنزیم افزایش می یابد. در مقابل سطح سرمی AST در سرم هنگام کمبود ویتامین B6 کاهش می یابد.

**اصول:**

براساس روش توصیه شده توسط IFCC مقدار مصرف NADH و تبدیل آن به NAD+ متناسب با فعالیت آنزیم AST می باشد ( بدون 5 پیرودوکسال فسفات )



L-ASP: L-Aspartic acid, αKG: α-Ketoglutarate, L-GLU: L-Glutamate, MDH: Malate dehydrogenase

**معرف:**

## Reagent 1

Tris buffer, pH 7.8 (30 °C)	100	mmol/L
L-Aspartate	330	mmol/L
LDH	≥ 2000	U/L
MDH	≥ 1000	U/L
Sodium azide	<0.1	%

## Reagent 2

A-Ketoglutarate	78	mmol/L
NADH	1.1	mmol/L
Sodium azide	<0.1	%

محاسبات:

در سرم و پلاسمای:

$$\frac{\text{abs Sample} (\Delta\text{abs}/\text{min})}{\text{abs Calibrator} (\Delta\text{abs}/\text{min})} \times \text{Calibrator activity (IU/L)} = \text{Sample activity (IU/L)}$$

ضریب تبدیل واحد:

$$\text{AST (IU/L)} \times 0.0167 = \text{AST } \mu\text{kat/L}$$

دامنه مرجع<sup>(2,3)</sup>:

نمونه	دامنه مرجع	واحد
IU/L	< 40	(37 °C)

توصیه میگردد هر آزمایشگاه دامنه مرجع خود را تعیین کند.

کنترل کیفی:

جهت انجام کنترل کیفی داخلی توصیه می گردد از کنترل های

**MAN NORM (ELITROL I), REF: 613046**

**MAN PATH (ELITROL II), REF: 613047**

که توسط شرکت من تامین می گردد استفاده شود.

**MAN CAL (ELICAL2), REF: 613048**

ویژگی ها و کارآیی کیت:

محدوده اندازه گیری:

Measuring Range: 10-450 IU/L

Limit Of Blank (LOB): 0.0 IU/L

Limit Of Detection (LOD): 2.5 IU/L

Limit Of Quantification (LOQ): 10 IU/L

غلظت های بالاتر از 450 IU/L را به نسبت 1 قسمت از نمونه + 9 قسمت از سرم فیزیولوژی رقیق نموده (1/10) و جواب آزمایش در عدد 10 ضرب شود.

(نتایج حاصله براساس دستگاه **SELECTRA PROM** می باشد)

دقت:

آزمایشها با استفاده از دستگاه اتوآنالایزر در دمای 37 °C انجام شده است.

نمونه سرم:

Level	n	Mean (IU/L)	Within Run CV%	Between Run CV%
Low	80	34	1.7	3.4
Medium	80	68	0.8	1.9
High	80	535	0.4	2.0

مقایسه روش ها:

در مقایسه انجام شده جهت ارزیابی کیت AST شرکت من (Y) با کیت تجاری AST (X) روش IFCC بر روی 114 نمونه سرم بیمار با محدوده فعالیت 10-450 IU/L نتایج زیر به دست آمده است:

Correlation Coefficient: (r)= 0.999

Linear regression: Y= 0.927 (x) - 0.3 IU/L

عوامل مداخله گر:

کدورت ناشی از تری گلیسرید تا غلظت 2400 mg/dL 2400 باعث تداخل نمی شود.	کدورت:
بیلی روبین Indirect 30 mg/dL تا غلظت 30 باعث تداخل نمی شود.	بیلی روبین : Indirect
بیلی روبین Direct 29.5 mg/dL تا غلظت 29.5 باعث تداخل نمی شود.	بیلی روبین : Direct
پیروات 3.0 mg/dL تا غلظت 3.0 باعث تداخل نمی شود.	پیروات:
اسید آسکوربیک 20 mg/dL تا غلظت 20 باعث تداخل نمی شود.	اسید آسکوربیک
استامینوفن 30 mg/dL تا غلظت 30 باعث تداخل نمی شود.	استامینوفن
استیل سالیسیلیک اسید 200 mg/dL تا غلظت 200 باعث تداخل نمی شود.	استیل سالیسیلیک اسید

علائم:



Catalogue number



Expiration date



Temperature limitation



Manufacture address



Batch code



In vitro diagnostic medical device



Consult instruction for use



Reagent 1



Reagent 2