



LAKTÁT DEHYDROGENÁZA (LDH)



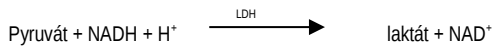
KÓD 11580 1 x 50 mL	KÓD 11581 1 x 200 mL
SKLADOVÁNÍ PŘI 2-8°C	
Reagenty pro měření koncentrace LDH Pouze pro laboratorní <i>in vitro</i> diagnostiku	

LAKTÁT DEHYDROGENÁZA (LDH)

Kinetika - spektrofotometrie
PYRUVÁT

PRINCIP METODY

Laktát dehydrogenáza (LD neboli LDH) katalyzuje redukcí pyruvátu pomocí NADH za vzniku laktátu a NAD⁺. Katalytická koncentrace se určuje jako míra úbytku NADH, který se měří se při 340 nm^{1,2}.



OBSAH

	KÓD 11580	KÓD 11581
A. Reagent	1 x 40 mL	1 x 160 mL
B. Reagent	1 x 10 mL	1 x 40 mL

SLOŽENÍ

- A. Reagent:** Tris 100 mmol/L, pyruvát 2,75 mmol/L, chlorid sodný 222 mmol/L, pH 7,2
- B. Reagent:** NADH 1,55 mmol/L, azid sodný 9,5 g/L.
- Varování : H302 – Zdraví škodlivý při požití.**
EUH 031 – Uvolňuje toxický plyn při styku s kyselinami.
P301 + P312 – PŘI POŽITÍ: Necítíte-li se dobře, volejte TOXIKOLOGICKÉ INFORMAČNÍ STŘEDISKO
P330 – Vypláchněte ústa.

Pro další varování a doporučení – viz Karta bezpečnostních údajů (SDS).

SKLADOVÁNÍ

Skladujte při 2-8°C.
Reagent je stabilní do data expirace uvedené na štítku, pokud je těsně uzavřený a je zabráněno jeho kontaminaci při použití.

Známky zhoršení kvality:

Reagent: přítomnost částic, zákal, absorbance blanku větší jak 1,200 při 340 nm. (1 cm kyveta).

PŘÍPRAVA REAGENCIÍ

Pracovní reagent: Kvantitativně přelejte obsah lahvičky B do lahvičky A. Důkladně promíchejte. Ostatní objemy lze připravit smícháním: 4 mL Reagentu A + 1 mL Reagentu B. Stabilita pracovního roztoku je 2 měsíce při 2-8°C.

PŘÍDAVNÁ ZAŘÍZENÍ

- Analyzátor, spektrofotometr nebo fotometr termostabilní při 25, 30 nebo 37°C a s filtrem 340 nm.
- kyveta s 1 cm světelnou cestou.

VZORKY

Sérum nebo plazma odebraná standardním způsobem. Sražená krev musí být co nejdříve separována od séra nebo plazmy. Ujistěte se, že centrifugace byla účinná a byly odstraněny krevní elementy. Nepoužívejte hemolyzované vzorky.
Laktát dehydrogenáza v séru nebo v plazmě je stabilní 2 dny při pokojové teplotě a 24 h při 2-8°C. Jako antikoagulant použijte heparin.

POSTUP

- Vytemperujte pracovní reagent a fotometr na pracovní teplotu.
- Pipetujte do označených zkumavek: (Poznámka 1):

Pracovní Reagent	1,0 mL
Vzorek	20 µL
- Promíchejte, nasajte do kyvety fotometru a zapněte stopky.
- Po 30 vteřinách inkubace odečtěte počáteční absorbanci a pak jí odečtěte v minutových intervalech po dobu 3 minut.
- Vypočtěte rozdíl mezi následnými absorbancemi a průměrnou minutovou absorbancí (ΔA/min).

M11580i-12

BioSystems S.A. Costa Brava,30. 08030 Barcelona (Spain)

Quality System certified according to
EN ISO 13485 and EN ISO 9001 standards

02/2016

Revize českého překladu 02/2016

VÝPOČET

Koncentrace LDH ve vzorku se vypočítá podle vzorce:

$$\Delta A/\text{min} \times \frac{Vt \times 10^6}{\epsilon \times l \times Vs} = U/L$$

Molární absorbance (ε) NADH při 340 nm je 6300 a světelná délka (l) je 1 cm, celkový reakční objem (Vt) je 1,02, objem vzorku (Vs) je 0,02 a 1 U/L odpovídá 0,0166 µkat/L. Následující rovnice je pro výpočet katalytické koncentrace LDH:

ΔA/min	x 8095 = U/L
	x 135 = µkat/L

REFERENČNÍ HODNOTY

Reakční teplota	Dospělí	
	U/L	µKat/L
25°C	105-210	1,70-3,50
30°C ²	140-280	2,30-4,70
37°C ¹	207-414	3,40-6,80

Hodnoty při 25°C byly získány z hodnot naměřených při 30°C za použití přepočítávacího faktoru. Uvedené hodnoty jsou pouze orientační. Každá laboratoř by si měla stanovit své vlastní srovnávací hodnoty.

KONTROLA KVALITY:

Pro ověření správnosti měření se doporučuje použít biochemické kontrolní sérum hladiny I (kód. 18005,18009 a 18042) a hladiny II (kód. 18007,18010 a 18043). Každá laboratoř by si měla stanovit svoji vlastní vnitřní kontrolu kvality a postupy pro nápravná jednání, jestliže kontroly nejsou v tolerančním rozpětí.

METROLOGICKÁ CHARAKTERISTIKA

- Detekční limit: 4,7 U/L = 0,078 µkat/L.
- Linearita: 1250 U/L = 20,92 µkat/L. Při vyšších hodnotách zředte vzorek 1/2 destilovanou vodou a opakujte měření.
- Opakovatelnost (within run):

Průměrná koncentrace	CV	n
324 U/L = 5,40 µkat/L	3,9 %	20
1029 U/L = 17,15 µkat/L	2,3 %	20

- Reprodukovatelnost (run to run):

Průměrná koncentrace	CV	n
324 U/L = 5,40 µkat/L	6,6 %	25
1029 U/L = 17,15 µkat/L	3,3 %	25

- Citlivost: 0,123 ΔmA·L/U·min = 7,41 ΔmA·L/µkat·min.
- Správnost: Výsledky získané touto soupravou nevykazovaly systematické rozdíly při porovnání s referenčními reagenty. Podrobnosti o porovnávací zkoušce jsou k dispozici na vyžádání.
- Interference: Hemolýza interferuje pro vysokou koncentraci laktát dehydrogenázy v červených krvinkách). Lipemie (triglyceridy < 10 g/L) a bilirubin (< 20 mg/dL) neinterferují. Také některé léky a látky mohou interferovat³. Tyto metrologické charakteristiky byly získány na analyzátoru. Výsledky se mohou lišit při použití různých analyzátorů, nebo při manuální metodě.



LAKTÁT DEHYDROGENÁZA (LDH)



KÓD 11580 1 x 50 mL	KÓD 11581 1 x 200 mL
SKLADOVÁNÍ PŘI 2-8°C	
Reagenty pro měření koncentrace LDH Pouze pro laboratorní <i>in vitro</i> diagnostiku	

LAKTÁT DEHYDROGENÁZA (LDH)

Kinetika - spektrofotometrie
PYRUVÁT

DIAGNOSTICKÁ CHARAKTERISTIKA

Laktát dehydrogenáza je přítomna ve všech buňkách v těle. Ve vysokých koncentracích se nachází v játrech, srdci, ledvinách, skeletálním svalstvu a v erytrocytech.

Celková koncentrace LDH v séru nebo v plazmě je zvýšená u pacientů s jaterním onemocněním, renálními poruchami, infarktem myokardu, s mnoha maligními chorobami, progresivní muskulární dystrofií a často u příčin hemolýzy^{4,5}.

Klinická diagnóza by však neměla být uzavřena jen na základě tohoto výsledku, ale měly by být propojeny klinické a laboratorní výsledky.

POZNÁMKA

Tento reagent může být použitý v různých analyzátoch. Aplikační protokoly jsou k dispozici na vyžádání u distributora.

LITERATURA

1. Sociedad Española de Química Clínica, Comité Científico, Comisión de Enzimas. Método recomendado para la determinación en rutina de la concentración catalítica de lactato deshidrogenasa en suero sanguíneo humano. *Quim Clin* 1989; 8: 57-61.
2. Scientific Committee. Recommendations pour la mesure de la concentration catalytique de la lactate deshydrogenase dans le serum humain a 30°C. *Ann Biol Clin* 1982; 40: 87-164.
3. Young DS. Effects of drugs on clinical laboratory tests, 5th ed. AACC Press, 2000.
4. Tietz Textbook of Clinical Chemistry and Molecular Diagnostics, 4th ed. Burtis CA, Ashwood ER. WB Saunders Co., 2005.
5. Friedman and Young. Effects of disease on clinical laboratory tests, 4th ed. AACC Press, 2001.

UPOZORNĚNÍ

Překlad revidován k datu: 31.5.2015.

Vzhledem k možné inovaci výrobku Vám doporučujeme přezkontrolovat český překlad s originálním příbalovým letákem porovnáním podle identifikačního čísla návodu uvedeném v zápatí.

Originální návod najdete v soupravě a na internetové adrese: www.biosystems-sa.com.

Český návod je k dispozici na: www.jktrading.cz

Výhradní distributor:

ČR : JK-Trading spol.s.r.o., Křivatcová 421/5,150 21 Praha5, tel.: +420 257 220 760

SK : JK-Trading spol.s.r.o., Mečíkova 30, 841 07 Bratislava, tel.: + 421 264 774 591

V případě mimořádných událostí:

ČR : Toxikologické informační středisko (TIS), klinika pracovního lékařství VFN a . LF UK,

tel.: +420 224 91 92 93 a +420 224 91 54 02

SK : Toxikologické informačné centrum Bratislava, 833 05, Limbová 5, tel.: +421 254 774 166

VÝROBCE

BioSystems S.A. Costa Brava 30, Barcelona (Spain)
ISO 13485 - TÜV Rheinland - Reg.: SX 60010383 0001
ISO 9001 - TÜV CERT - Reg.: 01 100 6696