

Alkaline phosphatase

p-Nitrophenylphosphate. Kinetic. AMP buffer (IFCC)

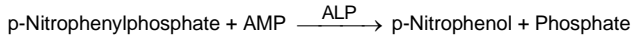
Quantitative determination of alkaline phosphatase (ALP) IVD

Store at 2-8°C

PRINCIPLE OF THE METHOD

Kinetic photometric test, according to the International Federation of Clinical Chemistry and Laboratory Medicines (IFCC)⁷.

Alkaline phosphatase (ALP) catalyses the transfer of the phosphate group from p-nitrophenylphosphate to 2-amino-2-methyl-1-propanol (AMP), liberating p-nitrophenol according to the following reaction:



The rate of p-Nitrophenol formation, measured photometrically, is proportional to the catalytic concentration of alkaline phosphatase present in the sample^{1,2}.

CLINICAL SIGNIFICANCE

Alkaline phosphatase is an enzyme present in almost all tissues of the organism, being particularly high in bone, liver, placenta, intestine and kidney.

Both increases and decreases of plasma ALP are of importance clinically. Causes of increased plasma ALP: Paget's disease of bone, obstructive liver disease, hepatitis, hepatotoxicity caused by drugs or osteomalacia.

Causes of decreased plasma ALP: Cretinism and vitamin C deficiency^{1,5,6}.

Clinical diagnosis should not be made on a single test result; it should integrate clinical and other laboratory data.

REAGENTS

R 1 Buffer	2-Amino-2-methyl-1-propanol	0,35 mol/L
	Zinc sulfate	1 mmol/L
	Magnesium acetate	2 mmol/L
	N-hydroxyethylethylenediaminetriacetic acid (EDTA)	2 mmol/L
R 2 Substrate	p-Nitrophenylphosphate (pNPP)	10 mmol/L

PREPARATION

The reagents are ready to use.

STORAGE AND STABILITY

All the components of the kit are stable until the expiration date on the label when stored tightly closed at 2-8°C, protected from light and contaminations prevented during their use. Do not freeze the reagents.

Do not use reagents over the expiration date.

Signs of reagent deterioration:

- Presence of particles and turbidity.
- Blank absorbance (A) at 405 nm > 1,50.

ADDITIONAL EQUIPMENT

- SPINTECH 240 Autoanalyzer.
- General laboratory equipment.

SAMPLES

Serum or heparinized plasma¹. Use unhemolyzed serum, separated from the clot as soon as possible. Stability: 3 days at 2-8°C.

QUALITY CONTROL

Control sera are recommended to monitor the performance of assay procedures: SPINROL H Normal and Pathologic (Ref. 1002120 and 1002210).

If control values are found outside the defined range, check the instrument, reagents and technique for problems.

Each laboratory should establish its own Quality Control scheme and corrective actions if controls do not meet the acceptable tolerances.

REFERENCE VALUES¹

	25°C	30°C	37°C
Adults	17 - 77 U/L	21 - 94 U/L	26 - 117 U/L

Factors affecting ALP activities in a normal population include exercise, periods of repaid growth in children and pregnancy.

These values are for orientation purpose; each laboratory should establish its own reference range.

BARCODED REAGENTS LOAD MUST BE PRECEDED OF A SPINREACT "DATABASE" COPY INTO THE ANALYZER SOFTWARE. IT IS AVAILABLE UNDER REQUEST TO SPINREACT.

SPINTECH 240 APPLICATION

Item Name ALP			
<u>DATA INFORMATION</u>		<u>CALIBRATION</u>	
Units	U/L	TYPE	2 Linear Point
Decimals	1		
<u>ANALYSIS</u>		STANDARD	
Type	RATE	#1	[O] #4
W.Length 1	405	#2	[CAL] #5
W.Length 2	700	#3	#6
Method ifcc		<u>NORMAL RANGE (37°C)</u>	
		LOW	HIGH
<u>CORR</u>		SERUM FEMALE	
SLOPE	INTER		
1.000 x +	0		
Item Name ALP			
<u>ASPIRATION</u>		<u>DATA PROCESS</u>	
KIND	Single <input type="checkbox"/> Double <input checked="" type="checkbox"/>	<u>READ</u>	<u>ABSORBANCE LIMIT</u>
		START	LOW -3.000
		END	HIGH 3.000
SAMPLE	VOLUME	MAIN	36 48
REAGENT 1	240 µL	SUB	
REAGENT 2	60 µL		
		<u>ENDPOINT LIMIT</u>	
		LINEAR CHECK (%) 90	
Third Mix <input checked="" type="checkbox"/> OFF <input type="checkbox"/> ON		<u>FACTOR</u>	
R1 Blank	Water <input checked="" type="checkbox"/> R1-B <input type="checkbox"/>	Blank Correction	1.000
<u>MONITOR</u>		<u>PROZONE CHECK</u>	
0 LEVEL POINT	1	START	END
SPAN	3.000	LIMIT (%)	
		FIRST	
		SECOND	<input checked="" type="checkbox"/> Low High
		THIRD	<input checked="" type="checkbox"/> Low High

Blank parameter must be performed in order to get good results in CALIB screen from main menu. This parameter calibration is stable for 7 days.

PERFORMANCE CHARACTERISTICS

Measuring range: From detection limit of 1,307 U/L to linearity limit of 1400 U/L. If the results obtained were greater than linearity limit, dilute the sample 1/10 with NaCl 9 g/L and multiply the result by 10.

Precision:

	Intra-assay (n=20)		Inter-assay (n=20)	
Mean (U/L)	73	194	78	209
SD	1,67	3,03	2,13	4,90
CV (%)	2,27	1,58	2,72	2,34

Sensitivity: 1 U/L = 0.0004 ΔA / min.

Accuracy: Results obtained using SPINREACT reagents (y) did not show systematic differences when compared with other commercial reagents (x).

The results obtained using 50 samples were the following:

Correlation coefficient (r)²: 0,98929.

Regression equation: y = 2,214x + 2,131.

The results of the performance characteristics depend on the analyzer used.

NOTES

SPINREACT has instruction sheets for several automatic analyzers. Instructions for many of them are available on request.

BIBLIOGRAPHY

- Wenger C. et al. Alkaline phosphatase. Kaplan A et al. Clin Chem The C.V. Mosby Co. St Louis. Toronto. Princeton 1984; 1094-1098.
- Rosalki S et al. Clin Chem 1993; 39/4: 648-652.
- Young DS. Effects of drugs on Clinical Lab. Tests, 4th ed AACC Press, 1995.
- Young DS. Effects of disease on Clinical Lab. Tests, 4th ed AACC 2001.
- Burtis A et al. Tietz Textbook of Clinical Chemistry, 3rd ed AACC 1999.
- Tietz N W et al. Clinical Guide to Laboratory Tests, 3rd ed AACC 1995.
- IFCC methods for the measurement of catalytic concentration of enzymes. J.Clin.Chem.Clin.Biochem. 1983; 21: 731-748.

PACKAGING

Ref: TK41245	Cont.	R1:	10 x 25 mL
		R2:	10 x 7 mL

Fosfatasa alcalina

p-Nitrofenilfosfato. Cinético. AMP buffer (IFCC)

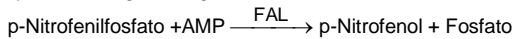
Determinación cuantitativa de fosfatasa alcalina (FAL) IVD

Conservar a 2-8°C

PRINCIPIO DEL MÉTODO

Test fotométrico cinético, acorde a la *International Federation of Clinical Chemistry and Laboratory Medicines (IFCC)*.

La fosfatasa alcalina (FAL) cataliza la transferencia del grupo fosfato desde el p-nitrofenilfosfato (pNPP) al 2-amino-2-methyl-1-propanol liberando p-nitrofenol y fosfato, según la siguiente reacción:



La velocidad de formación del p-Nitrofenol, determinado fotométricamente, es proporcional a la concentración catalítica de fosfatasa alcalina en la muestra ensayada^{1,2}.

SIGNIFICADO CLÍNICO

Las fosfatasas alcalinas son enzimas que se encuentran presentes en casi todos los tejidos del organismo, siendo particularmente alta en huesos, hígado, placenta, intestinos y riñón.

Tanto el aumento como la disminución de los niveles en plasma, tienen significado clínico.

Causas más probables de aumento del nivel de FAL:

Enfermedad ósea de Paget, obstrucciones hepáticas, hepatitis, hepatotoxicidad por medicamentos y osteomalacia.

Causas más probables de disminución del nivel de FAL:

Cretinismo y déficit de vitamina C^{1,5,6}.

El diagnóstico clínico debe realizarse teniendo en cuenta todos los datos clínicos y de laboratorio.

REACTIVOS

R 1 Tampón	2-Amino-2-metil-1-propanol	0,35 mol/L
	Zinc sulfato	1 mmol/L
	Magnesio acetato	2 mmol/L
	N-ácido hidroxietilenediaminotriacético (EDTA)	2 mmol/L
R 2 Substrato	p-Nitrofenilfosfato (pNPP)	10 mmol/L

PREPARACIÓN

Reactivo listo para su uso.

CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD

Todos los componentes del kit son estables, hasta la fecha de caducidad indicada en la etiqueta, cuando se mantienen los frascos bien cerrados a 2-8°C, protegidos de la luz y se evita su contaminación. No congelar.

No usar reactivos fuera de la fecha indicada.

Indicadores de deterioro de los reactivos:

- Presencia de partículas y turbidez.
- Absorbancia del Blanco a 405 > 1,50.

MATERIAL ADICIONAL

- Autoanalizador SPINTECH 240.
- Equipamiento habitual de laboratorio.

MUESTRAS

Suero o plasma heparinizado¹.

Suero libre de hemólisis, separado de los hematíes lo antes posible.

Estabilidad: 3 días a 2-8°C.

CONTROL DE CALIDAD

Es conveniente analizar junto con las muestras sueros control valorados: SPINCONTROL H Normal y Patológico (Ref. 1002120 y 1002210).

Si los valores hallados se encuentran fuera del rango de tolerancia, se debe revisar el instrumento, los reactivos y la técnica.

Cada laboratorio debe disponer su propio Control de Calidad y establecer correcciones en el caso de que los controles no cumplan con las tolerancias.

VALORES DE REFERENCIA¹

	25°C	30°C	37°C
Adultos	17 - 77 U/L	21 - 94 U/L	26 - 117 U/L

Factores que pueden afectar los valores de referencia son: ejercicio, periodos de crecimiento en niños y embarazo.

Estos valores son orientativos. Es recomendable que cada laboratorio establezca sus propios valores de referencia.

PARA LA CARGA DE REACTIVOS MEDIANTE EL CÓDIGO DE BARRAS SE DEBE PRECARGAR LA "BASE DE DATOS" DISPONIBLE BAJO SOLICITUD A SPINREACT.

APLICACIÓN AL SPINTECH 240

Item Name ALP		CALIBRATION	
DATA INFORMATION		TYPE 2 Linear Point	
Units	U/L		
Decimals	1		
ANALYSIS		STANDARD	
Type	RATE	#1	[0] #4
		#2	[CAL] #5
		#3	#6
W.Length 1	405		
W.Length 2	700		
		NORMAL RANGE (37°C)	
Method	ifcc	LOW	HIGH
CORR		SERUM	
SLOPE	INTER	FEMALE	
1.000 x +	0		
Item Name ALP		DATA PROCESS	
ASPIRATION		ABSORBANCE LIMIT	
KIND	Single <input type="checkbox"/> Double <input checked="" type="checkbox"/>	READ	LOW -3.000
		START END	HIGH 3.000
		MAIN 36 48	
SAMPLE	VOLUME		
REAGENT 1	240 µL		
REAGENT 2	60 µL		
		ENDPOINT LIMIT	
		LINEAR CHECK (%) 90	
		FACTOR	
Third Mix	<input checked="" type="checkbox"/> OFF <input type="checkbox"/> ON	Blank Correction 1.000	
R1 Blank	Water <input checked="" type="checkbox"/> R1-B		
MONITOR		PROZONE CHECK	
0 LEVEL POINT	1	START END LIMIT (%)	
SPAN	3.000	FIRST	<input checked="" type="checkbox"/> Low High
		SECOND	<input checked="" type="checkbox"/> Low High
		THIRD	

Es necesario solicitar el blanco en este parámetro para obtener resultados correctos en la pantalla principal de CALIB. La Calibración de este parámetro es estable hasta 7 días

CARACTERÍSTICAS DEL MÉTODO

Rango de medida: Desde el límite de detección 1,307 U/L hasta el límite de linealidad 1400 U/L. Si la concentración de la muestra es superior al límite de linealidad, diluir 1/10 con NaCl 9 g/L y multiplicar el resultado final por 10.

Precisión:

	Intraserie (n= 20)		Interserie (n= 20)	
Media (U/L)	73	194	78	209
SD	1,67	3,03	2,13	4,90
CV (%)	2,27	1,58	2,72	2,34

Sensibilidad analítica: 1 U/L = 0,0004 ΔA/min.

Exactitud: Los reactivos SPINREACT (y) no muestran diferencias sistemáticas significativas cuando se comparan con otros reactivos comerciales (x).

Los resultados obtenidos con 50 muestras fueron los siguientes:

Coefficiente de regresión (r)²: 0,98929.

Ecuación de la recta de regresión: y = 2,214x + 2,131.

Las características del método pueden variar según el analizador utilizado.

NOTAS

SPINREACT dispone de instrucciones detalladas para la aplicación de este reactivo en distintos analizadores.

BIBLIOGRAFÍA

1. Wenger C. et al. Alkaline phosphatase. Kaplan A et al. Clin Chem The C.V. Mosby Co. St Louis. Toronto. Princeton 1984; 1094-1098.
2. Rosalki S et al. Clin Chem 1993; 39/4: 648-652.
3. Young DS. Effects of drugs on Clinical Lab. Tests, 4th ed AACC Press, 1995.
4. Young DS. Effects of disease on Clinical Lab. Tests, 4th ed AACC 2001.
5. Burtis A et al. Tietz Textbook of Clinical Chemistry, 3rd ed AACC 1999.
6. Tietz N W et al. Clinical Guide to Laboratory Tests, 3rd ed AACC 1995.
7. IFCC methods for the measurement of catalytic concentration of enzymes. J.Clin.Chem.Clin.Biochem. 1983; 21: 731-748.

PRESENTACIÓN

Ref: TK41245	R1:	10 x 25 mL
	R2:	10 x 7 mL
	Cont.	

Phosphatase alcaline

p-Nitrophénylphosphate. Cinétique. AMP buffer (IFCC)

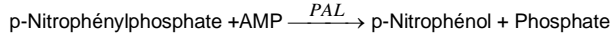
Détermination quantitative de phosphatase alcaline (PAL) IVD

A conserver entre 2-8°C

PRINCIPE DE LA MÉTHODE

Test photométrique, conformément à l'International Federation of Clinical Chemistry and Laboratory Medicines (IFCC)7.

La phosphatase alcaline (PAL) catalyse le transfert du groupe phosphate depuis le p-nitrophénylphosphate (pNPP) vers le 2-amino-méthyle-1-propanol en libérant du p-nitrophénol et du phosphate, selon la réaction suivante :



La vitesse de formation du p-Nitrophénol, déterminé de manière photométrique est proportionnelle à la concentration catalytique de phosphatase alcaline dans l'échantillon testé^{1,2}.

SIGNIFICATION CLINIQUE

Les phosphatases alcalines sont des enzymes qui sont présentes dans presque tous les tissus de l'organisme, en étant particulièrement élevées dans les os, le foie, le placenta, les intestins et les reins.

Aussi bien l'augmentation que la diminution des niveaux dans le plasma, ont une signification clinique.

Les causes probables d'augmentation du niveau de PAL :

Maladie osseuse de Paget, obstructions hépatiques, hépatite, hépatotoxicité par médicaments et ostéomalacie.

Les causes les plus probables de diminution du niveau de PAL :

Crétinisme et déficit en vitamine C^{1,5,6}.

Le diagnostic clinique doit être réalisé en tenant compte de toutes les données cliniques et de laboratoire.

REACTIFS

R 1 Tampon	2-Amino-2-méthyle-1-propanol	0,35 mol/L
	Zinc sulfate	1 mmol/L
	Acétate de magnésium	2 mmol/L
	N-acide hydroxyéthyl éthylène diamine tétra-acétique (EDTA)	2 mmol/L
R 2 Substrat	p-Nitrophénylphosphate (pNPP)	10 mmol/L

PRÉPARATION

Tous les réactifs sont prêts à l'emploi.

CONSERVATION ET STABILITÉ

Toutes les composantes du kit sont stables jusqu'à l'expiration de la date mentionnée sur l'étiquette en cas de conservation hermétique sous 2-8°C et de protection contre la lumière et les contaminations évitées lors de leur utilisation.

Ne pas congeler.

Ne pas utiliser de réactifs en dehors de la date indiquée.

Indicateurs de détérioration des réactifs:

- Présence de particules et turbidité.
- Absorbance (A) du témoin à 405 nm > 1,50.

ÉQUIPEMENTS SUPPLÉMENTAIRES

- Auto-analyseur SPINTECH 240
- Équipement d'usage général pour laboratoire.

ÉCHANTILLONS

Sérum ou plasma héparinisé¹.

Sérum sans hémolyse, séparé des hématies dès que possible.

Stabilité : 3 jours à 2-8°C.

CONTRÔLE DE QUALITÉ

Il convient d'analyser des sérums de contrôle estimés en même temps que les échantillons : SPINROL H normal et pathologique (réf. 1002120 et 1002210).

Si les valeurs trouvées sont en dehors de la gamme de tolérance, il faut réviser l'instrument, les réactifs et la technique.

Chaque laboratoire doit établir son propre système de contrôle de qualité et des actions correctives au cas où les contrôles n'atteignent pas les tolérances acceptables.

VALEURS DE RÉFÉRENCE¹

	25°C	30°C	37°C
Adultes	17 - 77 U/L	21 - 94 U/L	26 - 117 U/L

Les facteurs qui peuvent affecter les valeurs de référence sont : exercice, périodes de croissance chez les enfants et pendant la grossesse.

Ces valeurs sont orientatives. Il est conseillé que chaque laboratoire établisse ses propres valeurs de référence.

POUR TRAVAILLER AVEC CODES A BARRES, IL FAUT CHARGER LA BASE DE DONNÉES QUE VOUS DEVEZ SOLLICITER PREALABLEMENT A SPINREACT.

APPLICATION AU SPINTECH 240

Item Name ALP			
DATA INFORMATION		CALIBRATION	
Units	U/L	TYPE	2 Linear Point
Decimals	1	STANDARD	
ANALYSIS		#1	[0] #4
Type	RATE	#2	[CAL] #5
		#3	#6
W.Length 1	405	NORMAL RANGE (37°C)	
W.Length 2	700	LOW	HIGH
Method	ifcc	SERUM	
		FEMALE	
CORR			
SLOPE	INTER		
1.000 x +	0		
Item Name ALP			
ASPIRATION		DATA PROCESS	
KIND	Single <input type="checkbox"/> Double <input checked="" type="checkbox"/>	READ	ABSORBANCE LIMIT
		START	LOW -3.000
		END	HIGH 3.000
VOLUME		MAIN	36 48
SAMPLE	3 µL	SUB	
REAGENT 1	240 µL	ENDPOINT LIMIT	
REAGENT 2	60 µL	LINEAR CHECK (%) 90	
		FACTOR	
Third Mix	<input checked="" type="checkbox"/> OFF <input type="checkbox"/> ON	Blank Correction	1.000
R1 Blank	Water <input checked="" type="checkbox"/> R1-B	PROZONE CHECK	
MONITOR		START	END
0 LEVEL POINT	1	LIMIT (%)	
SPAN	3.000	FIRST	
		SECOND	<input checked="" type="checkbox"/> Low High
		THIRD	<input checked="" type="checkbox"/> Low High

Dans ce paramètre, le blanc est nécessaire pour obtenir des résultats corrects à l'écran principal de CALIB. L'étalonnage avec le blanc réactif est stable jusqu'à 7 jours.

CARACTÉRISTIQUES DE LA MÉTHODE

Gamme de mesure: de la limite de la détection de 1,307 U/L à la limite de linéarité de 1400 U/L. Si la concentration de l'échantillon est supérieure à la limite de linéarité, diluer 1/10 avec NaCl 9 g/L et multiplier le résultat final par 10.

Précision:

	Intra-essai (n= 20)		Inter-essai (n= 20)	
	Moyenne (U/L)	SD	CV (%)	
	73	1,67	2,27	78
	194	3,03	1,58	209
				2,13
				4,90
				2,72
				2,34

Sensibilité analytique: 1 U/L = 0,0004 ΔA/min.

Exactitude: les résultats obtenus en utilisant les réactifs SPINREACT n'ont pas présenté de différences systématiques en comparaison avec d'autres réactifs commerciaux.

Les résultats obtenus sur 50 échantillons ont été les suivants :

Coefficient de régression (r)²: 0,98929.

Équation de la droite de régression : y=2,214x + 2,131.

Les résultats des caractéristiques de la méthode dépendent de l'analyseur utilisé.

NOTES

SPINREACT dispose d'instructions détaillées pour l'application de ce réactif dans différents analyseurs.

BIBLIOGRAPHIE

1. Wenger C. et al. Alkaline phosphatase. Kaplan A et al. Clin Chem The C.V. Mosby Co. St Louis. Toronto. Princeton 1984; 1094-1098.
2. Rosalki S et al. Clin Chem 1993; 39/4: 648-652.
3. Young DS. Effects of drugs on Clinical Lab. Tests, 4th ed AACC Press, 1995.
4. Young DS. Effects of drugs on Clinical Lab. Tests, 4th ed AACC 2001.
5. Burtis A et al. Tietz Textbook of Clinical Chemistry, 3rd ed AACC 1999.
6. Tietz N W et al. Clinical Guide to Laboratory Tests, 3rd ed AACC 1995.
7. IFCC methods for the measurement of catalytic concentration of enzymes. J.Clin.Chem.Clin.Biochem. 1983; 21: 731-748.

PRÉSENTATION

Réf : TK41245	Cont.	R1 :	10 x 25 mL
		R2 :	10 x 7 mL

Fosfatase alcalina

p-Nitrofenilfosfato. Cinético. AMP buffer (IFCC)

Determinação quantitativa da fosfatase alcalina (FAL) IVD

Armazenar a 2-8°C.

PRINCÍPIO DO MÉTODO

Ensaio fotométrico cinético, em conformidade com a *International Federation of Clinical Chemistry and Laboratory Medicines (IFCC)*.

A fosfatase alcalina (FAL) catalisa a transferência do grupo fosfato do p-nitrofenilfosfato (pNPP) para o 2-amino-2-metil-1-propanol libertando p-nitrofenol e fosfato, de acordo com a reação seguinte:



A velocidade de formação do p-Nitrofenol, determinado fotometricamente, é proporcional à concentração catalítica de fosfatase alcalina na amostra testada^{1,2}.

SIGNIFICADO CLÍNICO

As fosfatases alcalinas são enzimas que se encontram presentes em quase todos os tecidos do organismo, sendo a sua presença particularmente elevada nos ossos, fígado, placenta, intestinos e rins.

Tanto o aumento como a diminuição dos níveis no plasma, têm significado clínico.

Causas mais prováveis do aumento dos níveis de FAL:

Doença óssea de Paget, obstruções hepáticas, hepatite, hepatotoxicidade por medicamentos e osteomalacia.

Causas mais prováveis da diminuição dos níveis de FAL:

Cretinismo e deficiência de vitamina C^{1,5,6}.

O diagnóstico clínico deve ser realizado tendo em consideração todos os dados clínicos e laboratoriais.

REAGENTES

R 1 Tampão	2-Amino-2-metil-1-propanol	0,35 mol/L
	Sulfato de zinco	1 mmol/L
	Acetato de Magnésio	2 mmol/L
	N-ácido hidroxietilenediaminotriacético (EDTA)	2 mmol/L
	R 2 Substrato	p-Nitrofenilfosfato (pNPP)

PREPARAÇÃO

Todos os reagentes estão prontos para utilização.

CONSERVAÇÃO E ESTABILIDADE

Todos os componentes do kit são estáveis até à data de validade que consta da etiqueta quando armazenados bem fechados a 2-8 °C protegidos da luz e quando as contaminações são evitadas durante a sua utilização. Não congelar.

Não utilizar os reagentes após passar o prazo de validade.

Sinais de deterioração dos reagentes:

- Presença de partículas e turvação.
- Absorvência nula (A) a 405 nm > 1,50.

EQUIPAMENTO ADICIONAL

- Auto-analisador SPINTECH 240.
- Equipamento de laboratório geral.

AMOSTRAS

Soro ou plasma heparinizado¹.

Soro livre de hemólise, separado das hemácias o mais rápido possível.

Estabilidade: 3 dias a 2-8 °C.

CONTROLO DE QUALIDADE

É conveniente analisar juntamente com as amostras de soros de controlo avaliadas: SPINTROL H Normal e Patológico (Ref. 1002120 e 1002210). Se os valores de controlo estiverem fora do intervalo definido, verifique o instrumento, reagentes e técnicas.

Cada laboratório deve estabelecer o seu próprio esquema de Controlo de Qualidade e as ações correctivas no caso de os controlos não estarem de acordo com as tolerâncias aceitáveis.

VALORES DE REFERÊNCIA¹

	25 °C	30 °C	37 °C
Adultos	17 - 77 U/L	21 - 94 U/L	26 - 117 U/L

Os factores que podem afectar os valores de referência são: exercício físico, períodos de crescimento em crianças e a gravidez.

Estes valores servem apenas como referência. Cada laboratório deve estabelecer o seu próprio intervalo de referência.

PARA CARREGAR REAGENTES POR CODIGO DE BARRAS DEVE PRÉ-CARREGAR O "BANCO DE DADOS" DISPONÍVEL MEDIANTE ORDEM A SPINREACT.

APLICAÇÃO AO SPINTECH 240

Item Name ALP DATA INFORMATION Units U/L Decimals 1 ANALYSIS Type RATE W.Length 1 405 W.Length 2 700 Method ifcc CORR SLOPE INTER 1.000 x + 0		CALIBRATION TYPE 2 Linear Point STANDARD #1 [0] #4 #2 [CAL] #5 #3 #6 NORMAL RANGE (37°C) LOW HIGH SERUM FEMALE	
Item Name ALP ASPIRATION KIND Single <input checked="" type="checkbox"/> Double VOLUME SAMPLE 3 µL REAGENT 1 240 µL REAGENT 2 60 µL Third Mix <input checked="" type="checkbox"/> OFF <input type="checkbox"/> ON R1 Blank Water <input checked="" type="checkbox"/> R1-B		DATA PROCESS ABSORBANCE LIMIT READ LOW -3.000 START END HIGH 3.000 MAIN 36 48 SUB ENDPOINT LIMIT LINEAR CHECK (%) 90 FACTOR Blank Correction 1.000 PROZONE CHECK START END LIMIT (%) FIRST SECOND <input checked="" type="checkbox"/> Low High THIRD <input checked="" type="checkbox"/> Low High	

Blank parameter must be performed in order to get good results in CALIB screen from main menu. This parameter calibration is stable for 7 days.

CARACTERÍSTICAS DO MÉTODO

Intervalo de medição: Do limite de detecção de 1,307 U/L até ao limite de linearidade de 1400 U/L. Se a concentração da amostra é superior ao limite de linearidade, diluir 1/10 com NaCl 9 g/L e multiplicar o resultado final por 10.

Precisão:

	Intra-ensaio (n=20)		Inter-ensaio (n=20)	
Média (U/L)	73	194	78	209
SD	1,67	3,03	2,13	4,90
CV (%)	2,27	1,58	2,72	2,34

Sensibilidade analítica: 1 U/L = 0,0004 ΔA/min.

Exactidão: Os resultados obtidos utilizando reagentes SPINREACT (y) não demonstraram diferenças sistemáticas quando comparados com outros reagentes comerciais (x).

Os resultados obtidos utilizando 50 amostras foram os seguintes:

Coefficiente de correlação (r)²: 0,98929

Equação de regressão: y=2,214x + 2,131.

Os resultados das características de desempenho dependem do analisador utilizado.

NOTAS

A SPINREACT dispõe de instruções detalhadas para a aplicação deste reagente em diferentes analisadores.

BIBLIOGRAFIA

- Wenger C. et al. Alkaline phosphatase. Kaplan A et al. Clin Chem The C.V. Mosby Co. St Louis. Toronto. Princeton 1984; 1094-1098.
- Rosalki S et al. Clin Chem 1993; 39/4: 648-652.
- Young DS. Effects of drugs on Clinical Lab. Tests, 4th ed AACC Press, 1995.
- Young DS. Effects of disease on Clinical Lab. Tests, 4th ed AACC 2001.
- Burtis A et al. Tietz Textbook of Clinical Chemistry, 3rd ed AACC 1999.
- Tietz N W et al. Clinical Guide to Laboratory Tests, 3rd ed AACC 1995.
- IFCC methods for the measurement of catalytic concentration of enzymes. J.Clin.Chem.Clin.Biochem. 1983; 21: 731-748.

APRESENTAÇÃO

Ref: TK41245

Cont.

R1: 10 x 25 mL
R2: 10 x 7 mL