

## «ПОГОДЖЕНО»

Перший заступник голови Державної  
служби України з лікарських засобів  
09 листопада 2012 р.

I.B. Демченко

Код за НК 024:2023 – 52964

REF №НР027.01

## «ЗАТВЕРДЖУЮ»

Головний лікар клінічної лікарні „Феофанія”  
Державного управління справами

30 жовтня 2012 р.

I.P. Семенів

ТУ У 24.4-24607793-017-2003

## ІНСТРУКЦІЯ ДО НАБОРУ РЕАКТИВІВ ДЛЯ ВИЗНАЧЕННЯ АКТИВНОСТІ ХОЛІНЕСТЕРАЗИ У БІОЛОГІЧНИХ РІДИНАХ З АЦЕТИЛХОЛІНХЛОРИДОМ

IVD

### ПРИЗНАЧЕННЯ

Набір призначений для кількісного визначення активності холінестерази у сироватці крові в клініко-діагностичних і біохімічних лабораторіях, науково-дослідницькій практиці.

Набір розрахований на **80 мікро-, 40 напівмікро-** або **20 макровизначень** (з урахуванням холостих і калібрувальних проб) (Див. *Примітку 2*).

Діапазон визначаємих активностей - від 5,0 мкмоль/(с×л) до 110,0 мкмоль/(с×л).

Коефіцієнт варіації в серії – не більше 10 %.

Чутливість <sup>6</sup> на 0,001 од. оптичної щільноти – не більше 0,1 мкмоль/(с×л) (540 нм).

Зберігання набору - при температурі від плюс 2 °C до плюс 8 °C.

Гарантійний термін придатності набору - 12 місяців від дня виготовлення.

Набір призначений для застосування *in vitro* тільки кваліфікованим лабораторним персоналом.

### ПРИНЦІП МЕТОДУ

Під дією холінестерази відбувається гідроліз ацетилхоліну з утворенням оцтової кислоти і холіну. Оцтова кислота знижує pH розчину, що встановлюється за допомогою індикатора (зміна забарвлення з малинового в жовтий колір). Зміна інтенсивності забарвлення пропорційна активності ферменту в аналізованій пробі.

### СКЛАД НАБОРУ

- |   |  |
|---|--|
| 1. Буферно-індикаторний розчин                          | - 2 флакони по (50 ± 2) мл;  |
| 2. Субстрат: наважками або в розчині                    | - 4 мікропробірки по (0,205 ± 0,010) мг;<br>або 1 флакон з (5,0 ± 0,5) мл; |
| 3. Розчин інгібітору                                    | - 1 флакон з (5,0 ± 0,5) мл  |
| 4. Калібрувальний розчин<br>(оцтова кислота 0,1 моль/л) | - 1 ампула або флакон з (5,0 ± 0,5) мл                                     |

### ЗРАЗОК

#### Сироватка.

Сироватка крові після 12 годинного голодування. Гемоліз недопустимий. Зразки стабільні при температурі від плюс 2 °C до плюс 8 °C протягом 7 діб або до трьох місяців при температурі мінус 20 °C. Уникати повторного заморожування та відтаювання зразка.

### ОБЛАДНАННЯ

- Фотометричне обладнання, здатне вимірювати оптичну щільність розчинів при довжині хвилі **540 (500-560)** нм в діапазоні (0-1,0) од. опт. щільноті та довжині оптичного шляху 10 мм.
- Водяний терmostат або автоматична водяна баня, які здатні підтримувати температуру (плюс 37 ± 1) °C.
- Пробірки місткістю 10 мл (згідно з чинними нормативними документами).
- Піpetки місткістю 0,1 та 5 мл (ДСТУ EN ISO 835:2018).

### ПРИГОТОВУВАННЯ РОБОЧИХ РОЗЧИНІВ

- Буферно-індикаторний розчин** готовий до роботи. Перед використанням витримати реактив при кімнатній температурі 30 хв. Розкритий реактив використати протягом тижня.

- Розчин субстрату.**

**Із наважки:** До вмісту однієї мікропробірки додати 1,25 мл деіонованої води. Реактив використати протягом 3 діб, зберігаючи при температурі від плюс 2 °C до плюс 8 °C.

**Рідкій:** Готовий до роботи. Розчин стабільний. (Для відбору субстрату з флакону використовувати ТІЛЬКИ сухі піпетки.)

3. **Розчин інгібітору.** Готовий до використання. Розчин стабільний.

4. **Калібрувальний розчин.** Готовий до використання. Розчин стабільний.

5. **Розчини 2-4** стабільні до закінчення гарантійного терміну придатності (при дотриманні умов зберігання, зазначених на упаковці).

### **ПРОВЕДЕННЯ АНАЛІЗУ**

Аналіз проводиться у відповідності зі схемою, наведеною в таблиці 1.

**Таблиця 1**

Відміряти в пробірку, мл	Дослідна проба			Контроль мутності			Холоста проба			Калібрувальна проба		
	Мікро	Напів-мікро	Макро	Мікро	Напів-мікро	Макро	Мікро	Напів-мікро	Макро	Мікро	Напів-мікро	Макро
Індикаторно-буферний розчин	1,250	2,50	<b>5,0</b>	-	-	-	1,250	2,50	<b>5,0</b>	1,250	2,50	<b>5,0</b>
Фізіологічний розчин	-	-	-	1,35	2,70	<b>5,4</b>	0,025	0,05	<b>0,1</b>	0,500	0,10	<b>0,2</b>
Калібрувальний розчин	-	-	-	-	-	-	-	-	-	0,025	0,05	<b>0,1</b>
Прогрівають 5 хв при температурі плюс 37 °C у водяному термостаті, наступні реагенти вносять у термостатовані пробірки.												
Зразок	0,025	0,05	<b>0,1</b>	0,025	0,05	<b>0,1</b>	-	-	-	-	-	-
Розчин субстрату	0,050	0,10	<b>0,2</b>	-	-	-	0,050	0,10	<b>0,2</b>	-	-	-
Перемішують і інкубують при плюс 37 °C протягом 30 хв												
Розчин інгібітору	0,050	0,10	<b>0,2</b>	-	-	-	0,025	0,10	<b>0,2</b>	0,050	0,10	<b>0,2</b>
Вимірюють (не пізніше чим через 10 хв) оптичну щільність дослідної проби ( $E_{\text{досл.}}$ ), контроль мутності ( $E_m$ ), холостої проби ( $E_{\text{хол.}}$ ) і калібрувальної проби ( $E_{\text{кал.}}$ ) проти дистильованої води. Фотометрування - див. розділ «Обладнання».												

### **РОЗРАХУНОК РЕЗУЛЬТАТИВ**

Одну- дві холості проби ставлять на серію дослідних проб. Контроль мутності ставлять для кожної проби.

**Розрахунок** ведуть за формулою(1):

$$E_{\text{рез}} = E_{\text{хол.}} + E_m - E_{\text{досл.}} \quad , \text{де} \quad (1)$$

$E_{\text{хол.}}$  – оптична щільність холостої проби, од. опт. щільності;

$E_{\text{досл.}}$  – оптична щільність дослідної проби, од. опт. щільності;

$E_m$  – оптична щільність контролю мутності, од. опт. щільності;

$E_{\text{рез}}$  – результатуюча оптична щільність, од. опт. щільності.

**Розрахунок** активності холінестерази ведуть за формулою (2).

$$C = \frac{E_{\text{рез}}}{E_{\text{хол.}} - E_{\text{кал.}}} \times 37,0 \quad , \text{де} \quad (2)$$

С - активність холінестерази, мкмоль/(с×л);

37 - фактор перерахунку, мкмоль/(с×л).

$$\underline{\text{мкмоль}/(\text{с} \times \text{l}) = \text{мккат}/\text{l} = 60 \text{ E/l (U/l)} = 3,6 \text{ мкмоль}/(\text{год} \times \text{мл})}$$

### **НОРМАЛЬНІ МЕЖІ АКТИВНОСТІ ФЕРМЕНТУ ПРИ 37 °C**

Сироватка крові (45 – 95) мкмоль/(с×л) або (160 – 340) мкмоль/(год×мл)

Дані величини орієнтовні, відповідно до правил GLP (Належної Лабораторної Практики) рекомендується визначення власних нормальних величин в кожній лабораторії, характерних для обстежуваного контингенту.

## **ДІАГНОСТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ**

Холінестераза синтезується в печінці і визначається для оцінки функції печінки. Пониження активності холіноестерази говорить про порушення її синтезу.

Визначення активності холінестерази особливо важливе при діагностиці атипових форм ферментів і при отруєнні фосфорорганічними інсектицидами<sup>2,3</sup>.

Активність сироваткової холінестерази знижена при гострих інфекціях, легеневій емболії, м'язовій дистрофії та інфаркті міокарду<sup>2,3</sup>.

Клінічний діагноз повинен встановлюватися на основі інтеграції клінічних і лабораторних даних.

## **КОНТРОЛЬ ЯКОСТІ**

Для контролю ходу реакції та процедури вимірювання рекомендується використовувати контрольні сироватки із значеннями активності, визначеними даним методом. Наприклад: "ФілоНорм" або „ФілоПат” (Україна).

Якщо значення контролю виходять за межі встановленого діапазону, перевірте обладнання, реактиви та можливі технічні проблеми.

Кожна лабораторія повинна встановити власну внутрішню систему контролю якості та коригуючі дії, якщо контроль не відповідає допустимим нормам.

## **ІНТЕРФЕРЕНЦІЯ**

На хід визначення можуть впливати деякі ліки і речовини<sup>2,3,4,5</sup>.

## **ПРИМІТКА**

1. Якщо екстинція дослідної проби проти дистильованої води становить менше 0,1 од. опт. щільноті, то дослідну сироватку розводять фізіологічним розчином 1 до 1. Результат множать на 2.

2. Розраховано на загальний об'єм реакційної суміші: 5,5 мл (макро-), 2,75 мл (напівмікро-), 1,375 мл (мікро-). Витрату реактивів можна масштабувати, відповідно до аспираційного об'єму кювети аналізатора, виходячи з постійного співвідношення:

*Індикаторно-буферний розчин : Аналізуючий розчин : Розчин субстрату : Розчин інгібітору = 50 : 1 : 2 : 2*

## **УТИЛІЗАЦІЯ**

Всі зразки для аналізу вважають за матеріал, який може бути інфікований, і разом з можливими залишками реактивів підлягає знищенню відповідно до затверджених внутрішньолікарняних правил.

Паперову упаковку здайте в макулатуру, виполоскану тару - в сортоване сміття.

## **ЛІТЕРАТУРА**

1. Медицинские лабораторные технологии. Справочник/Под ред. А.И. Карпищенко. С.-П.: Интермедика, 2002, стр.45-46
2. Whitaker M, et al Comparison of a Commercially Available Assay System with Two Reference Methods for the Determination of Plasma Cholinesterase Variants., Clin Chem 1983; (29/10); 1746-1760.
3. Young DS, Effects of drugs on Clinical Lab. Tests 4th ed AAC Press, 1995.
4. King M, Cholinesterase, Kaplan A et al. Clin Chem The C. V. Mosby Co. St Lous. Princeton 1984; 1108-1111.
5. Young DS, Effects of disease on Clinical Lab. Tests 4th ed AAC Press, 2001.
6. IUPAC. Compendium of Chemical Terminology, 2nd ed. (the "Gold Book"). Compiled by A. D. McNaught and A. Wilkinson. Blackwell Scientific Publications, Oxford (1997).

**FELICIT**



**ТОВ НВП «Філісіт-Діагностика»,**

Україна, 49051 м. Дніпро, вул. Каштанова, 32

Тел./факс: (056) 747-47-76, 747-45-34

Тел.:(093) 573-75-35, (067) 535-15-73, (095) 168-36-54

E-mail: filicit@ukr.net http://www.felicit.com.ua

Пропонуємо до Вашої уваги асортимент продукції, що випускається нами

## **НОВИНКИ 2019-2023**

Набори реактивів та реагентів:

- для контролю якості передстерилізаційного очищення та виявлення прихованої крові у біологічному матеріалі **"ПК АЗОПІРАМ СКРИН"** та **"ПК ТОЛІДІН СКРИН"**.

- для визначення протромбінового часу плазми та визначення концентрації фібриногену (набір **"ФЛОПЛАСТИН"**).

- для використання в якості допоміжного реагенту для роботи з реагентами на основі неповних антитіл при визначенні групи крові, при визначенні резус-фактору, скринінгу антитіл і пробі на індивідуальну сумісність методом конглютинації (**"ЖЕЛАТИНУ РОЗЧИН 10 %"**).

- для визначення концентрацій загального та/або прямого білірубіну (**"БІЛІРУБІН ДМСО"**) у сироватці або плазмі крові людини з діметилсульфоксидом (ДМСО).

- для визначення гліколізованого гемоглобіну (**"ГЛІКОГЕМОГЛОБІН ТБК"**) у крові людини.

- для визначення сіалових кислот (**"СІАЛОВІ КИСЛОТИ"**) у біологічних рідинах колориметричним методом.

- для визначення сечовини (**"СЕЧОВИНА UV"**) у біологічних рідинах **кінетичним** уреазним методом.

- для визначення метгемоглобіну (**"МЕТГЕМОГЛОБІН"**) у крові людини спектрофотометричним методом.

- для визначення концентрації  $\beta$ -ліпопротеїдів у сироватці крові і плазмі людини (**" $\beta$ -ЛІПОПРОТЕЇДИ"**).

- для рекальфікації цитратної плазми і цитратної крові (**"КАЛЬЦІЙ ХЛОРИСТИЙ 0,025M"**).

- для визначення концентрації цинку у біологічних рідинах (з 5-Br-PAPS) (**"ЦИНК"**).

- для визначення % карбоксигемоглобіну у крові людини (**"КАРБОКСИГЕМОГЛОБІН"**).

- для визначення концентрації молочної кислоти (лактату) у плазмі та СМР людини (**"ЛАКТАТ"**).

- для клінічного аналізу спинномозкової рідини (**"СМР СКРИН"**).

- для використання в якості допоміжного компонента для мікроскопічних методів (**"Імерсійна оля для мікроскопій"**).

- для виконання скринінгу і кількісного визначення аналітів на латексних системах:

для якісного і напівкількісного визначення анти-стрептолізину О (АСЛ-О), ревматоїдного фактору (РФ), С-реактивного білку (СРБ) в сироватці крові людини ("Філісіт - АСЛ-О - латекс", "Філісіт – РФ - латекс", "Філісіт – СРБ - латекс").

- контрольні матеріали для оцінки виконання досліджень обміну речовин :

"Філісіт-СКВ", "ФілоНорм", "Філо-БФК", "ФілоПат", "Калібратор альбуміну 1000 мг/л", "Калібратори білку", "Білірубін-калібратор", "Мультикалібратор", "Калібратори креатиніну", "Калібратори геміхрома", "Філісіт-КГБС", "Креатинін-калібратор", "Калібратори гемоглобіну", "Калібратори глюкози", "Калібратори ціанметгемоглобіну".

- набори реактивів для клінічної біохімії для аналізаторів *відкритого типу* різних виробників:

**КІНЕТИЧНІ МЕТОДИКИ:** "Креатинін-КІН", "ЛДГ", "ЛДГ1", "АЛАТ-КІН", "АСАТ-КІН", "Лужна фосфатаза ДЕА", "Лужна фосфатаза АМП", "α-Амілаза КІН", "Холінестераза-КІН", "ГГТ-КІН" і **МОНОРЕАГЕНТНІ МЕТОДИКИ** (підходять як для ручних методик, так і для аналізаторів *відкритого типу* різних виробників: "Тригліцириди-Ф", "Кальцій ARS", "Фосфор-UV", "Альбумін", "Загальний білок", "Холестерин Ф", "Холестерин-HDL", "Глюкоза Ф", "Калій", "Магній", "Натрій РН", "Хлориди-Ф", "Гемоглобін", "Гемоглобін-ГХ", "Сечова кислота Ф", "Глюкоза МОНО", "Загальний білок-УЛ".

- набори реактивів для клінічної біохімії для ручних методик:

"Залізо (3333)", "Сіроглікоїди", "Кальцій", "Загальні ліпіди", "АЛАТ", "ГГТ", "Фруктоза", "Білірубін", "Фосфор", "Креатинін", "α-Амілаза", "АсАТ", "Сечовина-Д", "Лужна фосфатаза", "Сечовина-У", "Сечовина-ОФА", "Тимолова проба", "Білкові фракції", "Холінестераза-АХХ", "Сечова кислота", "Холестерин - HDL Ф", "Холестерин - LDL Ф".

- набори реактивів для мікробіологічних досліджень: **"Забарвлення за Грамом"** (три модифікації: з Карболовим фуксином за Цілем, з Нейтральним Червоним і з Сафраніном), **"Карболовий фуксин (1% розчин)"**, **"Забарвлення за Цілем-Нільсеном"**, **"РетикулоФарб"** (набір для диференціального забарвлення ретикулоцитів і еритроцитів), **"Забарвлювач за Романовським"** (набір для диференціального забарвлення формених елементів крові при фарбуванні препаратів периферичної крові, кісткового мозку, інших біопрепаратів).

При виготовленні нашої продукції використовуються високоякісні реагенти провідних фірм, що спеціалізуються на виробництві сировини для діагностичних і аналітичних цілей, таких країн як Австрія, Великобританія, Німеччина, Швейцарія, Японія (наприклад: MERCK, Sigma - Aldrich).

**Виробник дотримується принципу безперервного розвитку і залишає за собою право вносити (без попереднього повідомлення) зміни і удосконалення в продукцію.**

**ДЛЯ ОТРИМАННЯ ДЕТАЛЬНІШОЇ ІНФОРМАЦІЇ ПРО ПОЛІПШЕННЯ, МОДИФІКАЦІЇ І СПЕЦІФІКАЦІЇ І, ЯКЩО У ВАС є ЯКІ-НЕБУДЬ ПИТАННЯ, БУДЬ ЛАСКА, НЕ СОРОМТЕСЯ ЗВЕРТАТИСЯ ДО НАС БЕЗПОСЕРЕДНЬО.**