

# PHOSPHATASE ALCALINE FL DGKC

AL F080 CH	4 x 20 ml
AL F245 CH	12 x 20 ml
AL F400 CH	8 x 50 ml
AL F600 CH	5 x 120 ml

## UTILISATION

Réactif pour la détermination quantitative *in vitro* de la phosphatase alcaline dans les fluides biologiques.

## SOMMAIRE

La phosphatase alcaline est présente dans quasi tous les tissus corporels. A des niveaux particulièrement élevés dans l'épithélium intestinal, les tubules rénaux, les os, le foie et le placenta. Même si sa fonction métabolique précise reste imparfaitement comprise, cette enzyme semble être associée au transport lipidique dans l'intestin et au processus de calcification osseux.

## PRINCIPE

L'enzyme phosphatase alcaline (EC 3.1.3.1., orthophosphorique monoester phosphohydrolase) hydrolyse le 4-NPP délivrant 4-NP dont le taux de formation peut se mesurer au moyen d'un spectrophotomètre à 405 nm pour quantifier l'activité de la ALP dans l'échantillon.

La méthode est optimisée en fonction de DGKC.

## COMPOSANTS FOURNIS

**Uniquement à usage diagnostique *in vitro*.**

Les composants du kit conservés à 2-8°C sont stables jusqu'à la date de péremption indiquée sur l'emballage. Conserver à l'abri de la lumière directe.

**ALP DGKC R1** F080: 4 x 16 ml (liquide) capsule bleue  
F245: 12 x 16 ml (liquide) capsule bleue  
F400: 8 x 40 ml (liquide) capsule bleue  
F600: 4 x 120 ml (liquide) capsule bleue

**ALP DGKC R2** F080: 1 x 16 ml (liquide) capsule rouge  
F245: 3 x 16 ml (liquide) capsule rouge  
F400: 2 x 40 ml (liquide) capsule rouge  
F600: 1 x 120 ml (liquide) capsule rouge

Composition du réactif final: tampon DEA 1M pH 9.8, MgCl<sub>2</sub> 0.5 mM, 4-NPP 10 mM.

Conserver tous les composants entre 2 et 8°C.

## MATÉRIEL NÉCESSAIRE NON FOURNI

Équipement normal de laboratoire. Spectrophotomètre UV/VIS doté de thermostatisation. Micropipettes automatiques. Cuvettes en verre optique ou à usage unique en polystyrène optique. Solution physiologique.

## PRÉPARATION DU RÉACTIF

**Procédure starter échantillon:**

Codes F080/F245: ajouter 4 ml de réactif R2 à un flacon de réactif R1.

Codes F400: ajouter 10 ml de réactif R2 à un flacon de réactif R1.

Code F600/100F: mélanger 1 part de réactif R2 à 4 parts de réactif R1.

Stabilité du réactif préparé : utiliser de préférence dans les 60 jours à 2-8°C, à l'abri de la lumière.

**Procédure starter réactif:**

utiliser les réactifs séparés.

Stabilité: jusqu'à la date de péremption indiquée sur l'étiquette.

Stabilité après la première ouverture: de préférence dans les 60 jours.

## PRÉCAUTIONS

**ALP DGKC R1: Danger.** Risque présumé d'effets graves pour les organes à la suite d'expositions répétées ou d'une exposition prolongée (H373). Provoque de graves lésions des yeux. (H318). Provoque une irritation cutanée (H315). Porter des gants de protection /un équipement de protection des yeux (P280).

Ne pas respirer les vapeurs (P260). EN CAS DE CONTACT AVEC LA PEAU: Laver abondamment à l'eau (P302+352). EN CAS DE CONTACT AVEC LES YEUX: rincer avec précaution à l'eau pendant plusieurs minutes. Enlever les lentilles de contact si la victime en porte et si elles peuvent être facilement enlevées. Continuer à rincer (P305+P351+P338). Consulter un médecin en cas de malaise (P314).

**ALP DGKC R2:** Le produit n'est pas classé comme dangereux.

## ÉCHANTILLON

Sérum, plasma (uniquement avec héparine).

Les échantillons conservés à température ambiante montrent un léger incrément de l'activité, qui varie entre 1% en 6 heures et jusqu'à 3-6% après 1 à 4 jours. Les échantillons réfrigérés subissent également un incrément de l'activité. Durant la congélation, l'activité est déprécié, mais reprend lentement après décongélation.

Un tel incrément de l'activité, mais bien supérieur, s'observe dans la reconstitution de sérums lyophilisés, comme les sérums de contrôle et calibrateurs. Dans le matériel reconstitué, l'incrément pendant la conservation à 4 ou 20°C est respectivement d'environ 10 et 30%. L'incrément d'activité se poursuit pendant plusieurs jours, mais à un niveau inférieur. L'origine de ce phénomène est inconnue, mais peut être attribué à la renaturation d'une part d'enzyme partiellement dénaturée ou à la dissociation, lors du réchauffement, d'un complexe phosphate-lipoprotéine ou à un polymère de l'enzyme qui s'est formé pendant la lyophilisation.

## PROCÉDURE (starter échantillon)

Longueur d'onde:	405 nm
Pas optique:	1 cm
Température:	37°C
pipeter en cuvette le réactif de travail:	1 ml
préincuber le réactif à 37°C pendant 5 minutes.	
ajouter l'échantillon:	20 µl
Mélanger, au bout d'une minute, mesurer l'absorbance contre l'eau en incubant à 37°C. Effectuer 3 autres lectures à intervalles de 60 secondes. Calculer le ΔA/min.	

## PROCÉDURE (starter réactif)

Longueur d'onde:	405 nm
Pas optique:	1 cm
Température:	37°C
pipeter en cuvette le réactif R1:	1 ml
ajouter l'échantillon:	25 µl
préincuber le réactif à 37°C pendant 5 minutes.	
pipeter en cuvette le réactif R2:	250 µl
Mélanger, au bout d'une minute, mesurer l'absorbance contre l'eau en incubant à 37°C. Effectuer 3 autres lectures à intervalles de 60 secondes. Calculer le ΔA/min.	

## CALCUL DES RÉSULTATS

Effectuer le calcul en unité/litre et multipliant le ΔA/min par le facteur comme indiqué ci-après

Activité en U/l: ΔA/min x 2757

Activité en µkat/l: U/l x 0.0167 = µkat/l

## INTERVALLES DE RÉFÉRENCE

Hommes: < 270 U/l (< 4.50 µkat/l)

Femmes: < 240 U/l (< 4.00 µkat/l)

## CONTRÔLE DE QUALITÉ - CALIBRATION

L'exécution d'un contrôle de qualité interne est recommandée. Dans ce but, les sérums humains de contrôle suivants sont disponibles sur demande :

**QUANTINORM CHEMA**

avec si possible des valeurs normales,

**QUANTIPATH CHEMA**

avec des valeurs pathologiques.

Si le système d'analyse l'exige, un calibrateur humain multi-paramètres est disponible:

**AUTOCAL H**

Contactez le Service Clients pour plus d'informations.

## PERFORMANCES DU TEST

**Linéarité**

la méthode est linéaire jusqu'à au moins 3000 U/l.

Si la valeur de ΔA/min est supérieure à 0.500, il est conseillé de diluer l'échantillon 1+9 avec de la solution physiologique et de répéter le test, en multipliant le résultat par 10.

**Sensibilité/limite de détection**

La méthode est en mesure de déceler jusqu'à 7 U/l.

**Interférences**

aucune interférence n'est décelable en présence de:

hémoglobine ≤ 400 mg/dl

bilirubine ≤ 27 mg/dl

lipides ≤ 1000 mg/dl

## Précision

dans la série (n=10)	moyenne (U/l)	SD (U/l)	CV%
échantillon 1	175.70	0.95	0.50
échantillon 2	426.70	2.41	0.60

entre les séries (n=20)	moyenne (U/l)	SD (U/l)	CV%
échantillon 1	167.26	3.99	2.40
échantillon 2	408.28	8.61	2.10

## Comparaison entre les méthodes

une comparaison avec une méthode disponible dans le commerce a donné les résultats suivants sur un test effectué sur 112 échantillons:

ALP Chema = x

ALP concurrent = y

n = 112

y = 0.96x - 2.17 U/l

r<sup>2</sup> = 0.999

## REMARQUES RELATIVES A L'ÉLIMINATION

Ce produit est destiné à une utilisation au sein de laboratoires d'analyses professionnels.

P501: Éliminer le contenu conformément à la réglementation nationale/internationale.

## BIBLIOGRAPHIE

J. Clin.Chem.Clin.Biochem 8 (1970) 658; 10 (1972) 182  
Tietz Textbook of Clinical Chemistry, Second Edition, Bur-  
tis-Ashwood (1994).

## FABRICANT

Chema Diagnostica  
Via Campania 2/4  
60030 Monsano (AN)  
téléphone +39 0731 605064  
télécopie +39 0731 605672  
e-mail: mail@chema.com  
Site web: http://www.chema.com

## LÉGENDE DES SYMBOLES

	dispositif médical de diagnostic <i>in vitro</i>
	numéro de lot
	référence catalogue
	limite de température
	utiliser avant la date
	attention
	consulter les instructions d'utilisation