

PANCREATIC AMYLASE

| Cat. No. | Pack Name | Packaging (Content) |
|----------|-----------|------------------------------|
| BLT00067 | P AMY 100 | R1: 4 x 20 ml, R2: 1 x 20 ml |

EN



INTENDED USE

Diagnostic reagent for quantitative *in vitro* determination of pancreatic alpha-Amylase in human serum, plasma and urine.

CLINICAL SIGNIFICANCE

α -Amylases are hydrolytic enzymes, which break down starch into maltose. In the human body α -amylases originate from various organs: the pancreatic amylase is produced by the pancreas and released into the intestinal tract, the salivary amylase is synthesized in the salivary glands and secreted into saliva. The amylase present in the blood is eliminated through the kidney and excreted into the urine. Therefore, elevation of serum activity is reflected in a rise of urinary amylase activity.

Measurement of α -amylase in serum and urine is mainly used for the diagnosis of pancreatic disorders as well as for detecting the development of complications. In acute pancreatitis the blood amylase activity increases within few hours after onset of abdominal pain, peaks after approx. 12 hours and returns to values within the reference range at the latest after 5 days. The specificity of α -amylase for pancreatic disorders is not very high as elevated levels are measured also in various non-pancreatic diseases, e.g. parotitis and renal insufficiency. Therefore, for confirmation of an acute pancreatitis measurement of lipase should be additionally performed.

PRINCIPLE

Salivary isoenzyme of alpha-amylase is inhibited by two different monoclonal antibodies. The remaining activity of the pancreatic enzyme is then determined photometrically. P-nitrophenyl- α -D-maltoheptaoside serves as the substrate for determination of the catalytic concentration of alpha-amylase. After hydrolysis of the internal part of the chain of AMS and the rest of the chain by glucosidase, p-nitrophenol is gradually released. Its absorbance is measured at 405 nm. The absorbance increase is proportional to the catalytic concentration of alpha-amylase in the sample.

REAGENT COMPOSITION

R1 Buffer

| | |
|------------------------|------------------|
| Good's buffer, pH 7.10 | 125 mmol/l |
| NaCl | 62.5 mmol/l |
| MgCl ₂ | 12.5 mmol/l |
| α -glukosidase | > 42 μ kat/l |
| Monoclonal antibodies | > 31 mg/l |

R2 Substrate

| | |
|---|------------|
| Good's buffer, pH 7.10 | 500 mmol/l |
| 4,6-Ethyldien - 4-nitrophenyl-maltoheptaoside | 8 mmol/l |

REAGENT PREPARATION

Reagents are liquid, ready for use.

STABILITY AND STORAGE

The unopened reagents are stable till the expiry date stated on the bottle and kit label when stored at 2–8°C.

After opening, reagents are stable until expiry date at 2–8°C if stored at appropriate conditions, closed carefully and without any contamination.

SPECIMEN COLLECTION & HANDLING

It is recommended to follow NCCLS procedures (or similar standardized conditions).

Serum, plasma (heparin, EDTA), urine.

Stability in serum / plasma:

| | |
|--------|------------|
| 7 days | at 20–25°C |
| 7 days | at 4–8°C |
| 1 year | at -20°C |

In urine:

| | |
|---------|------------|
| 2 days | at 20–25°C |
| 10 days | at 4–8°C |
| 3 weeks | at -20°C |

Discard contaminated specimens.

CALIBRATION

Calibration with Lyonorm Calibrator is recommended.

QUALITY CONTROL

For quality control Lyonorm HUM N and Lyonorm HUM P are recommended.

UNIT CONVERSION

U/l x 0.017 = μ kat/l

EXPECTED VALUES³

fS pankreatic alpha-amylase (μ kat/l) 37 °C 0.13 – 0.88

fU pankreatic alpha-amylase (μ kat/l) 37 °C up to 6.17

The range of reference values is only approximate; it is recommended that each laboratory verify the extent of the reference interval for their particular examined population.

PERFORMANCES

Data contained within this section is representative of performance on ERBA XL systems. Data obtained in your laboratory may differ from these values.

Limit of quantification: 0.19 μ kat/l

Linearity: 30 μ kat/l

Measuring range: 0.19 – 30 μ kat/l

PRECISION

| Intra-assay (n=20) | Mean (μ kat/l) | SD (μ kat/l) | CV (%) |
|--------------------|------------------------|----------------------|-----------|
| Sample 1 | 3.46 | 0.040 | 1.06 |
| Sample 2 | 3.61 | 0.040 | 1.09 |
| Inter-assay (n=20) | Mean (μ kat/l) | SD (μ kat/l) | CV (%) |
| Sample 1 | 0.66 | 0.020 | 3.38 |
| Sample 2 | 1.68 | 0.040 | 2.12 |

COMPARISON

A comparison between XL-Systems Amylase (y) and a commercially available test (x) using 40 samples gave following results:

N = 40

r = 1.000

y = 0.972 x – 0.0750 μ kat/l

INTERFERENCES

Following substances do not interfere:
haemoglobin up to 5 g/l, bilirubin up to 40 mg/dl, triglycerides up to 2000 mg/dl.

HEALTH PROTECTION

For in vitro diagnostic use. To be handled by entitled and professionally educated person. Reagents of the kit are not classified like dangerous.

FIRST AID

In case of an accidental ingestion, wash up the mouth and drink about 0.5 l of water. On eye contact rinse the eye quickly and thoroughly with the jet of tap of water. Contaminated skin should be washed with warm water and soap. In all serious cases of health damage consult a physician.

WASTE DISPOSAL

All tested samples should be treated as potentially infectious and with an eventual rest of reagents should be disposed in accordance with the internal regulations for dangerous waste, in compliance with local and national regulations relating to the safe handling of dangerous materials. Paper packing and others should be handed over for recycling or discarded as sorted waste (paper, glass, plastic).

ASSAY PROCEDURE

Wavelength 405 (400–420) nm

Cuvette 1 cm

Temperature 37°C

Serum/reaction mixture ratio 1/51

Reagents and sample volume can be modified, by respecting reagents/sample volume ratio.

Two reagents method – substrate start

| | Reagent blank | Calibrator | Sample |
|--|---------------|------------|----------|
| Reagent 1 | 0.800 ml | 0.800 ml | 0.800 ml |
| Sample | - | - | 0.020 ml |
| Calibrator | - | 0.020 ml | - |
| Distilled water | 0.020 ml | - | - |
| Mix and after 1 min. incubation (at 37 °C) and | | | |
| Reagent 2 | 0.200 ml | 0.200 ml | 0.200 ml |

Mix and measure the initial absorbance after 2 minutes from the addition of the reagent 2 (at 37 °C). Measure the absorbance change exactly after 1, 2 and 3 min. Calculate 1 minute absorbance change (ΔA).

CALCULATION

$$1. \text{ pancreatic alpha-amylase } (\mu\text{kat/l}) = \frac{\Delta A_{\text{sam}}}{\Delta A_{\text{cal}}} \times C_{\text{cal}}$$

C_{cal} = calibrator concentration

2. Using factor:
pancreatic alpha-amylase (μ kat/l) = f x ΔA /min.
f = factor:

| | |
|-----------------|--------------|
| 405 nm | Serum/plasma |
| Substrate start | 94.5 |

NOTE

Saliva and skin contain alpha-amylase therefore never pipette reagents by mouth and avoid contamination of samples and reagents. Even trace contamination can affect results.

Applications for automatic analysers will be supplied on request.

PANCREATIC AMYLASE

| Kat. č. | Názov balenia | Obsah balenia |
|----------|---------------|------------------------------|
| BLT00067 | P AMY 100 | R1: 4 x 20 ml, R2: 1 x 20 ml |

SK



POUŽITIE

Diagnostická súprava na kvantitatívne *in vitro* stanovenie pankreatickej alfa-amylázy v ľudskom sére, plazme alebo moči.

KLINICKÝ VÝZNAM

α-amylázy sú hydrolytické enzýmy, ktoré rozkladajú škrob na maltózu. V ľudskom tele vznikajú α-amylázy v rôznych orgánoch: pankreatickú amylázu produkuje pankreas a uvoľňuje ju do črevného traktu, slinu amylázu sa syntetizuje v slinných žlazach a vyučuje sa do slin. Pretože pankreatická aj slinu amyláza majú štrukturálnu homológiu 97%, jedinou metódou, ako ich rozlíšiť, je použitie testu, ktorý je založený na monoklonálnych protílátkach, aby sa inhiboval slinu enzym. Amyláza, ktorá je prítomná v krvi, sa eliminuje cez ľadviny a vyučuje sa do moču. Preto zvýšená sérová aktívitás odráža vzostup aktivity močovej amylázy.

Meranie pankreatickej amylázy v sére a moči sa aplikuje hlavne u diagnóz porúch pankreasu a taktiež pri sledovaní vývoja komplikácií. Pri akútnej pankreatitíde sa činnosť krvnej amylázy zvyšuje v priebehu niekoľkých hodín po nástupe bolesti v brušnej oblasti, vrcholí asi po 12 hodinách a vracia sa na hodnoty referenčného rozptia najneskôr do piatich dní.

PRINCÍP METÓDY

Slinný izoenzým alfa-amylázy je inhibovaný dvoma monoklonálnymi protílátkami. Zvyšná aktívita pankreatického izoenzýmu sa stanoví fotometricky. Substrátom stanovenia katalytickej koncentrácie alfa-amylázy je p-nitrofenyl-*α*-D-maltoheptaoxid.

Po hydrolyze vnútorej časti reťazca AMS a zvyšku reťazca glukozidázu sa postupne uvoľní p-nitrofenol, ktorého absorbancia sa meria pri 405 nm. Nárast absorbancie je úmerný katalytickej koncentrácie alfa-amylázy vo vzorke.

ZLOŽENIE ČINIIDL

R1 Pufer

| | |
|-------------------------|-------------|
| Goodov pufer, pH 7,10 | 125 mmol/l |
| NaCl | 62,5 mmol/l |
| MgCl ₂ | 12,5 mmol/l |
| α-glukozidáza | > 42 µkat/l |
| Monoklonálna protílátka | > 31 mg/l |

R2 Substrát

| | |
|---|---------------|
| Goodov pufer, pH 7,10 | 500 mmol/l |
| 4,6 -Etylidén - 4-nitrofenyl-maltoheptaoxid | 8 mmol/l |
| Zloženie reakčnej zmesi | |
| Goodov pufr, pH 7,10 | 200 mmol/l |
| NaCl | 50 mmol/l |
| MgCl ₂ | 10 mmol/l |
| α-glukozidáza | > 33,3 µkat/l |
| 4,6 -Etylidén - 4-nitrofenyl-maltoheptaoxid | 1,6 mmol/l |
| Monoklonálna protílátka | > 25 mg/l |

PRÍPRAVA PRACOVNÝCH ROZTOKOV

Činiidlá sú kvapalné, pripravené na použitie.

SKLADOVANIE A STABILITA PRACOVNÝCH ROZTOKOV

Činiidlá R1 a R2 sú kvapalné a sú určené na priame použitie. Skladované pred i po otvorení pri 2–8°C a chránené pred svetlom a kontamináciou sú činiidlá stabilné do dátumu expirácie uvedeného na obale.

VZORKY

Sérum, plazma (EDTA, heparín), moč.

Doporučujeme postupovať podľa NCCLS (alebo podobných štandardov).

Stabilita v sére, plazme:

1 týždeň pri 20–25°C
1 týždeň pri 4–8°C
1 rok pri -20°C

Stabilita v moči:

2 dni pri 20–25°C
10 dní pri 4–8°C
3 týždne pri -20°C
Nepoužívajte kontaminované vzorky.

KALIBRÁCIA

Na kalibráciu sa doporučuje Lyonorm Kalibrátor.

KONTROLA KVALITY

Na kontrolu sa doporučuje Lyonorm HUM N a Lyonorm HUM P.

PREPOČET JEDNOTIEK

I_S pankreatická alfa-amyláza (µkat/l) 37°C 0,13 – 0,88
I_F pankreatická alfa-amyláza (µkat/l) 37°C do 6,17
Referenčné rozmedzie je iba orientačné, doporučuje sa, aby si každé laboratórium overilo rozsah referenčného intervalu pre populáciu, pre ktorú zabezpečuje laboratórne vyše-

VÝKONNOSTNÉ CHARAKTERISTIKY

Výkonnostné charakteristiky boli získané na automatických analýzátoroch ERBA XL. Údaje zis-kané vo väčom laboratóriu sa môžu od týchto hodnôt lísiť.
Dolná medza stanoviteľnosti: 0,19 µkat/l
Linearity: 30 µkat/l
Pracovný rozsah: 0,19 – 30 µkat/l

PRESNOSŤ

| Intra-assay (n=20) | Priemer (µkat/l) | SD (µkat/l) | CV (%) |
|--------------------|------------------|-------------|--------|
| Vzorka 1 | 3,46 | 0,040 | 1,06 |
| Vzorka 2 | 3,61 | 0,040 | 1,09 |

| Inter-assay (n=20) | Priemer (µkat/l) | SD (µkat/l) | CV (%) |
|--------------------|------------------|-------------|--------|
| Vzorka 1 | 0,66 | 0,020 | 3,38 |
| Vzorka 2 | 1,68 | 0,040 | 2,12 |

POROVNANIE S KOMERČNE DOSTUPNOU METÓDOU

Lineárná regresia:
N = 40
r = 1,000
y = 0,972 x - 0,0750 µkat/l

INTERFERENCIE

Nasledujúce analyty neinterferujú:
hemoglobín do 5 g/l, bilirubín do 40 mg/dl, triglyceridy do 2000 mg/dl.

BEZPEČNOSTNÉ CHARAKTERISTIKY

Určené na *in vitro* diagnostické použitie oprávnenou a profesionálne vyškolenou osobou. Činiidlá sú pripravené na použitie.

PRVÁ POMOC

Pri náhodnom požití vypláchnut' ústa a vypíti as 0,5 l vody, pri vniknutí do oka vykonať rýchly a dôkladný výplach prúdom čistej vody. Pri postraekaní umýť pokožku tepľou vodou a mydlem. Vo väčších prípadoch poškodenia zdravia vyhľadať lekársku pomoc.

NAKLADANIE S ODPADMI

Všetky spracované vzorky je nutné považovať ako potenciálne infekčné a spolu s prípadnými zvyškami činiidl ich likvidovať podľa vlastných interných predpisov ako nebezpečný odpad v súlade so Zákonom o odpadoch.

Papierové a ostatné obaly sa likvidujú podľa druhu materiálu ako triedený odpad (papier, sklo, plasty).

POSTUP MERANIA

Vlnová dĺžka: 405 (400 - 420) nm
Kyveta: 1 cm
Teplota: 37°C
Objemový pomer sérum/reakčná zmes (štart substrátom) 1/51
Objem pracovných roztokov a vzoriek je možné meniť, pre garanciu analytických parametrov však ich vzájomný pomer musí byť zachovaný.

Dvojreagenčná metóda – štart substrátom

| | Reagenčný blank | Kalibrátor | Vzorka |
|---|-----------------|------------|----------|
| Činidlo 1 | 0,800 ml | 0,800 ml | 0,800 ml |
| Vzorka | - | - | 0,020 ml |
| Kalibrátor | - | 0,020 ml | - |
| Destilovaná voda | 0,020 ml | - | - |
| Premieša sa a po inkubácii 1 min (37°C) sa prídá: | | | |
| Činidlo 2 | 0,200 ml | 0,200 ml | 0,200 ml |

Premieša sa a zmeria sa počiatocná absorbancia po 2 minútach od pridania činidla 2 (pri 37 °C). Meria sa zmena absorbancie presne po 1, 2 a 3 minútach. Vypočíta sa zmena absorbancie za 1 minútu (ΔA).
 $\Delta A_{vz} = \frac{\Delta A_{vz}}{\Delta A_{kal}} \times C_{kal}$ C_{kal} = koncentrácia kalibrátora

VÝPOČET

1. Pankreatická alfa-amyláza (µkat/l) = $\frac{\Delta A_{vz}}{\Delta A_{kal}} \times C_{kal}$
2. V prípade kalibrácie pomocou kalibračného faktoru cez molárnu absorbanciu:
pankreatická alfa-amyláza (µkat/l) = f × ΔA/min.
f = faktor:

| | |
|------------------|--------------|
| 405 nm | Sérum/plazma |
| Start substrátom | 94,5 |

POZNÁMKA

Síry a pokožka obsahujú α-amylasu, preto nikdy nepipetujte činidlá ústami a zabráňte kontaminácii vzoriek a činiidel. Aj stopová kontaminácia môže ovplyvniť výsledky.

Aplikácie na automatické analýzátoru sú dodávané na vyžiadanie.



REFERENCES / ЛИТЕРАТУРА / LITERATURA / LITERATÚRA

1. J. Clin. Chem Clin Biochem 1989, 27:97–10
2. J. Clin Chem Clin Biochem 1989, 27: 103–13
3. Tietz Textbook of Clinical Chemistry, 3rd ed. Philadelphia: W. B. Saunders Company, 1999, p. 689–98

SYMBOLS USED ON LABELS / СИМВОЛЫ, ИСПОЛЬЗУЕМЫЕ НА ЭТИКЕТКАХ / SYMBOLY, POUŽITÉ NA ETIKETÁCH

Catalogue Number
Каталожный №
Katalogové číslo
Katalógové číslo

Manufacturer
Производитель
Výrobce
Výrobcia

See Instruction for Use
Перед использованием
внимательно изучайте инструкцию
Čtěte návod k použití
Cíťajte navod k použitiu

Lot Number
Номер партии
Číslo šarže

CE Mark - Device comply with
the Directive 98/79/EC.
Знак CE – соответствие
Директиве 98/79/EC

Storage Temperature
Температура хранения
Teplota skladování
Teplota skladovania

Expiry Date
Срок годности
Datum expirace
Dátum expiracie

In Vitro Diagnostics
Для in vitro диагностики
In vitro Diagnostikum

Content / Содержание / Obsah

QUALITY SYSTEM CERTIFIED
ISO 9001 ISO 13485

Erba Lachema s.r.o., Karásek 1d, 621 00 Brno, CZ
e-mail: diagnostics@erbalachema.com, www.erbamannheim.com