

肝功检查盘片使用说明书

【产品名称】

通用名称：肝功检查盘片

【包装规格】

A 型：1 样本/盘片；

B 型：1 样本/盘片。

A 型不含稀释液，B 型含稀释液。

【预期用途】

与天津微纳芯科技股份有限公司生产的 CelercareV 系列全自动生化分析仪和 PointcareV 系列全自动生化分析仪配套使用，体外定量检测血浆或血清总蛋白、白蛋白、总胆红素、直接胆红素、丙氨酸氨基转移酶、天门冬氨酸氨基转移酶、 γ -谷氨酰基转移酶、碱性磷酸酶、总胆汁酸浓度或活性。

血液中上述九项物质浓度/活性改变，常见于肝胆系统疾患。检测血液中这些物质的浓度/活性，对相关疾病的辅助诊断具有重要意义。

【适用机型】

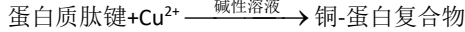
适用仪器：全自动生化分析仪 Celercare V 系列和全自动生化分析仪 Pointcare V 系列。

【检验原理】

本产品基于分光光度法原理，对样品中 9 项生化指标的浓度或活性进行定量测定。各检测项目反应原理如下：

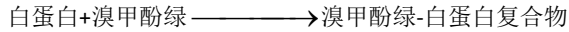
a) 总蛋白 (TP)，双缩脲法

在碱性溶液中，蛋白质的肽键与铜离子结合，生成蓝紫色化合物，在 540nm 波长附近的吸光度与肽键的数量成正比，据此可计算出待测样品中蛋白质的浓度。



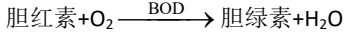
b) 白蛋白 (ALB)，溴甲酚绿法

白蛋白可与溴甲酚绿生成复合物，在波长 600nm 附近有吸收峰，吸光度大小和白蛋白浓度成正比。



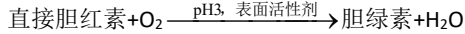
c) 总胆红素 (TBIL)，胆红素氧化酶法

胆红素在胆红素氧化酶 (BOD) 作用下氧化生成胆绿素，反应液在胆红素吸收峰 453nm 附近吸光度下降，下降值与样品中胆红素含量成正比。



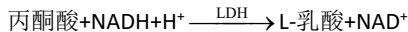
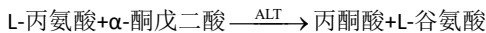
d) 直接胆红素 (DBIL)，胆红素氧化酶法

在 pH3 左右、有表面活性剂的条件下，样品中的直接胆红素被胆红素氧化酶氧化为胆绿素，胆红素的黄色特异性吸光度下降，通过测定氧化反应前后吸光度的变化，计算出样品中直接胆红素的含量。



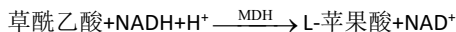
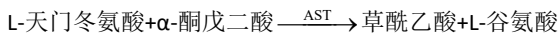
e) 丙氨酸氨基转移酶 (ALT)，速率法

ALT 催化 L-丙氨酸生成丙酮酸，丙酮酸在乳酸脱氢酶 (LDH) 的催化下生成 L-乳酸，同时将 NADH 氧化，NADH 在 340nm 有吸收峰，吸光度下降速率与样品中 ALT 活性成正比。



f) 天门冬氨酸氨基转移酶 (AST)，速率法

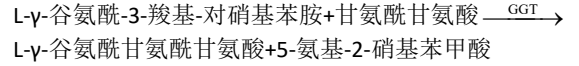
L-天门冬氨酸与 α -酮戊二酸在 AST 催化作用下生成 L-谷氨酸和草酰乙酸，草酰乙酸在苹果酸脱氢酶 (MDH) 的催化下生成 L-苹果酸，同时将 NADH 氧化，NADH 在 340nm 有吸收峰，吸光度下降速率与样品中 AST 活性成正比。



g) γ -谷氨酰基转移酶 (GGT)，速率法

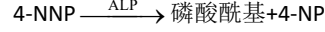
在 GGT 的催化作用下，甘氨酸甘氨酸与色原物质 L- γ -谷氨酰-3-羧基-对硝基苯胺反应，生成 L- γ -谷氨酰甘氨酸和

5-氨基-2-硝基苯甲酸。5-氨基-2-硝基苯甲酸在 405nm 附近有吸收峰，通过测定吸光度增加的速率，可求得样品中 GGT 活性。



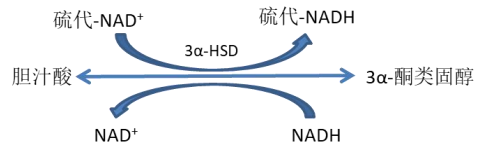
h) 碱性磷酸酶 (ALP)，速率法

磷酸对硝基苯 (4-NNP) 在碱性溶液中无色，在 ALP 催化下，4-NNP 分裂出磷酸酰基，生成游离的对硝基苯酚 (4-NP)。后者在碱性溶液中转变成醌式结构，呈现较深的黄色。在波长 405nm 处监测吸光度变化速率，可计算出 ALP 活性。



i) 总胆汁酸 (TBA)，酶循环法

在硫代-NAD⁺存在时，胆汁酸被 3 α -羟基类固醇脱氢酶 (3 α -HSD) 氧化生成 3 α -酮类固醇，同时将硫代-NAD⁺转变为硫代 NADH。此外，生成的 3 α -酮类固醇在 3 α -羟基类固醇脱氢酶 (3 α -HSD) 及 NADH 存在的条件下，又生成胆汁酸和 NAD⁺。这样，血清或血浆中微量的胆汁酸在多次酶循环的过程中被放大，同时可以使生成的硫代-NADH 扩增，其扩增速率与胆汁酸的含量相关。通过测定硫代-NADH 在 405/505nm 波长处吸光度的变化率，从而计算出血清或血浆中胆汁酸的含量。



【主要组成成份】

1、每个密封袋内有一个试剂盘片，每个试剂盘片仅供一个样品一次检测。每个密封袋有一个二维码。

2、每个试剂盘片中主要成份含量如下 (按复溶后计)：

成分	含量
总蛋白检测试剂	13.5 μ L
白蛋白检测试剂	13.5 μ L
总胆红素检测试剂	13.5 μ L
直接胆红素检测试剂	13.5 μ L
丙氨酸氨基转移酶检测试剂	13.5 μ L
天门冬氨酸氨基转移酶检测试剂	13.5 μ L
γ -谷氨酰基转移酶检测试剂	13.5 μ L
碱性磷酸酶检测试剂	13.5 μ L
总胆汁酸检测试剂	13.5 μ L
稳定剂	适量

3、使用本盘片 A 型须自备稀释液。稀释液为符合《中华人民共和国药典》要求的纯化水，或更高等级的纯水。稀释液应避免长时间暴露在空气中以防污染，建议使用单包装剂量较小的灭菌注射用水，即开即用。

【储存条件及有效期】

本产品应在 2~8 $^{\circ}$ C 无腐蚀性气体的环境下保存，稳定期为 18 个月。试剂盘片独立密封包装袋打开后，必须在 20 分钟内使用。

本产品不得放置在超过 32 $^{\circ}$ C 的环境中，存放在室温环境中的时间不得超过 2 小时。不得存放在太阳直射的环境中。

【样本要求】

◆ 无凝块的抗凝全血，或者无溶血的血浆/血清。Celercare V 系列或 Pointcare V 系列全自动生化分析仪内置离心功能，可将抗凝全血自动分离血浆后进行检测。故也可使用无凝块的抗凝全血样本。抗凝样本应采用对生化检验影响较小的抗凝剂，建议使用肝素锂。

- ◆ 样本采集后应在 30 分钟内进行检测。如在样本离体较长时间后再行检测，可能影响检验结果的准确性。如果不能及时检测，应分离出血浆/血清在 2~8℃ 避光密闭保存，并在 24 小时内检测。

- ◆ 需使用静脉血样本。

【检验方法】

1、器材准备

数量适宜的试剂盘片；Celercare V 系列或 Pointcare V 系列全自动生化分析仪；稀释液；移液器，吸头。

2、操作步骤

① 按仪器使用说明书操作，扫描试剂盘片包装上的二维码，读取试剂信息。

② A 型：拆出试剂盘片平放，在样本孔加入约 100μL 待测样本（血浆、血清或抗凝全血），在稀释液孔加入约 430μL 稀释液，放在生化仪试剂盘片托盘正中。按仪器操作说明书进行检测，读取检测结果。

B 型：拆出试剂盘片平放，在样本孔加入约 100μL 待测样本（血浆、血清或抗凝全血），撕掉稀释液铝条，放在生化仪试剂盘片托盘正中。按仪器操作说明书进行检测，读取检测结果。

特别注意：

- ◆ 二维码包含测试所需信息，且每批次产品不同，必须与同一批号的试剂盘片对应使用，不可混用，否则会得到错误的检测结果。
- ◆ 产品过失效期时，将无法进行测试。
- ◆ 如产品独立包装在使用前已破损，或者拆开包装后发现试剂盘片有碎裂现象，均不能用于检测，否则可能导致检测检测过程异常，甚至损坏生化仪。试剂盘片发生高处坠落时，无论此盘片有无产生肉眼可见的碎裂，均不可用于检测，以免导致更严重的事故。
- ◆ 试剂盘片表面如有异物和污渍，可能影响检测结果的准确性。操作时应特别小心，避免触摸试剂盘片上下两面。建议戴无粉手套操作。
- ◆ 加样时，应在吸头尖头插入相应加液孔后，再按下移液器按钮，以保证液体完全进入盘片内部。加样时如有液体洒在盘片表面，须用吸水纸小心擦拭干净，方可上机测试。
- ◆ 试剂盘片加入样本和稀释液后，应立即上机测试。加样后的试剂盘片在上机测试前，应避免过度倾斜和故意振摇。
- ◆ 样本加入量约为 100μL，稀释液的加入量约为 430μL，否则可能导致检验过程异常。
- ◆ 为避免交叉污染，同一吸头不可重复用于吸取多个样本，也不可混用于吸取样本和稀释液。

3、质量控制程序

检测临床样本时应同批测试质控品，测值应在规定的靶值范围内。质控品可使用市售复合生化质控血清。

4、试验结果的计算

Celercare V 系列或 Pointcare V 系列全自动生化分析仪内置计算功能，根据吸光度变化值自动计算各项目检验结果，并显示和/或打印。

【检验结果的解释】

溶血样本可能对检验结果的准确性造成影响。应严格按照相关操作规程进行采血操作，以避免产生溶血现象。

样品溶血时，黄疸、脂浊较严重时，报告单上会出现警示标识。

样本测定值高出本盘片检测线性范围时，检测结果的偏差可能超出预期，应采用其他方法重新检测。

【检验方法的局限性】

本盘片仅适用于天津微纳芯科技股份有限公司生产的全自动生化分析仪，检测结果仅供临床参考。

【注意事项】

本试剂盘片只能一次性使用。完成检测的试剂盘，可能含有致病性病原并具感染性，必须按试验所在地法律规定的方法进行处理。

【基本信息】

企业名称：天津微纳芯科技股份有限公司

地址：天津开发区洞庭路 122 号 A 区厂房 1F、2F-01、301、302、303、304、305、308、4M-01

联系方式：022-59861155

动物专用 科研使用

微纳芯客户服务中心服务号：

