

Quantitative determination of cholinesterase (CHE) in serum and plasma
IVD

Store at 2-8°C

PRINCIPLE OF THE METHOD

The method uses butyrylthiocholine as the specific substrate for cholinesterase (CHE). Cholinesterase catalyses the hydrolysis of butyrylthiocholine substrate forming butyrate and thiocholine. Thiocholine reduces hexacyanoferrate (III) to hexacyanoferrate (II). The decrease in absorbance is directly proportional to CHE activity in the sample^{7,8,9}.

CLINICAL SIGNIFICANCE

Cholinesterase is an enzyme present in plasma and synthesized by the liver. Its true physiological function is unknown, so its function may be to hydrolyze choline in plasma. Cholinesterase activity is usually measured for liver function, is a sensitive test of exposure to pesticides organophosphorus and identification of patients with the atypical form of enzyme whose presents high sensitivity to succinyl-choline^{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	Pyrophosphate pH 7,6 Hexacyanoferrate (III)	92 mmol/L 2,5 mmol/L
R 2 Substrate	Butyrylthiocholine	91 mmol/L

PREPARATION

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 use reagents over the expiration date.

Stability: 30 days at 2-8°C after opening, if contamination avoided.

Signs of reagent deterioration:

- Presence of particles and turbidity.

ADDITIONAL EQUIPMENT

- Spectrophotometer or colorimeter measuring at 405 nm.
- Thermostatic bath at 37°C ($\pm 0,1^\circ\text{C}$)
- Matched cuvettes 1,0 cm light path.
- General laboratory equipment.

SAMPLES^{1,2,3,4,5}

Fresh serum, plasma (EDTA heparin) not haemolyzed and promptly separated from the red blood cells. Do not use sodium fluoride as an anticoagulant because it inhibits cholinesterase. Stability: 7 days at 2-8°C or 3 months at -20°C.

PROCEDURE

1. Assay conditions:

Wavelength: 405 nm
 Cuvette: 1 cm light path
 Temperature: 37°C

2. Adjust the instrument to zero with distilled water.

3. Pipette into a cuvette (Note 1):

	Reagent blank	Calibrator / Sample
Reagent 1 (μL)	1000	1000
Distilled water (μL)	20	--
Calibrator / Sample (μL)	--	20

4. Mix and incubate for 5 minutes.

5. Add:

Reagent 2 (μL)	200	200
----------------	-----	-----

6. Mix carefully and read the absorbance A₁ after 90 seconds and read the second absorbance A₂ after other 90 seconds.

7. Calculate: ΔA=A₁-A₂.

CALCULATIONS

$$\text{CHE Activity} = \frac{\Delta A \text{ Sample} - \Delta A \text{ Blank}}{\Delta A \text{ Calibrator} - \Delta A \text{ Blank}} \times \text{Calibrator conc.} = \text{U/L}$$

Units: One international unit (IU) is the amount of enzyme that transforms 1 μmol of substrate per minute, in standard conditions. The concentration is expressed in units per litre of sample (U/L).

Conversion factor:

$$\text{CHE (U/L)} \times 0,001 = \text{CHE (KU/L)}$$

$$\text{CHE (U/L)} \times 0,01667 = \text{CHE (ukat/L)}$$

QUALITY CONTROL

Control sera are recommended to monitor the performance of assay procedures: SPINTROL 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 VALUES

Adults (37°C)	Male:	5100-11700 U/L
	Female:	4000-12600 U/L

In infants up to 6 months of age, cholinesterase activity is 40% to 50% higher than in adults. In young women, the enzyme acitivity is approximately 64% to 74% of that in adult males. The activity decreases during pregnancy. These values are for orientation purpose; each laboratory should establish its own reference range.

PERFORMANCE CHARACTERISTICS

Measuring range: From detection limit of 150 U/L to linearity limit of 22000 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 (mg/L)	7122	5182
SD	127,1	67,9
CV (%)	1,78	1,31

Sensitivity: 1 U/L = -0,000013 (A)

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

Correlation coefficient (r)²: 0,998.

Regression equation: y= 1,11 x + 384,58.

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

INTERFERENCES

The test is not affected by the presence of ascorbic acid up to 20 mg/dL, haemoglobin up to 1000 mg/dL, bilirubin up to 60 mg/dL and lipids up to 1000 mg/dL.

NOTES

1. In order to avoid contamination it is recommended to use disposable material.
2. **SPINREACT has instruction sheets for several automatic analyzers. Instructions for many of them are available on request.**

BIBLIOGRAPHY

1. NCCLS Document: "Procedures for the Collection of Arterial Blood Specimens; Approved Standard - Third Edition (1999)".
2. Kaplan, L.A., Pesce, A.J.: "Clinical Chemistry", Mosby Ed. (1996).
3. EU-Dir 1999/11 Commission Directive of 8 March 1999 adapting to technical progress the principles of Good Laboratory Practice as specified in Council Directive 87/18/EEC.
4. Jakobs, D.S., Kasten, Jr., B.L., Demmott, W.R., Wolfson, W.L.: "Laboratory Test Handbook", Lexi-Comp and Williams & Wilkins Ed. (2nd Edition - 1990).
5. Deutsche Gesellschaft fur Klinische Chemie. Proposal of Standard Methods for the determination of enzyme catalytic concentrations in serum and plasma at 37°C. II Cholinesterase (acetylcholine acylhydrolase, EC 3.1.1.8). Eur.J.Clin.Chem.Clin.Biochem 30,163 (1992).

PACKAGING

Ref: 41210

Cont.

R1: 1x100 mL R2: 1x20 mL



Determinación cuantitativa de colinesterasa (CHE) en suero y plasma

IVD

Conservar a 2-8°C

PRINCIPIO DEL MÉTODO

El Método utiliza butiriltiocolina como substrato específico para colinesterasa (CHE). La Colinesterasa cataliza la hidrólisis del sustrato de butiriltiocolina formando butirato y tiocolina. La tiocolina reduce el hexacianoferrato. La disminución en absorbancia es directamente proporcional a la actividad de CHE en la muestra^{7,8,9}.

SIGNIFICADO CLÍNICO

La colinesterasa es un enzima presente en el plasma y sintetizado por el hígado. Su verdadera función fisiológica se desconoce, por lo que su función sería hidrolizar colina en plasma. La actividad de la colinesterasa está regulada por la función del hígado, es una prueba sensible de la exposición de pesticidas organofósforos e identificación de pacientes con una forma atípica de la enzima que presenta una sensibilidad alta a la succinil-colina^{1,5,6}.

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

REACTIVOS

R 1 Tampón	Pirofosfato pH 7,6 Hexacianoferrato (III)	92 mmol/L 2,5 mmol/L
R 2 Substrato	Butiriltiocolina	91 mmol/L

PREPARACIÓN

Los reactivos están listos 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 bien cerrados a 2-8°C, protegidos de la luz y se evita su contaminación durante el uso.

No utilice reactivos fuera de la fecha indicada.

Estabilidad: 30 días a 2-8°C una vez abierto, si se evita la contaminación.

Indicadores de deterioro de los reactivos:

- Presencia de partículas y turbidez.

MATERIAL ADICIONAL

- Espectrofotómetro o colorímetro para mediciones a 405 nm.
- Baño termostático a 37°C ($\pm 0,1^\circ\text{C}$)
- Cubetas de paso de luz de 1,0 cm.
- Equipamiento habitual de laboratorio.

MUESTRAS^{1,2,3,4,5}

Suero fresco, plasma (EDTA heparina) no hemolizado y separado rápidamente de los glóbulos rojos. No utilizar fluoruro de sodio como anticoagulante porque inhibe la colinesterasa. Estabilidad: 7 días a 2-8°C o 3 meses a -20°C.

PROCEDIMIENTO

1. Condiciones de la prueba:
Longitud de onda: 405 nm
Cubeta: paso de luz de 1 cm
Temperatura: 37°C
 2. Ajustar a cero el instrumento con agua destilada.
 3. Pipetear en una cubeta (Nota 1):
- | | Blanco de reactivo | Calibrador/Muestra |
|-------------------------|--------------------|--------------------|
| Reactivo 1 (μL) | 1000 | 1000 |
| Agua destilada (μL) | 20 | -- |
| Calibrador/Muestra (μL) | -- | 20 |
4. Mezclar e incubar durante 5 minutos.
 5. Añadir:
- | | | |
|-----------------|-----|-----|
| Reactivo 2 (μL) | 200 | 200 |
|-----------------|-----|-----|
6. Mezclar con cuidado y leer la absorbancia A_1 a los 90 segundos y efectuar una segunda lectura A_2 después de los próximos 90 segundos.
 7. Calcular: $\Delta A = A_1 - A_2$.

CÁLCULOS

$$\text{Actividad CHE} = \frac{\Delta A \text{ Muestra} - \Delta A \text{ Blanco}}{\Delta A \text{ Calibrador} - \Delta A \text{ Blanco}} \times \text{Conc. Calibrador} = \text{U/L}$$

Unidades: Una unidad internacional (UI) es la cantidad de enzima que convierte 1 μmol de sustrato por minuto, en condiciones estándar. La concentración se expresa en unidades por litro (U/L).

Factor de conversión:

CHE (U/L) $\times 0,001 = \text{CHE (KU/L)}$.

CHE (U/L) $\times 0,01667 = \text{CHE (ukat/L)}$.

CONTROL DE CALIDAD

Se recomienda monitorizar el rendimiento de los procedimientos de la prueba: SPINTROL H Normal y Patológico (Ref. 1002120 y 1002210).

Si los valores de control están fuera del rango definido, se debe revisar el instrumento, los reactivos y la técnica.

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

VALORES DE REFERENCIA

Adultos (37°C)	Hombres: 5100-11700 U/L
	Mujeres: 4000-12600 U/L

En niños menores de 6 meses, la actividad de la colinesterasa es del 40% al 50% mayor que en adultos. En mujeres jóvenes, la actividad de la enzima es de un 64% al 74% mayor que en hombres adultos. La actividad disminuye durante el embarazo.

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

CARACTERÍSTICAS DEL MÉTODO

Rango de medida: Desde el límite de detección de 150 U/L hasta el límite de linealidad de 22000 U/L.

Si los resultados obtenidos fuesen mayores que el límite de linealidad, diluir 1/10 con NaCl 9 g/L y multiplicar el resultado por 10.

Precisión:

	Intraserie (n=20)	Interserie (n=20)
Media (mg/L)	7122	5182
SD	127,1	67,9
CV (%)	1,78	1,31

Sensibilidad: 1 U/L = -0,000013 (A)

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

Los resultados obtenidos fueron los siguientes:

Coeficiente de correlación (r): 0,998.

Ecuación de la recta de regresión: $y = 1,11 x + 384,58$.

Las características del método varían según el analizador utilizado.

INTERFERENCIAS

No se han observado interferencias con ácido ascórbico hasta 20 mg/dL, hemoglobina hasta 1000 mg/dL, bilirrubina hasta 60 mg/dL y lípidos hasta 1000 mg/dL.

NOTAS

1. Para evitar contaminación se recomienda utilizar material desechable.
2. SPINREACT dispone de instrucciones detalladas para la aplicación de este reactivo en distintos analizadores.

BIBLIOGRAFÍA

1. NCCLS Document: "Procedures for the Collection of Arterial Blood Specimens; Approved Standard - Third Edition (1999)".
2. Kaplan, L.A., Pesce, A.J.: "Clinical Chemistry", Mosby Ed. (1996).
3. EU-Dir 1999/11 Commission Directive of 8 March 1999 adapting to technical progress the principles of Good Laboratory Practice as specified in Council Directive 87/18/EEC.
4. Jakobs, D.S., Kasten, Jr., B.L., Demmott, W.R., Wolfson, W.L.: "Laboratory Test Handbook", Lexi-Comp and Williams & Wilkins Ed. (2nd Edition - 1990).
5. Deutsche Gesellschaft fur Klinische Chemie. Proposal of Standard Methods for the determination of enzyme catalytic concentrations in serum and plasma at 37°C. II Cholinesterase (acylcholine acylhydrolase, EC 3.1.1.8). Eur.J.Clin.Chem.Clin.Biochem 30,163 (1992).

PRESENTACIÓN

Ref: 41210

Cont.

R1: 1x100 mL R2: 1x20 mL



Détermination quantitative de cholinestérase (CHE) en sérum et plasma
IVD

Conserver à 2 - 8°C.

PRINCIPE DE LA MÉTHODE

La méthode utilise de la butyrylthiocholine comme substrat spécifique pour la cholinestérase (CHE). La Cholinestérase catalyse l'hydrolyse du substrat de butyrylthiocholine en formant du butyrate et de la thiocholine. La thiocholine réduit l'hexacyanoferrate. La diminution dans l'absorption est directement proportionnelle à l'activité de CHE dans l'échantillon^{7,8,9}.

SIGNIFICATION CLINIQUE

La cholinestérase est une enzyme présente dans le plasma, synthétisée par le foie. Sa véritable fonction physiologique est méconnue, sa fonction serait donc d'hydrolyser la choline dans le plasma. L'activité de la cholinestérase est régulée par le fonction du foie, c'est une preuve sensitive de l'exposition des pesticide organophosphorés et de l'identification des patients avec une forme atypique de l'enzyme qui présente une sensibilité élevée à la succinylcholine^{1,5,6}.

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

RÉACTIFS

R 1 Tampon	Pyrophosphate pH 7.6 Hexacyanoferrate (III)	92 mmol/L 2,5 mmol/L
R 2 Substrat	Butyrylthiocholine	91 mmol/L

PRÉPARATION

Les réactifs sont prêts à être utilisés.

CONSERVATION ET STABILITÉ

Tous les composants du kit sont stables jusqu'à la date d'expiration indiquée sur l'étiquette, quand ils sont gardés bien fermés à 2-8°C, à l'abri de la lumière et que leur contamination est évitée pendant l'utilisation.

Ne pas utiliser des réactifs qui ont dépassé la date d'expiration.

Stabilité : 30 jours à 2-8°C une fois ouvert, si la contamination est évitée.

Indicateurs de détérioration des réactifs :

- La présence de particules et de turbidité.

MATÉRIEL SUPPLÉMENTAIRE

- Spectrophotomètre ou colorimètre analyseur pour mesures à 405 nm.
- Bain thermostatique à 37°C ($\pm 0,1^\circ\text{C}$)
- Cuvettes de passage de lumière à 1,0 cm.
- Équipement habituel de laboratoire.

ÉCHANTILLONS^{1,2,3,4,5}

Sérum frais, plasma (EDTA héparine) non hémolysé et rapidement séparé des globules rouges. Ne pas utiliser de sodium comme anticoagulant car il inhibe la cholinestérase. Stabilité: 7 jours à 2-8°C ou 3 mois à -20°C.

PROCÉDURE

1. Conditions du test
Longueur d'onde: 405 nm
Cuvette: passage de lumière à 1 cm
Température: 37°C
2. Régler à zéro l'instrument avec de l'eau distillée.
3. Introduire la pipette dans une cuvette (Note 1):

	Blanc de réactif	Calibreur / Échantillon
Réactif 1 (μL)	1000	1000
Eau distillée (μL)	20	--
Calibreur/Echantillon (μL)	--	20

4. Mélanger et incuber pendant 5 minutes.

5. Ajouter :

Réactif 2 (μL)	200	200

6. Mélanger soigneusement et lire l'absorption A₁ à 90 secondes et réaliser une deuxième lecture A₂ après les 90 secondes suivantes.

7. Calculer : $\Delta A = A_1 - A_2$.

CALCULS

$$\text{Activité CHE} = \frac{(\Delta A) \text{ Échantillon} - (\Delta A) \text{ Blanc}}{(\Delta A) \text{ Étalon} - (\Delta A) \text{ Blanc}} \times \text{Conc. Calibreur} = \text{U/L}$$

Unités: Une unité internationale (UI) est la quantité d'enzyme qui transforme 1 μmol de substrat par minute, en conditions standards. La concentration est exprimée en unité par litre (U/L).

Facteur de conversion:

$$\text{CHE (U/L)} \times 0,001 = \text{CHE (KU/L)}$$

$$\text{CHE (U/L)} \times 0,01667 = \text{CHE (ukat/L)}$$

CONTRÔLE DE QUALITÉ

Il est recommandé de suivre le rendement des procédures du test : SPINTROL H Normal et Pathologique (Réf. 1002120 y 1002210).

Si les valeurs de contrôle sont en dehors de la gamme de tolérance, vérifier s'il y a des problèmes avec l'instrument, les réactifs et la technique.

Chaque laboratoire doit établir son propre Contrôle de Qualité et des corrections en cas de non-conformité des contrôles en termes de tolérances exigées.

VALEURS DE RÉFÉRENCE

Adultes (37°C)	Hommes: 5100-11700 U/L
	Femmes: 4000-12600 U/L

Chez les enfants âgés de moins de 6 mois, l'activité de la cholinestérase est de 40% au 50% plus élevée que chez les adultes. Chez les jeunes femmes, l'activité de la cholinestérase est de 64% au 74% plus élevée que chez les adultes. L'activité diminue pendant la grossesse.

Ces valeurs sont à titre indicatif. Il est conseillé que chaque laboratoire établisse ses propres valeurs de référence.

CARACTÉRISTIQUES DE LA MÉTHODE

Gamme de mesure : Depuis la limite de détection de 150 U/L jusqu'à la limite de linéarité de 22000 U/L.

Si les résultats obtenus étaient supérieurs à la limite de linéarité, diluer 1/10 avec NaCl 9 g/L et multiplier le résultat final par 10.

Précision :

	Intra-série (n= 20)	Inter-série (n= 20)
Moyenne (mgl/L)	7122	5182
SD	127,1	67,9
CV (%)	1,78	1,31

Sensibilité: 1 U/L = -0,000013 (A)

Exactitude: Les réactifs SPINREACT (y) ne montrent pas de différences systématiques significatives quand ils sont comparés à d'autres réactifs commerciaux (x).

Les résultats obtenus étaient les suivants:

Coefficient de corrélation (r^2): 0,998.

Equation de la droite de régression: $y = 1,11 x + 384,58$.

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

INTERFERENCES

Aucune interférence n'a été observée avec de l'acide ascorbique jusqu'à 20 mg/dL, hémoglobine jusqu'à 1000 mg/dL, bilirubine jusqu'à 60 mg/dL et lipides jusqu'à 1000 mg/dL.

REMARQUES

1. Pour éviter la contamination il est conseillé d'utiliser un matériel jetable.
2. **SPINREACT dispose d'instructions détaillées pour l'application de ce réactif dans différents analyseurs.**

BIBLIOGRAPHIE

1. NCCLS Document: "Procedures for the Collection of Arterial Blood Specimens; Approved Standard - Third Edition (1999)".
2. Kaplan, L.A., Pesce, A.J.: "Clinical Chemistry", Mosby Ed. (1996).
3. EU-Dir 1999/11 Commission Directive of 8 March 1999 adapting to technical progress the principles of Good Laboratory Practice as specified in Council Directive 87/18/EEC.
4. Jakobs, D.S., Kasten, Jr., B.L., Demmott, W.R., Wolfson, W.L.: "Laboratory Test Handbook", Lexi-Comp and Williams & Wilkins Ed. (2nd Edition - 1990).
5. Deutsche Gesellschaft fur Klinische Chemie. Proposal of Standard Methods for the determination of enzyme catalytic concentrations in serum and plasma at 37°C. II Cholinesterase (acylcholine acylhydrolase, EC 3.1.1.8). Eur.J.Clin.Chem.Clin.Biochem 30,163 (1992).

PRÉSENTATION

Réf. : 41210

Cont.

R1 : 1x100 mL R2 : 1x20 mL



Determinação quantitativa da colinesterase (CHE) em soro e plasma
IVD

Armazenar a 2-8°C

PRINCÍPIO DO MÉTODO

O método utiliza a butiríltiocolina como substrato específico para a colinesterase (CHE). A colinesterase catalisa a hidrólise do substrato de butiríltiocolina, formando butirato e tiocolina. A tiocolina reduz o hexacianoferrato (III) a hexacianoferrato (II).

A diminuição da absorção é diretamente proporcional à atividade de CHE na amostra^{7,8,9}.

SIGNIFICADO CLÍNICO

A colinesterase é uma enzima presente no plasma e sintetizada pelo fígado. A sua verdadeira função fisiológica é desconhecida, pelo que a sua função poderá ser hidrolisar a colina no plasma. A atividade da colinesterase é geralmente medida para a função hepática. É um teste sensível de exposição a pesticidas organofosforados e de identificação de doentes com a forma atípica da enzima que apresenta uma elevada sensibilidade à succinilcolina^{1,5,6}.

O diagnóstico clínico não deve ser feito com base num único resultado de teste; deve integrar dados clínicos e outros dados laboratoriais.

REAGENTES

R 1 Buffer	Pirofosfato pH 7,6 Hexacianoferrato (III)	92 mmol/L 2,5 mmol/L
R 2 Substrato	Butiríltiocolina	91 mmol/L

PREPARAÇÃO

Os reagentes estão prontos a usar.

ARMAZENAMENTO E ESTABILIDADE

Todos os componentes do kit são estáveis até à data de validade indicada no rótulo, desde que armazenados e hermeticamente fechados a 2-8°C, protegidos da luz e evitando contaminações durante a sua utilização.

Não utilizar reagentes após a data de validade.

Estabilidade: 30 dias a 2-8°C após a abertura, se for evitada contaminação.

Sinais de deterioração dos reagentes:

- Presença de partículas e turbidez.

EQUIPAMENTO ADICIONAL

- Espectrofotômetro ou colorímetro a medir a 405 nm.
- Banho termostático a 37°C ($\pm 0,1^\circ\text{C}$)
- Cuvetes combinadas 1,0 cm de caminho ótico.
- Equipamento geral de laboratório.

AMOSTRAS^{1,2,3,4,5}

Soro fresco, plasma (heparina EDTA) não hemolisado e prontamente separado dos glóbulos vermelhos. Não usar fluoreto de sódio como anticoagulante porque inibe a colinesterase. Estabilidade: 7 dias a 2-8°C ou 3 meses a -20°C.

PROCEDIMENTO

1. Condições de ensaio:
Comprimento de onda: 405 nm
Cuvete: 1 cm caminho ótico
Temperatura: 37°C
2. Ajustar o instrumento a zero com água destilada.
3. Pipetar para uma cuvete (Nota 1):

	Reagente em branco	Calibrador / Amostra
Reagente 1 (μL)	1000	1000
Água destilada (μL)	20	--
Calibrador / Amostra (μL)	--	20

4. Misturar e incubar durante 5 minutos.

5. Acrescentar:

Reagente 2 (μL)	200	200

6. Misturar cuidadosamente e ler a absorbância A_1 após 90 segundos e ler a segunda absorbância A_2 após outros 90 segundos.

7. Calcular: $\Delta A = A_1 - A_2$.

CÁLCULOS

$$\Delta A \text{ Sample} - \Delta A \text{ Blank}$$

$$\Delta A \text{ Calibrator} - \Delta A \text{ Blank}$$

\times Calibrador conc. = U/L

Unidades: Uma unidade internacional (UI) é a quantidade de enzima que transforma 1 μmol de substrato por minuto sob condições padrão. A concentração é expressa em unidades por litro de amostra (U/L).

Fator de conversão:

$$\text{CHE (U/L)} \times 0,001 = \text{CHE (KU/L)}$$

$$\text{CHE (U/L)} \times 0,01667 = \text{CHE (ukat/L)}$$

CONTROLO DE QUALIDADE

Os soros de controlo são recomendados para monitorizar o desempenho dos procedimentos de ensaio: SPINTROL H Normal e Patológico (Ref. 1002120 e 1002210).

Se forem encontrados valores de controlo fora da gama definida, verificar o instrumento, os reagentes e a técnica em busca de problemas.

Cada laboratório deve estabelecer o seu próprio esquema de Controlo de Qualidade e ações corretivas, se os controlos não satisfizerem as tolerâncias aceitáveis.

VALORES DE REFERÊNCIA

Adultos (37°C)	Masculino:	5100-11700 U/L
	Feminino:	4000-12600 U/L

Em bebés até aos 6 meses de idade, a atividade da colinesterase é 40% a 50% mais elevada do que em adultos. Nas mulheres jovens, a atividade enzimática é aproximadamente de 64% a 74% da verificada em homens adultos. A atividade diminui durante a gravidez.

Estes valores são para fins de orientação; cada laboratório deve estabelecer a sua própria gama de referência.

CARACTERÍSTICAS DE DESEMPENHOS

Gama de medição: Desde o limite de deteção de 150 U/L até ao limite de linearidade de 22000 U/L.

Se os resultados obtidos forem superiores ao limite de linearidade, dilua a amostra 1/10 com NaCl 9 g/L e multiplique o resultado por 10.

Precisão:

	Intra-ensaio (n=20)	Inter-ensaio (n=20)
Média (mg/L)	7122	5182
SD	127,1	67,9
CV (%)	1,78	1,31

Sensibilidade: 1 U/L = -0,000013 (A)

Exatidão: Os resultados obtidos usando reagentes SPINREACT (y) não mostraram diferenças sistemáticas quando comparados com outros reagentes comerciais (x).

Os resultados obtidos foram os seguintes:

Coeficiente de correlação (r^2): 0,998.

Equação de regressão: $y = 1,11 x + 384,58$.

Os resultados das características de desempenho dependem do analisador utilizado.

INTERFERÊNCIAS

O teste não é afetado pela presença de ácido ascórbico até 20 mg/dL, hemoglobina até 1000 mg/dL, bilirrubina até 60 mg/dL e lipídios até 1000 mg/dL.

NOTAS

1. De forma a evitar contaminações, recomenda-se a utilização de material descartável.
2. A SPINREACT tem folhas de instruções para vários analisadores automáticos. As instruções para muitos deles estão disponíveis mediante pedido.

BIBLIOGRAFIA

1. Documento NCCLS: "Procedimentos para a Recolha de Espécimes de Sangue Arterial; Norma Aprovada - Terceira Edição (1999)".
2. Kaplan, L.A., Pesce, A.J.: "Química Clínica", Mosby Ed. (1996).
3. EU-Dir 1999/11 Diretiva da Comissão de 8 de março de 1999, que adapta ao progresso técnico os princípios das Boas Práticas de Laboratório, tal como especificado na Diretiva 87/18/CEE do Conselho.
4. Jakobs, D.S., Kasten, Jr., B.L., Demmott, W.R., Wolfson, W.L.: "Laboratory Test Handbook", Lexi-Comp e Williams & Wilkins Ed. (2ª Edição - 1990).
5. Deutsche Gesellschaft für Klinische Chemie. Proposta de Métodos Padrão para a determinação de concentrações catálicas enzimáticas no soro e no plasma a 37°C. II Colinesterase (acil-hidrolase de acetilcolina, EC 3.1.1.8). Eur.J.Clin.Chem.Clin.Biochem 30,163 (1992).

EMBALAGEM

Ref: 41210

Cont.

R1: 1x100 mL R2: 1x20 mL