

Perhitungan

Dengan faktor

Dari pembacaan absorban, hitung $\Delta A/\text{menit}$ dan kalikan hasil dengan faktor berikut:

$$\Delta A/\text{menit} \times \text{faktor} = \text{aktivitas ASAT [U/L]}$$

	Bireagen	Monoreagen
340 nm	2143	1745
334 nm	2184	1780
365 nm	3971	3235

Dengan kalibrator

$$\text{ASAT [U/L]} = \frac{\Delta A/\text{menit sampel}}{\Delta A/\text{menit kalibrator}} \times \text{Kons. Kalibrator [U/L]}$$

Faktor Konversi

$$\text{ASAT [U/L]} \times 0,0167 = \text{ASAT [\mukat/L]}$$

Kalibrator dan Kontrol

Untuk kalibrasi sebaiknya menggunakan kalibrator TruCal U. Metode ini telah distandardisasi terhadap formulasi IFCC. Untuk kontrol kualitas internal dapat menggunakan TruLab N dan TruLab P. Setiap laboratorium sebaiknya menetapkan tindakan perbaikan apabila terdapat deviasi recovery kontrol.

	No. Katalog	Isi per Kit
TruCal U	5 9100 99 88 064	6 x 3 mL
TruLab N	5 9000 99 88 061	6 x 5 mL
TruLab P	5 9050 99 88 061	6 x 5 mL

Karakteristik Kinerja

Data dievaluasi pada Proline R-910

Data di bawah ini mungkin sedikit berbeda jika terjadi penyimpangan pada kondisi pengukuran.

Dengan P-5-P

Rentang pengukuran hingga 675 U/L. Jika nilai hasil melebihi rentang, sampel dapat diencerkan dengan larutan NaCl (9 g/L) secara manual atau menggunakan fungsi *rerun*.*

Batas deteksi**	2 U/L
Stabilitas <i>onboard</i>	6 hari
Stabilitas kalibrasi	6 hari

* Dilusi manual dengan larutan NaCl 1+1, kemudian hasilnya dikalikan 2. Dilusi otomatis sesuai dengan instrumen yang digunakan.

Substansi pengganggu	Interferensi ≤ 10% hingga	Konsentrasi Analit [U/L]
Asam askorbat	30 mg/dL	108
Bilirubin (konjugasi)	55 mg/dL	42,6
	55 mg/dL	165
Bilirubin (tak terkonjugasi)	60 mg/dL	44,0
	60 mg/dL	173
Hemoglobin	20 mg/dL	22,9
	100 mg/dL	166
Lipemia (trigliserida)	1000 mg/dL	39,2
	500 mg/dL	149

Untuk informasi lengkap dapat dilihat pada pustaka Young DS [6,7].

Presisi

Within run (n=20)	Sampel 1	Sampel 2	Sampel 3
Rata-rata [U/L]	35,1	44,4	172
Koefisien Variasi [%]	1,54	1,85	1,47
Between day (n=20)	Sampel 1	Sampel 2	Sampel 3
Rata-rata [U/L]	27,9	44,7	174
Koefisien Variasi [%]	4,07	2,71	1,34

Tanpa P-5-P

Rentang pengukuran hingga 700 U/L. Jika nilai hasil melebihi rentang, sampel dapat diencerkan dengan larutan NaCl (9 g/L) secara manual atau menggunakan fungsi *rerun*.*

Batas deteksi**	2 U/L
Stabilitas <i>onboard</i>	4 minggu
Stabilitas kalibrasi	4 minggu

* Dilusi manual dengan larutan NaCl 1+1, kemudian hasilnya dikalikan 2. Dilusi otomatis sesuai dengan instrumen yang digunakan.

Substansi pengganggu	Interferensi ≤ 10% hingga	Konsentrasi Analit [U/L]
Asam askorbat	30 mg/dL	125
Bilirubin (konjugasi)	10 mg/dL	19,0
	65 mg/dL	36,7
Bilirubin (tak terkonjugasi)	70 mg/dL	18,6
Hemoglobin	50 mg/dL	22,6
Lipemia (trigliserida)	1000 mg/dL	43,7
	1300 mg/dL	175

Untuk informasi lengkap dapat dilihat pada pustaka Young DS [6,7].

Presisi

Within run (n=20)	Sampel 1	Sampel 2	Sampel 3
Rata-rata [U/L]	23,5	40,1	199
Koefisien Variasi [%]	2,54	1,61	1,07
Between day (n=20)	Sampel 1	Sampel 2	Sampel 3
Rata-rata [U/L]	25,5	49,4	205
Koefisien Variasi [%]	3,13	1,55	1,00

Perbandingan metode

Tes x	ASAT (GOT) FS (Hitachi 917)
Tes y	ASAT (GOT) FS (Proline R-910)
	dengan P-5-P
n	115
Slope	1,03
Intercept	-2,31 U/L
Koefisien korelasi	0,999
	0,999

** pengukuran aktivitas terendah yang dapat dibedakan dari nol, mean + 3 SD (n = 20) dari spesimen bebas analit.

Rentang Rujukan

Dengan P-5-P			
Wanita [8]		< 31 U/L	< 0,52 μkat/L
Pria [8]		< 35 U/L	< 0,58 μkat/L
Anak-anak [1]	1 – 3 Tahun	< 50 U/L	< 0,83 μkat/L
	4 – 6 Tahun	< 45 U/L	< 0,75 μkat/L
	7 – 9 Tahun	< 40 U/L	< 0,67 μkat/L
	10 – 12 Tahun	< 40 U/L	< 0,67 μkat/L
	13 – 15 Tahun	< 35 U/L	< 0,58 μkat/L
	16 – 18 tahun	< 35 U/L	< 0,58 μkat/L
Tanpa P-5-P			
Wanita [9,10]		< 31 U/L	< 0,52 μkat/L
Pria [9,10]		< 35 U/L	< 0,58 μkat/L

Setiap laboratorium sebaiknya mengecek jika rentang rujukan di atas dapat digunakan pada populasi pasiennya dan jika diperlukan melakukan penetapan rentang rujukan sendiri.

Pustaka

- Thomas L. Alanine aminotransferase (ALT), Aspartate aminotransferase (AST). In: Thomas L, editor. Clinical Laboratory Diagnostics. 1st ed. Frankfurt: TH-Books Verlagsgesellschaft;
- Moss DW, Henderson AR. Clinical enzymology. In: Burris CA, Ashwood ER, editors. Tietz Textbook of Clinical Chemistry. 3rd ed. Philadelphia: W.B Saunders Company; 1999. p. 617-721.
- Bergmeyer HU, Horder M, Rej R. Approved Recommendation (1985) on IFCC Methods for the Measurement of Catalytic Concentration of Enzymes. *J Clin. Chem. Clin. Biochem* 1986; 24: 497-510.
- Bakker AJ, Mücke M. Gammopathy interference in clinical chemistry assays: mechanisms, detection and prevention *ClinChemLabMed* 2007;45(9):1240-1243.
- Guder WG, Zawta B et al. The Quality of Diagnostic Samples. 1st ed. Darmstadt: GIT Verlag; 2001; p. 18-9.
- Young DS. Effects of Drugs on Clinical Laboratory Tests. 5th ed Volume 1 and 2. Washington, DC: The American Association for Clinical Chemistry Press 2000.
- Young DS. Effects on Clinical Laboratory Tests - Drugs Disease, Herbs & Natural Products, <https://clinf.wiley.com/aaccweb/aacc>, accessed in September 2021. Published by AACC Press and John Wiley and Sons, Inc.
- Schumann G, Bonora R, Ceriotti F, Férid G et al. IFCC primary reference procedure for the measurement of catalytic activity concentrations of enzymes at 37°C. Part 5: Reference procedure for the measurement of catalytic concentration of aspartate aminotransferase. *Clin Chem Lab Med* 2002;40:725-33.
- Lorentz K Röhle G, Siekmann L. Einführung der neuen Standardmethoden 1994 zur Bestimmung der katalytischen Enzymkonzentrationen bei 37 °C. *DG Klinische Chemie Mitteilungen* 26; 1995; Heft 4.
- Zawta B, Klein G, Bablok W. Temperature Conversion in Clinical Enzymology? *Klin. Lab.* 1994; 40: 33-42.

Penambahan dan/atau perubahan dalam dokumen ditandai dengan warna abu-abu. Silakan hubungi bantuan teknis untuk nomor edisi yang sesuai dari petunjuk penggunaan.



PT Prodia Diagnostic Line
Kawasan Industri Jababeka III
Jl. Tekno 1 Blok C 2 D-E-F
Cikarang, Jawa Barat 17530 - Indonesia