

**C4****Turbidimetry****شرکت دلتا درمان پارت**

سیستم های آزمایشگاهی و مواد مصرفی



کد فرم: PI028

بازنگری: 02

**مقدمه:**

سیستم کمپلمن یک سیستم آبشاری تجزیه پروتئین با شرکت حداقل ۲۰ پروتئین پلاسمای چندین نوع از پروتئین های ریپتور است، که فعالیت باکتری ها را مختل کرده و از رسوب کمپلکس های آنتی ژن-آنتی بادی جلوگیری می کند. فعالیت این سیستم به علت مصرف پروتئین های واکنش دهنده باعث کاهش غلظت C3 و C4 می گردد. سیستم آبشاری کمپلمن از طریق ۲ مسیر متفاوت فعال می شود:

مسیر Classic به وسیله ایمونوکمپلکس ها یا آنتی بادی های متصل شده به باکتری یا ویروس فعال می شود. فعالیت سیستم آبشاری از اتصال قسمت C1q کمپلمن C1 به آنتی بادی ها آغاز می شود که این کمپلکس با تجزیه C3، C4 را فعال می سازد. مسیر alternative به صورت مستقل از آنتی بادی ها و توسط میکرو ارگانیسم ها، پلی ساکارید ها، تجزیه خود به خودی C3 و یا تجمعی از ایمونو گلوبولین ها فعال می شود و نیازی به پروتئین C4 ندارد.

از آنجا که C3 در هر دو مسیر مشترک است، کاهش غلظت آن حاکی از فعالیت عمومی سیستم کمپلمن است. کاهش میزان C3 در بیماری های عفونی و التهابی خصوصاً در بیماری گلومرونفریت و لوپوس اریتروماتوز سیستمیک (SLE) دیده می شود.

بر اساس نوع مسیر فعال شده، غلظت C4 ممکن است کاهش یابد یا در محدوده نرمال باقی بماند. کاهش مقادیر C4 به تنها ممکن است در ادما آژنیونوروتیک ارثی یا اکتسابی رخ دهد. البته در ادما آژنیونوروتیک ارثی کاهش هر دو فاکتور کمپلمن (C4 و C3) گزارش شده است.

C3 مانند C4 یکی از پروتئین های فاز حاد است و افزایش آن در طی پروسه های التهابی ممکن است مصرف فراینده (افزایش یافته) آن را مخفی نماید.

**روش:**

توربیدولاتکس تقویت شده برای اندازه گیری فوتومتریک

**اساس آزمایش:**

در این آزمایش غلظت C4 توسط اندازه گیری فوتومتریک واکنش بین آنتی بادی های حساس شده بر علیه C4 انسانی موجود در کیت و آنتی ژن C4 موجود در سرم تعیین می گردد.

**محطومیات و مقادیر معرف:**

| R1                        | pH  | 20 mmol/l |
|---------------------------|-----|-----------|
| Tris buffer               | 8.3 |           |
| PEG 8000                  |     |           |
| Sodium azide              |     |           |
| R2                        | pH  | 0.95 g/l  |
| Goat serum, anti-human C4 | 7.5 |           |
| Sodium azide              |     |           |

| نمونه یا کالیبراتور  | بلانک         | آب مقطر            |
|--|---------------|--------------------|
| -  | -             | ۲۰ میکرولیتر       |
| ۲۰ میکرولیتر   | -             | نمونه یا استاندارد |
| ۸۰۰ میکرولیتر  | ۱۰۰ میکرولیتر | محلول شماره ۱      |
| پس از مخلوط نمودن به مدت ۵ دقیقه در دمای ۳۷ درجه سانتیگراد انکوبه نموده، جذب نوری اولیه کالیبراتور و نمونه ها را اندازه گیری نمایید و سپس محلول شماره دو را به ترتیب زیر اضافه نمایید. |               |                    |
| ۲۰۰ میکرولیتر  | ۲۰۰ میکرولیتر | محلول شماره ۲      |
| دقیقاً پس از ۵ دقیقه انکوباسیون مجدد در دمای ۳۷ درجه سانتیگراد جذب نوری ثانویه را در برابر شاهد اندازه گیری نمایید.  |               |                    |

دفتر مرکزی: میدان آزادی، خیابان الوند، خیابان سی و پنجم، پلاک ۱۳، طبقه پنجم  
تلفن: ۰۹۰۶-۸۸۷۷۵۶۵۶-۸۸۷۷۵۶۴۱۰-۸۸۸۵۶۳۸۵-۸۸۷۷۳۶۵۸-۸۸۸۵۶۴۰۳  
فکس: ۰۹۰۶-۸۸۸۵۶۴۰۳  
کارخانه: تهران، اتوبار رجایی، بعد از کهریزک، ۶ متری شور آباد، خیابان حمزه آباد  
خیابان کشاورز، کوچه عطر سیب، پلاک ۵

ایمیل: info@delta-dp.ir  
 وبسایت: www.delta-dp.ir  
واتس آپ: 0921-2265120



متعلق به شرکت دلتا درمان پارت می باشد.

# C4

## Turbidimetry



### شرکت دلتا درمان پارت

سیستم های آزمایشگاهی و مواد مصرفی



کد فرم: PI028

بازنگری: 02

#### مقایسه روش ها:

در مقایسه انجام شده جهت ارزیابی کیت C4 شرکت دلتا درمان پارت (Y) با یکی از متداول ترین کیت های C4 (X) بر روی 40 نمونه بیمار نتیجه زیر بدست آمد.

$$Y = 1.0095 (X) - 0.5194 \text{ mg/dl}$$

$$r = 0.9986$$

دامنه مرجع: (۱)

10 – 40 mg/dl

بالغین

برای محاسبه تغییرات جذب نوری ( $\Delta A$ ), جذب نوری اندازه گیری شده در مرحله اول برای هر کووترا از جذب نوری اندازه گیری شده در مرحله دوم کسر نمایید. سپس تغییرات جذب نوری بدست آمده برای کالیبراتور های مختلف را در جدول لگاریتمی وارد نموده و بر اساس منحنی بدست آمده غلظت کنترل و نمونه ها را تعیین نمایید.

جهت دریافت روش انجام تست به صورت دستگاهی با شماره های شرکت تماس حاصل فرمایید.

#### محدوده اندازه گیری:

این کیت جهت اندازه گیری C4 در محدوده ۵ تا ۹۰ میلی گرم در دسی لیتر طراحی شده و در مواردی که مقدار C4 بیش از ۱۰۰ میلی گرم در دسی لیتر باشد باید نمونه به نسبت ۱ بعلاوه ۱ با سرم فیزیولوژی رقیق و جواب آزمایش در عدد ۲ ضرب شود.

#### عوامل مداخله گر:

بیلی رویین تا غلظت ۳۰ میلی گرم در دسی لیتر باعث تداخل در آزمایش نمی شود. هموگلوبین حتی با غلظت های پایین نیز باعث تداخل در آزمایش می شود.

توجه: لطفاً از به کار بردن نمونه های همولیز شده جداً خودداری شود.

#### دقت ( در ۳۷ درجه سانتیگراد ) :

| Intra-assay precision n=50 | Mean (mg/dl) | SD (mg/dl) | CV (%) |
|----------------------------|--------------|------------|--------|
| Sample 1                   | 8.42         | 0.28       | 3.33   |
| Sample 2                   | 17.54        | 0.49       | 2.79   |
| Sample 3                   | 34.11        | 0.68       | 1.98   |

| Inter-assay precision n=50 | Mean (mg/dl) | SD (mg/dl) | CV (%) |
|----------------------------|--------------|------------|--------|
| Sample 1                   | 8.44         | 0.29       | 3.48   |
| Sample 2                   | 17.49        | 0.51       | 2.89   |
| Sample 3                   | 34.02        | 0.71       | 2.08   |

ایمیل: info@delta-dp.ir  
 وبسایت: www.delta-dp.ir  
واتس آپ: 0921-2265120

دفتر مرکزی: میدان آزادی، خیابان الوند، خیابان سی و پنجم، پلاک ۱۳، طبقه پنجم  
تلفن: ۸۸۸۷۷۵۶۵۶ - ۸۸۷۷۵۶۰ - ۸۸۷۷۳۶۶۰ - ۸۸۷۷۰۶۵۸ - ۸۸۷۷۵۶۳۸۵ - ۸۸۷۷۵۶۴۱۰  
فکس: ۸۸۸۵۶۴۰۳  
کارخانه: تهران، اتوبار رجایی، بعد از کهریزک، ۶۰ متری شور آباد، خیابان حمزه آباد  
خیابان کشاورز، کوچه عطر سیب، پلاک ۵

متعلق به شرکت دلتا درمان پارت می باشد.

