

Neonatal Galactose

اندازه گیری گالاکتوز در خون نوزادان

مقدمه :

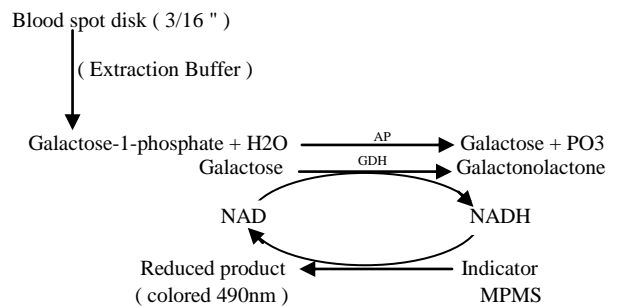
در این کیت اندازه گیری کمی غلظت توتال گالاکتوز (گالاکتوز و گالاکتوز-۱ - فسفات) در لکه خونی بیمار تهیه شده بر کاغذ صافی مخصوص (S & S 903) و بروش آنزیماتیک انجام میگردد.

ارزیابی کلینیکی :

بیماری گالاکتوزمی در اثر اختلال در متابولیسم گالاکتوز و افزایش غلظت آن در خون ناشی از فقدان یا عدم فعالیت صحیح ۳ آنزیم موثر- D ، Galactose-1-phosphotransferase ، α -D-Galactose-1-phosphate- Glucose-4-epimerase (UDP- uridyltransferase) در تبدیل گالاکتوز به گلوکز حاصل میگردد. شیوع آن در سطح جهان حدود ۱/۵۰۰۰۰ میباشد . نشانه های این بیماری در نوزادان اسهال ، استفراغ ، یرقان ، هپاتیت ، هیپوگلیسمی ، آب مروارید و در ادامه با عدم درمان سیروز کبدی ، صدمات کلیوی و عقب ماندگی ذهنی و حتی مرگ میگردد. با توجه به اینکه تشخیص بالینی این بیماری در مراحل اولیه مشکل و تقریباً غیرممکن است، جوامع پزشکی جهان ، غربالگری (Screening) همه نوزادان را در بدو تولد توصیه کرده و به مرحله اجرا در آورده اند.

اساس آزمایش :

سنجش گالاکتوز و گالاکتوز-۱-فسفات با این کیت بر اساس بهره گیری از آنزیم آلکالین فسفاتاز (AP) و گالاکتوز دهیدروژناز (GDH) به صورت شکل زیر انجام میگردد. به دلیل اختصاصی بودن آنزیم ، عوامل خارجی یا مصرف آنتی بیوتیک توسط نوزاد تاثیری در نتیجه آزمایش ندارد.



گالاکتوز-۱-فسفات استخراج شده از خون خشک شده روی دیسک کاغذی در اثر آنزیم AP به گالاکتوز و گالاکتوز در اثر آنزیم GDH و در حضور NAD اکسید شده ، به گالاکتونولاکتون تبدیل میگردد. NADH بوجود آمده در این واکنش همزمان اندیکاتور را احیاء کرده و برنگ صورتی مایل به قرمز تبدیل می کند. این تغییر رنگ در طول موج ۴۹۰ نانومتر اندازه گیری می شود.

روش تهیه و نگهداری نمونه :

سنجش گالاکتوز روی لکه خونی که از پاشنه پای نوزاد تهیه و بر کاغذ صافی مخصوص " کارت گتری " (S & S NO903) خشک می شود انجام میگردد. خونگیری معمولاً در فاصله ۲۴ تا ۷۲ ساعت بعد از تولد به ترتیب زیر و بر اساس روش استانداردی که توسط کمیته ملی استاندارد آزمایشگاه های بالینی (NCCLS) ارائه شده است انجام میگردد. برای این منظور ، خون مورد نیاز از حاشیه کناری پاشنه پای نوزاد تهیه میشود.

۱- پاشنه پا را قبلاً با یک دستمال یا حوله ولرم (حرارت ۴۰ تا ۴۱ درجه) گرم کنید تا جریان خون در محل افزایش یابد.

۲- قبلاً محل لانسست و اطراف آن را با ایزوپروپانل ۷۰ درصد به خوبی پاک نموده و صبر کنید تا در جریان هوا کاملاً خشک شود.

۳- با استفاده از دستکش استریل یکبار مصرف و به کمک یک لانسست که طول سوزن آن حداکثر ۲/۴ میلی متر تجاوز نکند ، ضربه یکنواخت و آرامی به موضع خونگیری وارد کنید تا خون براحتی جاری شود.

۴- قطره اول را با گاز استریل تمیز کرده و سپس فشارهای متناوب و مختصری که به پاشنه وارد می شود ، قطره بزرگی شکل میگیرد . کاغذ صافی را به قطره خون نزدیک کرده و آن را به مرکز دایره بچکانید با یک تکنیک صحیح می توان چهار دایره روی کاغذ صافی را پر نمود. توجه کنید سطح دایره خونی به هیچ وجه با دست ، حتی با دستکش لمس نشود. همچنین مراقب باشید که در هنگام خونگیری هیچ خراش یا پارگی روی کاغذ بوجود نیاید.

۵- کارت خونی را بصورت افقی روی پایه ای مسطح قرار دهید ، به طوریکه لکه خون با جایی تماس پیدا نکند. تقریباً سه ساعت وقت لازم است تا لکه های خون در حرارت ۱۵ تا ۲۵ درجه اطاق کاملاً خشک شود. در این مدت باید از قرار دادن کارتهای خونی در جریان هوای آلوده به دود و غبار و همچنین از گذاشتن آنها در معرض حرارت و تابش مستقیم خورشید جدا خودداری نمود.

۶- هر یک از نمونه ها را جداگانه و به ضمیمه فرم مشخصات نوزاد در پاکتی قرار دهید. احتیاط کنید که خون یک نمونه با خون نمونه دیگر در تماس نباشد. بدین ترتیب جابجایی و حمل و نقل نمونه های خون به آزمایشگاه بدون آسیب دیدگی انجام می گیرد.

۷- کارتهای خونی را می توان برای یک هفته در پاکتهای مقاوم به رطوبت نگهداری نمود. لکه های خون در پاکتهای پلاستیکی زیپ دار و حاوی سیلیکاژل در حرارت ۴ تا ۸ درجه یخچال تا چهار ماه و در فریزر (۲۰- درجه) به مدت طولانی پایدار خواهد ماند. نمونه های کنترل و استاندارد را نیز باید در پاکتهای آلومینیومی مخصوص خود که در داخل کیت قرار داده شده است حفظ نمود تا کیفیت آنها در طول مدت کاربری صدمه نبیند.

مواد و وسایل داخل کیت :

۱ عدد	۱) پلیت استخراج (میکروپلیت ۹۶ خانه مخصوص استخراج گالاکتوز از لکه خون خشک شده)
۱ عدد	۲) پلیت شفاف فتومتری (میکروپلیت ۹۶ خانه)
۲۰ میلی لیتر	۳) معرف شماره (۱) ، تامپون استخراج (Extraction Buffer)
۶ میلی لیتر	۴) معرف شماره (۲) ، سوبسترا
۶ میلی لیتر	۵) معرف شماره (۳) ، آنزیم آلکالین فسفاتاز و گالاکتوز دهیدروژناز در محیط تامپونه
۶ میلی لیتر	۶) معرف شماره (۴) ، محلول رنگزا
دو عدد	۷) نوار های کاغذ صافی با لکه های خونی استاندارد حاوی شش غلظت و لکه های خونی جهت کنترل (لکه کنترل) در دو غلظت در محدوده غلظت نرمال و آنرمال ، خشک شده بر کاغذ صافی مخصوص (Schleicher & Schuell NO 903) (0 , 2.5 , 5 , 10 , 25 , 50 mg / dl , Whole Blood) مقادیر ارزشی کنترل ها بر روی لکه کنترل درج گردیده است.
	معرفها در یخچال ۴ تا ۸ درجه تا تاریخ مصرف (قید شده در برچسب) پایدار باقی میماند.

روش کار :

محدوده طبیعی (حد رفرانس) :

به منظور تعیین محدوده طبیعی ، غلظت گالاکتوز خون در ۲۵۰ نوزاد ۱ تا ۴ روزه اندازه گیری و نتایج به صورت جدول زیر بدست آمد.

Galactose Conc.	در نوزادان ۱ - ۴ روزه
0 - 5 mg/dL	NORMAL
5 - 18 mg/dL	SUSPECT
>18 mg/dL	ABNORMAL

بر اساس این یافته ها ، غلظت طبیعی پیشنهادی برای گالاکتوز (Cut off point) ، کمتر از 5 mg/dl خواهد بود. از نوزادانی که گالاکتوز خون آنها بیش از حد طبیعی است ، باید خونگیری تجدید و آزمایش تکرار شود.

نکته : لازم است که برای هر سری آزمایش ، منحنی استاندارد جدیدی رسم و نمونه های بیمار با آن مقایسه گردد.

۱- یک دیسک خونی به قطر ۵ میلی متر از نمونه های بیمار ، کنترل و استاندارد را به درون حفره های میکروپلیت " مخصوص استخراج " بیاندازید. بهتر است که هر نمونه به صورت دوبله آزمایش شود. پلیت را روی پایه مناسب (جا لوله ایی که بطور واژگون در داخل بن ماری قرار داده شده و از سطح آب بالاتر می باشد) در بن ماری ۹۵-۹۰ درجه قرار دهید. ۱۰ دقیقه صبر کنید تا لکه خون بر کاغذ تثبیت شود. **مراقب باشید که قطرات آب به داخل حفره ها نچکد.**

۲- هر یک از حفره ها ۱۵۰ میکرولیتر از معرف شماره (۱) " تامپون استخراج " بریزید تا گالاکتوز خون وارد محیط شود. **دقت کنید که تامپون روی دیسکها را کاملا " بپوشاند و از تشکیل حباب هوا در حفره ها جلوگیری شود.**

۳- روی پلیت را با سرپوش مخصوص (چسب پلیت) بپوشانید و مدت ۶۰ دقیقه با سرعت مناسب با شیکر نوسانی تکان دهید.

(در صورتیکه عمل تثبیت لکه در مرحله اول بدرستی انجام شده باشد محلول استخراج کاملا " شفاف دیده می شود).

۴- ۱۰ میکرولیتر از محلول استخراج شده از نمونه ها را به حفره های هم شماره خود در میکروپلیت شفاف منتقل کنید.

۵- متناسب با نیاز ، حجم مساوی از معرف ۲ و ۳ و ۴ را مخلوط کنید. این مخلوط فقط ۵ دقیقه پایدار میباشد.

۶- ۱۵ میکرولیتر از این مخلوط را به درون هر حفره بریزید.

۷- روی پلیت را پوشانده و بمدت ۶۰ دقیقه با سرعت مناسب ، با شیکر نوسانی تکان دهید تا واکنش تکمیل شود.

۸- جذب نوری را در فاصله ۱۰ دقیقه در طول موج ۴۹۰ نانومتر (فیلتر رفرانس ۶۳۰ نانومتر) اندازه گیری کنید.

محاسبه نتیجه آزمایش :

با رسم منحنی استاندارد (غلظت در مقابل جذب نوری) ، نمونه های مجهول را تعیین مقدار کنید.

منحنی استاندارد به صورت شکل زیر می باشد.

