

ÁCIDO ÚRICO

Ácido Úrico | Uric Acid
Ref. 10.001.00

Responsável Técnico:
Dr. Gilson Sério Pizzo
CRF MG - 5310
MS 80027310201

FINALIDADE

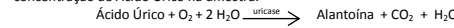
Kit destinado à determinação de Ácido Úrico no soro e urina. Uso em diagnóstico *in vitro*.

CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO E MANUSEIO

- Conservar de 2 a 8 °C.
- Manter ao abrigo da luz.
- Estável até a data de validade do kit que está impressa no rótulo da embalagem.
- Não usar reagentes cuja data de validade tenha expirado.

PRINCÍPIO DE FUNCIONAMENTO

A uricase catalisa a oxidação do ácido úrico presente na amostra, formando alantoina e peróxido de hidrogênio. O peróxido de hidrogênio reage com 4-aminoantipirina e DHBS, sob a ação catalítica da peroxidase, produzindo um composto rosa (quinonimina), que apresenta um máximo de absorção em 505 nm. A intensidade da cor é proporcional à concentração de Ácido Úrico na amostra.



AMOSTRAS: TIPO, COLETA, MANUSEIO, PREPARO E PRESERVAÇÃO

Tipo de Amostra: Soro e urina.

Coleta, manuseio e preparo: Realizar a coleta da amostra conforme Boas Práticas de Laboratório Clínico. As amostras a serem analisadas devem ser tratadas como material potencialmente infectante.

Preservação:

Soro: O ácido úrico no soro é estável por 5 dias se conservado em temperatura de 4 a 8 °C e 6 meses mantido a -20 °C. O ácido úrico na urina de 24 horas é estável 4 dias se conservado em temperatura de 20 a 25 °C.

Urina: Utilizar amostra colhida no período de 24 horas. Homogeneizar bem a urina e medir o volume. Separar uma amoleta de 20 mL e ajustar o pH entre 7 e 9 com NaOH 5%. Se houver turbidez, aquecer a amostra durante 10 minutos a 56 °C. Preparar uma diluição da urina na proporção de 1:10 com água purificada e proceder o ensaio. Multiplicar o resultado obtido por 10. Esta diluição deve resultar uma medida dentro do intervalo operacional, para valores superiores realizar nova diluição alterando a proporção.

DESCRIÇÃO DO PRODUTO

R 1 Tampa Fosfato ≥ 50 mmol/L; Uricase ≥ 100 U/L;
Peroxidase ≥ 1000 U/L; 4-aminoantipirina ≥ 50 µmol/L;
DHBS ≥ 0,5 mmol/L; estabilizantes; ativadores;
conservantes.



STD Padrão em concentração equivalente a 10 mg/dL de Ácido Úrico; Álcool Isopropílico ≥ 10% v/v; estabilizantes; conservantes. Rastreável ao material de referência NIST 913a.



ESTABILIDADE EM USO

- A estabilidade do produto (R1 e STD) em uso é de 14 meses, desde que seguidas as condições de armazenamento recomendadas (2 a 8 °C).
- Os reagentes devem permanecer fora da temperatura especificada somente o tempo necessário para a realização dos testes.

TRATAMENTO E MANUSEIO DO PRODUTO

A) PREPARAÇÃO DOS REAGENTES

Reagente 1 (R1)
Reagente pronto para uso.

B) INTERVALO OPERACIONAL

Soro: O intervalo operacional do produto é de 0,23 mg/dL a 20,00 mg/dL.
Para valores superiores, diluir a amostra com NaCl 150 mM (0,9%), realizar nova dosagem e multiplicar o resultado obtido pelo fator de diluição.
Urina: O intervalo operacional do produto é de 9,19 mg/dL a 210,10 mg/dL.

CONTROLE DE QUALIDADE

O uso de controles deve ser prática rotineira no laboratório. Sugere-se usar um controle na faixa de referência ou no nível de decisão e outro controle com valor em outra faixa de significância clínica. Para Calibração e Controle Interno de Qualidade Laboratorial recomenda-se o uso do soro calibrador e dos soros controles abaixo:

Soro Calibrador - Autocal H 13.002.00
Soro Controle Normal - Quantinorm 13.003.00
Soro Controle Patológico - Quantalt 13.004.00



PROCEDIMENTO DE ENSAIO, CÁLCULOS E INTERPRETAÇÃO

A) PROCEDIMENTO DE ENSAIO

1. Pipetar em tubos de ensaio:

	Branco	Padrão	Amostra
STD	-	20 µL	-
Amostra	-	-	20 µL
R1	1,0 mL	1,0 mL	1,0 mL

2. Homogeneizar bem e incubar durante 10 minutos a 37 °C.

3. Medir a absorbância do Padrão e da Amostra frente ao Branco a 505 nm. A cor é estável durante 15 minutos.

B) CÁLCULOS

Cálculo para Soro:

$$\text{Ácido Úrico (mg/dL)} = \frac{\text{Absorbância da Amostra}}{\text{Absorbância do Padrão}} \times \text{Concentração Padrão (mg/dL)}$$

Exemplo:

Absorbância do Padrão = 10 mg/dL

Absorbância da Amostra = 0,175

Absorbância do Padrão = 0,276

Ácido Úrico (mg/dL) = $\frac{0,175}{0,276} \times 10 = 6,34 \text{ mg/dL}$

Com Fator de Calibração:

$$\text{Fator de Calibração} = \frac{\text{Concentração Padrão (mg/dL)}}{\text{Absorbância do Padrão}}$$

$$\text{Ácido Úrico (mg/dL)} = \frac{\text{Absorbância da amostra} \times \text{Fator de Calibração}}{\text{Absorbância do Padrão}}$$

Exemplo:

$$\text{Fator de Calibração} = \frac{10}{0,276} = 36,2$$

$$\text{Ácido Úrico (mg/dL)} = 0,175 \times 36,2 = 6,34 \text{ mg/dL}$$

Cálculo para Urina:

$$\text{Ácido Úrico (mg/24 horas)} = * \text{mg/dL} \times \text{volume urinário (em mL)}$$

100

*Determinar a concentração de ácido úrico na amostra de urina em mg/dL utilizando o mesmo procedimento de cálculo para soro. Multiplicar o resultado obtido por 10.

C) INTERPRETAÇÃO

O ácido úrico é o produto final do metabolismo das purinas no organismo humano. A sua dosagem é usada predominantemente na investigação da gout, condição clínica que se estabelece como resultado de uma hiperuricemia primária ou causada por outras condições ou tratamentos que originam hiperuricemia secundárias. Além disso, a determinação do ácido úrico é utilizada no diagnóstico e monitoramento de numerosos distúrbios renais e metabólicos, incluindo falência renal, leucemia, psoríase, desnutrição, de pacientes que utilizam drogas citotóxicas e, da hipertensão induzida pela gravidez (toxemia pré-eclâmptica).

INTERFERENTES OU LIMITAÇÕES

Hemólise, Ictericia e Lipemia:

Soro: Hemoglobina > 200 mg/dL / Bilirrubina > 6 mg/dL / Triglicérides > 900 mg/dL.

Urina: Hemoglobina > 200 mg/dL / Bilirrubina > 15 mg/dL.

Medicamentos: consultar referência bibliográfica recomendada (Young, 2000).

CARACTERÍSTICAS DE DESEMPEÑO

Sensibilidade:

Soro: Limite de detecção: 0,18 mg/dL / Limite de quantificação: 0,23 mg/dL.

Urina: Limite de detecção: 0,146 mg/dL / Limite de quantificação: 9,19 mg/dL.

Especificidade Analítica: O produto determina especificamente ácido úrico na presença de outras substâncias interferentes na amostra, até as concentrações informadas acima.

Exatidão:

Soro: O método foi comparado com método similar pela determinação de 40 amostras em duplata. Foi obtida a equação de regressão $y = 0,991x + 0,007$ e coeficiente de correlação $r=0,9901$. Utilizando esta equação o erro sistemático total estimado de -0,81% para um nível de 8,00 mg/dL e -0,85% para um nível de 15,00 mg/dL.

Urina: O método foi comparado com método similar pela determinação de 27 amostras em duplata. Foi obtida a equação de regressão $y = 0,987x - 1,762$ e coeficiente de correlação $r=0,9944$. Utilizando esta equação o erro sistemático total estimado de -1,89% para um nível de 300,0 mg/24hs e -1,57% para um nível de 650,0 mg/24hs.

Precisão:

Soro: Foi determinada utilizando amostras em 03 níveis de decisão, sendo duas corridas em duplata por dia durante 20 dias, sendo obtido:

Amostras (mg/dL)	Repetições	Precisão intra-corrida		Precisão total	
		SD (mg/dL)	%CV	SD (mg/dL)	%CV
3,891	80	0,026	0,7	0,057	1,5
6,391	80	0,054	0,8	0,090	1,4
12,506	80	0,070	0,6	0,185	1,5

%CV: Coeficiente de variação expresso em porcentagem; SD: Desvio Padrão

Urina: Foi determinada utilizando amostras em 02 níveis de decisão, sendo duas corridas em duplata por dia durante 20 dias, sendo obtido:

2. Homogeneizar bem e incubar durante 10 minutos a 37 °C.

3. Medir a absorbância do Padrão e da Amostra frente ao Branco a 505 nm. A cor é

estável durante 15 minutos.

B) CÁLCULOS

Cálculo para Soro:

$$\text{Ácido Úrico (mg/dL)} = \frac{\text{Absorbância da Amostra}}{\text{Absorbância do Padrão}} \times \text{Concentração Padrão (mg/dL)}$$

Absorbância do Padrão

Amostra

R1

1,0 mL

Anticoagulants: Citrate, EDTA, fluoride and oxalate may interfere in the reaction.
Hemolyzed, Jaundice and Lipemic Sera:
 Serum: Hemoglobin > 200 mg/dL, Bilirubin > 6,0 mg/dL, Triglyceride > 900 mg/dL
 Urine: Hemoglobin > 200 mg/dL, Bilirubin > 15 mg/dL
 Drugs: see recommended reference (Young, 2000).

PERFORMANCE CHARACTERISTICS

Sensitivity:
 Serum: Detection limit: 0,18 mg/dL / quantification limit: 0,23 mg/dL.
 Urine: Detection limit: 0,146 mg / dL / limit of quantification: 9,19 mg/dL

Analytical Specificity: The product determines uric acid specifically in the presence of other interfering substances in the sample, up to the concentrations stated above

Accuracy:

Serum: The method was compared with a similar method for the determination of 40 samples in duplicate. The regression equation obtained was $y = 0,991x + 0,007$ and the correlation coefficient $r = 0,9901$. Using this equation the total systematic error estimated is -0,81% to a level of 8,00mg/dL and -0,85% to a level of 15,00mg/dL.

Urine: The method was compared to a similar method by the determination of 27 samples in duplicate. The regression equation $y = 0,987x - 1,762$ and correlation coefficient $r = 0,9944$ was obtained. Using this equation, the total systematic error estimated was -1,89% for a level of 300,0 mg/24hrs and -1,57% for a level of 650,0 mg/24h.

Precision:

Serum: Determined using samples in 03 levels of decision, with two runs in duplicate per day during 20 days, as follows:

Samples (U/L)	Repetitions	Within-Run Precision		Total Precision	
		SD	%CV	SD	%CV
3,891	80	0,026	0,7	0,057	1,5
6,391	80	0,054	0,8	0,090	1,4
12,506	80	0,070	0,6	0,185	1,5

% CV: Coefficient of variation expressed as a percentage; SD: Standard deviation.

RESIDUAL RISK, WARNINGS AND PRECAUTIONS

- Use Protective Equipment in accordance with Good Laboratory Practice.
- Do not mix reagents from different lots.
- Do not exchange the caps from different reagents in order to avoid cross contamination.
- Do not use the reagent if it displays any sign in disagreement with the one specified in the product MSDS.
- Avoid leaving reagents outside the specified storage conditions, when they are not in use.
- Use glass pipettes and disposable tips for each sample, control, standard / calibrator and reagent.
- The level of the water bath must be greater than the test tubes containing the reaction.
- The level of water in the thermostatic bath must be over the level of mix reaction within the assay tubes.
- The laboratory should establish chemical, microbiological and particulates requirements for the water prior to its use for each of its applications and must define the specifications or types of water that meets them. Once the required purity has been set, the purification system must be validated and it is important to ensure that the resulting water continues to meet specifications by means of periodic checks.
- The cleaning and drying of the lab material are fundamental factors for the stability of the reagents and reaching correct results.

REFERENCE RANGES

	MEN		WOMEN	
	mg/dL	mmol/L	mg/dL	mmol/L
Serum	3,5 - 7,2	208 - 428	2,6 - 6,0	155 - 357
Urine		250 - 750 mg/24 hours		

These values are intended for orientation only. It's recommended that each lab establishes its own reference ranges.

Conversion for International System of Units (SI): mmol/L

Uric Acid (mg/dL) X 59,5 = mmol/L

ADDITIONAL EQUIPMENT

- Spectrophotometer or photometer with a thermostatized cuvette able to read at 505 nm (490 - 510 nm).
- Thermostatic water bath at 37°C.
- Glass Pipettes and/or automatic.
- Clock or chronometer.
- Assay tubes

WARNINGS AND PRECAUTIONS

- Discard the reactions surplus according to Good Laboratory Practice in a proper place for potentially infective material.
- The information for Disposing, Security and First Aid are described in the Manual Safety Data Sheet (MSDS) of this product available at www.biotechnica.ind.br or calling for 55-35-3214-4646

QUALITY ASSURANCE / CUSTOMER TECHNICAL SERVICE

Before being approved for use BioTécnica reagents are tested in the Quality Control Department. The quality of the reagents is assured up to the expiring date stated in the label of the external packaging, since it is stored and transported in the specified conditions. The quality control data concerning this product (batch printed on the labels of reagent bottles) or any technical doubt on

handling this product or this procedure, contact us calling +55 35 3214 4646, your local distributor or sending an e-mail: sac@biotechnicaltda.com.br

AUTOMATION

This product is compatible to the most types of biochemical automatic analysers. The applications are available at www.biotechnicaltda.ind.br

ESPAÑOL

FINALIDAD

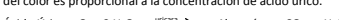
Kit destinado a la determinación de Ácido Úrico en suero y orina. Uso en diagnóstico *in vitro*.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO Y ESTABILIDAD

- Conserver de 2 a 8 °C.
- Mantener al abrigo de la luz.
- Estable hasta la fecha de vencimiento indicada en la caja.
- No usar reactivos cuya fecha de vencimiento haya expirado.

PRINCIPIO DEL MÉTODO

El ácido úrico presente en la muestra es oxidado por la uricasa formando alantoína y peróxido de hidrógeno que en presencia de 4-aminoantipirina y DHBS, bajo la acción catalítica de peroxidasa, forma un compuesto de color rosa (quinonmina) con máxima absorción en 505 nm. La intensidad del color es proporcional a la concentración de ácido úrico.



MUESTRAS: TIPO, RECOLECCIÓN, MANIPULACIÓN, PREPARACIÓN Y CONSERVACIÓN

Tipo de Muestra: suero y orina

Recolección, manipulación y preparación: Realizar la recolección de muestras de acuerdo con las Buenas Prácticas del Laboratorio Clínico. Las muestras analizadas deben ser tratadas como material potencialmente infectante.

Conservación:

Suero: El ácido úrico en suero es estable 5 días almacenado a temperaturas de 4 a 8 °C y 6 meses a -20 °C. En la orina de 24 horas es estable 4 días conservado en temperaturas de 20 a 25 °C.

Orina: Utilizar muestras recogidas en un período de 24 horas. Homogeneizar bien la orina y medir el volumen. Separar una aliquota de 20 ml y ajustar el pH entre 7 y 9 con NaOH 5%. Si la muestra es turbia calentarla 10 minutos a 56 °C. Preparar una dilución 1:10 con agua purificada y realizar el ensayo. Multiplicar el resultado por 10. Para valores superiores, realizar nueva dilución alterando la proporción de manera que resulte una medida dentro del intervalo operacional del método.

DESCRIPCIÓN DEL PRODUCTO



Tampón fosfato ≥ 50 mmol/L; Uricasa ≥ 100 U/L; Peroxidasa ≥ 1000 U/L; 4-aminoantipirina ≥ 50 µmol/L; DHBS ≥ 0,5 mmol/L; activadores; estabilizantes y conservante.



Ácido Úrico en concentración equivalente a 10 mg/dL; Alcohol Isopropílico 10% v/v; estabilizantes y conservante. Rastreable al material de referencia NIST 913a.

ESTABILIDAD EN USO

- La estabilidad del producto (R1 y STD) en uso es de 14 meses, almacenados en las condiciones recomendadas (2 a 8°C).
- Los reactivos deben permanecer fuera de la temperatura especificada solamente el tiempo necesario para la realización de los ensayos.

INSTRUCCIONES PARA USO

A) PREPARACIÓN DE LOS REACTIVOS

Reactivos 1 (R1)

Reactivo listo para Uso

B) INTERVALO OPERACIONAL

Suero: El intervalo operacional del producto es de 0,23 mg/dL a 20,00 mg/dL.

Para valores superiores, diluir la muestra con NaCl 150 mM (0,9%), realizar nuevo ensayo y multiplicar el resultado por el factor de dilución.

Orina: El intervalo operacional del producto es de 9,19 mg/dL a 210,10 mg/dL.

CONTROL DE CALIDAD

El uso de controles debe ser práctica rutinera en el laboratorio. Se sugiere usar un control en la faja de referencia o en el nivel de decisión y otro control con valor en otra faja de significado clínico. Para Calibración y Control Interno de Calidad del Laboratorio se recomienda el uso del suero calibrador y de los sueros controles siguientes:

Suero Calibrador - Autocal H

13.002,00

REF

13.003,00

Suero Control Normal - Quantinorm

13.004,00

Suero Control Patológico - Quantialt

13.004,00

REF

13.003,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00

13.004,00