

## URIC ACID

COD 21521 10 x 60 mL	COD 23521 4 x 60 mL
Sólo para uso <i>in vitro</i> en el laboratorio clínico	



ÁCIDO ÚRICO  
URICASA/PEROXIDASA

## USO PREVISTO

Reactivo para la medición de la concentración de ácido úrico en suero, plasma u orina humana. Los valores obtenidos son útiles como ayuda en el diagnóstico y el seguimiento de la gota y de las hiperuricemias secundarias.

Estos reactivos deben ser utilizados en los analizadores BA de BioSystems o en otro analizador de prestaciones similares.

## SIGNIFICADO CLÍNICO

En el hombre, el ácido úrico es el principal producto del catabolismo de las bases púricas, las cuales se obtienen en parte de la dieta y en parte de la síntesis *in vivo*.

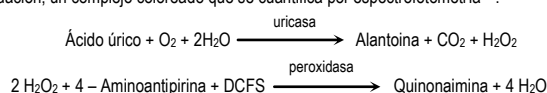
Concentraciones elevadas de ácido úrico en suero u orina pueden ser atribuibles a una sobreproducción de urato (síntesis incrementada de purinas) o a una eliminación defectuosa de urato<sup>1</sup>.

La hiperuricemia se asocia generalmente con la gota, disminución de la función renal, deshidratación, alteraciones mieloproliferativas y otras condiciones en las que no se conoce bien la causa<sup>1,2</sup>.

El diagnóstico clínico no debe realizarse teniendo en cuenta el resultado de un único ensayo, sino que debe integrar los datos clínicos y de laboratorio.

## FUNDAMENTO DEL MÉTODO

El ácido úrico presente en la muestra origina, según las reacciones acopladas descritas a continuación, un complejo coloreado que se cuantifica por espectrofotometría<sup>3,4</sup>.



## CONTENIDO

	COD 21521	COD 23521
A. Reactivo	10 x 60 mL	4 x 60 mL

## COMPOSICIÓN

A. Reactivo: Fosfatos 100 mmol/L, detergente 1,5 g/L, diclorofenilsulfonato 4 mmol/L, uricasa > 0,12 U/mL, ascorbato oxidasa > 5 U/mL, peroxidasa > 1 U/mL, 4-aminoantipirina 0,5 mmol/L, pH 7,8.

## CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD

Conservar a 2-8 °C.

Los componentes son estables hasta la fecha de caducidad indicada en la etiqueta del kit, siempre que se conserven bien cerrados y se evite la contaminación durante su uso.

Estabilidad a bordo: Los reactivos abiertos y conservados en el compartimento refrigerado del analizador son estables 2 meses.

Indicaciones de deterioro: Absorbancia del blanco superior al límite indicado en "Parámetros de la prueba".

## MATERIALES ADICIONALES REQUERIDOS (NO SUMINISTRADOS)

Calibrador de Bioquímica (BioSystems cod. 18011) o Calibrador de Bioquímica Humano (BioSystems cod. 18044).

## PREPARACIÓN DE LOS REACTIVOS

Los reactivos están listos para su uso.

## MUESTRAS

Suero, plasma u orina recogidos mediante procedimientos estándar.

El ácido úrico en suero o plasma es estable 7 días a 2-8°C. Los anticoagulantes como la heparina, EDTA, oxalato o fluoruro no interfieren.

El ácido úrico en orina es estable 4 días a temperatura ambiente si se ajusta el pH a > 8 con NaOH. No refrigerar.

## CALIBRACIÓN

Debe realizarse un blanco de reactivo cada día y calibrar al menos cada 2 meses, después de un cambio de lote de reactivo o cuando lo requieran los procedimientos de control de calidad.

## CONTROL DE CALIDAD

Se recomienda el uso de los Sueros Control Bioquímica nivel I (cod. 18005, cod. 18009 y cod. 18042), nivel II (cod. 18007, cod. 18010 y cod. 18043) y la Orina Control Bioquímica (cod. 18054 y cod. 18066) para verificar la exactitud del procedimiento de medida.

Cada laboratorio debe establecer su propio programa de Control de Calidad interno, así como procedimientos de corrección en el caso de que los resultados de los controles no se encuentren entre los límites de aceptación.

## VALORES DE REFERENCIA

Suero y plasma<sup>1</sup>:

Hombres: 3,5-7,2 mg/dL = 210-420 μmol/L  
Mujeres: 2,6-6,0 mg/dL = 150-350 μmol/L

Orina<sup>1</sup>:

250-750 mg/24 horas = 1,5-4,5 mmol/24 horas

Estos valores se dan únicamente a título orientativo; es recomendable que cada laboratorio establezca sus propios intervalos de referencia.

## CARACTERÍSTICAS METROLÓGICAS

Las prestaciones metrológicas que se describen a continuación, han sido obtenidas utilizando un analizador BA400 y siguiendo las guías del Clinical & Laboratory Standards Institute (CLSI).

- Límite de detección: 0,31 mg/dL = 18,5 μmol/L.
- Límite de linealidad: 25 mg/dL = 1487 μmol/L.
- Precisión:

Suero. Concentración media	Repetibilidad (CV)	Imprecisión total (CV)
5,2 mg/dL = 311 μmol/L	1,3 %	1,9 %
10,8 mg/dL = 643 μmol/L	0,7 %	1,1 %

Orina. Concentración media	Repetibilidad (CV)	Imprecisión total (CV)
20,9 mg/dL = 1243 μmol/L	2,5 %	3,4 %
41,8 mg/dL = 2486 μmol/L	1,9 %	2,8 %

- Veracidad: Los resultados obtenidos con estos reactivos no muestran diferencias sistemáticas significativas al ser comparados con reactivos de referencia. Los detalles del estudio comparativo están disponibles bajo solicitud.

## LIMITACIONES DEL PROCEDIMIENTO

- Interferencias: La hemólisis (hemoglobina hasta 2 g/L), la bilirrubina (hasta 2,5 mg/dL) no interfieren. La lipemia interfiere. El ácido ascórbico (hasta 2,5 mg/dL) no interfiere. Otros medicamentos y sustancias pueden interferir<sup>5</sup>.

## BIBLIOGRAFÍA

1. Tietz Textbook of Clinical Chemistry and Molecular Diagnostics, 4th ed. Burtis CA, Ashwood ER, Bruns DE. WB Saunders Co, 2005.
2. Friedman and Young. Effects of disease on clinical laboratory tests, 4th ed. AACCPress, 2001.
3. Barham D, Trinder P. An improved colour reagent for the determination of blood glucose by oxidase system. *Analyst* 1972; 27:142-145.
4. Fossati P, Prencipe L, Berti G. Use of 3,5-dichloro-2-hydroxybenzenesulfonicacid/4-aminophenazone chromogenic system in direct enzymic assay of uric acid in serum and urine. *Clin Chem* 1980; 26:227-231.
5. Young DS. Effects of drugs on clinical laboratory tests, 5th ed. AACCPress, 2000.

## PARÁMETROS DE LA PRUEBA

Estos reactivos pueden utilizarse también en otros analizadores automáticos. Solicite información a su distribuidor.

R1: utilizar el Reactivo A.

	BA200	BA400
<b>GENERAL</b>		
Nombre	<b>URIC ACID</b>	<b>URIC ACID</b>
Nombre corto	URIC	URIC
Tipo muestra	suero / plasma / orina	suero / plasma / orina
Modo de análisis	punto final monoreactiva	punto final monoreactiva
Unidad	mg/dL	mg/dL
Decimales	2	2
Tipo de reacción	creciente	creciente
<b>PROCEDIMIENTO</b>		
Modo de lectura	bicromática	bicromática
Filtro principal	505	505
Filtro de referencia	670	670
Muestra	7,5	7,5
Vol. R1	300	300
Vol. R2	-	-
Lectura 1 (ciclo)	18	35
Lectura 2 (ciclo)	-	-
Factor predilución	- / - / 10	- / - / 10
<b>CALIBRACIÓN Y BLANCO</b>		
Tipo blanco	agua destilada	agua destilada
Modo calibración	calibrador experimental	calibrador experimental
Número de calibradores	1	1
Curva de calibración	-	-
<b>OPCIONES</b>		
Límite absorbancia blanco	0,200	0,200
Límite blanco cinético	-	-
Límite linealidad	25 / 25 / 250	25 / 25 / 250
Sustrato consumido	-	-

