

Análisis de plasma/suero para albúmina

Fecha de edición: 1/Jul/2014

FUJI DRI-CHEM SLIDE ALB-P

9903010ES

[Uso previsto]

Medición cuantitativa de la concentración de albúmina en plasma o suero. Solo para diagnóstico in vitro.

[Principio de la medición]

10 μ L de plasma o suero se depositan en una FUJI DRI-CHEM SLIDE ALB-P. Después de depositarla, la muestra se extiende uniformemente en la capa de extensión

En el proceso, la albúmina reacciona con el verde de bromcresol (BCG) para formar un complejo albúmina-BCG.

El complejo albúmina-BCG se difunde en la capa subyacente. El slide se incuba a 37 °C durante un tiempo fijo en el analizador FUJI DRI-CHEM ANALYZER y se mide la densidad óptica de reflexión a 625 nm. La densidad óptica de reflexión se convierte en concentración de albúmina mediante una curva de calibración preinstalada en el analizador.

Albúmina + Verde de bromcresol ----→ Tinte de color azul

[Composición del Slide]

1. Estructura multicapa



2. Ingredientes por slide

Verde de bromcresol

0,12 mg (0,18 µmol)

[Equipo especial adicional]

: FUJI DRI-CHEM ANALYZER Analizador Otros elementos : FUJI DRI-CHEM QC CARD (adjunta)

> : FUJI DRI-CHEM CLEAN TIPS o FUJI DRI-CHEM AUTO TIPS : FUJI HEPARIN/PLAIN TUBE o Tubo de extracción de

sangre especificado en el "MANUAL DE INSTRUCCIONES" para FUJI DRI-CHEM ANALYZER

[Almacenamiento y fecha de caducidad]

- 1. Almacenamiento: Este producto debe almacenarse entre 2-8 °C (35,6-46,4 °F) antes de usar.
- 2. La fecha de caducidad se encuentra impresa en el embalaie.

PRECAUCIÓN: No utilice slides caducados.

[Advertencias y precauciones]

- 1. Solo deben extraerse del frigorífico y calentarse a temperatura ambiente el número de slides necesarios antes de abrir los embalajes individuales.
- 2. No toque la membrana del centro del slide.
- 3. Para cada medición debe utilizarse un nuevo slide. No reutilizar.
- 4. Manipule todas las muestras de pacientes, el suero de control y las puntas utilizadas como muestras de riesgo biológico. Por su seguridad, use guantes, gafas y otros elementos de protección adecuados.
- 5. Los slides usados se clasifican como residuos infecciosos. Asegúrese de desecharlas de acuerdo con la Normativa de desecho de residuos y otras normativas aplicables, la cuales indican el método apropiado de desecho, como por ejemplo la incineración, fusión, esterilización o desinfección.
- 6. Mantenga la tarjeta de CC alejada del material magnético.
- 7. No use el slide si el embalaje individual se encuentra dañado.

[Requisitos de muestreo]

- 1. Tras la extracción de sangre se recomienda realizar la medición de inmediato.
- 2. Para el plasma, puede usarse la heparina y la sal EDTA como anticoagulante. Si usa heparina, debe usarse menos de 50 unidades por 1 mL de sangre completa. Si usa sal EDTA, debe usarse menos de 5 mg por 1 mL de sangre completa. No utilice fluoruro de sodio, ácido cítrico, ácido oxálico ni ácido monovodoacético.
- 3. Evite usar plasma o suero con precipitado como por ejemplo de fibrina.
- 4. No use plasma o suero hemolizado.
- 5. Cuando el valor medido supera el límite superior del rango dinámico, diluir la muestra con agua destilada o solución salina. Debido a que los datos obtenidos por dilución pueden desviarse en mayor medida de lo habitual. los datos deben tratarse como estimativos

[Procedimiento]

- 1. Lea la nueva tarjeta CC cuando cambie a una nueva caja de slides.
- 2. Coloque los slides en el FUJI DRI-CHEM ANALYZER.
- 3. Coloque un tubo de muestras en la gradilla de muestra especificada.
- 4. Introduzca un número de secuencia y un ID de muestra, si fuera apropiado.
- 5. Pulse la tecla "START" para iniciar la prueba.

PRECAUCIÓN: Usar inmediatamente después de abrir el embalaje individual. Para obtener más detalles del procedimiento de funcionamiento, consulte el "MANUAL DE INSTRUCCIONES" del FUJI DRI-CHEM ANALYZER.

[Control de calidad interno]

La exactitud y la precisión de este producto pueden evaluarse con FUJI DRI-CHEM CONTROL QP-L o QP-H.

- 1. Seleccione el nivel de control de acuerdo con sus propósitos.
- 2. Mida FUJI DRI-CHEM CONTROL QP-L o QP-H del mismo modo que las muestras de pacientes.
- 3. Si los resultados obtenidos quedan fuera del rango esperado mostrado en la hoia adjunta a FUJI DRI-CHEM CONTROL OP-L o OP-H averigine la causa Para obtener información adicional, consulte las "Instrucciones de uso" para FUJI DRI-CHEM CONTROL QP-L o QP-H.

[Intervalos de referencia]

3.8-5.0 a/dL (38-50 a/L)

Debido a que los intervalos de referencia depende de la población de la prueba, es necesario que cada laboratorio establezca sus propios intervalos de

[Limitación del procedimiento de examen]

El diagnóstico clínico debe realizarlo el médico al cargo, basándose en los resultados obtenidos y a la luz de los síntomas médicos y los resultados de otras pruebas.

Sustancias con interferencia conocida

(1) No se observó ningún efecto significativo en la siguiente concentración para las diferentes sustancias.

Ácido ascórbico 10 mg/dL (0,57 mmol/L) Bilirrubina 20 mg/dL (340 µmol/L)

Hemoglobina

- (2) Si la concentración de albúmina es inferior que los intervalos de referencia y la relación A/G es baja, el resultado puede presentar un sesgo positivo.
- (3) Las sales de bicarbonato ofrecen un sesgo positivo. No utilice la muestra de un paciente al que se le administre sal de bicarbonato, como por ejemplo bicarbonato sódico.

Estos resultados son representativos;

- El estado de la prueba puede influir en alguna medida en los resultados.
- No se prevén interferencias de otras sustancias.

[Características de rendimiento]

1. Rango dinámico 1,0-6,0 g/dL (10-60 g/L)

2. Exactitud

Rango de concentración	Exactitud
1,0-6,0 g/dL (10-60 g/L)	Dentro de ± 15%
Dango do concentración	Drocioión

3. Precisión

Rango de concentración	Precisión	
1,0-2,0 g/dL (10-20 g/L)	DT ≤ 0,1 g/dL (DT ≤ 1 g/L)	
2,0-6,0 g/dL (20-60 g/L)	CV ≦ 5%	

4. Correlación

La correlación se evaluó entre el método de verde de bromcresol y el sistema FUJI DRI-CHEM. El método de verde de bromcresol se llevó a cabo en un analizador automático HITACHI. Este examen se llevó a cabo en el laboratorio de FUJIFILM Corporation.

	n	Pendiente	Intersección	Coeficiente de correlación
Suero	54	0,987	0,02	0,981

[Trazabilidad de los calibradores y de los materiales de control]

Albúmina...IRMM (ERM DA470k)

Nota: Este material de referencia se aplica al método de referencia de FUJIFILM Corporation y no es directamente aplicable a FUJI DRI-CHEM SLIDE.

IRMM: Institute for Reference Materials and Measurement

[Contenido]

Slide 24



REP

FUJIFILM Europe GmbH Heesenstrasse 31,40549 Düsseldorf, ALEMANIA

FUJIFILM Corporation

26-30, Nishiazabu 2-Chome, Minato-ku, Tokyo 106-8620, JAPÓN



[Símbolos]

