FUJIFILM

Análisis de plasma/suero para transaminasa glutámico-oxalacética (aspartato aminotransferasa)

Fecha de edición: 1/Jul/2014

FUJI DRI-CHEM SLIDE GOT/AST-PIII

9903140ES

[Uso previsto]

Medición cuantitativa de actividad transaminasa glutámico-oxalacética (aspartato aminotransferasa) en plasma o suero.

Solo para diagnóstico in vitro.

[Principio de la medición]

10 μL de plasma o suero se depositan en una FUJI DRI-CHEM SLIDE GOT/ AST-PIII. El slide se incuba a 37 °C y GOT de las muestras cataliza la reacción aminotransición con el sustrato de ácido L-aspártico después de extenderse uniformemente en la capa de extensión. El ácido oxalacético generado por la reacción se convierte en ácido pirúvico mediante la oxalacetato decarboxilasa (OAC) y posteriormente mediante el peróxido de hidrógeno (POD) y forma un tinte de color azul. El aumento de la absorbencia por el tinte generado se mide a 650 nm mediante espectrofotometría reflexiva y la actividad GOT/AST se calcula de acuerdo con la fórmula instalada.

Ácido L-aspártico + Ácido α-cetoglutárico \xrightarrow{GOT} Ácido oxalacético + Ácido L-glutámico

Ácido oxalacético OAC Acido pirúvico + CO2

Ácido pirúvico + O_2 + Ácido fosfórico + H_2O \xrightarrow{POP} H_2O_2 + Acetil fosfato + CO_2 Leucotinción diarilimidazol + H_2O_2 POD Tinte de color azul + $2H_2O$

[Composición del slide]

1. E structura multicapa



2. Ingredientes por slide

0,30 mg (1,8 µmol) L-aspartato de sodio 0,077 mg (0,34 μmol) • Sal de disodio de ácido α-cetoglutárico

0,48 U Oxalacetato decarboxilasa

• Fosfato de potasio 0,086 mg (0,66 µmol) • Piruvato oxidasa 0.54 U Peroxidasa 2.4 U

• Leucotinción diarilimidazol 0,044 mg (0,09 µmol)

[Equipo especial adicional]

Analizador : FUJI DRI-CHEM ANALYZER 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 en "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 embalaje

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, utilice guantes, gafas de seguridad y otros elementos protectores 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. Debido a que es muy sensible a la luz, tan pronto como se extraiga el slide de su embalaje, debe colocarse en el cartucho con el peso del slide colocado
- 7. Mantenga la tarjeta de CC alejada del material magnético.
- 8. 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 como anticoagulante. Si se usara heparina, debe utilizarse menos de 50 unidades por 1 mL de sangre completa. No use salta EDTA, fluoruro de sodio, ácido cítrico, ácido oxálico ni ácido monovodacético.
- 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 mediante dilución pueden desviarse en mayor medida de lo habitual, los datos deben tratarse como estimación.

[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 OP-L o OP-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 hoja adjunta a FUJI DRI-CHEM CONTROL QP-L o QP-H, averigüe la causa. Para obtener información adicional, consulte las "Instrucciones de uso" para FUJI DRI-CHEM CONTROL QP-L o QP-H.

[Intervalos de referencia]

8-38 U/L (método estándar JSCC*, 37 °C) (0,13-0,64 μkat/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 referencia.

*El método de la Japan society of clinical chemistry (JSCC) no incluye el fosfato piridoxal (PALP).

[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) Bilirubina 20 mg/dL (340 µmol/L) 2 mg/dL (0,23 mmol/L) Ácido pirúvico Proteína total 40-95 g/L

(2) Clorhidrato de dobutamina (reactivo cardiotónico) y clorhidrato de dopamina (reactivo cardiotónico) proporcionan sesgo negativo.

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

10-1000 U/L (0,17-16,70 μkat/L)

2. Exactitud

Rango de concentración	Exactitud	
10-30 U/L (0,17-0,50 μkat/L)	Dentro de ± 6 U/L (Dentro de ± 0,10 μkat/L)	
30-1000 U/L (0,50-16,70 μkat/L)	Dentro de ± 20%	

3. Precisión

_		
	Rango de concentración	Precisión
	10-60 U/L (0,17-1,00 μkat/L)	DT ≦ 3 U/L (DT ≦ 0,05 μkat/L)
	60-1000 U/L (1,00-16,70 μkat/L)	CV ≦ 5%

4. Correlación

Se evaluó la correlación entre el método estándar JSCC, 37 °C y el sistema FUJI DRI-CHEM. El método estándar JSCC se llevó a cabo en un analizador automático HITACHI. Este examen se realizó en los laboratorios de FUJIFILM Corporation.

	n	Pendiente	Intersección	Coeficiente de correlación
Suero	75	0,97	1,39	0,999

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

GOT...ReCCS (ERM)

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

ReCCS: Reference Material Institute for Clinical Chemistry Standards

[Contenido]

Slide : 24 Tarjeta de CC : 1

http://www.fujifilm.com/products/medical/

EC REP FUJIFILM Europe GmbH

Heesenstrasse 31,40549 Düsseldorf, ALEMANIA

FUJIFILM Corporation

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



[Símbolos]

