

ACIDO URICO T FL

AU F100 CH	5 x 20 ml
AU F250 CH	5 x 50 ml
AU F402 CH	4 x 100 ml

DESTINAZIONE D'USO

Dispositivo medico diagnostico in vitro per la determinazione quantitativa in vitro dell'acido urico nei fluidi biologici (siero) e destinato all'ausilio alla diagnosi e alla determinazione dell'adeguatezza della terapia di gotta e malattie renali. Utilizzare il dispositivo IVD su un analizzatore automatico discreto ad accesso casuale. Il prodotto è destinato ad uso professionale all'interno di laboratori di analisi.

PRINCIPIO DELLA PROVA

L'acido urico viene ossidato, in presenza di uricasi, ad allantoina con formazione di H_2O_2 che, per azione di perossidasi, reagisce con 4-aminoantipirina e ADPS, formando un composto colorato in violetto. L'intensità di colore, misurata a 546 (510-560) nm, è proporzionale alla quantità di acido urico presente nel campione^{2,14-15}.

MATERIALI FORNITI E COMPOSIZIONE

UA T R1	F100: 4 x 20 ml (liquido) capsula blu
	F250: 4 x 50 ml (liquido) capsula blu
	F402: 4 x 80 ml (liquido) capsula blu

Composizione: Tampone pH 7.0, ADPS \geq 0.2 mM, stabilizzanti e conservanti.

UA T R2	F100: 1 x 20 ml (liquido) capsula rossa
	F250: 1 x 50 ml (liquido) capsula rossa
	F402: 1 x 80 ml (liquido) capsula rossa

Composizione: tampone pH 7.7, 4-aminoantipirina \geq 1 mM, uricasi \geq 500 U/l, perossidasi $>$ 5000 U/l, stabilizzanti e conservanti.

Standard*: acido urico 5 mg/dl - 5 ml

* Tracciabilità: questo metodo è stato standardizzato contro HPLC, secondo la formulazione originale Gindler (1980 - U.S. Patent 4207203) - Pesata di materiale purificato.

MATERIALI NECESSARI NON FORNITI

Generale strumentazione di laboratorio.

Analizzatori: Automatico discreto ad accesso casuale**.

Soluzione fisiologica.

Per i calibratori ed i controlli fare riferimento al paragrafo "Controllo di qualità e calibrazione".

** fare riferimento al paragrafo "Prestazioni del Test"

PREPARAZIONE DEL REATTIVO

Reagente di lavoro: mescolare 4 parti di reagente R1 con 1 parte di reagente R2.

CONSERVAZIONE E STABILITÀ

Conservare i componenti del kit a 2-8°C.

Stabilità dei singoli reagenti: fino alla scadenza in etichetta a 2-8°C.

Stabilità dei singoli reagenti dopo prima apertura: 60 giorni a 2-8°C.

Stabilità del reagente di lavoro: 15 giorni a 2-8°C.

PRECAUZIONI

UA T R1: Pericolo. Provoca gravi lesioni oculari. (H318).

Indossare guanti protettivi. Proteggere gli occhi (P280). IN CASO DI CONTATTO CON GLI OCCHI: sciacquare accuratamente per parecchi minuti. Togliere le eventuali lenti a contatto se è agevole farlo. Continuare a sciacquare (P305+P351+P338). Contattare immediatamente un medico (P310).

UA T R2: Non è classificato come pericoloso.

Standard: Non è classificato come pericoloso.

CAMPIONE

Siero.

L'acido urico non è normalmente influenzato da additivi come eparina, acido etilendiamminotetraacetico (EDTA), gel di separazione o procoagulanti, quindi i campioni devono essere raccolti nello stesso modo di qualsiasi altro test di laboratorio eseguito di routine¹.

I campioni preferiti sono il siero appena estratto.

L'acido urico è stabile nel campione 48 ore a 20-25°C, 14 giorni a 4°C e 4 mesi a -20°C¹.

PROCEDIMENTO

Lunghezza d'onda:	546 nm (ammessa 510 ÷ 560 nm)		
Passo ottico:	1 cm		
Temperatura:	37°C		
pipettare:	bianco	standard	campione
reagente di lavoro	1 ml	1 ml	1 ml
acqua	25 μ l	-	-
standard	-	25 μ l	-
campione	-	-	25 μ l
Mescolare, incubare a 37°C per 5 minuti. Leggere contro bianco reagente l'assorbanza del campione (Ax) e dello standard (As).			

CALCOLO DEI RISULTATI

Acido urico mg/dl = $Ax/As \times 5$ (valore dello standard)

INTERVALLI DI RIFERIMENTO

Uomini ^{1,3} :	3.5 - 7.2 mg/dl	(0.21 - 0.43 mmol/l)
Donne ^{1,3} :	2.6 - 6.0 mg/dl	(0.16 - 0.36 mmol/l)

nella popolazione generale. Ogni laboratorio dovrebbe stabilire dei propri intervalli di riferimento in relazione alla propria popolazione.

CONTROLLO DI QUALITÀ E CALIBRAZIONE

Ricalibrare al variare del numero di lotto di reagente. È consigliabile verificare la calibrazione con almeno un livello di un controllo di qualità interno. Se il controllo è fuori dagli intervalli di accettabilità, può essere necessario ricalibrare. Allo scopo sono disponibili a richiesta i seguenti sieri di controllo a base umana:

QUANTINORM CHEMA - MULTINORM CHEMA

con valori possibilmente negli intervalli di normalità,

QUANTIPATH CHEMA - MULTIPATH CHEMA

con valori patologici.

Qualora il sistema analitico lo richiedesse, è disponibile un calibratore multiparametrico a base umana:

AUTOCAL H

Contattare il Servizio Clienti per ulteriori informazioni.

PRESTAZIONI DEL TEST

L'acido urico T FL è stato validato su Ilab 650 (a), Hitachi 912 (b) e Cobas Mira S (c). Tuttavia, l'uso del reagente può essere esteso a tutti gli analizzatori discreti ad accesso casuale, con caratteristiche comparabili^{18,19}.

Sensibilità/limite di rilevabilità (LOD)^{4, b}

Il LOD è 0.04 mg/dl.

Specificità analitica:

Interferenze^{5, b}

non sono verificabili interferenze in presenza di:

emoglobina	\leq 50 mg/dl
bilirubina	\leq 33 mg/dl
Intralipid	\leq 1200 mg/dl

N-acetilcisteina (NAC), metamizolo e acetaminofene possono interferire nella reazione di Trinder¹¹⁻¹³.

Per evitare l'interferenza, eseguire il prelievo di sangue prima della somministrazione dei suddetti farmaci.

In casi molto rari la presenza di una gammopatia può dare risultati non attendibili^{16,17}.

Carry-over effect^{6, a}

BIAS % < 9.81

Accuratezza:

Esattezza^{6, a}

Errore totale osservato % < 11.97 (allowable total error)

Precisione^{7, b}

Ripetibilità

nella serie (n=10)	media (mg/dl)	SD (mg/dl)	CV%
campione 1	5.03	0.02	0.46
campione 2	10.49	0.05	0.49

Riproducibilità

nella serie (n=20)	media (mg/dl)	SD (mg/dl)	CV%
campione 1	5.02	0.05	0.97
campione 2	10.50	0.11	1.08

Intervallo di misura^{8, b}

0.11 - 30.00 mg/dl

Linearità^{8, c}

Il metodo è lineare fino ad almeno 30 mg/dl.

Qualora il valore risultasse superiore, si consiglia di diluire il campione 1+9 con soluzione fisiologica e ripetere il test, moltiplicando il risultato per 10.

Confronto tra metodi^{7, b}

un confronto con un metodo commercialmente disponibile ha fornito i seguenti risultati:

Acido Urico T FL Chema = x
Acido Urico AOX FL Chema = y
n = 85

Regressione lineare

$y = 1.016x + 0.095$ mg/dl $r = 0.9995$

Passing-Bablok⁹⁻¹⁰

$y = 1.018x + 0.081$ mg/dl

Valore predittivo positivo e negativo

Valore predittivo positivo: 88.9%

Valore predittivo negativo: 100.0%

CONSIDERAZIONI SULLO SMALTIMENTO

P501: Smaltire il prodotto in conformità alla regolamentazione nazionale/internazionale.

AVVISO ALL'UTILIZZATORE

Qualsiasi incidente grave verificatosi in relazione al dispositivo deve essere segnalato al fabbricante e all'autorità competente dello Stato membro in cui si trova l'utilizzatore e / o il paziente.

BIBLIOGRAFIA

1. N. Rifai, A.R. Horvath et al. Tiez Textbook of Clinical Chemistry and Molecular Diagnostics, sixth edition 2018.
2. A. Kunst, B. Draeger B. et al. Bergmeyer: Methods of Enzymatic Analysis, third edition 1984.
3. M. Ciaccio, G. Lippi. Biochimica Clinica e Medicina di laboratorio, III edizione 2020, EdiSES Università S.r.l.
4. D.A. Armbruster and T. Pry. Limit of Blank, Limit of Detection and Limit of Quantitation. *Clin Biochem Rev.* 2008; 29(suppl 1): 49-52.
5. M.R. Glick, K.W. Ryder et al. Graphical Comparisons of Interferences in Clinical Chemistry Instrumentation. *Clin. Chem.* 1986; 32: 470-475.
6. E. Theodorsson, B. Magnusson et al. Bias in Clinical Chemistry. *Bioanalysis* 2014; 6(21): 2855-2875.
7. M. Vidali, M. Tronchin et al. Protocollo per la comparazione di due metodi analitici di laboratorio. *Biochimica Clinica* 2016; 40(2): 129-142.
8. CLSI EP0-A:2003 Evaluation of the Linearity of Quantitative Measurement Procedures: A Statistical Approach; Approved Guideline.
9. H. Passing and W. Bablok. A New Biometrical Procedure for Testing the Equality of Measurements from Two Different Analytical Methods. *J. Clin. Chem. Biochem.* 1983; 21: 709-720.
10. L. Bilić-Zulle. Comparison of methods: Passing and Bablok regression. *Biochimica Medica* 2011; 21(1): 49-52.
11. J.R. Genzen, J.J. Hunsaker et al. N-acetylcysteine interference of Trinder-based assays. *Clin Biochem.* 2016; 49(1-2):100-104
12. O. Wiewiorka, Z. Čermáková et al. Drug interference in Trinder reaction. *Euromedlab.* 2017; ISSN 1437-4431
13. D. Barham, P. Trinder. An Improved Colour Reagent for the Determination of Blood Glucose by the Oxidase System. *Analyst.* 1972; 97: 142-145.
14. P. Fossati, L. Prencipe et al. Use of 3, 5-Dichloro-2-hydroxybenzenesulfonic Acid/4-Ami nophenazone Chromogenic System in Direct Enzymic Assay of Uric Acid in Serum and Urine. *Clin. Chem.* 1980; 26(2): 227-231.
15. M. Jelkic-Stankov, P. Djurdjevic et al. Determination of uric acid in human serum by an enzymatic method using N-methyl-N-(4-aminophenyl)-3-methoxyaniline reagent. *J. Serb. Chem. Soc.* 2003; 68 (8-9): 691-698.
16. A. J. Bakker, M. Mücke. Gammopathy interference in clinical chemistry assays: mechanisms, detection and prevention. *ClinChemLabMed* 2007;45(9):1240-1243.
17. Bakul I. Dalal, MD, FRCPet et al., Factitious Biochemical Measurements Resulting From Hematologic Conditions. *Am J Clin Pathol* 2009;131:195-204
18. Khandpur, Raghbir Singh. Clinical Chemistry Analyser, Random Access. *Compendium of Biomedical Instrumentation* 2020; 457-460.
19. Data on file

FABBRICANTE

Chema Diagnostica Srl
Via Campania 2/4
60030 Monsano (AN)
tel 0731 605064
fax 0731 605672
e-mail: mail@chema.com
website: http://www.chema.com

SIMBOLI

Chema Diagnostica utilizza i simboli elencati nella norma ISO 15223-1 (per la definizione dei simboli impiegati, vedere www.chema.com - Sezione "Prodotti").

Aggiunte, cancellazioni o modifiche sono indicate con una linea verticale sul lato del paragrafo interessato.



0123

IUSVR-7.5 IT rev.4_11/11/2024