LDL-direct FL

4 x 20 ml

DL F080 CH

uso

Reactivo para la determinación cuantitativa in vitro de colesterol-LDL en los fluidos biológicos.

RESUMEN

El colesterol total circulante se ha relacionado durante mucho tiempo con las cardiopatías coronarias. Recientemente, la medición de la fracción LDL (LDL-C) del colesterol circulante se ha convertido en un instrumento de máxima importancia en la estimación del riesgo individual de desarrollo de patologías coronarias, gracias a la fuerte correlación entre el nivel de LDL-C y la incidencia de dichas patologías1.

PRINCIPIO

Cuando se añade la muestra al reactivo R1, un componente de protección se une a la fracción LDL y la protege de la acción enzimática. La colesterol esterasa y la colesterol oxidasa reaccionan con las lipoproteínas no LDL (quilomicrones, VLDL y HDL), y el peróxido de hidrógeno formado se descompone simultáneamente por la catalasa. Al añadir el reactivo R2, el componente de protección se retira de LDL y la catalasa se inactiva. En esta segunda fase, la reacción enzimática se lleva a cabo solo en la fracción LDL y el peróxido de hidrógeno producido genera el complejo de color, provocando la reacción de condensación oxidativa del cromógeno HMMPS [N-(3-sulfopropil)-3-metoxi-5-metilanilina] con 4-aminoantipirina en presencia de peroxidasa. Midiendo la absorbancia del complejo de color azul a 600 nm es posible obtener la medición de la concentración de LDL-C mediante la comparación de la absorbancia generada por el calibrador.

COMPONENTES SUMINISTRADOS

Solo para uso diagnóstico in vitro.

Los componentes del kit, conservados a 2-8 °C, se mantienen estables hasta la fecha de caducidad indicada en el envase

Conservar protegido de la luz directa.

LDL-C R1 3 x 20 ml (líquido) cápsula azul

Composición: tampón de Good pH 7.0, colesterol esterasa, colesterol oxidasa, HMMPS, catalasa.

LDL-C R2 1 x 20 ml (líquido) cápsula roja

Composición: tampón de Good pH 7.0, 4-aminoantipirina, POD.

Conservar a 2-8 °C. No congelar.

MATERIALES NECESARIOS NO SUMINISTRADOS

Instrumental normal de laboratorio. Espectrofotómetro UV/ VIS con control termostático. Micropipetas automáticas. Cubetas de vidrio óptico o desechables de poliestireno óptico. Solución fisiológica.

PREPARACIÓN DEL REACTIVO

Utilizar los reactivos separados.

Estabilidad: hasta la caducidad en la etiqueta a 2-8 °C. Estabilidad tras la primera apertura: 30 días a 2-8 °C.

PRECAUCIONES

LDL-C R1: ¡Atención! Puede provocar una reacción alérgica en la piel (H317). Llevar guantes/prendas/ gafas/máscara de protección (P280). EN CASO DE CONTACTO CON LA PIEL (o el pelo): Quitar

inmediatamente toda la roba contaminada. Enjuagar la piel con agua [o ducharse] (P303+P361+P353). En caso de irritación o erupción cutánea: Consultar a un médico (P333+P313).

LDL-C R2: No está clasificado como peligroso.

La N-acetilcisteína (NAC), el metamizol y el paracetamol pueden causar interferencia en la reacción de Trinder. (4,5) Para evitar la interferencia, la extracción de sangre debe realizarse antes de la administración del fármaco.

MUESTRA

Suero, plasma con heparina.

Los anticoagulantes como heparina, citrato, oxalato y EDTA si se usan en las concentraciones habituales no interfieren con la prueba.

Las muestras de triglicéridos ≥ 1000 mg / dl deben diluirse antes de analizarse.

Use muestras frescas. No use muestras congeladas repetidamente porque las lipoproteínas pueden desnaturalizarse

PROCEDIMIENTO

Longitud de onda: 600 nm Camino óptico: 1 cm 37 °C Temperatura: pipetear: blanco calibrador muestra 360 μl reactivo R1 360 ul 360 µl agua 4 μΙ calibrador 4 μΙ muestra 4 ul

Mezclar, incubar a 37 °C durante 5 minutos. Leer contra el blanco de reactivo la absorbancia del calibrador (Ac.) y de la muestra (Ax.)

pipetear:	blanco	calibrador	muestra
reactivo R2	120 µl	120 µl	120 µl

Mezclar, incubar a 37 °C durante 5 minutos. Leer contra el blanco de reactivo la absorbancia del calibrador (Ac₂) y de la muestra (Ax₂)

CÁLCULO DE LOS RESULTADOS

muestra suero/plasma

 $\frac{Ax_2 - Ax_1}{}$ x valor del calibrador LDL-C mq/dI =Ac, - Ac,

INTERVALOS DE REFERENCIA

Valores normales: 76 - 218 mg/dl

Intervalos críticos (NCEP ATP):

deseable: < 130 ma/dl zona gris para patología coronaria: 130 - 159 mg/dl ≥ 160 mg/dl alto riesgo para patología coronaria:

Cada laboratorio deberá establecer sus propios intervalos de referencia en relación con la población propia.

CONTROL DE CALIDAD - CALIBRACIÓN

Se recomienda la ejecución de un control de calidad interno. Para ello, están disponibles a petición los siguientes sueros de control de base humana:

QUANTINORM CHEMA

con valores posiblemente en los intervalos de normalidad, **QUANTIPATH CHEMA**

con valores patológicos.

Si el sistema analítico lo requiere, está disponible un calibrador multiparamétrico con base humana:

AUTOCAL H

Contactar con el Servicio al cliente para más información.

PRESTACIONES DE LA PRUEBA

Linealidad

El método es lineal hasta 500 mg/dl.

Si el resultado fuese superior, se recomienda diluir la muestra 1+9 con solución fisiológica y repetir la prueba, multiplicando el resultado por 10.

Sensibilidad/límite de detectabilidad

El método puede discriminar hasta 1 mg/dl.

Interferencias

No se han encontrado interferencias en presencia de:

hemoglobina ≤ 500 mg/dl bilirrubina libre ≤ 50 mg/dl bilirrubina conjugada ≤ 40 mg/dl ácido ascórbico ≤ 50 mg/dl lípidos ≤ 2000 mg/dl

Precisión

en la serie (n=21)	media (mg/dl)	SD (mg/dl)	CV%
muestra 1	85.6	1.46	1.71
muestra 2	129.6	2.28	1.76
entre series (n=9)	media (mg/dl)	SD (mg/dl)	CV%
muestra 1	87.8	1.69	1.92
muestra 2	129.6	1.99	1.53

Comparación entre métodos

una comparación entre LDL-direct FL y el método de referencia CDC (beta-quantification) mostró los siguientes resultados:

> LDL-direct FL Chema = x Método CDC = y

y = 1.0015x - 0.715 mg/dl $r^2 = 0.986$

INFORMACIÓN PARA LA ELIMINACIÓN

El producto está destinado al uso en laboratorios de análisis profesionales.

P501: Eliminar el contenido en conformidad con la reglamentación nacional/internacional.

BIBLIOGRAFÍA

- 1) Burtis, C. A and Ashwood, E. R., Ed. Tietz Textbook of Clinical Chemistry, 2nd Ed., Saunders, Philadelphia, 1994.
- 2) NIH Publication No 95-3044, Recommendations on Lipoprotein Measurement (1995).
- 3) Japan Atherosclerosis Society: Guidelines for Prevention of Atherosclerotic Cardiovascular Diseases, 5-7 (2002).
- 4) N-acetylcysteine interference of Trinder-based assays Genzen JR, Hunsaker JJ, Nelson LS, Faine BA, Krasowski MD. Clin Biochem. 2016 Jan:49(1-2):100-4
- 5) Drug interference in Trinder reaction.

Wiewiorka O, Čermáková Z, Dastych M. Euromedlab 2017. ISSN 1437-4431

FABRICANTE

Chema Diagnostica Via Campania 2/4

60030

Monsano (AN) Tel.: 0731 605064 Fax: 0731 605672 Correo electrónico: mail@chema.com Sitio web: http://www.chema.com

LEYENDA DE LOS SÍMBOLOS

IVD producto sanitario para diagnóstico in vitro

LOT número de lote

REF número de catálogo X límite de temperatura

 \subseteq utilizar por fecha

⚠ atención $\prod_{\mathbf{i}}$

consultar las instrucciones de uso