Somente para uso diagnóstico in vitro

κοvalent **₹**

BILIRRUBINA TOTAL (Automação)

MS 80115310055

ANTES DE UTILIZAR O PRODUTO, VERIFIQUE O NÚMERO DA INSTRUÇÃO DE USO E A VERSÃO CORRESPONDENTE NA EMBALAGEM DO MESMO.

PARA OBTER AS INSTRUÇÕES DE USO EM FORMATO IMPRESSO, SEM CUSTO ADICIONAL, CONTATAR O SERVIÇO DE ATENDIMENTO AO CONSUMIDOR: SAC (21) 3907 2534 / 08h00 015 1414 / sac@kovalent.com.br

APRESENTAÇÃO

Artigo no

Aitigoti	Apresentação
1090075K	R1: 3 x 20 mL + R2: 1 x 15 mL
1090250K	R1: 5 x 40 mL + R2: 1 x 50 mL
1090075M	R1: 3 x 20mL + R2: 1 x 15 mL
1090200R	R1: 4 x 38,6 mL + R2: 4 x 11,4 mL
1090050MK	R1: 1 x 40 mL + R2: 1 x 10 mL

Anrocontação

FINALIDADE

Reagente de diagnóstico *in vitro* para determinação quantitativa de Bilirrubina Total em soro ou plasma em sistemas fotométricos.

SUMÁRIO1,2

A bilirrubina é um produto da quebra da hemoglobina. Livre, a bilirrubina não conjugada é extremamente apolar e quase insolúvel em água, formando assim um complexo com a albumina para o transporte no sangue do baço para o fígado. No fígado, a bilirrubina é conjugada com ácido glucurônico, resultando em uma bilirrubina solúvel em água que é excretada pelos ductos biliares.

A hiperbilirrubinemia pode ser causada pelo aumento da produção de bilirrubina decorrente da hemólise (icterícia pré-hepática), por danos no parênquima do fígado (icterícia intra-hepática) ou por oclusão de ductos biliares (icterícia pós-hepática). A hiperbilirrubinemia crônica congênita (predominantemente não conjugada), também chamada de síndrome de Gilbert, é muito frequente na população. Altos níveis de bilirrubina total são observados em 60-70% dos neonatos devido a um aumento na hemólise no pós-parto e por causa do atraso na função das enzimas de degradação da bilirrubina. Métodos comuns de detecção de bilirrubina dosam bilirrubina total ou bilirrubina direta. Determinações de bilirrubina direta medem principalmente a conjugada (bilirrubina solúvel em água). Dessa forma, os valores de bilirrubina não conjugada podem ser estimados pela diferença entre bilirrubina total e bilirrubina direta.

MÉTODO

Teste fotométrico usando 2,4-dicloroanilina (DCA)

PRINCÍPIO

A bilirrubina direta na presença de 2,4-dicloroanilina diazotada forma um azocomposto de cor vermelha em solução ácida. Uma mistura específica de detergentes permite uma determinação segura da bilirrubina total³.

REAGENTES

Componentes e Concentrações

R1	Tampão fosfato	50 mmol/L
	NaCl	154 mmol/L
R2	2,4-Dicloroanilina	< 10 mmol/L
	HCI	15,26 g/L

ARMAZENAMENTO E ESTABILIDADE DOS REAGENTES

Os reagentes são estáveis até o prazo da data de validade, se armazenados a temperatura de 2 a 8 °C, protegidos da luz e a contaminação for evitada. Não congelar os reagentes! Reagente 2 deve ser protegido da luz.

CUIDADOS E PRECAUÇÕES

 Reagentes R1 e R2: Atenção! Pode corroer metais. Causa sérias irritações nos olhos. Manter somente no frasco original. Utilizar luvas, roupas, óculos e máscara de proteção. Se tiver contato com os olhos: Lavar abundantemente com água por alguns minutos. Remova as lentes de contato, se presentes e

- continue enxaguando. Se a irritação nos olhos persistir, consulte um médico. Absorver o derrame para evitar danos materiais.
- 2. Reagente R2: Lavar as mãos e o rosto após manusear.
- Em casos muito raros, amostras de pacientes com gamopatia podem apresentar resultados alterados⁴.
- O fármaco Eltrombopag (princípio ativo do medicamento Revolade®) provoca resultados falsamente baixos ou altos em amostras de pacientes.
- 5. Por favor, consulte a ficha de segurança e tome as precauções necessárias para o manuseio de reagentes de laboratório. Para um diagnóstico final, os resultados devem sempre ser correlacionados com o histórico médico do paciente, exames clínicos e outros resultados.
- Apenas para uso profissional.

GERENCIAMENTO DE RESÍDUOS

Seguir as disposições da resolução em vigor que dispõe sobre o regulamento técnico para gerenciamento de resíduos de serviços de saúde, bem como outras práticas de biossegurança equivalentes.

PREPARO DOS REAGENTES

Os reagentes estão prontos para o uso.

MATERIAIS NECESSÁRIOS, MAS NÃO FORNECIDOS

- 1. Solução NaCl 9 g/L.
- 2. Equipamento geral de laboratório.

AMOSTRA

Soro ou plasma heparinizado

É muito importante armazenar a amostra protegida da luz!

Estabilidade⁵: 1 dias a 20 - 25 °C 7 dias a 4 - 8 °C 6 meses a -20 °C Em caso de congelamento imediato.

Descartar amostras contaminadas

PROCEDIMENTOS PARA O TESTE

Aplicações para sistemas automáticos estão disponíveis quando requisitadas ou em nosso site www.kovalent.com.br

Comprimento de onda 546 nm, (540 - 560 nm)
Caminho óptico 1 cm
Temperatura 20 - 25 °C / 37 °C

Congele somente uma vez!

Temperatura 20 - 25 °C / 37 °C Medição Contra o branco do reagente

	Branco	Amostra ou calibrador
Amostra ou calibrador	=	25 μL
H₂O Destilada	25 μL	-
Reagente 1	1000 μL	1000 μL
Misturar, incubar por 5 min a 37°C ou por 10 min a 20 - 25°C, ler a absorbância A1, então adicionar:		
Reagente 2	250 μL	250 μL
Misturar, incubar por 5 mi a absorbância A2.	turar, incubar por 5 min a 37°C ou por 10 min a 20 - 25°C, então ler osorbância A2.	

 $\Delta A = [(A2-A1) \text{ amostra ou calibrador}] - [(A2-A1) \text{ branco}]$

CÁLCULOS

Com calibrador

Bilirrubina [mg/dL] =
$$\frac{\Delta A \text{ Amostra}}{\Delta A \text{ Cal.}} \times \text{Conc. Cal. [mg/dL]}$$

Fator de conversão

Bilirrubina [mg/dL] x 17,1 = Bilirrubina [μ mol/L]

CALIBRADORES E CONTROLES

Para a calibração em sistemas fotométricos automatizados, o calibrador Topkal U Kovalent é recomendado. Para controle de qualidade interno, os controles Topkon N e P Kovalent devem ser medidos. Cada laboratório deve estabelecer ações corretivas em caso de desvios em recuperação de controles.

Instruções de Uso

Somente para uso diagnóstico in vitro



GARANTIA

Estas instruções de uso devem ser lidas atentamente antes da utilização do produto e as informações nela contidas devem ser rigorosamente cumpridas. A confiabilidade dos resultados do ensaio não poderá ser garantida em caso de desvio às instruções.

CARACTERÍSTICAS / DESEMPENHO

Faixa de Medição

O teste foi desenvolvido para determinar concentrações de bilirrubina dentro de uma faixa de medição de 0,1 - 25 mg/dL. Quando os valores excederem esta faixa, as amostras deverão ser diluídas 1 + 1 com solução de NaCl (9 g/L) e o resultado multiplicado por 2.

Especificidade / Interferências

Nenhuma interferência foi observada por ácido ascórbico até 30 mg/dL, hemoglobina até 500 mg/dL, naproxeno até 1 mmol/L e lipemia até 2000 mg/dL de triglicérides, quando dosado usando um concentrado de triglicerídeos e até 1000 mg/dL de triglicerídeos, quando dosado usando Intralipídeo. Para mais informações sobre substâncias interferentes vide Young DS⁶.

Sensibilidade / Limite de Detecção:

O mais baixo limite de detecção é 0,07 mg/dL.

Precisão

Precisão Intra-ensaio	Média	DP	CV
n = 10	[mg/dL]	[mg/dL]	[%]
Controle normal	1,14	0,03	2,88
Controle patológico	5,45	0,08	1,53
Precisão Inter-ensaio	Média	DP	CV
n = 9	[mg/dL]	[mg/dL]	[%]
Controle normal	1,17	0,04	3,48
Controle patológico	5,70	0.12	2.12

Comparação de Métodos

Uma comparação de métodos entre bilirrubina total Kovalent (y) e um teste comercial (X) usando 30 amostras obteve os seguintes resultados: y = 0.9704x + 0.0158; $R^2 = 0.981$

VALORES DE REFERÊNCIA¹

		[mg/dl]	[µmol/L]
Neonatos	24 h	< 8,8	< 150
	2º dia	1,3 – 11,3	22 - 193
	3º dia	0,7 - 12,7	12 – 217
	4º - 6º dia	0,1-12,6	1,7 – 216
Crianças	> 1 mês	0,2-1,0	3,4 –17
Adultos		0,1-1,2	1,7 - 21

Cada laboratório deve verificar se os valores de referência podem ser utilizados na sua própria população de pacientes e determinar seus próprios valores de referência, se necessário.

LITERATURA

- Thomas L ed. Clinical Laboratory Diagnostics. 1st ed. Frankfurt: TH-Books Verlagsgesellschaft, 1998:192-202.
- Tolman KG, Rej R. Liver function. In: Burtis CA, Ashwood ER, editors, Tietz Textbook of Clinical Chemistry. 3rd ed. Philadelphia: W.B Saunders Company; 1999. p. 1125-77.
- Rand RN, di Pasqua A. A new diazo method for the determination of bilirubin. Clin Chem 1962; 6: 570-8.
- Bakker AJ, Mücke M. Gammopathy interference in clinical chemistry assays: mechanisms, detection and prevention. ClinChemLabMed 2007;45(9):1240-1243.
- Guder WG, Zawta B et al. The Quality of Diagnostic Samples. 1st ed. Darmstadt: GIT Verlag; 2001; p. 18-9.
- Young DS. Effects of Drugs on Clinical Laboratory Tests. 5th ed. Volume 1 and 2. Washington, DC: The American Association for Clinical Chemistry Press 2000.
- Young DS. Effects on Clinical Laboratory Tests Drugs Disease, Herbs & Natural Products, https://clinfx.wiley.com/aaccweb/aacc/, accessed in May 2020. Published by AACC Press and John Wiley and Sons, Inc.

INFORMAÇÕES AO CONSUMIDOR

Símbolos usados

	Fabricante
1	Limite de temperatura
IVD	Produto para a saúde para diagnóstico in vitro
\triangle	Cuidado
	Consultar as instruções para utilização
3	Material reciclável
√	Não rejeitar diretamente para o ambiente
LOT	Código do lote
\sim	Data de fabricação
Σ	Validade
8	Riscos biológicos
\$	Altamente tóxico
(Corrosivo
♦	Nocivo

FABRICADO POR

Kovalent do Brasil Ltda.

Rua Cristóvão Sardinha, 110 – Jd. Bom Retiro São Gonçalo – RJ – CEP 24722-414 - Brasil www.kovalent.com.br CNPJ: 04.842.199/0001-56

Apresentações comercializadas sob demanda:

N° de registro	Apresentação
80115310055	R1: 2 x 50 mL + R2: 2 x 12,5 mL
80115310055	R1: 2 x 40 mL + R2: 2 x 10 mL
80115310055	R1: 3 x 40 mL + R2: 3 x 10 mL
80115310055	R1: 4 x 40 mL + R2: 4 x 10 mL

SAC: sac@kovalent.com.br - (21) 3907-2534 / 0800 015 1414

Data de vencimento e nº de Lote: VIDE RÓTULO