

## Instruções de Uso

USO VETERINÁRIO | PRODUTO IMPORTADO

Produto Isento de Registro no Ministério da Agricultura Pecuária e Abastecimento

# Health Check Plus Panel 20



## Instrução de Uso

### NOME DO PRODUTO

Health Check Plus Panel 20

### ESPECIFICAÇÕES DA EMBALAGEM

1 teste/disco, 10 discos/caixa

### USO PRETENDIDO

Este produto é usado com o Analisador Automático de Bioquímica Noahcali-100 produzido pela Tianjin LOCMEDT Technologies Co., Ltd. para a determinação quantitativa da concentração ou atividade de Albumina (ALB), Alanina Aminotransferase (ALT), Amilase (AMY), Fosfatase Alcalina (ALP), Cálcio (Ca), Creatinina (CRE), Gama-glutamiltransferase (GGT), Glicose (GLU), Potássio ( $K^+$ ), Sódio ( $Na^+$ ), Fósforo inorgânico (PHOS), Bilirrubina Total (TBIL), Colesterol Total (TC), Proteína Total (TP), Dióxido de carbono total (tCO<sub>2</sub>) e Nitrogênio ureico sanguíneo (BUN), em **soro, plasma e sangue total de animais**. A detecção das concentrações dessas substâncias no sangue é de grande importância para o diagnóstico auxiliar de doenças relacionadas.

### INSTRUMENTOS

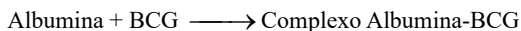
Analisador Automático de Bioquímica Noahcali-100 produzido pela Tianjin LOCMEDT Technologies Co., Ltd.

### PRINCÍPIO DO TESTE

Com base no princípio da espectrofotometria, este produto pode determinar quantitativamente a concentração ou atividade de dezesseis indicadores bioquímicos na amostra. O princípio de reação de cada item de teste é descrito a seguir:

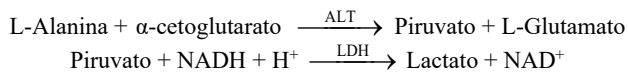
#### 1. Albumina (ALB), método verde de bromocresol

A albumina pode formar um complexo com o verde de bromocresol (BCG), então há um pico de absorção próximo ao comprimento de onda de 600/700 nm e a absorbância é proporcional à concentração de albumina.



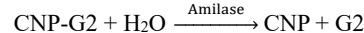
#### 2. Alanina aminotransferase (ALT), método da taxa

A ALT catalisa a L-alanina com  $\alpha$ -cetoglutarato para formar piruvato e L-glutamato. Na presença de NADH, a lactato desidrogenase converte o piruvato em lactato e, ao mesmo tempo, o NADH é oxidado a NAD<sup>+</sup>. O NADH tem um pico de absorção próximo ao comprimento de onda de 340/405 nm, e a taxa de diminuição na absorbância é proporcional à atividade do ALT.



#### 3. Amilase (AMY), método EPS

A amilase catalisa 2-cloro-4-nitrofenil- $\beta$ -1, 4-galactopiranosilmaltosídeo (CNP-G2) em 2-cloro-4-nitrofenol (CNP) produzindo cor e 1,4-galactopiranosilmaltosídeo. A reação é medida bicromaticamente a 405 nm e 505 nm e a taxa de aumento da absorbância é proporcional à atividade da amilase na amostra.



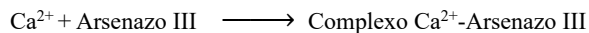
#### 4. Fosfatase alcalina (ALP), método de taxa

O fosfato p-nitrobenzeno (4-NNP) é incolor em solução alcalina. Sob a catálise do ALP, o 4-NNP é transformado em Acil fosfato e para-nitrofenol (4-NP). 4-NP mostra uma cor amarela escura em solução alcalina. A atividade de ALP pode ser calculada monitorando a taxa de variação da absorbância em torno do comprimento de onda de 405/505 nm.



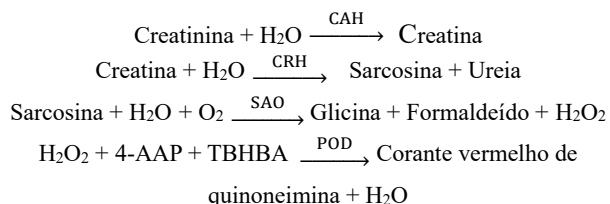
#### 5. Cálcio (Ca), método Arsenazo III

O cálcio se liga ao Arsenazo III para formar um complexo de cor roxa. O complexo é medido no comprimento de onda de 600/800 nm e é proporcional ao teor de íons cálcio na amostra.



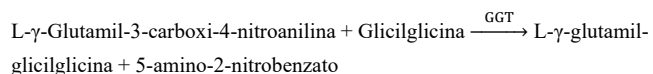
#### 6. Creatinina (CRE), método da sarcosina oxidase

A creatinina amidohidrolase hidrolisa a creatinina em creatina. Em seguida, a creatina é hidrolisada pela creatina amidohidrolase (CRH) para formar sarcosina e ureia, e a sarcosina oxidase (SAO) causa a oxidação da sarcosina em glicina, formaldeído e peróxido de hidrogênio (H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>). Sob a ação da peroxidase (POD), o TBHBA é oxidado por peróxido de hidrogênio e acoplado à 4-aminoantipirina (4-AAP) para formar um corante vermelho de quinoneimina. Há um pico de absorção próximo ao comprimento de onda de 546/700 nm. A intensidade da cor vermelha produzida é proporcional à concentração de creatinina na amostra.



#### 7. $\gamma$ -Glutamil-transferase (GGT), método de taxa

Sob a catálise de GGT, a glicilglicina reage com a substância cromogênica L- $\gamma$ -glutamil-3-carboxi-4-nitroanilina para formar L- $\gamma$ -glutamil-glicilglicina e 5-amino-2-nitrobenzato. A absorbância desta taxa de reação é medida em 405/505 nm. A produção é diretamente proporcional à atividade de GGT na amostra.



#### 8. Glicose (GLU), método da hexoquinase

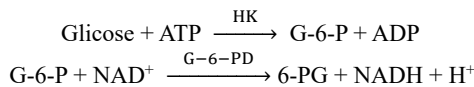
Sob a catálise da hexoquinase (HK), a glicose reage com o

## Instruções de Uso

### USO VETERINÁRIO | PRODUTO IMPORTADO

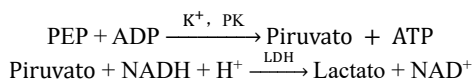
Produto Isento de Registro no Ministério da Agricultura Pecuária e Abastecimento

trifosfato de adenosina (ATP) para formar D-glicose-6-fosfato (G-6-P) e difosfato de adenosina (ADP). Na presença de NAD<sup>+</sup>, G-6-PD converte G-6-P em 6-Fosfogluconato (6-PG) e NADH. A absorbância no comprimento de onda de 340/405 nm pode ser medida na presença de NADH. A absorbância é proporcional à concentração de GLU.



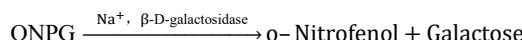
#### 9. Potássio (K<sup>+</sup>), método enzimático

A piruvato quinase (PK) desfosforila o fosfoenolpiruvato (PEP) para formar o piruvato. Em seguida, o piruvato é convertido em lactato sob catálise da lactato desidrogenase (LDH). Enquanto isso, o NADH é oxidado a NAD<sup>+</sup>, e o consumo de NADH na reação é proporcional à concentração de íons potássio na amostra. O teor de íons potássio pode ser calculado monitorando a taxa de diminuição da absorbância perto do comprimento de onda de 340/405 nm.



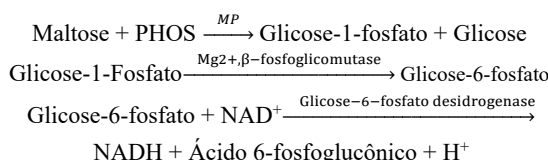
#### 10. Sódio (Na<sup>+</sup>), método enzimático

Na reação enzimática, a β-D-galactosidase é ativada pelo sódio na amostra. O o-nitrofenil-β-D-galactopiranosídeo (ONPG) é catalisado pela enzima ativada, formando o-nitrofenol e galactose. A quantidade de o-nitrofenol produzida é proporcional à concentração de íons de sódio na amostra. O o-nitrofenol é amarelo em um ambiente alcalino, e a taxa de aumento de absorbância perto do comprimento de onda de 405/505 nm é proporcional à concentração de íons de sódio na amostra.



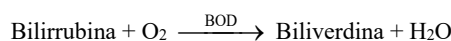
#### 11. Fósforo inorgânico (PHOS), método enzimático

O fósforo (PHOS) reage com a maltose sob a catálise da maltose fosforilase (MP), e a substância resultante finalmente gera NADH após reações subsequentes. O NADH tem um pico de absorção próximo ao comprimento de onda de 340/405 nm, e a absorbância é proporcional ao conteúdo de fósforo inorgânico na amostra.



#### 12. Bilirrubina total (TBIL), método da bilirrubina oxidase

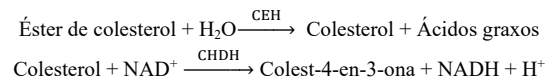
A bilirrubina é oxidada em biliverdina pela bilirrubina oxidase (BOD) e a absorbância da solução de reação diminui perto do comprimento de onda de 450/546nm do pico de absorção da bilirrubina. O valor da diminuição é proporcional ao conteúdo de bilirrubina na amostra.



#### 13. Colesterol total (CT), método enzimático

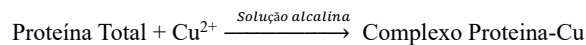
BL6039 - REV01 - 09/2024 – HEALTH CHECK PLUS PANEL 20

O éster de colesterol é hidrolisado em colesterol livre pela colesterol esterase (CEH). Em seguida, o colesterol é catalisado pela enzima colesterol desidrogenase (CHDH) para reagir com o NAD<sup>+</sup> para formar colest-4-en-3-ona e NADH. Este último tem um pico de absorção próximo ao comprimento de onda de 340/405 nm, e a absorbância é proporcional ao teor de colesterol total na amostra.



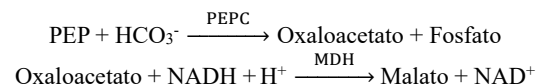
#### 14. Proteína total (TP), método do biureto

Em uma solução alcalina, as ligações peptídicas da proteína se combinam com íons de cobre para formar um composto azul-violeta. A absorbância próxima ao comprimento de onda de 546/800 nm é proporcional ao número de ligações peptídicas. Desta forma, a concentração da proteína na amostra pode ser calculada.



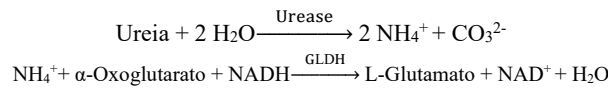
#### 15. Dióxido de carbono total (tCO<sub>2</sub>), método enzimático

O fosfoenolpiruvato (PEP) e o bicarbonato (HCO<sub>3</sub><sup>-</sup>) reagem para formar oxaloacetato e fosfato na presença de fosfoenolpiruvato carboxilase (PEPC). O oxaloacetato é catalisado pela malato desidrogenase (MDH) para gerar malato. Ao mesmo tempo, o NADH é oxidado a NAD<sup>+</sup>. No comprimento de onda de 340/405 nm, a taxa de diminuição da absorbância é proporcional ao teor de dióxido de carbono na amostra.



#### 16. Nitrogênio ureico sanguíneo (BUN), método de glutamato desidrogenase

Sob a catálise da urease (Urease), a urease hidrolisa a ureia em amônia e dióxido de carbono. A amônia é catalisada pela glutamato desidrogenase (GLDH) na presença de α-oxoglutarato e NADH para gerar L-glutamato. Ao mesmo tempo, o NADH é oxidado a NAD<sup>+</sup>. A absorbância da solução de reação diminui perto do comprimento de onda de 340/405 nm do pico de absorção de NADH, e a taxa decrescente é proporcional à quantidade de ureia na amostra.



## COMPONENTES PRINCIPAIS

- Cada kit contém 10 sacos lacrados. Cada saco selado contém um disco de reagente e um pacote de dessecante. Cada disco de reagente está disponível apenas para uma amostra de cada vez. Cada disco de reagente contém esferas de reagente específicas para o teste liofilizadas e diluente. Cada disco de reagente tem um QR Code impresso na superfície.
- O conteúdo do componente principal de cada disco de reagente é o seguinte (calculado de acordo com o redissolvido):

## Instruções de Uso

### USO VETERINÁRIO | PRODUTO IMPORTADO

Produto Isento de Registro no Ministério da Agricultura Pecuária e Abastecimento

| Ingredientes  | Conteúdo |
|---|----------|
| Reagente de detecção de albumina                    | 13,5 µL  |
| Reagente de detecção de alanina aminotransferase    | 13,5 µL  |
| Reagente de detecção de amilase                     | 13,5 µL  |
| Reagente de detecção de fosfatase alcalina          | 13,5 µL  |
| Reagente de detecção de cálcio                      | 9,7 µL   |
| Reagente de detecção de creatinina                  | 13,5 µL  |
| Reagente de detecção de γ-Glutamil-transferase      | 13,5 µL  |
| Reagente de detecção de glicose                     | 9,7 µL   |
| Reagente de detecção de potássio                    | 13,5 µL  |
| Reagente de detecção de sódio                       | 13,5 µL  |
| Reagente de detecção de fósforo inorgânico          | 13,5 µL  |
| Reagente de detecção de bilirrubina total           | 9,7 µL   |
| Reagente de detecção para colesterol total          | 13,5 µL  |
| Reagente de detecção de proteína total              | 13,5 µL  |
| Reagente de detecção de dióxido de carbono total    | 6,6 µL   |
| Reagente de detecção de nitrogênio ureico sanguíneo | 13,5 µL  |

3. O diluente é embutido no disco e o componente principal é água purificada.

### CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO

1. A data de fabricação e a data de validade estão indicadas no rótulo. Não use se os reagentes tiverem expirado.  
2. Armazene os discos de reagentes em suas bolsas seladas de 2 a 8°C (36-46 ° F). O período de validade é de 18 meses. Os discos de reagentes devem ser usados dentro de 20 minutos após a abertura da bolsa.

3. Não exponha os discos fechados à temperatura ambiente (10-30°C) por mais de 2 horas e não exponha os discos à luz solar direta.

4. Os reagentes devem ser transportados à temperatura de 2 a 8°C e o congelamento é proibido.

### MÉTODO DE TESTE E PRECAUÇÃO

#### 1. PREPARO DO EQUIPAMENTO

Número adequado de discos de reagente; Analisador Automático de Bioquímica Noahcali-100; Pipetas; Ponteiras.

#### 2. PROCEDIMENTO

2.1 A coleta completa de amostras e os procedimentos operacionais passo a passo são detalhados no Manual do Operador do Analisador Automático de Bioquímica Noahcali-100.

2.2 Opere em temperatura ambiente normal (10-30°C) e umidade normal. **Os discos podem ser usados diretamente do refrigerador (armazenados a 2-8°C) sem aquecimento.**

2.3 Remova o disco de reagente do saco de alumínio e coloque-o em superfície plana, adicione **100 µL da amostra (sangue total heparinizado com lítio, plasma heparinizado com lítio ou soro)** à porta de amostra do disco e coloque o disco na gaveta do analisador. Em seguida, execute o teste de acordo com o manual do operador e leia os resultados do teste.

#### 3. ATENÇÃO ESPECIAL

3.1 Este produto destina-se ao uso em diagnóstico *in vitro* apenas em animais.

##### 3.2 Amostra

- O tipo de amostra: sangue total heparinizado com lítio, plasma

heparinizado com lítio ou soro.

- Use somente tubos de coleta de amostras com heparina de lítio para amostras de sangue total ou plasma

- Recomenda-se o uso de amostras frescas e evitar a luz solar direta

- Amostras com hemólise grave não podem ser utilizadas e devem ser coletadas novamente.

- Em casos de lipemias graves, recomenda-se que o animal seja colocado em jejum por 5-6 horas antes de uma nova coleta de amostra.

3.3 Não utilizar discos fora da validade.

3.4 Se a embalagem do disco estiver danificada ou o disco for danificado antes do uso, ele não poderá ser usado. Caso contrário, pode causar um resultado anormal ou até mesmo danificar o analisador. Não use um disco que tenha caído para evitar acidentes mais graves.

3.5 Qualquer matéria estranha e mancha na superfície do disco de reagente pode afetar a precisão dos resultados do teste. Mantenha os discos de reagente limpos. Use luvas sem pó para manusear os discos e toque-os apenas ao longo de suas bordas.

3.6 Ao adicionar amostra, pressione o botão da pipeta depois que a ponteira for injetada na porta de amostra do disco para garantir que a amostra entre completamente na câmara de amostra do disco. Se a amostra derramar na parte externa do disco, remova-a com um papel absorvente e certifique-se de que não haja papel na porta de amostra.

3.7 Execute o disco de reagente imediatamente após a aplicação da amostra. Depois de introduzir a amostra, segure o disco de reagente na horizontal para evitar derramamento.

3.8 A quantidade de amostra necessária para esse teste é de 100 µL e 90-120 µL é aceitável. Por favor, não ultrapasse esse intervalo, caso contrário, isso pode levar a um processo de teste anormal.

3.9 A ponteira é de uso único, para evitar contaminação cruzada.

### CALIBRAÇÃO

O código bidimensional em cada disco de reagente contém todas as informações necessárias para a calibração dos itens de teste. O analisador lerá automaticamente as informações do código de barras durante o teste.

### CÁLCULO

O Analisador Automático de Bioquímica Noahcali-100 possui função de cálculo integrada, que calcula automaticamente os resultados do teste de cada item de acordo com o valor de mudança de absorbância e o exibe e imprime.

Além dos dezesseis itens detectados, o analisador calculará automaticamente, exibirá e imprimirá os valores de globulina (GLOB), razão de albumina/globulina (A/G), razão de nitrogênio ureico sanguíneo/creatinina (BUN/CRE) e razão sódio/potássio (Na/K). As fórmulas de cálculo são as seguintes:

Globulina (GLOB, g/L) = Proteína Total - Albumina

Razão albumina-globulina (A/G) = Albumina/globulina

BUN/CRE = Nitrogênio ureico sanguíneo/creatinina

Na<sup>+</sup>/K<sup>+</sup> = Sódio/Potássio

### LIMITAÇÕES DOS MÉTODOS DE TESTES

O kit é para o diagnóstico *in vitro* somente, e é somente apropriado para o analisador automático de bioquímica Noahcali-100 produzido pelas tecnologias Tianjin LOCMEDE Technologies Co., Ltd.

## Instruções de Uso

### USO VETERINÁRIO | PRODUTO IMPORTADO

Produto Isento de Registro no Ministério da Agricultura Pecuária e Abastecimento

Quando as substâncias interferentes na amostra (como bilirrubina, lipídios, vitamina C, creatina e hemoglobina) excederem a concentração limite, os resultados da determinação serão parcialmente desviados.

Quando o hematócrito é maior ou igual a 0,72, recomenda-se o uso de plasma ou soro para reteste após centrifugação. Testes anormais podem ocorrer quando o plasma não é separado do sangue total e deve ser confirmado por outros métodos.

Os procedimentos operacionais devem ser rigorosamente seguidos, e quaisquer modificações nos procedimentos operacionais podem afetar os resultados.

## INFORMAÇÕES BÁSICAS



Fabricante: Tianjin LOCMEDT Technologies Co.,Ltd.

Endereço: Floor 4, Building B3, Huaming High-tech Industrial Zone, No.6 Huafeng Road,Dongli District, Tianjin, 300300, China

Tel: +86-22-58601276

Email: service@locmedt.com

**Fabricado por: Tianjin LOCMEDT Technologies Co., Ltd.**

**Importado e Distribuído por: BioSys Ltda**

**Rua Coronel Gomes Machado, 358, Centro, Niterói, RJ**

**Cep: 24020-112**

**Responsável Técnico: Karen Fernanda Soares Ferreira CRMV-RJ 14.050**

**CNPJ: 02.220.795/0001-79**

**SAC: [sac@biosys.com.br](mailto:sac@biosys.com.br) – (21) 3907-2534 / 0800 015 1414**

**[www.biosys.com.br](http://www.biosys.com.br)**