

ALFA-1 ANTITRIPSIN AUT KIT

ALFA-1-ANTITRIPSINA AUT KIT

Determinação quantitativa da α -1 Antitripsina (AAT) em soro humano por teste imunoturbidimétrico.

Nº de lote, data de fabricação e validade: vide rótulos dos frascos e do KIT.

Artigo	Apresentação
AAT/AUS-000	R1 2 x 25 mL + R2 1 x 5 mL
AAT/AUT-000	R1 5 X 25 mL + R2 1 x 10 mL

Implicações diagnósticas

A α -1 Antitripsina é uma proteína de fase aguda. Ela inibe a proteinase e serina proteases. A α -1 Antitripsina tem uma forte ligação constante para leucócito elastase. Níveis aumentados no soro são encontrados em: infecção aguda e inflamação, malária aguda, gravidez (em 100%), terapia com esteróides anabólicos e em tumores malignos avançados. Níveis diminuídos no soro são encontrados em: deficiências congênitas, cirrose juvenil, enfisema pulmonar e na administração de testosterona.

Método

Medição da reação antígeno-anticorpo pelo método de ponto final.

Reagentes Fornecidos

Anti-soro

Fosfato Tamponado Salino
Anti- α -1 Antitripsina humana policlonal de cabra (variável)
Azida Sódica (0.95 g/L)

Tampão

Fosfato Tamponado Salino
Polietilenoglicol (60 g/L)
Azida Sódica (0.95 g/L)

Preparo e Estabilidade dos Reagentes

Preparos dos Reagentes

Reagentes Líquidos prontos para uso.

Estabilidade e Armazenagem

Os reagentes são estáveis até a data de validade quando armazenados à 2 – 8 °C. A estabilidade no equipamento é de pelo menos 4 semanas se a contaminação for evitada. Não congelar!

Reagentes Requeridos mas não Fornecidos

1. Cloreto de sódio 0.9%
2. Calibradores e Controles

Artigo	Apresentação
MPS/STS-5X1	Multicalibrador 5 x 1mL + Controle 1 x 5 mL

Pool de soro humano, líquido e estabilizado. Contém 0.95 g/L de Azida Sódica. Os valores de referência são dados na bula.

Coleta da Amostra

Usar soro fresco. Se o teste não puder ser realizado no mesmo dia, o soro deve ser armazenado a 2 – 8 °C por 48 horas. Se a armazenagem for por um período maior, a amostra deve ser congelada.

Procedimento para o teste

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

Procedimento manual

Amostra/Calibrador/Controle: diluir 1:10 em salina 9 g/L.

Usar a salina 9 g/L como ponto zero.

Teste: Misturar 10 μ L de amostras, calibradores e controle diluídos com 900 μ L de tampão. Ler a densidade óptica (DO₁) das amostras, calibradores e controle a 340 nm. Adicionar 60 μ L de Anti-soro de α -1 Antitripsina. Misturar e incubar por 5 minutos em temperatura ambiente. Ler a densidade óptica (DO₂) das amostras, calibradores e controle a 340 nm.

Calcular Δ DOs, plotar uma curva de calibração e ler a concentração do controle e das amostras.

Valores de referência

89 – 205 mg/dL (IFCC)

Essa faixa é dada apenas para orientação. Cada laboratório deve estabelecer seus próprios valores de referência.

Características / Desempenho

As características de desempenho para os reagentes de α -1 Antitripsina foram medidas em um analisador de química clínica.

Faixa de medição: 0 – 400 mg/dL

Limite de detecção: 8 mg/dL

Efeito Hook: > 800 mg/dL

Sensibilidade: 0.0013 ABS unidades/unidade de concentração

Precisão:		Baixo	Médio	Alto
[%CV]	Intra-corrida	1.51	1.66	4.79
	Inter-corrida		3.44	

Acurácia:		Valor Atribuído	Medido
[mg/dL]	Controle		
	BIO-RAD 1	79 (63 - 94)	88
	BIO-RAD 2	176 (141 - 211)	174

Especificidade: Monoespecífico

Interferências: Nenhuma interferência para Hemoglobina (1000 mg/dL), Citrato de sódio (1000 mg/dL), Heparina (50 mg/dL), Bilirrubina (20 mg/dL), Triglicerídeos (2500 mg/dL).

Limitações: Nenhuma

Comparação com a nefelometria: $y = 1.0041x + 2.9236$; $r = 0.9934$

Estabilidade à 2-8°C: pelo menos 3 anos após a produção

CUIDADOS E Precauções

1. Somente para uso em diagnóstico *in vitro*.
2. Azida Sódica foi reportada por formar azida de chumbo ou cobre em tubulações de laboratórios podendo provocar explosões. Após dispensar soluções contendo azida sódica despeje bastante água para diluir completamente.
3. O polietilenoglicol não apresenta risco biológico.
4. Cada doador usado para preparação dos calibradores e controle foi negativo para a presença de anticorpos de HIV1 e HIV2, bem como para antígenos de superfície de hepatite B e anticorpos anti-hepatite C, usando um método aprovado pelo FDA.

Garantia

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

Descarte

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

Referências

1. Naito, H.K., J. Clin. Immunoassay, 9, 155 (1986).
2. Kottke, B.A., et. al., Mayo Clin. Proc., 61, 313 (1986).
3. Dati, F. et al., Lab. Med. 13, 87 (1989).

APTEC Diagnostics nv

Industriepark-West 42C 9100 Sint-Niklaas – Bélgica

Símbolos Usados



Fabricante



Limites de temperatura



Diagnóstico *in vitro*



Cuidado, consulte documentos anexos



Consulte instruções de uso



Material Reciclável



Não rejeitar diretamente para o ambiente



Lote



Data de Fabricação



Validade



Risco Biológico



Altamente tóxico



Corrosivo



Nocivo