

# ACIDO URICO (UOD – PAP)

Reactivo líquido para la determinación fotométrica de Ácido Úrico en suero, plasma y orina.

Para uso en el diagnóstico *in Vitro*. Apto para usar en autoanalizador.

## SIGNIFICANCIA CLINICA

El Ácido Úrico es producto del metabolismo de las purinas, ácidos nucleicos y nucleoproteínas, valores elevados indican patologías que afectan dichos metabolismos, algunas de origen genético. Valores elevados se observan en pacientes con gota, falla renal, arteriosclerosis, diabetes, hipotiroidismo, etc. Su disminución se encuentra asociada a la enfermedad de Wilson.

## FUNDAMENTOS DEL METODO

El ácido úrico es oxidado por la enzima específica uricasa generándose alantoína y H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>, el cual en una reacción mediada por la enzima POD, reacciona con el Ac. 3-5-Dicloro-2-Hidroxi-Bencensulfónico y 4-AAP produciéndose un compuesto coloreado con un máximo de absorción a 520 nm., en cantidad proporcional a la cantidad de ácido úrico presente en la muestra.



## REACTIVOS

Conservados entre 2° y 8°C. y protegidos de la luz, estables hasta la fecha de caducidad indicada en la etiqueta.

Composición del Reactivo Enzimático:

Buffer Pipes pH 7.5	50 mM
Uricasa	>100 U/l
Peroxidasa	>1000 U/l
4-Aminoantipirina	0.5 mM
3,5-DCBS	1 mM
Ferrocianuro de potasio	10 mg/l
Azida sódica	0.05 g/dL
Agentes tensioactivos	c.s.

Preparación del Reactivo de Trabajo: El reactivo se provee listo para su uso. El reactivo con el tiempo puede tomar un leve color rosado que no afecta los resultados. Descartar el reactivo si su absorbancia contra blanco de agua es superior a 0.4 D.O. a 510 nm.

## MUESTRA

La muestra a utilizar puede ser tanto suero como plasma heparinizado u orina. En el caso de las orinas, precalentar la muestra a 60° para disolver los posibles uratos precipitados y diluir 1:10 con agua destilada. El resultado en este caso, se multiplica por 10.

## MATERIAL NECESARIO NO INCLUIDO

Espectrofotómetro manual o automático o fotocolorímetro de filtros con cubeta termoestable, capaz de medir absorbancia a 510 nm (rango 500 a 530 nm), baño termoregulado, cronómetro, pipetas, calibrador y sueros controles.

## TECNICA

Llevar el reactivo a la temperatura que se realizará el ensayo. Las pipetas a utilizar deben estar limpias y libres de residuos para no contaminar el reactivo.

		Blanco	Calibrador	Muestra
Muestra	(mL)	--	--	0.025
Calibrador	(mL)	--	0.025	--
Reactivo	(mL)	1.00	1.00	1.00

Mezclar e incubar 5 minutos a 37°C o temperatura ambiente (20° a 25°C). Leer las absorbancias ajustando a cero el espectrofotómetro con el blanco de reactivo. El color resultante es estable por a lo menos treinta minutos.

Adaptaciones para la aplicación de este reactivo en autoanalizadores están disponibles a solicitud. Es responsabilidad del laboratorio validar esta aplicación.

## CALIBRACION

- En la calibración se recomienda utilizar calibrador sérico VALTROL-C II (código 210-130A), proceder de igual forma que con las muestras.
- Se recomienda recalibrar en cualquier momento que se evidencie alguno de estos acontecimientos:
- El lote de reactivo cambia
- Se realiza un mantenimiento preventivo del equipo
- Los valores de control han cambiado o se encuentran fuera de escala.

## CALCULOS

Factor = $\frac{\text{Concentración Calibrador}}{\text{Abs. Calibrador}}$
Ácido Úrico (mg/dL) = Factor x Abs. Muestra

## CONTROL DE CALIDAD

- Es conveniente analizar junto con las muestras sueros controles valorados para Ácido Úrico por este método. Se recomienda la utilización de los sueros controles VALTROL-N (código 210-100), VALTROL-P (código 210-110) o MULTIVALTROL (código 210-300).
- Si los valores obtenidos para los controles se encuentran fuera del rango de tolerancia, revisar el instrumento, el reactivo y el calibrador.

- Cada laboratorio debe disponer de su propio Control de Calidad y establecer las correcciones necesarias en caso de que no se cumpla con las tolerancias permitidas para los controles.

#### ADVERTENCIAS Y MEDIDAS DE PRECAUCION:

- Los volúmenes indicados pueden ser alterados proporcionalmente sin alterar los resultados.
- En el caso de sueros hiperlipémicos, deberá hacerse un blanco muestra con suero fisiológico para eliminar la posible interferencia por la turbidez del suero.
- Consultar en nuestra página WEB la ficha de seguridad de este reactivo y observar todas las medidas de precaución necesarias para la manipulación y eliminación de residuos.
- Contiene Azida de Sodio 0.05% (Nº CAS 26628-22-8) No peligroso a esta concentración. No ingerir. En contacto con metales pesados, como tuberías de cobre o plomo, podría formar azida metal que es explosiva, elimine los residuos con grandes volúmenes de agua y/o de conformidad con las regulaciones locales.
- En autoanalizadores debe utilizarse contenedores de reactivos nuevos.
- Utilizar los reactivos guardando las precauciones habituales de trabajo en el laboratorio de análisis clínicos.
- En autoanalizadores se recomienda adicionar en el contenedor de agua CLEAN AGENT (código 318-820) en proporción de 0.5 mL/litro de agua para evitar interferencias por carry over.

#### ESPECIFICACIONES DE DESEMPEÑO:

-Linealidad: hasta 20 mg/dL Para valores superiores a 20 mg/dL, diluir la muestra con suero fisiológico y el resultado obtenido se multiplica por el factor de dilución.

-Límite de detección: 1 mg/dL

- Sensibilidad analítica: 1 mg/dL = 0.0283 A

-Interferencias: Hemoglobina sobre 0,2 gr/dL, bilirrubina 2,5mg/dL, y la lipemia podría interferir en la técnica. Otros medicamentos y sustancias podrían interferir (4).

-Exactitud: Los reactivos VALTEK no muestran diferencias sistemáticas significativas cuando se comparan con otros reactivos comerciales. Los detalles del estudio comparativo están disponibles bajo solicitud.

-Repetibilidad intraserie: n = 20

Nivel	Media (mg/dL)	C.V.
Normal	4.35	0.51%
Patológico	11.5	0.73%

-Reproducibilidad interserie: n = 20

Nivel	Media (mg/dL)	C.V.
Normal	5.31	1.85%
Patológico	10.33	1.46%

Estos datos han sido obtenidos utilizando un autoanalizador MINDRAY de la serie BS. Los resultados pueden variar al cambiar de instrumento o al realizar el procedimiento manualmente.

-Certificado de Conformidad y Trazabilidad disponible a solicitud

#### RANGOS DE REFERENCIA

Cada laboratorio debe establecer sus propios rangos de referencia en función de la población de pacientes. Los rangos de referencia que se enumeran a continuación están tomados de la bibliografía existente.

SUERO:	
Hombres:	3.4 a 7.0 mg/dL
Mujeres :	2.4 a 5.7 mg/dL
ORINA (Dieta ):	
Normal	250-750 mg/24 h
Libre de purinas	<420 mg/24 h
Pobre en purinas	<480 mg/24 h
Rica en purinas	<1500 mg/24 h

#### PRESENTACIONES DISPONIBLES

CODIGO	CONTENIDO
010-130	Reactivo Enzimático 10 x 12 mL
010-140	Reactivo Enzimático 4 x 50 mL
010-150	Reactivo Enzimático 10 x 25 mL
010-160	Reactivo Enzimático 1 x 250 mL
010-170	Reactivo Enzimático 2 x 250 mL
300010	Reactivo Enzimático 5 x 40 mL
200010	Reactivo Enzimático 5 x 40 mL

#### BIBLIOGRAFIA

1. Tietz, N!W. (ed) Fundamentals of Clinical Chemistry W.B. Saunders Co., Philadelphia, 1976.
2. Henry, R.J., Clinical Chemistry, Principles and Technics. Harper and Row Publishers. New York, 1964.
3. Provisional Recomendations on IFCC methods for the measurement of catalytic concentrations of enzymes. Clin Chem 23(887), 1977
4. Young D.S., effects of drugs on clinical laboratory tests, 4<sup>th</sup> ed. AACC Press,1995.

#### REV Nº 3/06-2023 MO