

HDL DIRETO LIQUICOLOR

MÉTODO:

Teste homogêneo direto.

FINALIDADE:

Teste enzimático homogêneo para a determinação quantitativa de colesterol HDL (HDL).

Somente para diagnóstico de uso in vitro.

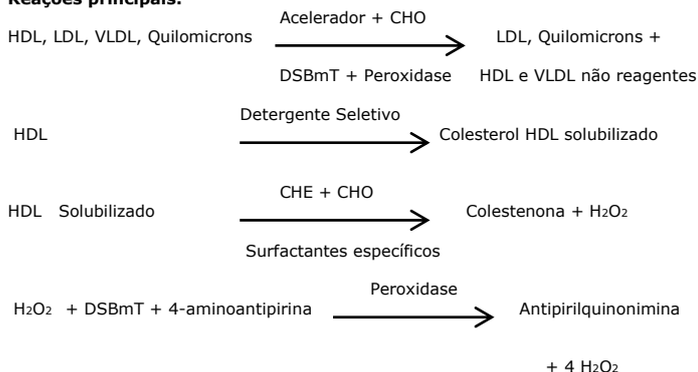
FUNDAMENTO:

Método seletivo baseado na aceleração da reação da colesterol oxidase (CHO) com o colesterol livre das lipoproteínas não HDL e a solubilização seletiva das partículas de HDL por ação de um detergente específico.

Na primeira etapa, o colesterol livre das partículas não HDL são eliminados por meio de uma reação R1mática catalisada pela R1ima colesterol oxidase na presença do acelerador. O peróxido de hidrogênio produzido é consumido por uma reação da peroxidase com DSBmT formando um produto incolor.

Na segunda etapa, um detergente solubiliza especificamente o HDL. O HDL solubilizado sob a ação das R1imas colesterol esterase (CHE) e colesterol oxidase (CHO) e acoplamento com 4-aminoantipirina e o cromogênio DSBmT, em reação catalisada pela peroxidase, ocorre o desenvolvimento de coloração que é proporcional à concentração de colesterol HDL na amostra.

Reações principais:



SIGNIFICADO CLÍNICO:

O Colesterol HDL Direto é um teste homogêneo enzimático para a determinação quantitativa de Colesterol HDL (HDL). HDL é considerado um componente lipídico protetor contra a doença coronária cardíaca (DCC). Junto com o Colesterol LDL, possui importância diagnóstica para estimar o risco individual para DCC.

IDENTIFICAÇÃO E ARMAZENAMENTO:

Conservar entre 2 a 8°C.

R1 Reagente R1: Tampão pH 6; colesterol esterase < 1000 U/L; peroxidase < 1300 U/L, N,N-bis(4sulfobutil)mtoluidina-disódio (DSBmT) < 1 mM, Acelerador < 1mM, Azida sódica < 0,06%, ascorbato oxidase < 3000 U/L

R2 Reagente R2: Tampão pH 6; colesterol esterase < 1500 U/L, 4-aminoantipirina < 1mM, detergente < 2%, azida sódica < 0,06%.

CAL Calibrador: Liofilizado. Contém soro matriz humana, Colesterol-HDL (concentração variável de lote a lote definida no rótulo).

PRECAUÇÕES:

- Usar roupas de proteção e luvas descartáveis e manusear os reagentes de acordo com as Boas Práticas de Laboratório
- Todo material contaminado com amostras dos pacientes ou com o CAL devem ser inativados por autoclavagem (60 min. a 121°C) ou por imersão em solução de hipoclorito de sódio a 5% por no mínimo 60 minutos.
- Cada unidade doadora de sangue humano utilizado no preparo do CAL foi testada e se encontrou negativa para a presença de anticorpos HIV-1/2; HCV e HBSAg. Apesar de terem sido utilizados testes validados com alto grau de confiabilidade, nenhum deles pode assegurar que produtos que contenham derivados de fluidos humanos sejam incapazes de provocar doenças. Portanto, os cuidados habituais de biossegurança devem ser aplicados na manipulação desse produto. Para o descarte seguro dos reagentes e materiais biológicos, sugere-se utilizar as regulamentações normativas locais, estaduais ou federais para preservação ambiental.
- Não aspirar os reagentes. Evitar contato com a pele e mucosas. Todas as amostras de pacientes devem ser tratadas como potencialmente infectantes. Os reagentes irritam os olhos a pele e mucosas. Em caso de contato, lavar cuidadosamente com água em abundância. Procurar um médico.
- Para descarte seguro dos reagentes e materiais biológicos, sugerimos utilizar as regulamentações normativas locais, estaduais ou federais para preservação ambiental.
- Os riscos residuais do kit, de acordo com critérios pré-determinados, são aceitáveis em comparação aos benefícios proporcionados pelo uso. A análise de risco foi realizada de acordo com a ISO 14971, relacionada à data final e levando em consideração a atual informação de registro.

PREPARO DOS REAGENTES E ESTABILIDADE:

R1 e R2:

Estão prontos para uso.

Estabilidade: Os reagentes são estáveis, mesmo depois de abertos, até a data de validade impressa no rótulo, quando armazenados entre 2 a 8°C. Evitar contaminação. Não congelar. Não misturar as tampas. Proteger R1 da luz.

Calibrador:

Reconstituir o conteúdo do frasco com exatamente 4 mL ou 1 mL de água recém destilada dependendo do volume do calibrador. Fechar o frasco e homogeneizar cuidadosamente até dissolver todo o liofilizado. Evitar formação de espuma. Deixar em repouso por 30 minutos antes do uso.

Estabilidade: 10 dias entre 2 a 8°C. Se necessário, o calibrador preparado recentemente pode ser dividido em alíquotas e mantido em refrigerador a -20°C por no máximo 30 dias. Congelar e descongelar somente uma vez. Homogeneizar cuidadosamente após descongelamento.

AMOSTRA:

Soro, plasma com EDTA, heparina lítio, heparina sódio.

Amostras com citrato ou oxalato não devem ser usadas pois produzem resultados diminuídos.

Estabilidade da amostra: As amostras devem ser colhidas de pacientes com jejum de 12 - 14 horas. As amostras devem ser centrifugadas, e o soro ou plasma removido em no máximo 3 horas.

O soro ou plasma não devem permanecer entre 15-30°C por mais de 14 horas. Se os testes não forem realizados no prazo de 14 horas, eles devem ser armazenados entre 2-8°C por até 1 semana. Se as amostras precisarem ser armazenadas por mais de 1 semana, podem ser congeladas a -20°C por 30 dias e por até 3 meses a -70°C. As amostras devem ser congeladas somente uma vez.

CALIBRAÇÃO:

O calibrador HDL é rastreável a um padrão de HDL comercial (Autocal). Este padrão comercial é rastreável ao material de referência CRMLN (NCEP Japão).

TRANSPORTE:

O transporte do kit deve ser feito pela rota mais direta evitando-se as chegadas nos finais de semana e feriados no local de destino. O kit não é afetado pelo transporte desde que seja entregue ao destinatário no período máximo de 07 dias e em uma temperatura de até 37°C.

TERMOS E CONDIÇÕES DE GARANTIA:

O fabricante garante a qualidade do produto, se este for armazenado como descrito acima e em sua embalagem original.

MATERIAIS NECESSÁRIOS E NÃO FORNECIDOS:

- Fotômetro UV/VIS
- Pipetas
- Cronômetro
- Banho ou incubador

MÉTODO DE ANÁLISE:

A. Leitura em espectrofotômetro:

Comprimento de onda: 600 nm (570 a 610 nm)

Cubeta: 1 cm

Temperatura: 37°C

Medida: contra água.

B. Procedimento:

Pipetar na cuvetas	CAL/Amostra
CAL/Amostra	10 µL
R1	750 µL
Homogeneizar gentilmente e incubar por exatamente 5 minutos a 37°C.	
R2	250 µL
Homogeneizar gentilmente, incubar a 37°C e ler a absorbância do CAL e das amostras depois de 5 minutos. Acertar o zero com água deionizada.	

Cálculo dos resultados:

$$C_{\text{amostra}} = C_{\text{CAL}} \times \frac{Abs_{\text{amostra}} \text{ (mg/dL)}}{Abs_{\text{calibrador}}}$$

Fator de conversão: C (mg/dL) x 0,02586 = C (mmol/L)

Exemplo:

$$C_{\text{calibrador}} = 50 \text{ mg/dL}$$

$$Abs_{\text{amostra}} = 0,149 \quad C_{\text{amostra}} = \frac{50 \times 0,149}{0,125}$$

$$Abs_{\text{calibrador}} = 0,125 \quad C_{\text{amostra}} = 59,6 \text{ mg/dL}$$

CONTROLE DE QUALIDADE:

Todo soro controle humano contendo valores determinados pelo método enzimático colorimétrico homogêneo direto para o colesterol HDL pode ser empregado. Recomendamos o uso de nossos soros controle SERODOS.

AUTOMAÇÃO:

Este método pode ser realizado no modo de tempo fixo em analisadores. Aplicações para equipamento semi-automáticos e automáticos serão fornecidas quando solicitadas. Cada laboratório será responsável pela validação da aplicação.

VALORES DE REFERÊNCIA:

Os valores de referência são para indivíduos sadios adultos do sexo masculino e feminino, com jejum de 12 horas e seguem a atualização da Diretriz Brasileira de Dislipidemias e Prevenção de aterosclerose.

Adultos ≥ 20 anos			
Lípides	Com jejum	Sem jejum	Categoria Referencial
Colesterol Total*	< 190 mg/dL	< 190 mg/dL	Desejável
HDL-C	> 40 mg/dL	> 40 mg/dL	Desejável

REV. 07/19

InVITro

Triglicérides**	> 150 mg/dL	< 175 mg/dL	Desejável
Categoria de Risco			
LDL-C	< 130 mg/dL	< 130 mg/dL	Baixo
	< 100 mg/dL	< 100 mg/dL	Intermediário
	< 70 mg/dL	< 70 mg/dL	Alto
	< 50 mg/dL	< 50 mg/dL	Muito Alto
Não-HDL-C	< 160 mg/dL	< 160 mg/dL	Baixo
	< 130 mg/dL	< 130 mg/dL	Intermediário
	< 100 mg/dL	< 100 mg/dL	Alto
	< 80 mg/dL	< 80 mg/dL	Muito Alto

Crianças e Adolescentes		
Lípides	Com jejum	Sem jejum
Colesterol Total*	< 170 mg/dL	< 170 mg/dL
HDL-C	> 45 mg/dL	> 45 mg/dL
Triglicérides (0 - 9 anos)**	< 75 mg/dL	< 85 mg/dL
Triglicérides (10 - 19 anos)**	< 90 mg/dL	< 100 mg/dL
LDL-C	< 110 mg/dL	< 110 mg/dL

* Valores de Colesterol Total \geq 310 mg/dL (adultos) ou \geq 230 mg/dL (crianças e adolescentes) podem ser indicativos de hipercolesterolemia familiar. ** Para valores de Triglicérides (sem jejum) $>$ 440 mg/dL, o médico deverá solicitar nova avaliação com jejum de 12 horas.

LINEARIDADE:

Até 200 mg/dL de HDL.

O limite de linearidade depende da aplicação específica do analisador. Se a concentração de HDL no soro exceder a faixa de determinação, diluir a amostra 1 + 1 com salina (0,9%) e repetir o teste. Multiplicar o resultado por 2.

REPETIBILIDADE:

AMOSTRA	MÉDIA	DP	CV%
Pool soro alto	32,9	0,26	0,80
Pool soro médio	50,6	0,25	0,49
Pool soro baixo	101,4	0,68	0,67

REPRODUTIBILIDADE:

AMOSTRA	MÉDIA	DP	CV%
Pool soro	32,8	0,4	1,3
Controle I	50,0	0,7	1,5
Controle II	100,1	1,1	1,1

SENSIBILIDADE:

Sensibilidade analítica menor que 2 mg/dL.

COMPARAÇÃO DE MÉTODOS:

Um conjunto de 101 amostras com valores normais de triglicérides (\leq 400 mg/dL) com concentrações na faixa de 32 a 133 mg/dL foram testadas em duplicata contra um kit comercialmente disponível. Os dados foram calculados usando-se uma análise de regressão.

Método	HDL Direto liquicolor	Referência
N	52	52
Média (mg/dL)	58,3	56,3
Faixa (mg/dL)	33,6 - 133,0	32,0 - 133
Análise de regressão	$Y=0,9826x + 3,1308$	
Coefficiente de Correlação	0,996	

ESTUDOS DE INTERFERÊNCIA:

Qualquer interferência potencial influenciada pelo ácido ascórbico, hemoglobina, bilirrubina, gamaglobulina e turbidez (VLDL-colesterol e VLDL-triglicérides) foi estudada pela adição de substâncias puras em um pool de soro.

Interferente	Concentração
Hemoglobina	1000 mg/dL
Bilirrubina Conjugada	60 mg/dL
Bilirrubina não conjugada	60 mg/dL
Ácido ascórbico	100 mg/dL
Gamaglobulina	5000 mg/dL
Triglicérides	2000 mg/dL

APRESENTAÇÃO:

Cat. Nº	Reagente	Volume	Nº Teste
10085-80	R1	1 x 60 mL	80
	R2	1 x 20 mL	
	CAL	1 x 1 mL	
10085-240	R1	3 x 60 mL	240
	R2	3 x 20 mL	
	CAL	1 x 1 mL	

DEPARTAMENTO DE SERVIÇOS ASSOCIADOS:

Para esclarecimentos de dúvidas do consumidor quanto ao produto:

Telefax (031) 30676400; e-mail: invitroms@invitro.com.br

No DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE VIDE RÓTULO DO PRODUTO.

BIBLIOGRAFIA:

- NIH Publication No. 01 3305, ATP III Guidelines AT-A-Glance, May 2001
- Gordon, T. and M., Amer. J. Med., 62,707 (1977)
- Izawa, S. et al., J. Med. And Pharm. Sci. 37, 1385 - 1388 (1997).

Produzido e Distribuído por

In Vitro Diagnóstica Ltda

Rua Cromita, 278, Distrito Industrial - Itabira/MG. CEP: 35903-053

Telefone: 31-3067-6400 - Fax: 31-3067-6401

e-mail: invitroms@invitro.com.br

Resp. Téc.: Patrícia C. C. Vilela - CRF 4463

Reg. M.S. 10303460492 Classe de risco: II

SIGNIFICADO DOS SÍMBOLOS UTILIZADOS NOS RÓTULOS DO PRODUTO



O conteúdo é suficiente para <n> testes



Data limite de utilização



Limite de temperatura (conservar a)



Número do Catálogo



Consultar Instrução de Uso



Número do lote



Produto Diagnóstico In Vitro



Data de Fabricação