

Bilirrubina Total - SNIBE

MÉTODO
DCA (Dicloroanilina Diazotada).

FINALIDADE
Teste fotométrico para determinação quantitativa da Bilirrubina Total. Somente para uso diagnóstico *in vitro* profissional.

FUNDAMENTO
Na Bilirrubina Total a bilirrubina indireta é desligada da albumina sérica e as bilirrubinas direta e indireta são dosadas pela reação colorimétrica com dicloroanilina diazotada.

SIGNIFICADO CLÍNICO
Dependendo do distúrbio (doenças adquiridas, hereditárias, medicamentosas) a bilirrubina direta (conjugada), indireta (não-conjugada) ou ambas (total) são as principais causas da hiperbilirrubinemia. As causas mais comuns de aumento da bilirrubina direta são as doenças hepato-celulares e das vias biliares como hepatites, colangites, cirroses, alcoolismo, obstrução biliar intra ou extra-hepática, mononucleose infecciosa, neoplasias, colecistites. A forma mais comum de aumento da bilirrubina indireta é a encontrada em recém-nascidos (icterícia fisiológica) resultado da produção aumentada de bilirrubina como resultado da hemólise das hemácias e da maturação incompleta dos mecanismos do metabolismo e excreção da bilirrubina. Outras causas do aumento da bilirrubina não-conjugada são anemia hemolítica, eritropoiese ineficaz, síndrome de Crigler-Najjar, síndrome de Gilbert.

IDENTIFICAÇÃO E ARMAZENAMENTO
Conservar entre 2 a 8°C.

RGT1 – Reagente 1: Cocoamido propil > 200 mmol/L; fenoxietanol > 0,35 mmol/L.

RGT2 – Reagente 2: Ácido clorídrico > 500 mmol/L; dicloroanilina > 2 mmol/L.

PREPARO DOS REAGENTES
Os reagentes estão prontos para uso.

ESTABILIDADE
Os reagentes são estáveis até o vencimento da data de validade, mesmo depois de abertos, quando armazenados fechados entre 2 e 8°C, **na geladeira**. Não congelar e manter ao abrigo da luz.

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 7 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.

PRECAUÇÕES

- Não ingerir ou aspirar os reagentes. Evitar contato com a pele e as mucosas. Usar equipamentos de proteção necessários.
- Em caso de contato desta solução com a pele ou mucosa, lavar com bastante água e procurar um médico. Manter no frasco original.
- Em caso de contato com os olhos, lavar com bastante água por vários minutos. Remover lentes de contatos, se presentes e for fácil a retirada. Continuar a lavar.
- Todo o material contendo amostras de pacientes ou controles deve ser inativado por procedimentos validados (autoclavação ou tratamento químico).
- Para o descarte seguro dos reagentes sugerimos utilizar as regulamentações normativas locais, estaduais ou federais para a 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.

AMOSTRA BIOLÓGICA
Tipo de amostra: Soro, plasma (heparina e EDTA).

Estabilidade da amostra: Imediatamente após a coleta, proteger a amostra da ação da luz. Não usar amostras hemolisadas. A bilirrubina é estável por até 8 horas de 10 a 30 °C, 12 horas de 2 a 8 °C ou 24 horas < 0 °C.

• O transporte da amostra biológica, quando necessário, deve ser feito pela rota mais direta e evitando sua chegada nos finais de semana e feriados no local de destino. A amostra biológica deve ser acondicionada em recipiente hermeticamente fechado, embalada de forma a mantê-la em temperatura recomendada desde o remetente até a entrega ao destinatário. Esta amostra deve ser identificada com o símbolo de amostra biológica.

MATERIAIS NECESSÁRIOS E NÃO FORNECIDOS
Equipamento de bioquímica automático, pipeta, ponteira e lixo para descarte. Os materiais não fornecidos podem ser adquiridos no mercado especializado de artigos para Laboratórios de Análises Clínicas.

MÉTODO DE ANÁLISE

A- Leitura em espectrofotômetro:
Comprimento de onda: 546 nm (520-550 nm)
Cubeta: 1 cm
Temperatura: 37°C
Medida: Contra reagente branco.

B. Procedimento de teste:

Pipetar dentro das cubetas:		
	Reagente Branco	Amostra ou Calibrador
Amostra ou Calibrador	---	60 µL
Água deionizada	60 µL	---
RGT1	1000 µL	1000 µL
Homogeneizar cuidadosamente, incubar por 5 minutos a 37°C .		
Ler a absorbância A ₁ .		
RGT2	250 µL	250 µL
Homogeneizar cuidadosamente, incubar por exatamente 5 minutos a 37°C. Ler a absorbância A ₂ . ΔA = A ₂ -A ₁ .		

CÁLCULOS
ΔA_{546nm} = ΔAS/CAL - ΔARB

$$C = C_{CAL} \times \frac{\Delta_{amostra}}{\Delta_{CAL}} \text{mg/dL} \quad \text{ou} \quad C = C_{CAL} \times \frac{\Delta_{amostra}}{\Delta_{CAL}} \text{mmol/L}$$

CALIBRAÇÃO
Para a calibração recomenda-se o uso do calibrador AUTOCAL de acordo com os procedimentos descritos em sua instrução de uso e tabela com valores. Inserir no analisador o valor definido para este parâmetro. Recomendamos a verificação da validade da calibração antes de cada corrida.
A recalibração deve ser realizada quinzenalmente ou:
- Sempre que os controles se encontrarem fora da faixa;
- Depois da troca de lote de reagente;
- De acordo com o requerido no controle de qualidade interno.

VALORES DE REFERÊNCIA

Bilirrubina Total		mg/dL	µmol/L
Neonatal	24 h	Até 8,7	150
	2º dia	1,3 – 11,3	22 – 193
	3º dia	0,7 – 12,7	12 – 217
	4º dia – 6º dia	0,1 – 12,6	2 – 216
Criança	>1 mês	0,2 – 1,0	3 - 17
Adulto		0,1 – 1,2	2 - 21

Esta faixa é fornecida apenas como orientação. Cada laboratório deve estabelecer seus próprios valores de referência.

CONTROLE DE QUALIDADE
Todo soro controle contendo valores determinados para Bilirrubina Total, pelo método DCA, pode ser empregado. Recomendamos o uso de nossos soros controle HUMATROL e SERODOS.

AUTOMAÇÃO
Adaptação especial para analisadores automáticos de bioquímica está disponível e será enviada ao consumidor quando solicitada para o Departamento de Serviços Associados.

RASTREABILIDADE
O kit foi calibrado com o multicalibrador Autocal.

CARACTERÍSTICAS DE DESEMPENHO

Exatidão
O kit Bilirrubina Total foi comparado contra um método comercialmente disponível. Soro controle e amostras de pacientes foram empregados na comparação (N=20). Regressão linear obtida:
r = 0,993
Y= 1,1647x + 0,0026
Os métodos mostraram uma boa concordância e nenhum desvio significativo foi observado em nenhuma das amostras.

Precisão

N	REPETIBILIDADE			REPRODUTIBILIDADE		
	Média (mg/dL)	DP (mg/dL)	% CV	Média (mg/dL)	DP (mg/dL)	% CV
25	0,94	0,04	3,75	0,95	0,028	2,89
25	4,07	0,03	0,85	4,38	0,361	8,25

Sensibilidade Analítica
A sensibilidade encontrada foi de 0,01 mg/dL

Linearidade
A reação é linear até 30 mg/dL. Para amostras de bilirrubina com concentrações acima de 30 mg/dL, diluir a amostra 1 + 4 com salina fisiológica (0,9%) e repetir o teste. Multiplicar o resultado por 5.

Interferentes
Hemólise: Evitar o uso de amostra hemolisada, pois a hemoglobina produz resultados falsamente diminuídos. Triglicérides até 1000 mg/dL não interfere.

NOTAS

- A bilirrubina é sensível a luz, as amostras devem ser mantidas no escuro.
- Os níveis de bilirrubina podem diminuir se a amostra for exposta a luz. Hemólise também diminui os valores de bilirrubina.

APRESENTAÇÃO DO KIT

Cat. nº	Reagente	Volume
804-2	RGT1	2 x 60 mL
	RGT2	2 x 15 mL

BIBLIOGRAFIA

1. Tietz N.W., Clinical guide to laboratory tests, Saunders Co.
2. Thomas L., Clinical Laboratory Diagnostics, TH-Books (1998).

DEPARTAMENTO DE SERVIÇOS ASSOCIADOS

Para esclarecimentos de dúvidas do consumidor quanto ao produto:

Telefone: +55(31) 3067-6400 e-mail: invitroms@invitro.com.br

N.º DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE VIDE RÓTULO DO PRODUTO.

Fabricado e Regularizado por: In Vitro Diagnóstica Ltda. Rua Cromita, 278, Distrito Industrial, Itabira/MG. CEP: 35903-053. CNPJ: 42.837.716/0001-98.

Telefone: +55(31) 3067-6400 e-mail: invitroms@invitro.com.br

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

ANVISA: 10303460577 Classe de risco: II

SIGNIFICADO DOS SÍMBOLOS UTILIZADOS NOS RÓTULOS DO PRODUTO

	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