#### **UREA UV FL** AZ F080 CH 4 x 20 ml AZ F245 CH 12 x 20 ml AZ F400 CH 8 x 50 ml AZ F500 CH 5 x 100 ml AZ F600 CH 5 x 120 ml AZ 100F CH 5 x 200 ml

### USO

Reactivo para la determinación cuantitativa in vitro de urea en los fluidos biológicos.

## **RESUMEN**

La urea es el principal catabolito nitrogenado de las proteínas en el hombre. La biosíntesis de la urea del amonio derivado de los grupos aminos se sostiene exclusivamente por las enzimas hepáticas del ciclo de la urea. Más de 90% de la urea se elimina a través de los riñones, mientras que la mayor parte del resto se pierde a través del tracto gastrointestinal y la piel. La urea no se absorbe ni se secreta por los túbulos, sino que se filtra libremente por los glomérulos. Su producción también depende significativamente de distintas variables no renales, como la dieta y la síntesis hepática, para poder usarla como indicador de la función renal.

## PRINCIPIO

La ureasa hidroliza la urea en la muestra, formando iones de amonio que reaccionan con alfa-cetoglutarato y NADH en presencia de glutamato deshidrogenasa para formar glutamato y NAD+. La disminución de absorbancia se mide

## **COMPONENTES SUMINISTRADOS**

Solo para uso diagnóstico in vitro.

Los componentes del kit se mantienen estables hasta la fecha de caducidad indicada en el envase. Conservar protegido de la luz directa.

**UREA R1** F080: 4 x 16 ml (líquido) cápsula azul

F245: 12 x 16 ml (líquido) cápsula azul F400: 8 x 40 ml (líquido) cápsula azul F500: 4 x 100 ml (líquido) cápsula azul F600: 4 x 120 ml (líquido) cápsula azul 100F: 4 x 200 ml (líquido) cápsula azul

**UREA R2** F080: 1 x 16 ml (líquido) cápsula roja

F245: 2 x 24 ml (líquido) cápsula roja F400: 2 x 40 ml (líquido) cápsula roja F500: 1 x 100 ml (líquido) cápsula roja F600: 1 x 120 ml (líquido) cápsula roja 100F: 1 x 200 ml (líquido) cápsula roja

Composición en el reactivo final: CAPSO 8 mM pH 7.60, alfa-cetoglutarato 7.5 mM, ureasa > 8 KU/l, GLDH > 800 U/I, NADH 0.25 mM, estabilizantes.

Estándar (en el código F080): urea 50 mg/dl - 5 ml

Conservar todos los componentes a 2-8 °C.

# **MATERIALES NECESARIOS NO SUMINISTRADOS**

Instrumental normal de laboratorio. Espectrofotómetro UV/ VIS con control termostático. Micropipetas automáticas. Cubetas de vidrio óptico o desechables de poliestireno óptico. Solución fisiológica.

# PREPARACIÓN DEL REACTIVO

# Procedimiento starter muestra:

Códigos F080/F245: añadir 4 ml de reactivo R2 a un frasco de reactivo R1

Código F400: añadir 10 ml de reactivo R2 a un frasco de

Código F500/F600/100F: mezclar 1 parte de reactivo R2 con 4 partes de reactivo R1.

Estabilidad del reactivo preparado: preferiblemente antes de 60 días a 2-8 °C protegido de la luz.

# Procedimiento starter reactivo:

utilizar los reactivos separados.

Estabilidad: hasta la caducidad en la etiqueta.

Estabilidad tras la primera apertura: preferiblemente antes de 60 días a 2-8 °C

## **PRECAUCIONES**

UREA R1: No está clasificado como peligroso.

UREA R2: ¡Atención! Provoca irritación ocular grave (H319). Provoca irritación cutánea (H315). Llevar guantes de protección. Llevar gafas de protección (P280). EN CASO DE CONTACTO CON LA

PIEL: Lavar con abundante agua (P302+P352). EN CASO DE CONTACTO CON LOS OJOS: Enjuagar con agua cuidadosamente durante varios minutos. Quitar las lentes de contacto cuando estén presentes y pueda hacerse con facilidad. Proseguir con el lavado (P305+P351+P338). Si persiste la irritación ocular: Consultar a un médico

Estándar: No está clasificado como peligroso.

### **MUESTRA**

Suero, plasma (evitar amonio con heparina). Orina. La urea se mantiene estable 3 días a 2-8 °C. Diluir las muestras de orina 1:100 con agua desionizada.

## PROCEDIMIENTO (starter muestra)

Longitud de onda: 340 nm Camino óptico: 1 cm Temperatura: 37 °C

dispensar: blanco estándar muestra reactivo de trabajo 2 ml 2 ml 2 ml

incubar a 37 °C durante 5 minutos

agua 20 µl estándar 20 µl muestra 20 μΙ

Mezclar, después de 30 segundos medir la absorbancia contra agua, incubando a 37 °C. Registrar como A,. Después de exactamente 60 segundos, registrar de nuevo la absorbancia como A,

## PROCEDIMIENTO (starter reactivo)

340 nm Longitud de onda: Camino óptico: 1 cm Temperatura:

dispensar:	blanco	estándar	muestra
reactivo R1	2 ml	2 ml	2 ml
agua	25 µl	-	-
estándar	-	25 µl	-
muestra	-	-	25 μl

incubar a 37 °C durante 5 minutos

reactivo R2 500 μl 500 μΙ

Mezclar, después de 30 segundos medir la absorbancia contra agua, incubando a 37 °C. Registrar como A,. Después de exactamente 60 segundos, registrar de nuevo la absorbancia como A,

## CÁLCULO DE LOS RESULTADOS

Suero/plasma:

A<sub>2</sub>-A<sub>1</sub> (muestra) urea mg/dl = x 50 (valor del estándar) A2-A1 (estándar)

Orina espontánea:

A<sub>2</sub>-A<sub>1</sub> (muestra) urea mg/dl = x 50 x 100 A2-A1 (estándar)

(valor del estándar y dilución)

orina de 24 horas (urea g/24h):

[A2-A, (muestra)] / [A2-A, (estándar)] x 50 x 100 x volumen orina

1000

(valor del estándar, dilución y diuresis en decilitros)

# **INTERVALOS DE REFERENCIA**

Adultos: 10 - 50 mg/dl (1.7 - 8.3 mmol/l) 20 - 35 g/24h (332 - 580 mmol/24h) Orina:

Cada laboratorio deberá establecer sus propios intervalos de referencia en relación con la población propia.

# CONTROL DE CALIDAD- CALIBRACIÓN

Se recomienda la ejecución de un control de calidad interno. Para ello, están disponibles a petición los siguientes sueros de control de base humana:

# **QUANTINORM CHEMA**

con valores posiblemente en los intervalos de normalidad, **QUANTIPATH CHEMA** 

con valores patológicos.

Si el sistema analítico lo requiere, está disponible un calibrador multiparamétrico con base humana:

# AUTOCAL H

Contactar con el Servicio al cliente para más información.

## PRESTACIONES DE LA PRUEBA

#### Linealidad

El método es lineal hasta 300 mg/dl.

Si el valor resultase superior, se recomienda diluir la muestra 1+9 con solución fisiológica y repetir la prueba, multiplicando el resultado por 10.

### Sensibilidad/límite de detectabilidad

El método puede discriminar hasta 1 mg/dl.

#### Interferencias

No se verifican interferencias en presencia de:

hemoglobina ≤ 500 mg/dl bilirrubina ≤ 44 mg/dl ≤ 600 mg/dl lípidos

### Precisión

SD (mg/dl) CV% en la serie (n=10) media (mg/dl) muestra 1 46 19 0.65 1.40 muestra 2 140 89 272 1.90 SD (mg/dl) CV% entre series (n=20) media (mg/dl) muestra 1 42.77 1.91 4.50 muestra 2 144 29 6 72 4 70

## Comparación entre métodos

La comparación con un método disponible en el mercado ha dado los siguientes resultados en 100 muestras:

> Urea Chema = x Urea competencia = y n = 100

y = 0.9746x + 3.03 mg/dl  $r^2 = 0.986$ 

## INFORMACIÓN PARA LA ELIMINACIÓN

El producto está destinado al uso en laboratorios de análisis profesionales.

P501: Eliminar el contenido en conformidad con la reglamentación nacional/internacional.

## **BIBLIOGRAFÍA**

Falke, H.N. Schubert, G.E.Klin.Wschr.42 (1965)

Tietz Textbook of Clinical Chemistry, Second Edition, Burtis-Ashwood (1994)

HU Bergmeyer - Methods of enzymatic analysis, (1987).

# **FABRICANTE**

Chema Diagnostica Via Campania 2/4

60030 Monsano (AN) Tel.: 0731 605064 Fax: 0731 605672 Correo electrónico: mail@chema.com Sitio web: http://www.chema.com

## **LEYENDA DE LOS SÍMBOLOS**

IVD producto sanitario para diagnóstico in vitro

LOT número de lote REF número de catálogo

X límite de temperatura

utilizar por fecha

⚠ atención

 $\square$ i consultar las instrucciones de uso

