# **AMMONIAC FL**

NH F060 CH

6 x 10 ml

#### UTILISATION

Réactif pour la détermination quantitative in vitro de l'ammoniac dans les fluides biologiques.

#### SOMMAIRE

L'ammoniac se forme comme sous-produit du catabolisme des protéines ou à travers l'équilibrage acide/base dans les reins. Normalement, l'excès d'ammoniac est transformé en urée et excrété par le foie, toutefois si le système d'excrétion d'urée ne fonctionne pas correctement, l'ammoniac s'accumule à des niveaux toxiques. L'augmentation de la concentration d'ammoniac dans le sang indique généralement des maladie du foie, telle que l'hépatite et la cirrhose, et peut avoir un effet fortement toxique sur le système nerveux central. La détermination de l'ammoniac dans le sang est indispensable dans les cas d'encéphalopathie hépatique.

#### **PRINCIPE**

L'ammoniac réagit avec l' $\alpha$ -cétoglutarate en présence de glutamate déshydrogénase (GIDH) et NADH. La réduction de l'absorbance due à la consommation de NADH est proportionnelle à la concentration en ammoniac dans l'échantillon et peut être mesurée à 340 nm.

# **COMPOSANTS FOURNIS**

#### Uniquement à usage diagnostique in vitro.

Les composants du kit sont stables jusqu'à la date de péremption indiquée sur l'emballage.

Conserver à l'abri de la lumière directe

NH3 R1 F060: 6 x 8 ml (liquide) capsule bleue

NH3 R2 F060: 1 x 12 ml (liquide) capsule rouge

Composition dans le test: tampon de Good 200 mM, NADH  $\geq$  0.1 mM,  $\alpha$ -cétoglutarate  $\geq$  10 mM, LDH  $\geq$  5 kU/l, GIDH  $\geq$  5 kU/l, stabilisateurs et conservateurs.

Standard: solution ammoniac 500 µg/dl - 10 ml

Conserver les composants du kit à une température 2-8°C. L'ammoniac est volatile! Immédiatement après utilisation, fermer avec soin le dropper du standard.

### MATÉRIEL NÉCESSAIRE NON FOURNI

Instruments normaux de laboratoire. Spectromètre UV/VIS muni de station thermique. Micropipettes automatiques. Cuvettes en verre optique et mono-usage en polystyrène optique. Solution physiologique.

# PRÉPARATION DU RÉACTIF

# Procédure starter réactif:

Utiliser les réactifs séparés.

Stabilité: jusqu'à date de péremption indiquée sur l'étiquette à 2-8  $^{\circ}\text{C}.$ 

Stabilité après la première ouverture: de préférence dans les 60 jours à 2-8°C à l'abri de la lumière.

## Procédure starter échantillon:

Cette procédure est moins recommandée car les mécanismes de réduction des interférences sont moins efficaces.

Mélanger 4 parts de réactif R1 à 1 part de réactif R2.

Stabilité du réactif de travail: de préférence dans les 7 jours à 2-8°C à l'abri de la lumière.

# **PRÉCAUTIONS**

NH3 R1: Le produit n'est pas classé comme dangereux.

NH3 R2: Attention. Provoque une sévère irritation des yeux (H319). Provoque une irritation cutanée (H315). Porter des gants de protection /un équipement de protection des yeux (P280). EN CAS DE CONTACT AVEC LA PEAU: Laver abondamment à l'eau (P302+352). EN CAS DE CONTACT AVEC LES

à l'eau (P302+352). EN CAS DE CONTACT AVEC LES YEUX: rincer avec précaution à l'eau pendant plusieurs minutes. Enlever les lentilles de contact si la victime en porte et si elles peuvent être facilement enlevées. Continuer à rincer (P305+P351+P338). Si l'irritation oculaire persiste consulter un médecin (P337+P313).

Standard: Le produit n'est pas classé comme dangereux.

L'atmosphère du laboratoire, due à la fumée ou au trafic, peut être une source de contamination par l'ammoniac, ainsi que des résidus dans la verrerie et dans l'eau. Gardez les tubes d'échantillon bien fermés pour empêcher l'évaporation de l'ammoniac.

#### **ÉCHANTILLON**

Plasma, de préférence préparé avec de l'EDTA. L'héparine-plasma peut être utilisé (pas l'héparine d'ammonium). Les échantillons hémolysés ne doivent pas être utilisés, étant donné le niveau élevé d'ammoniac dans les érythrocytes.

Les échantillons de plasma doivent être analysés dans les 30 minutes suivant le prélèvement. Si cela n'est pas possible, ils peuvent être conservés 2 heures à 2-8 °C ou 24 heures à -20 °C.

# PROCÉDURE (starter réactif)

Longueur d'onde Pas optique: Température:	340 nm 1 cm 37 °C			
pipeter:	standard	échantillon		
réactif R1	1 ml	1 ml		
standard	100 μΙ	-		
échantillon	-	100 μΙ		
Mélanger, incuber à 37°C pendant 5 minutes.				

pipeter:	standard	échantillon	
réactif R2	250 μΙ	250 μΙ	

Mélanger, après 60 secondes mesurer l'absorbance  $A_1$  contre eau, en incubant à 37°C. Après 4 minutes, mesurer l'absorbance  $A_2$ .

#### PROCÉDURE (starter échantillon)

Longueur d'onde: 340 nm
Pas optique: 1 cm
Température: 37 °C

pipeter:	standard	échantillon	
réactif	1 ml	1 ml	
standard	80 μl	-	
échantillon	-	80 μΙ	

Mélanger, après 60 secondes mesurer l'absorbance  $A_1$  contre eau, en incubant à 37°C. Après 4 minutes, mesurer l'absorbance  $A_2$ .

# **CALCUL DES RÉSULTATS**

ammoniac  $\mu g/dl = \frac{A_2 - A_1 \text{ (echantillon)}}{A_2 - A_1 \text{ (standard)}} \times \text{Valeur standard}$ 

#### INTERVALLES DE RÉFÉRENCE

adultes 20-100 µg/dl

Chaque laboratoire doit établir ses propres intervalles de référence selon sa population.

# **CONTRÔLE DE QUALITÉ - CALIBRATION**

Il est conseillé d'effectuer un contrôle de qualité interne. À cette fin, utiliser du matériel de contrôle approprié.

Contacter le Service clients pour plus de renseignements.

## **PERFORMANCES DU TEST**

# Linéarité

La méthode est linéaire jusqu'au moins 2000 μg/dl. Si la valeur résultait supérieure, il est conseillé de diluer l'échantillon 1+9 avec de la solution physiologique et de répéter le test, en multipliant le résultat par 10.

# Sensibilité/limite décelable

La méthode est en mesure de déceler jusqu'à 7 μg/dl.

# Interférences

Aucune interférence n'est décelable en présence de: hémoglobine ≤ 300 mg/dl bilirubine ≤ 36 mg/dl lipides ≤ 590 mg/dl

lipides ≤ 590 mg/dl acide ascorbique ≤ 34 mg/dl acide pyruvique ≤ 12.5 mg/dl ALT ≤ 1500 U/l

# Precision

entre les séries (n=20) moyenne (µg/dl) SD (µg/dl) CV% échantillon 1 101 3.76 3.71 échantillon 2 377 7.26 1.93

#### Comparaison entre méthodes

Une comparaison avec une méthode disponible dans le commerce a donné les résultats suivants:

ammoniac concurrent = x ammoniac Chema = y

Plasma (n=38)

 $y = 1.04x - 6.8 \mu g/dl$   $r^2 = 0.999$ 

#### REMARQUES RELATIVES A L'ÉLIMINATION

Ce produit est destiné à une utilisation au sein de laboratoires d'analyses professionnels.

P501: Éliminer le contenu conformément à la règlementation nationale/internationale.

### **BIBLIOGRAPHIE**

Tietz Textbook of Clinical Chemistry, Fourth Edition, Burtis-Ashwood-Bruns (2006), 1789-91 Clinica Chimica Acta 2018, 478, 37-43

#### **FABRICANT**

Chema Diagnostica
Via Campania 2/4
60030 Monsano (AN)
tel 0731 605064
fax 0731 605672
e-mail: mail@chema.com

e-mail: mail@chema.com website: http://www.chema.com

# **LÉGENDE DES SYMBOLES**

IVD dispositif médical de diagnostic in vitro

utiliser avant la date

attention

consulter les instructions d'utilisation

 $\epsilon$