

Urea MonlabTest®

Ureasa-GLDH. Cinético. Líquido.



IVD

Determinación cuantitativa de urea.

Para uso profesional de diagnóstico *in vitro*. Conservar a 2-8°C.

PRINCIPIO DEL MÉTODO

La ureasa cataliza la hidrólisis de la urea, presente en la muestra, en amoniaco (NH_4^+) y anhídrido carbónico (CO_2).

Los iones amonio formados se incorporan al α -cetoglutarato por acción de la glutamato deshidrogenasa (GLDH) con oxidación paralela de NADH a NAD⁺:



La disminución de la concentración de NADH en el medio es proporcional a la concentración de urea de la muestra ensayada¹.

SIGNIFICADO CLÍNICO

La urea es el resultado final del metabolismo de las proteínas; se forma en el hígado a partir de su destrucción.

La concentración de urea en sangre (uremia) aumenta como consecuencia de dietas con exceso de proteínas, enfermedades renales, insuficiencia cardiaca, hemorragias gástricas, hipovolemia y obstrucciones renales ^{1,4,5}.

El diagnóstico clínico debe realizarse teniendo en cuenta todos los datos clínicos y de laboratorio.

REACTIVOS

R1 Tampón	TRIS pH 7,8 α -Cetoglutarato Ureasa	80 mmol/L 6 mmol/L 75000 U/L
R2 Enzimas	GLDH NADH	60000 U/L 0,32 mmol/L
CAL UREA	Patrón primario acuoso de Urea	50 mg/dL

PREPARACIÓN

Reactivos de trabajo (RT): Mezclar 4 vol. de R1 Tampón + 1 vol. R2 Enzimas.

La estabilidad del RT es de 1 mes a 2-8°C o 1 semana temperatura ambiente (15-25°C).

CAL UREA: Listo para su uso.

CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD

Todos los componentes del kit son estables, hasta la fecha de caducidad indicada en la etiqueta del vial, cuando se mantienen los viales bien cerrados a 2-8°C, protegidos de la luz y se evita su contaminación. No usar reactivos fuera de la fecha indicada.

Indicadores de deterioro de los reactivos:

- Presencia de partículas y turbidez.
- Absorbancia (A) del Blanco a 340 nm < 1,00.

MATERIAL ADICIONAL

- Espectrofotómetro o analizador para lecturas a 340 nm.
- Cubetas de 1,0 cm de paso de luz.
- Equipamiento habitual de laboratorio (Nota 2).

MUESTRAS

- Suero o plasma heparinizado¹: No usar sales de amonio o fluoruro como anticoagulantes.
- Orina¹: Diluir la muestra al 1/50 en agua destilada. Mezclar. Multiplicar el resultado obtenido por 50 (factor de dilución). Evitar el crecimiento bacteriano, manteniendo el pH < 4.

La urea es estable 5 días a 2-8°C.

PROCEDIMIENTO

- Condiciones del ensayo:
Longitud de onda: 340 nm
Cubeta: 1 cm paso de luz
Temperatura: 37°C / 15-25°C
- Ajustar el espectrofotómetro a cero frente a agua destilada.
- Pipetejar en una cubeta (Nota 4):

	Blanco	Patrón	Muestra
RT (mL)	1,0	1,0	1,0
Patrón (Nota 1,3) (μL)	--	10	--
Muestra (μL)	--	--	10

- Mezclar. Leer las absorbancias a los 30 s (A_1) y a los 90 s (A_2).
- Calcular: $\Delta A = A_1 - A_2$.



IVD

CÁLCULOS

$$(A_1 - A_2) \text{ Muestra} - (A_1 - A_2) \text{ Blanco} \times 50 \text{ (Conc. Patrón)} = \text{mg/dL de urea en la muestra}$$

$$(A_1 - A_2) \text{ Patrón} - (A_1 - A_2) \text{ Blanco}$$

$$\text{mg/dL Urea} \times 0,466 = \text{mg/dL de Urea BUN (Blood Urea Nitrogen)}^1.$$

Factor de conversión: $\text{mg/dL} \times 0,1665 = \text{mmol/L}$.

CONTROL DE CALIDAD

Es conveniente analizar junto con las muestras sueros control valorados:

CONTROL Normal y Patológico (MO-165107 y MO-165108).

Si los valores hallados se encuentran fuera del rango de tolerancia, se debe revisar los instrumentos, los reactivos y la calibración.

Cada laboratorio debe disponer su propio Control de Calidad y establecer correcciones en el caso de que los controles no cumplan con las tolerancias.

VALORES DE REFERENCIA^{4,5}

Suero o plasma:

$$15-45 \text{ mg/dL} \approx 2,5-7,5 \text{ mmol/L}$$

Orina:

$$26-43 \text{ g/24 h} \approx 428-714 \text{ mmol/24 h}$$

Estos valores son orientativos. Es recomendable que cada laboratorio establezca sus propios valores de referencia.

CARACTERÍSTICAS DEL MÉTODO

Rango de medida: Desde el límite de detección 0,743 mg/dL hasta el límite de linealidad 400 mg/dL.

Si la concentración de la muestra es superior al límite de linealidad, diluir 1/2 con NaCl 9 g/L y multiplicar el resultado final por 2.

Precisión:

	Intraserie (n=20)	Interserie (n=20)
Media (mg/dL)	37,5	120
SD	1,05	0,92
CV (%)	2,79	0,77

Sensibilidad analítica: 1 mg/dL = 0,00180 A

Exactitud: Los reactivos MonlabTest (y) no muestran diferencias sistemáticas significativas cuando se comparan con otros reactivos comerciales (x).

Los resultados obtenidos con 50 muestras fueron los siguientes:

Coefficiente de regresión (r)²: 0,98209.

Ecuación de la recta de regresión: $y = 1,0343x - 1,2105$.

Las características del método pueden variar según el analizador utilizado.

INTERFERENCIAS

Como anticoagulante se recomienda la heparina. En ningún caso deben utilizarse sales de amonio o fluoruro¹.

Se han descrito varias drogas y otras substancias que interfieren en la determinación de la urea^{2,3}.

NOTAS

1. CAL UREA: Debido a la naturaleza del producto, es aconsejable tratarlo con sumo cuidado ya que se puede contaminar con facilidad.

2. El material empleado así como el agua destilada que se utilice deben estar libres de amonio y/o sus sales¹.

3. La calibración con el Patrón acuoso puede dar lugar a errores sistemáticos en métodos automáticos. En este caso, se recomienda utilizar calibradores séricos.

4. Usar puntas de pipeta desechables limpias para su dispensación.

5. **MONLAB dispone de instrucciones detalladas para la aplicación de este reactivo en distintos analizadores.**

BIBLIOGRAFÍA

1. Kaplan A. Urea. Kaplan A et al. Clin Chem The C.V. Mosby Co. St Louis. Toronto. Princeton 1984; 1257-1260 and 437 and 418.
2. Young DS. Effects of drugs on Clinical Lab. Tests, 4th ed AAC Press, 1995.
3. Young DS. Effects of disease on Clinical Lab. Tests, 4th ed AAC 2001.
4. Burtis A et al. Tietz Textbook of Clinical Chemistry, 3rd ed AAC 1999.
5. Tietz N W et al. Clinical Guide to Laboratory Tests, 3rd ed AAC 1995.

PRESENTACIÓN

MO-165101	MO-165102	MO-165187	MO-165223
R1: 1 x 40 mL	R1: 1 x 1000 mL	R1: 1 x 240 mL	R1: 4 x 100 mL
R2: 1 x 10mL	R2: 1 x 250 mL	R2: 1 x 60 mL	R2: 1 x 100 mL
CAL: 1 x 5 mL	CAL: 1 x 5 mL	CAL: 1 x 5 mL	CAL: 1 x 5 mL

SÍMBOLOS UTILIZADOS PARA COMPONENTES Y REACTIVOS IVD



Fabricante

Uso de diagnóstico *in vitro*

No reutilizar



Consultar las instrucciones de uso

Contiene suficiente para $n >$ test

Mantener seco



Código



Límite de temperatura



Número de lote



Fecha de caducidad

Urea MonlabTest®

Urease-GLDH. Kinetic. Liquid.



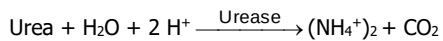
Quantitative determination of urea.

Only for professional *in vitro* diagnostic use. Store at 2-8°C.

PRINCIPLE OF THE METHOD

Urea in the sample is hydrolyzed enzymatically into ammonia (NH_4^+) and carbon dioxide (CO_2).

Ammonia ions formed reacts with α -ketoglutarate in a reaction catalysed by glutamate dehydrogenase (GLDH) with simultaneous oxidation of NADH to NAD⁺:



The decrease in concentration of NADH, is proportional to urea concentration in the sample¹.

CLINICAL SIGNIFICANCE

Urea is the final result of the metabolism of proteins; it is formed in the liver from their destruction.

It can appear the urea elevated in blood (uremia) in: diets with excess of proteins, renal diseases, heart failure, gastrointestinal hemorrhage, dehydration or renal obstruction^{1,4,5}.

Clinical diagnosis should not be made on a single test result; it should integrate clinical and other laboratory data.

REAGENTS

R1 Buffer	TRIS pH 7,8 α -Ketoglutarate Urease	80 mmol/L 6 mmol/L 75000 U/L
R2 Enzymes	GLDH NADH	60000 U/L 0.32 mmol/L
UREA CAL	Urea aqueous primary standard	50 mg/dL

PREPARATION

Working reagent (WR): Mix 4 vol. R1 Buffer + 1 vol. R2 Enzymes. The (WR) is stable for 1 month at 2-8°C or 1 week at room temperature (15-25°C).

UREA CAL: Ready to use.

STORAGE AND STABILITY

All the components of the kit are stable until the expiration date on the label when stored tightly closed at 2-8°C, protected from light and contaminations prevented during their use.

Do not use reagents over the expiration date.

Signs of reagent deterioration:

- Presence of particles and turbidity.
- Blank absorbance (A) at 340 nm < 1.00.

ADDITIONAL EQUIPMENT

- Spectrophotometer or colorimeter measuring at 340 nm.
- Matched cuvettes 1.0 cm light path.
- General laboratory equipment (Note 2).

SAMPLES

- Serum or heparinized plasma¹: Do not use ammonium salts or fluoride as anticoagulants.
- Urine¹: Dilute sample 1/50 in distilled water. Mix. Multiply the results by 50 (dilution factor). Preserve urine samples at pH < 4.

Urea is stable at 2-8°C for 5 days.

PROCEDURE

1. Assay conditions:
Wavelength: 340 nm
Cuvette: 1 cm light path
Temperature: 37°C / 15-25°C
2. Adjust the instrument to zero with distilled water.
3. Pipette into a cuvette (Note 4):

	Blank	Standard	Sample
WR (mL)	1.0	1.0	1.0
Standard ^(Note 1,3) (µL)	--	10	--
Sample (µL)	--	--	10
4. Mix and read the absorbance after 30 s (A_1) and 90 s (A_2).
5. Calculate: $\Delta A = A_1 - A_2$.

CALCULATIONS

$$\frac{(A_1 - A_2) \text{ Sample} - (A_1 - A_2) \text{ Blank}}{(A_1 - A_2) \text{ Standard} - (A_1 - A_2) \text{ Blank}} \times 50 \text{ (Std. Conc.)} = \text{mg/dL urea in the sample}$$

$$\text{mg/dL Urea} \times 0.466 = \text{mg/dL of Urea BUN (Blood Urea Nitrogen)}^1.$$

Conversion factor: mg/dL x 0.1665 = mmol/L.

QUALITY CONTROL

Control Sera are recommended to monitor the performance of assay procedures:

Normal and Pathologic CONTROL (MO-165107 and MO-165108). If control values are found outside the defined range, check the instrument, reagent and calibration for problems.

Each laboratory should establish its own Quality Control scheme and corrective actions if controls do not meet the acceptable tolerances.

REFERENCE VALUES^{4,5}

Serum or plasma:

$$15-45 \text{ mg/dL} \approx 2.5-7.5 \text{ mmol/L}$$

Urine:

$$26-43 \text{ g/24 h} \approx 428-714 \text{ mmol/24 h}$$

These values are for orientation purpose; each laboratory should establish its own reference range.

PERFORMANCE CHARACTERISTICS

Measuring range: From detection limit 0.743 mg/dL to linearity limit 400 mg/dL. If the concentration is greater than linearity limit dilute 1/2 the sample with NaCl 9 g/L and multiply the result by 2.

Precision:

	Intra-assay (n=20)	Inter-assay (n=20)
Mean (mg/dL)	37.5	40.0
SD	1.05	1.06
CV (%)	2.79	2.65
	120	126

Sensitivity: 1 mg/dL = 0.00180 A.

Accuracy: Results obtained using MonlabTest reagents (y) did not show systematic differences when compared with other commercial reagent (x).

The results obtained using 50 samples were the following:

Correlation coefficient (r)²: 0.98209.

Regression equation $y = 1.0343x - 1.2105$.

The results of the performance characteristics depend on the analyzer used.

INTERFERENCES

It is recommended to use heparin as anticoagulant. Do not use ammonium salts or fluoride¹.

A list of drugs and other interfering substances with urea determination has been reported^{2,3}.

NOTES

1. UREA CAL: Proceed carefully with this product because due its nature it can get contaminated easily.
2. Glassware and distilled water must be free of ammonia and ammonium salts¹.
3. Calibration with the aqueous standard may cause a systematic error in automatic procedures. In these cases, it is recommended to use a serum Calibrator.
4. Use clean disposable pipette tips for its dispensation.
5. **MONLAB has instruction sheets for several automatic analyzers.**

BIBLIOGRAPHY

1. Kaplan A. Urea. Kaplan A et al. Clin Chem The C.V. Mosby Co. St Louis. Toronto. Princeton 1984; 1257-1260 and 437 and 418.
2. Young DS. Effects of drugs on Clinical Lab. Tests, 4th ed AACC Press, 1995.
3. Young DS. Effects of disease on Clinical Lab. Tests, 4th ed AACC 2001.
4. Burtis A et al. Tietz Textbook of Clinical Chemistry, 3rd ed AACC 1999.
5. Tietz N W et al. Clinical Guide to Laboratory Tests, 3rd ed AACC 1995.

PACKAGING

MO-165101 R1: 1 x 40 mL R2: 1 x 10mL CAL: 1 x 5 mL	MO-165102 R1: 1 x 1000 mL R2: 1 x 250 mL CAL: 1 x 5 mL	MO-165187 R1: 1 x 240 mL R2: 1 x 60 mL CAL: 1 x 5 mL	MO-165223 R1: 4 x 100 mL R2: 1 x 100 mL CAL: 1 x 5 mL

SYMBOLS FOR IVD COMPONENTS AND REAGENTS

	Manufacturer		For <i>in vitro</i> diagnostic use only
	Don't re-use		Contains sufficient for n tests
	Catalogue Code		Temperature limitation
	Lot Number		Use by

