

# Valtek Bilirrubina Directa (Diazo Ácido)

Reactivo para determinar Bilirrubina Directa

#### INDICACIONES DE USO

Reactivo líquido para la determinación fotométrica de bilirrubina directa en suero o plasma.

Agente de diagnóstico in vitro para uso exclusivo de laboratorio clínico o de gabinete.

# SIGNIFICANCIA CLÍNICA

La bilirrubina es producto de la degradación de la hemoglobina en el sistema retículo endotelial, la cual es transportada al hígado unida a albúmina. Esta bilirrubina, conocida como bilirrubina indirecta o libre, es insoluble en agua y es conjugada en el hígado con ácido glucurónico, siendo excretada hacia el intestino por vía biliar, donde es metabolizada por la flora bacteriana. La bilirrubina total corresponde a la suma de la bilirrubina indirecta o libre, y la bilirrubina conjugada o directa. Un aumento en la bilirrubina total es producto de una obstrucción en la vía biliar; hepatitis; cirrosis; enfermedad hemolítica y algunas deficiencias enzimáticas hereditarias. La bilirrubina indirecta o libre, se encuentra elevada por causas pre-hepáticas, tales como enfermedades hemolíticas, o bien problemas metabólicos intra-hepáticos que involucran el proceso de conjugación. En neonatos es importante el control de la bilirrubinemia, ya que la bilirrubina indirecta o libre es neurotóxica.

## **DESCRIPCION**

La mayoría de los métodos utilizados para la determinación de bilirrubina utilizan ácido sulfanílico diazotizado, formándose azobilirrubina coloreada. En medio acuoso sólo reacciona la bilirrubina conjugada o directa. En presencia de ácido sulfanílico diazotizado, los glucurónidos de bilirrubina y la bilirrubina-delta reaccionan, formándose azobilirrubina que en pH ácido presenta un peak de absorción a 560 nm. La azobilirrubina formada es medida fotométricamente entre 540 y 600nm, siendo la intensidad del color formado directamente proporcional a la cantidad de bilirrubina directa presente en la muestra.

## **CONSERVACION**

Conservar a una temperatura de entre 2° y 8°C y protegidos de la luz, estables hasta la fecha de caducidad indicada en la etiqueta. Preparación reactiva de trabajo: Agregar al momento de utilizar, por cada 1 ml de reactivo Sulfanílico, 1 gota de reactivo nitrito de sodio (o 1.5ml), y mezclar constantemente. Estable por 24 horas protegido de la luz.

#### **PRESENTACION**

- 1.- Reactivo sulfanílico 2x250 ml. en frasco PEAD incoloro, reactivo nitrito de sodio 2x12.5 ml. en frasco PEAD blanco.
- 2.- Reactivo sulfanílico 2x100 ml. en frasco PEAD incoloro, reactivo nitrito de sodio 1x12.5 ml. en frasco PEAD blanco.
- 2.- Reactivo sulfanílico 1x100 ml. en frasco PEAD incoloro, reactivo nitrito de sodio 1x6 ml. en frasco PEAD blanco.

# Composición reactiva de trabajo:

Ácido sulfanílico	30 mM
HCI	165 mM
Nitrito de sodio	0.50 mM

# MUESTRA

Utilizar suero o plasma libre de hemólisis. Realizar el ensayo dentro de un plazo no mayor a las 2 horas, en caso contrario refrigerar la muestra entre 2° y 8°C, o bien congelar a -20°C para períodos más largos. Mantener protegidas de la luz.

#### MATERIALES NECESARIOS NO SUMINISTRADOS

Espectrofotómetro manual o automático o fotocolorímetro de filtros con cubeta termoestable, capaz de medir absorbancia a 560 nm (rango 540 a 600 nm), baño termoregulado, cronómetro, pipetas, calibrador y sueros controles.

# **TÉCNICA**

Llevar el reactivo a la temperatura que se realizará el ensayo. Las pipetas a utilizar deben estar limpias y libres de residuos para no contaminar el reactivo.

		Desconocido	Blanco reactivo
Muestra	(mL)	0.10	
Reactivo trabajo	(mL)	1.00	1.00
Agua destilada	(mL)		0.10
Mezclar e incubar EXACTAMENTE 3 minutos a temperatura			

Mezclar e incubar EXACTAMENTE 3 minutos a temperatura ambiente (20° a 25°C.) o 1 minuto a 37°C., llevando a cero el instrumento con el blanco reactivo.

 $\Delta$  Abs. = (Abs. Muestra) – (Abs. Blanco)

## **CALIBRACIÓN**

- En la calibración se recomienda utilizar calibrador sérico VALTROL- C (código 8002103), proceder de igual forma que con las muestras.
- 2. Se recomienda recalibrar en cualquier momento que se evidencie alguno de estos acontecimientos:
- 3. El lote de reactivo cambia.
- 4. Se realiza un mantenimiento preventivo del equipo.
- Los valores de control han cambiado o se encuentran fuera de escala.

#### **CÁLCULOS**

Para obtener las concentraciones de bilirrubina directa, debe realizarse una curva de calibración o bien utilizar un factor a partir de un standard o calibrador de concentración conocida, con el cual se procede en la forma descrita para las muestras en la técnica especificada. El factor o la curva obtenida con el reactivo para determinación de bilirrubina total son válidos para la determinación de bilirrubina directa, se recomienda verificar su validez con cada nuevo kit de bilirrubina total.

 $Factor = \frac{Concentración\ estándar\ o\ calibrador}{\bigwedge\ Abs.\ estándar\ o\ calibrador}$ 

 $Concentración muestra = Factor * \land Abs. Muestra$ 

## **CONTROL DE CALIDAD**

- Es conveniente analizar junto con las muestras sueros controles valorados para Bilirrubina Directa por este método. Se recomienda la utilización de los sueros controles VALTROL-N (código 8002101) y VALTROL-P (código 8002104).
- Si los valores obtenidos para los controles se encuentran fuera del rango de tolerancia, revisar el instrumento, el reactivo y el calibrador.
- Cada laboratorio debe disponer de su propio Control de Calidad y establecer las correcciones necesarias en caso de que no se cumpla con las tolerancias permitidas para los controles.

## ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES

- Sueros ictéricos: Debe emplearse la técnica descrita con la muestra diluida en suero fisiológico, de acuerdo a la severidad de la ictericia. El resultado obtenido se multiplica por la dilución utilizada.
- 2. Es recomendable el realizar un blanco para cada muestra, en tal caso se utiliza solamente reactivo Sulfanílico.
- Proteger las muestras de la luz directa.
- Consultar en nuestra página WEB la ficha de seguridad de este reactivo y observar todas las medidas de precaución necesarias para la manipulación y eliminación de residuos.
- Para técnica en autoanalizadores se recomienda utilizar kit específico.

## ESPECIFICACIONES DE DESEMPEÑO

-Linealidad: hasta 6,0 mg/dl.

Para valores superiores a 6,0 mg/dl, diluir la muestra con suero fisiológico y el resultado obtenido se multiplica por el factor de dilución.

- -Límite de detección: 0.05 mg/dl.
- **-Interferencias:** Hemoglobina sobre 1,0gr/dl y la lipemia (triglicéridos sobre 500 mg/dl) podrían interferir en la técnica. Otros medicamentos y sustancias podrían interferir (4).
- **-Exactitud:** Reactivos Mexlab-VALTEK no muestra diferencias sistemáticas significativas cuando se comparan con otros reactivos comerciales. Los detalles del estudio comparativo están disponibles bajo solicitud.
- -Repetitividad Intra serie: n = 20.

Nivel	Media (mg/dl)	C.V %
Normal	0.75	1.05%
Patológico	1.4	0.56%

## -Reproducibilidad Inter serie: n = 20.

Nivel	Media (mg/dl)	C.V %
Normal	0.61	1.17%
Patológico	1.1	1.15%

Estos datos han sido obtenidos utilizando un autoanalizador MINDRAY de la serie BS. Los resultados pueden variar al cambiar de instrumento o al realizar el procedimiento manualmente.

-Certificado de Conformidad y Trazabilidad disponible a solicitud.

#### RANGOS DE REFERENCIA

Cada laboratorio debe establecer sus propios rangos de referencia en función de la población de pacientes. Los rangos de referencia que se enumeran a continuación están tomados de la bibliografía existente.

Bilirrubina Directa: 0 a 0.3 mg/Dl.

## **REFERENCIAS**

- 1. Malloy H.T. & Evelyn K.A., J. Biol. Chem. 119(481), 1937.
- Jendrassic L. & Grof P., Biochem Z. 291(81), 1938.
  Walters M. I. & Gerarde H. W., Micro J. 15(231)1970.