

Para utilizar no diagnóstico *in vitro*

REVISÃO ANUAL

Revisto por:	Data	Revisto por:	Data

PRINCÍPIO

APLICAÇÃO

O reagente de CREA, quando utilizado em conjunto com o Sistemas SYNCHRON CX® e o Calibrador MULTI™ para Sistemas SYNCHRON CX®, destina-se a ser usado na determinação quantitativa da concentração de Creatinina (CREA) em soro, plasma ou urina humanos.

SIGNIFICADO CLÍNICO

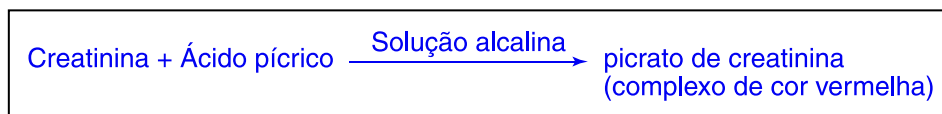
As determinações de creatinina são utilizadas no diagnóstico e tratamento de doenças renais, na monitorização da diálise renal e como base de cálculo para determinar outros analitos na urina.

METODOLOGIA

O reagente de CREA é utilizado para medir a concentração de creatinina através de um método de Jaffé modificado.^{1,2,3} Na reacção, a creatinina combina-se com o picrato numa solução alcalina, para formar um complexo de creatinina-picrato.

O Sistemas SYNCHRON CX® distribui automaticamente a amostra e os volumes de reagente apropriados na cuvete. A razão usada é uma parte de amostra para 11 partes de reagente, para soro, e uma parte de amostra para 73 partes de reagente, para urina. O Sistema monitoriza a variação da absorvância a 520 nanómetros. A variação de absorvância é directamente proporcional à concentração de CREA na amostra e é utilizada pelo Sistema para calcular e exprimir essa concentração.

ESQUEMA DA REACÇÃO QUÍMICA



PT015281L.EPS

AMOSTRA

TIPO DE AMOSTRA

As amostras de líquidos biológicos devem ser colhidas de acordo com o procedimento de rotina usado em qualquer teste laboratorial.⁴ Soro, plasma ou urina de colheita recente (aleatória/num período definido) efectuada em condições adequadas são as amostras de eleição. Os anticoagulantes aceitáveis são indicados na secção NOTAS SOBRE PROCEDIMENTOS desta ficha de informação química. Não é recomendável utilizar sangue total como amostra.

ARMAZENAMENTO E ESTABILIDADE DA AMOSTRA

1. Os tubos de sangue devem estar sempre fechados e em posição vertical. É aconselhável separar fisicamente o soro ou o plasma do contacto com células, no período de duas horas após a colheita.⁵
2. O soro ou plasma separados não devem permanecer à temperatura ambiente durante mais de 8 horas. Se os ensaios não forem concluídos num período de 8 horas, o soro ou plasma devem ser armazenados entre +2°C e +8°C. Se os ensaios não forem concluídos num período de 48 horas, ou se a amostra separada tiver de ser armazenada durante mais de 48 horas, as amostras devem ser congeladas a uma temperatura entre -15°C e -20°C. As amostras congeladas devem ser descongeladas apenas uma vez. Poderá ocorrer deterioração do analito em amostras repetidamente submetidas a congelação e descongelação.⁵
3. Recomenda-se que as análises de urina sejam efectuadas até 2 horas após a colheita. Para amostras colhidas em períodos definidos, o recipiente de colheita deve ser mantido no frigorífico ou em gelo durante o respectivo período de colheita. Caso seja necessário utilizar um conservante especial, este deve ser adicionado ao recipiente antes do início da colheita de urina.⁶

Condições adicionais de armazenamento e estabilidade das amostras, designadas por este laboratório:

VOLUME DE AMOSTRA

Um copo de amostra com 0,5 mL é o volume óptimo. Para identificar o volume óptimo em amostras de tubos primários, consulte o Modelo Gráfico de Tubos Primários de Amostras (P/N 248511) para obter informações sobre os requisitos mínimos de volume.

CRITÉRIOS PARA REJEIÇÃO DE AMOSTRAS

Consulte a secção de NOTAS DE PROCEDIMENTO desta ficha de informação química, para obter informação acerca de amostras inaceitáveis.

Critérios de rejeição da amostra estabelecidos por este laboratório:

PREPARAÇÃO DO DOENTE

Instruções especiais para preparação de amostras de doentes, definidas por este laboratório:

MANUSEAMENTO DAS AMOSTRAS

Instruções especiais para manuseamento de amostras, definidas por este laboratório:

REAGENTES

CONTEÚDO

Cada conjunto contém os seguintes elementos:

Dois cartuchos de reagente para CREA (2 x 300 testes)

VOLUMES POR TESTE

Volume da amostra	
Soro/Plasma	20 µL
Urina	3 µL
Volume Total de Reagente	219 µL
Volumes dos Cartuchos	
A	175 µL
B	44 µL
C	--

INGREDIENTES REACTIVOS

CONSTITUINTES DO REAGENTE

Ácido pícrico 8,1 mmol/L

Tamponado para um valor de pH de > 13,3

Contém também componentes químicos não reactivos necessários para um desempenho óptimo do sistema.

CLASSIFICAÇÃO EUROPEIA DE PERIGOSIDADE

Reagente para creatinina (Compartimento A)	T+;R27-34	Muito tóxico em contacto com a pele.
		Provoca queimaduras.
	S26	Em caso de contacto com os olhos, lavar imediata e abundantemente com água e consultar um especialista.
	S27	Retirar imediatamente todo o vestuário contaminado.
	S36/37/39	Usar vestuário de protecção e equipamento protector para os olhos/face adequados.
	S9	Manter o recipiente num local bem ventilado.

MATERIAIS NECESSÁRIOS MAS NÃO FORNECIDOS COM O CONJUNTO DE REAGENTES

Calibrador MULTI™ para Sistemas SYNCHRON CX®
Antiespuma
Pelo menos dois níveis de material de controlo
Solução salina

PREPARAÇÃO DO REAGENTE

Adicione 1 gota de agente antiespuma ao compartimento A do reagente. Misture suavemente. Não utilize um volume de Antiespuma superior ao recomendado.

DESEMPENHO ACEITÁVEL DO REAGENTE

A aceitabilidade de um reagente é determinada pela calibração bem sucedida e pela garantia de que os resultados do controlo de qualidade se situam dentro dos critérios de aceitação da instalação.

ARMAZENAMENTO E ESTABILIDADE DO REAGENTE

O reagente de CREA terá a duração indicada no rótulo do cartucho, desde que seja armazenado por abrir, à temperatura ambiente. Depois de aberto, o reagente é estável durante 20 dias, entre +2°C e +8°C, desde que o prazo de validade não seja ultrapassado. **NÃO CONGELAR.**

Local de armazenamento do reagente:

CALIBRAÇÃO

CALIBRADOR NECESSÁRIO

Calibrador MULTI™ para Sistemas SYNCHRON CX®

PREPARAÇÃO DO CALIBRADOR

Não requer preparação.

ARMAZENAMENTO E ESTABILIDADE DO CALIBRADOR

O Calibrador MULTI™ para Sistemas SYNCHRON CX® por abrir pode ser armazenado entre -15°C e -20°C, até ao fim do prazo de validade impresso no respectivo frasco. Os calibradores abertos que são novamente fechados e armazenados entre +2°C e +8°C permanecerão estáveis durante 20 dias, desde que o prazo de validade não seja ultrapassado.

CUIDADO

Este produto é de origem humana, pelo que deve ser manuseado como potencial transmissor de doenças infecciosas. Todas as unidades de soro ou plasma provenientes de dadores e utilizadas na preparação deste material foram testadas por métodos aprovados pela FDA (United States Food and Drug Administration), não tendo sido detectada a presença de anticorpos contra o VIH e o VHC, nem reactividade para o antigénio de superfície do vírus da hepatite B (HbsAg). Dado que nenhum método de teste pode oferecer total garantia de que os vírus HIV, da hepatite B e da hepatite C ou outros agentes infecciosos não estão presentes, este material e todas as amostras de doentes devem ser manuseados como potenciais transmissores de doenças infecciosas. Este produto pode também conter outros materiais de origem humana para os quais não existe teste aprovado. A FDA recomenda que tais amostras sejam manuseadas conforme especificado nas orientações do Nível 2 de Segurança Biológica dos Centros de Controlo de Doenças.⁷

Local de armazenamento do calibrador:

INFORMAÇÃO SOBRE O CALIBRADOR

1. É necessário introduzir na memória do sistema um factor de calibração válido, antes de analisar os controlos ou as amostras dos doentes.
2. Em condições normais de funcionamento, o ensaio de CREA deve ser calibrado de 7 em 7 dias, assim como para cada novo cartucho de reagente e após determinados procedimentos de substituição de componentes ou de manutenção, conforme definido no *Manual de Utilização* (Operating Instructions) do SYNCHRON CX. Este ensaio dispõe de calibração intra-lote. Para mais informações sobre esta função, consulte a Secção 6 do *Manual de Utilização* do SYNCHRON CX.
3. Para mais instruções sobre calibração, consulte a Secção 6 do *Manual de Utilização* (Operating Instructions) do SYNCHRON CX.
4. O sistema efectuará, automaticamente, verificações da calibração e produzirá dados no final da calibração. Se a calibração não for bem sucedida, os dados serão impressos com códigos de erro e o sistema alertará o operador da ocorrência. O Apêndice G da Secção 10 do *Manual de Utilização* (Operating Instructions) do SYNCHRON CX inclui uma explicação destes códigos de erro.

RASTREABILIDADE

Para obter informações sobre rastreabilidade, consulte as instruções de utilização do calibrador.

CONTROLO DE QUALIDADE

Pelo menos dois níveis de material de controlo devem ser analisados diariamente. Além disso, estes controlos devem ser analisados para cada nova calibração, para cada novo cartucho de reagente, bem como após determinados procedimentos de manutenção ou resolução de problemas, conforme descrito no *Manual de Utilização* (Operating Instructions) do SYNCHRON CX. Fica ao critério do utilizador recorrer, com maior frequência, à utilização dos controlos ou ao uso de controlos adicionais, com base no volume e fluxo de trabalho.

Os controlos seguintes devem ser preparados e utilizados de acordo com os folhetos informativos. Os resultados de controlo de qualidade discrepantes deve ser avaliados nas vossas instalações.

Quadro 1.0 Material de controlo de qualidade

NOME DE CONTROLO	TIPO DE AMOSTRA	ARMAZENAMENTO

PROCEDIMENTO(S) DE TESTE

1. Se necessário, prepare o cartucho de reagente conforme descrito na secção Preparação do Reagente desta ficha de informação química e carregue o reagente no sistema conforme indicado na Secção 6 do *Manual de Utilização* (Operating Instructions) do SYNCHRON CX.
2. Uma vez terminado o carregamento do reagente, poderá ser necessário efectuar a calibração. Para mais informações sobre o procedimento de calibração, consulte a Secção 6 do *Manual de Utilização* (Operating Instructions) do SYNCHRON CX.
3. Programe as amostras e os controlos para análise, conforme as instruções da Secção 6 do *Manual de Utilização* (Operating Instructions) do SYNCHRON CX.
4. Depois de colocar as amostras e controlos no sistema, siga os protocolos de funcionamento do sistema, conforme descritos na Secção 6 do *Manual de Utilização* (Operating Instructions) do SYNCHRON CX.

CÁLCULOS

O sistema realiza todos os cálculos internamente, para produzir o resultado final apresentado. Os Sistemas SYNCHRON CX4/5 não calculam o resultado final para diluições de amostras efectuadas pelo operador. Nestes casos, o instrumento terá de multiplicar o resultado produzido pelo factor de diluição, antes de apresentar o resultado final. Os Sistemas SYNCHRON CX4CE/5CE/7 (incluindo os Sistemas CX DELTA e CX PRO) calcularão o resultado final para diluições de amostras efectuadas pelo operador, se o factor de diluição for introduzido no sistema durante a programação das amostras.

Caso pretenda o cálculo da eliminação da creatinina, consulte a Bibliografia (4).

COMUNICAÇÃO DE RESULTADOS

INTERVALOS DE REFERÊNCIA

Cada laboratório deve estabelecer os seus próprios intervalos de referência, com base na respectiva população de doentes. Os intervalos de referência abaixo indicados foram obtidos a partir da bibliografia.⁸

Quadro 2.0 Intervalos de referência

INTERVALOS	TIPO DE AMOSTRA	UNIDADES CONVENCIONAIS	UNIDADES S.I.
Bibliografia	Soro ou plasma	0,6 – 1,3 mg/dL	53 – 115 µmol/L
	Urina (colhida num período definido)	11 – 26 mg/kg/24 h	97 – 230 µmol/kg/24 h

INTERVALOS	TIPO DE AMOSTRA	UNIDADES CONVENCIONAIS	UNIDADES S.I.
Laboratório			

Consulte a bibliografia (9,10,11), para obter orientações sobre o estabelecimento de intervalos de referência específicos para cada laboratório.

Informações adicionais sobre comunicação de dados designadas por este laboratório:

NOTAS SOBRE PROCEDIMENTOS

RESULTADOS DO TESTE DE ANTICOAGULANTE

Se a amostra de eleição for de plasma, os seguintes anticoagulantes foram referenciados como compatíveis com este método, com base num estudo realizado com 20 voluntários saudáveis:

Quadro 3.0 Anticoagulantes Aceitáveis

ANTICOAGULANTE	NÍVEL TESTADO PARA DETECÇÃO DE INTERFERÊNCIAS IN VITRO	DESVIO MÉDIO PLASMA-SORO
Heparina amónio	29 Unidades/mL	NSI ^a
EDTA	3,0 mg/mL	NSI
Heparina-lítio	29 Unidades/mL	NSI
Oxalato de Potássio/Fluoreto de Sódio	4,0 / 5,0 mg/mL	NSI
Citrato de sódio	6,0 mg/mL	NSI
Heparina sódica	29 Unidades/mL	NSI

a NSI = Sem Interferência Significativa (dentro de \pm 0,4 mg/dL ou 6%).

LIMITAÇÕES

Se as amostras de urina se apresentarem turvas, recomenda-se que sejam centrifugadas antes de serem transferidas para os copos de amostras.

INTERFERÊNCIAS

1. As seguintes substâncias foram testadas com esta metodologia, para detectar a ocorrência de interferências:

Quadro 4.0 Interferências

SUBSTÂNCIA	FONTE	CONCENTRAÇÃO	EFEITO OBSERVADO SOBRE O ANALITO ^a
Acetoacetato	Ácido acetoacético, sal de lítio	20 mg/dL	+ 0,5 mg/dL
Piruvato	Ácido pirúvico	0,9 mg/dL	+ 1,8 mg/dL
		2,0 mg/dL	+ 6,0 mg/dL
Metildopa	Metildopa, HCl	2,5 mg/dL	+ 0,8 mg/dL
Ácido gentísico	ácido 2,5-di-hidroxibenzóico	50 mg/dL	- 0,7 mg/dL
Cefalotin	ácido 7-[2-tienilacetamido]-cefalosporânico, sal sódico	10 mg/dL	+ 0,2 mg/dL
		100 mg/dL	+ 1,6 mg/dL
Cefotaxima	Cefotaxima, sal sódico	90 mg/dL	+ 0,1 mg/dL
Cefoxitina	Cefoxitina, sal sódico	120 µg/mL	0,0 mg/dL
Cefalosporina	Sal de zinco	40 µg/mL	0,0 mg/dL
Bilirrubina	Bilirrubina (não conjugada)	10 mg/dL	- 0,3 mg/dL
Hemoglobina	Hemolisado de RBC	750 mg/dL	≤ 0,2 mg/dL

a Um sinal (+) ou (-) nesta coluna significa interferência positiva ou negativa.

2. As amostras lipêmicas >3+ devem ser ultracentrifugadas, devendo a análise ser realizada com o infranadante.
3. Consulte a bibliografia (12,13,14,15), para ver outro tipo de interferências causadas por fármacos, patologias e variáveis pré-analíticas.

CARACTERÍSTICAS DE DESEMPENHO

INTERVALO ANALÍTICO

O método Sistemas SYNCHRON CX[®] para determinação deste analito fornece o seguinte intervalo analítico:

Quadro 5.0 Intervalo analítico

TIPO DE AMOSTRA	UNIDADES CONVENCIONAIS	UNIDADES S.I.
Soro ou plasma	0,3 – 25,0 mg/dL	27 – 2210 µmol/L
Urina	10 – 400 mg/dL	884 – 35360 µmol/L

As amostras cujas concentrações excedam o limite superior do intervalo analítico devem ser diluídas com solução salina e novamente analisadas.

INTERVALO REPORTÁVEL (CONFORME DETERMINADO NO LOCAL):

Quadro 6.0 Intervalo reportável

TIPO DE AMOSTRA	UNIDADES CONVENCIONAIS	UNIDADES S.I.

Quadro 6.0 Intervalo reportável, Continuação

TIPO DE AMOSTRA	UNIDADES CONVENCIONAIS	UNIDADES S.I.

EQUIVALÊNCIA

A equivalência relativamente a métodos clínicos aprovados foi avaliada através da análise de regressão de Deming das amostras dos doentes.

Soro ou plasma:

Y (Sistemas SYNCHRON CX) ^a	= 0,989X + 0,03
N	= 105
MÉDIA (Sistemas SYNCHRON CX) ^a	= 4,26
MÉDIA (SYNCHRON AS [®])	= 4,28
COEFICIENTE DE CORRELAÇÃO (r)	= 0,9987

a Os dados apresentados foram obtidos utilizando os Sistemas SYNCHRON CX4/CX5. A equivalência entre os Sistemas SYNCHRON CX e SYNCHRON CX4/CX5 foi estabelecida através da análise de regressão de Deming.

Urina:

Y (Sistemas SYNCHRON CX) ^a	= 1,042X + 0,16
N	= 42
MÉDIA (Sistemas SYNCHRON CX) ^a	= 90,1
MÉDIA (SYNCHRON AS [®])	= 86,2
COEFICIENTE DE CORRELAÇÃO (r)	= 0,9995

a Os dados apresentados foram obtidos utilizando os Sistemas SYNCHRON CX4/CX5. A equivalência entre os Sistemas SYNCHRON CX e SYNCHRON CX4/CX5 foi estabelecida através da análise de regressão de Deming.

Consulte a bibliografia (16), para obter informações sobre a realização de testes de equivalência.

PRECISÃO

Um Sistemas SYNCHRON CX[®] a funcionar correctamente deve apresentar valores de precisão inferiores ou iguais aos seguintes:

Quadro 7.0 Valores da precisão

TIPO DE PRECISÃO	TIPO DE AMOSTRA	1 DP (Desvio-padrão)		VALOR DE CHANGEOVER ^a		CV (%)
		mg/dL	µmol/L	mg/dL	µmol/L	
Intra-ensaio	Soro/Plasma	0,2	18	6,7	600	3,0
	Urina	2,0	177	66,7	5 900	3,0
Total	Soro/Plasma	0,3	27	6,7	600	4,5
	Urina	3,0	266	66,7	5 900	4,5

a Quando a média dos dados sobre a precisão do teste for inferior ou igual ao valor de changeover, compare o desvio-padrão do teste (DP) com o desvio-padrão (DP) de referência acima indicado, para determinar a aceitabilidade do teste da precisão. Quando a média dos dados sobre a precisão do teste for superior ao valor de changeover, compare o coeficiente de variação (% CV) do teste com o valor de referência acima indicado, para determinar a aceitabilidade do teste. Valor de changeover = (DP de referência/CV de referência) x 100.

Consulte a bibliografia (17), para obter informações sobre a realização de testes da precisão.

AVISO

Os graus de precisão e equivalência indicados foram obtidos em procedimentos de teste normais realizados no Sistemas SYNCHRON CX[®] e não representam especificações de desempenho para este reagente.

INFORMAÇÃO ADICIONAL

Para informações pormenorizadas sobre os Sistemas SYNCHRON CX, consulte o manual do Sistema SYNCHRON CX apropriado.

DANOS DE TRANSPORTE

Se o produto entregue estiver danificado, informe o seu Centro de Apoio Clínico Beckman Coulter.

BIBLIOGRAFIA

1. Jaffe, M. Z., *Physiol. Chem.*, 10:391 (1886).
2. Vasiliades, J., *Clin. Chem. Acta*, 22:1664 (1976).
3. Heinegard, D., Tiderstrom, G., *Clin. Chem. Acta*, 43:305 310 (1973).
4. Tietz, N. W., "Specimen Collection and Processing; Sources of Biological Variation", *Textbook of Clinical Chemistry*, 2nd Edition, W. B. Saunders, Philadelphia, PA (1994).
5. National Committee for Clinical Laboratory Standards, *Procedures for the Handling and Processing of Blood Specimens*, Approved Guideline, NCCLS publication H18-A, Villanova, PA (1990).
6. National Committee for Clinical Laboratory Standards, *Routine Urinalysis and Collection, Transportation and Preservation of Urine Specimens*, Tentative Guideline, NCCLS publication GP16-T, Villanova, PA (1992).
7. CDC-NIH manual, *Biosafety in Microbiological and Biomedical Laboratories*, U.S. Government Printing Office, Washington, D.C. (1984).
8. Tietz, N. W., *Clinical Guide to Laboratory Tests*, 2nd Edition, W. B. Saunders, Philadelphia, PA (1990).
9. National Committee for Clinical Laboratory Standards, *How to Define, Determine, and Utilize Reference Intervals in the Clinical Laboratory*, Approved Guideline, NCCLS publication C28-A, Villanova, PA (1994).
10. Tietz, N. W., ed., *Fundamentals of Clinical Chemistry*, 3rd Edition, W. B. Saunders, Philadelphia, PA (1987).
11. Henry, J. B., *Clinical Diagnosis and Management by Laboratory Methods*, 18th Edition, W. B. Saunders Company, Philadelphia, PA (1991).
12. Young, D. S., *Effects of Drugs on Clinical Laboratory Tests*, 3rd Edition, AACC Press, Washington, D.C. (1990).
13. Friedman, R. B., Young, D. S., *Effects of Disease on Clinical Laboratory Tests*, 2nd Edition, AACC Press, Washington, D.C. (1989).
14. Young, D. S., *Effects of Preanalytical Variables on Clinical Laboratory Tests*, AACC Press, Washington, D.C. (1993).
15. De Leacy E. A., Brown N. N., Clague A. E., *Clin Chem* 35:1772-1774 (1989).
16. National Committee for Clinical Laboratory Standards, *Method Comparison and Bias Estimation Using Patient Samples*, Tentative Guideline, NCCLS publication EP9-T, Villanova, PA (1993).
17. National Committee for Clinical Laboratory Standards, *Precision Performance of Clinical Chemistry Devices*, Tentative Guideline, 2nd Edition, NCCLS publication EP5-T2, Villanova, PA (1992).

 Beckman Coulter Ireland Inc., Mervue Business Park, Mervue, Galway, Ireland (353 91 774068)

 Beckman Coulter, Inc., 4300 N. Harbor Blvd., Fullerton, CA 92835

Beckman Coulter do Brasil Com e Imp de Prod de Lab Ltda, Estr dos Romeiros, 220 - Galpao G3 - Km 38.5, zip code 06501-001 - Sao Paulo - SP - Brasil, CNPJ: 42.160.812/0001-44