



MAGLUMI[®] Ácido glicocólico (CLIA)

USO PREVISTO

El kit es un inmunoensayo de quimioluminiscencia *in vitro* para la determinación cuantitativa del ácido glicocólico en suero humano con el analizador para inmunoensayo de quimioluminiscencia completamente automático serie MAGLUMI (entre los que se encuentran Maglumi 600, Maglumi 800, Maglumi 1000, Maglumi 1000 Plus, Maglumi 2000, Maglumi 2000 Plus, Maglumi 4000, Maglumi 4000 Plus, MAGLUMI X8, MAGLUMI X3 y MAGLUMI X6) y el sistema integrado de la serie Biolomi (se incluyen Biolumi CX8).

RESUMEN Y EXPLICACIÓN DE LA PRUEBA

El ácido glicocólico es un ácido biliar cristalino implicado en la emulsificación de las grasas. Se presenta como una sal sódica en la bilis de los mamíferos¹. Los ácidos biliares primarios son aquellos que sintetiza el hígado. Los ácidos biliares secundarios surgen de acciones de bacterias en el colon. En los humanos, el ácido taurocólico y el ácido glicocólico (derivados del ácido cólico), así como el ácido tauroquenodesoxicólico y el ácido glicoquenodesoxicólico (derivados del ácido quenodesoxicólico) son las principales sales biliares en la bilis y tienen concentraciones casi iguales. También se encuentran las sales conjugadas de los derivados de 7-alfa-deshidroxilado, ácido desoxicólico y ácido litocólico, donde los derivados de ácido cólico, de ácido quenodesoxicólico y de ácido desoxicólico representan más del 90 % de los ácidos biliares humanos². El ácido glicoólico sérico es una combinación de ácidos biliares secundarios y conjugados de glicina. Los hepatocitos sintetizan el ácido glicocólico, el cual se libera en la vesícula biliar, junto con la bilis hacia el duodeno para ayudar a la digestión de los alimentos. El 95 % de la reabsorción de ácidos biliares en el íleon distal existe en forma de proteínas fijadas en el suero. La cantidad total de desbordamiento a la circulación sistémica es inferior al 1 %³-5.

Cuando las células hepáticas están dañadas, la capacidad de absorción del ácido glicocólico se reduce y la concentración del ácido glicocólico en la sangre aumenta. Aumento del ácido glicocólico en la colestasis. Aumentan notablemente en la hepatitis aguda y de forma moderada en la hepatitis crónica y la cirrosis⁴⁻⁶.

PRINCIPIO DE LA PRUEBA

El ensayo de ácido glicocólico es un inmunoensayo competitivo de quimioluminiscencia.

La muestra (o calibrador o control, si corresponde), el aminobutiletilisoluminol (ABEI) marcado con antígeno ácido glicocólico purificado y las microperlas magnéticas recubiertas con anticuerpo policional anti-ácido glicocólico se mezclan completamente y se incuban, para formar complejos. Después de la precipitación en un campo magnético, se decanta el sobrenadante y se realiza un ciclo de lavado. Posteriormente, se agregan los iniciadores 1 + 2 para iniciar una reacción quimioluminiscente. La señal luminosa se mide con un fotomultiplicador como unidades relativas de luz (RLU, del inglés relative light units), que es inversamente proporcional a la concentración de ácido glicocólico presente en la muestra (o calibrador o control, si corresponde).

COMPONENTES DEL KIT

Material proporcionado

Componente	Contenido	100 pruebas (REF: 130209005M)	50 pruebas (REF: 130609005M)	
Microperlas magnéticas	Microperlas magnéticas recubiertas con anticuerpo polioclonal anti-ácido glicocólico, con contenido de albúmina sérica bovina (BSA, del inglés bovine serum albumin), NaN ₃ (< 0,1 %).		2,0 ml	
Calibrador bajo	Con contenido de BSA y antígeno ácido glicocólico, NaN ₃ (< 0,1 %).	2,5 ml	2,0 ml	
Calibrador alto	Con contenido de BSA y antígeno ácido glicocólico, NaN ₃ (< 0,1 %).	2,5 ml	2,0 ml	
Reactivo de desplazamiento	Pentobarbital sódico: búfer hcl.	7,5 ml	5,0 ml	
Marca de ABEI	Antígeno ácido glicocólico purificado marcado con ABEI, con contenido de BSA, NaN ₃ (< 0,1 %).	7,5 ml	5,0 ml	
Control de calidad interno	Con contenido de BSA y antígeno ácido glicocólico, NaN ₃ (< 0,1 %).	2,0 ml 2,0 ml		
Todos los reactivos se entregan	listos para usarse.			

Accesorios necesarios, pero no suministrados

Serie MAGLUMI v Biolumi:

Selle MAGLUMI y Biolumi:	
Módulo de reacción	REF.: 630003
Iniciador 1 + 2	REF.: 130299004M, 130299027M
Concentrado para lavado	REF.:130299005M
Comprobación de luz	REF.:130299006M
Vaso de reacción	REF: 130105000101

Pida accesorios a Shenzhen New Industries Biomedical Engineering Co., Ltd. (SNIBE) o a nuestros representantes autorizados.

CALIBRACIÓN

Trazabilidad: Este método se estandarizó de acuerdo con la sustancia de referencia interna de SNIBE.

La prueba de calibradores específicos de ensayo permite que los valores de RLU ajusten la curva principal asignada. Los resultados se determinan mediante una curva de calibración generada específicamente para el instrumento por calibración de dos puntos y una curva principal (10 calibraciones) proporcionada a través de un CHIP de identificación por radiofrecuencia (RFID, del inglés radio frequency identification) del reactivo.

Se recomienda recalibrar en las siguientes situaciones:

- Después de cada cambio de lotes (reactivo o iniciador 1 + 2).
- Cada semana o cada vez que se utiliza un nuevo kit de reactivos (recomendado).
- Después de que se requiere mantenimiento de los instrumentos.
- Si los controles están fuera del rango esperado.

CONTROL DE CALIDAD

Siga los reglamentos gubernamentales o los requisitos de acreditación concernientes a la frecuencia de control de calidad.

El control de calidad interno solo es aplicable con el sistema MAGLUMI y Biolumi. Para obtener instrucciones de uso y el valor objetivo, consulte *Información de control de calidad de ácido glicocólico (CLIA)*. El usuario debe evaluar los resultados con sus propios estándares y conocimientos.

Para información detallada sobre cómo ingresar los valores del control de calidad, consulte las Instrucciones de funcionamiento del analizador correspondiente.

Para supervisar el rendimiento del sistema y las tendencias del cuadro, se necesitan materiales de control de calidad disponibles comercialmente. Trate todas las muestras de control de calidad del mismo modo que las muestras del paciente. Se logra un nivel satisfactorio de rendimiento cuando los valores de analito obtenidos se encuentran dentro del rango de control aceptable para el sistema o dentro de su rango, según lo determinado por un esquema de control de calidad interna del laboratorio adecuado. Si los resultados del control de calidad no entran dentro de los valores esperados o dentro de los valores establecidos del laboratorio, no informe los resultados. Realice las siguientes acciones:

- Verifique que los materiales no hayan caducado.
- Verifique que se haya realizado el mantenimiento necesario.
- Verifique que el ensayo se haya realizado de acuerdo con las instrucciones de uso.
- Vuelva a ejecutar el ensayo con nuevas muestras de control de calidad.
- Si es necesario, comuníquese con sus distribuidores o los ejecutivos de soporte técnico locales para obtener asistencia.

PREPARACIÓN Y OBTENCIÓN DE MUESTRAS

- Utilice tubos de muestreo estándar o tubos que contengan gel de separación. Extraiga la sangre asépticamente luego de seguir las precauciones universales para la venopunción.
- Asegúrese de que la formación completa de coágulos en las muestras de suero haya tenido lugar antes de la centrifugación. Algunas muestras, en particular las de los pacientes que reciben tratamiento anticoagulante o trombolítico, podrían tener un tiempo de coagulación mayor.
- Si la muestra se centrifuga antes de que se complete la coagulación, la presencia de fibrina puede producir resultados erróneos. Las muestras deben estar libres de fibrina y otras partículas.
- No use muestras hemolizadas o con marcada lipemia, ni tampoco muestras que contengan partículas o exhiban contaminación microbiana evidente. Inspeccione todas las muestras en busca de burbujas y elimínelas antes del análisis para obtener resultados óptimos.
- Evite repetir los ciclos de congelación y descongelación. La muestra de suero solo puede congelarse y descongelarse dos veces. Las muestras se deben mezclar completamente después de descongelarse.
- Las muestras centrifugadas con una capa lipídica en la parte superior deben trasladarse a un vaso de muestra o un tubo secundario. Se debe tener cuidado para transferir solo la muestra clarificada sin el material lipémico.
- Todas las muestras (muestras de pacientes y controles) deben analizarse en un plazo de tres horas después de colocarlas en el sistema MAGLUMI y Biolumi. Consulte el servicio de SNIBE para obtener un análisis más detallado sobre las restricciones de almacenamiento de muestras
- Las muestras retiradas del separador, los glóbulos rojos o el coágulo pueden almacenarse hasta 7 días a una temperatura de entre 2 y 8 °C.
- Las muestras pueden almacenarse hasta 2 meses congeladas a -20 °C o menos. Las muestras almacenadas deben mezclarse bien antes del uso (mezclador Vortex).
- Antes del envío de las muestras, se recomienda retirarlas del separador de suero, los glóbulos rojos o el coágulo. Al enviarse, las muestras
 deben embalarse y etiquetarse de conformidad con regulaciones estatales, federales e internacionales que abarquen el transporte de
 sustancias infecciosas y muestras clínicas. Las muestras deben enviarse congeladas.
- El volumen de muestra necesario para una sola determinación de ácido glicocólico es de 30 μl.

ADVERTENCIA Y PRECAUCIONES PARA LOS USUARIOS

IVD

- Para usarse en diagnóstico in vitro.
- Siga el prospecto cuidadosamente. La confiabilidad de los resultados del ensayo no se puede garantizar si existe alguna desviación respecto de las instrucciones de este prospecto.

Precauciones de seguridad

- PRECAUCIÓN: Este producto requiere la manipulación de muestras humanas. Se recomienda que todos los materiales de origen humano se consideren potencialmente infecciosos y que se manipulen de conformidad con lo dispuesto en 29 CFR 1910.1030 Exposición ocupacional a patógenos transmitidos por la sangre. Se debe usar el nivel de bioseguridad 2 u otras prácticas de bioseguridad adecuadas para materiales que contienen agentes infecciosos o que se sospecha que los contienen.
- Todas las muestras, los reactivos biológicos y los materiales utilizados en el ensayo deben considerarse potencialmente capaces de transmitir agentes infecciosos. Por lo tanto, deben eliminarse de acuerdo con las prácticas de su institución. Deseche todos los materiales de manera segura y aceptable y en cumplimiento de los requisitos regulatorios imperantes.
- Este producto contiene azida de sodio. Los contenidos y recipientes deben desecharse en conformidad con todas las regulaciones locales, regionales y nacionales.
- Consulte las hojas de datos de seguridad que están disponibles a pedido.

Precauciones de manipulación

- No use kits de reactivos con la fecha de caducidad vencida.
- No intercambie los componentes de diferentes reactivos o lotes.
- Antes de cargar el kit de reactivos en el sistema por primera vez, el kit de reactivos se debe mezclar para volver a suspender las microperlas magnéticas que se asentaron durante el envío.
- Para obtener instrucciones sobre cómo mezclar microperlas magnéticas, consulte la sección Preparación del reactivo de este prospecto.
- Para evitar la contaminación, use guantes limpios cuando trabaje con un kit de reactivos y muestras.
- En el transcurso del tiempo, los líquidos residuales pueden secarse en la superficie septal. Estos son, generalmente, sales secas que no tienen ningún efecto sobre la eficacia del ensayo.
- Para obtener un análisis detallado de las precauciones de manipulación durante el funcionamiento del sistema, consulte la información de servicio de SNIBE.

ALMACENAMIENTO Y ESTABILIDAD

- Sellado: Almacenamiento a una temperatura de entre 2 y 8 °C hasta la fecha de caducidad.
- Apertura a entre 2 y 8 °C: La estabilidad mínima es de cuatro semanas.
- En el sistema: La estabilidad mínima es de cuatro semanas.
- Para asegurar el mejor rendimiento del kit, se recomienda colocar los kits abiertos en el refrigerador después de la finalización de los trabajos de prueba intradía. Es posible seguir utilizando el kit después del período de apertura o en el sistema si los controles se encuentran dentro de los rangos esperados.
- Se debe mantener en posición vertical para el almacenamiento y para facilitar la posterior resuspensión adecuada de las microperlas

magnéticas.

• Se debe mantener alejado de la luz solar.

PROCEDIMIENTO DE PRUEBA

Preparación del reactivo

- La resuspensión de las microperlas magnéticas se realiza de forma automática cuando el kit se carga correctamente, de modo que las microperlas magnéticas se vuelvan a suspender totalmente de forma homogénea antes del uso.
- Para asegurar el desempeño adecuado del test, siga estrictamente las Instrucciones de funcionamiento del analizador correspondiente. Cada
 parámetro del test está identificado mediante un CHIP RFID en el kit del reactivo. Para más información, consulte las Instrucciones de
 funcionamiento del analizador correspondiente.

DILUCIÓN

La dilución de la muestra mediante el analizador no está disponible en este kit de reactivos.

Las muestras con concentraciones que estén por encima del rango de medición pueden diluirse manualmente. Después de la dilución manual, multiplique el resultado por el factor de dilución. Elija diluyentes aplicables o pida asesoramiento a SNIBE antes de la dilución manual.

LIMITACIONES

- Se requiere una técnica hábil y el cumplimiento estricto de las instrucciones para obtener resultados confiables.
- La contaminación bacteriana o la inactivación por calor de las muestras pueden afectar los resultados del examen.
- Un resultado dentro del rango esperado no descarta la presencia de la enfermedad y debe interpretarse junto con otros procedimientos de diagnóstico.
- Los resultados de la prueba se notifican cuantitativamente. Sin embargo, el diagnóstico de una enfermedad no debe basarse en el resultado de una sola prueba, sino que debe determinarse en función de los hallazgos clínicos combinados con el criterio médico.
- Cualquier decisión terapéutica también debe tomarse caso por caso.
- Las muestras de los pacientes con anticuerpos humanos antirratón (HAMA, del inglés human anti-mouse antibodies) pueden mostrar un falso aumento o una falsa disminución de valores. Aunque se incorporan agentes neutralizantes de HAMA, las concentraciones de HAMA en suero extremadamente altas, en ocasiones, pueden influir en los resultados.

RESULTADOS

Cálculo de los resultados

El analizador calcula automáticamente la concentración de ácido glicocólico de cada muestra mediante una curva de calibración que se genera con un procedimiento de curva principal de calibración de dos puntos. Los resultados se informan en unidades de µg/ml. Para más información, consulte las Instrucciones de funcionamiento del analizador correspondiente.

Interpretación de los resultados

El rango esperado para el ensayo de ácido glicocólico se obtuvo mediante la realización de pruebas con 150 personas aparentemente sanas en China, y dio el siguiente valor esperado:

< 2,7 µg/ml (percentil 95).

Los resultados pueden diferir entre laboratorios debido a variaciones en la población y el método de prueba. Se recomienda que cada laboratorio establezca sus propios rangos esperados.

CARACTERÍSTICAS DE RENDIMIENTO

Precisión

La precisión del ensayo de ácido glicocólico se determinó como se describe en el documento EP5-A2 del Instituto de Estándares Clínicos y de Laboratorio (CLSI, del inglés Clinical & Laboratory Standards Institute). Se probaron tres grupos de suero humano y un control con diferentes concentraciones de analito en duplicado en dos ejecuciones independientes por día durante 20 días de pruebas. Los resultados se resumen en la siguiente tabla:

ia oigaicrite tabla.							
Muestra	Media (μg/ml) (N = 80)	Dentro de la ejecución		Entre ejecuciones		Total	
		SD (µg/ml)	% de CV	SD (µg/ml)	% de CV	SD (µg/ml)	% de CV
Grupo de suero 1	1,496	0,078	5,21	0,074	4,95	0,107	7,15
Grupo de suero 2	8,317	0,246	2,96	0,420	5,05	0,486	5,84
Grupo de suero 3	26,002	0,601	2,31	0,709	2,73	0,930	3,58
Control	10,553	0,479	4,54	0,437	4,14	0,648	6,14

Límite de blanco (LoB)

El LoB del ensayo de ácido glicocólico es de 0,025 µg/ml.

Rango de medición

0,025-40 μg/ml (se define por el límite de blanco y el límite superior de la curva principal). Los valores que están por debajo del límite de blanco se observan como < 0,025 μg/ml. Los valores que están por encima del rango de medición se observan como > 40 μg/ml.

Comparación de métodos

Se realizaron pruebas a un total de 121 muestras en el rango de 0,282 a 38,387 µg/ml mediante el ensayo de ácido glicocólico (y) y un inmunoensayo disponible comercialmente (x). Los datos de las regresiones lineales resultantes se resumen como: y=0,920x+0,1838, r²=0,979.

Especificidad analítica

La especificidad del sistema del ensayo de ácido glicocólico se evaluó a través de la medición de la respuesta evidente del ensayo a varios analitos con potencial reactividad cruzada. Los resultados se enumeran en la siguiente tabla:

Compuesto	% de reactividad cruzada	
Esteroides:		
Progesterona	0,3	
Testosterona	0,2	
Ácidos biliares primarios conjugados:		
Ácido glicocólico	100	
Ácido glicoquenodesoxicólico	32	
Ácido taurocólico	56	
Ácido tauroquenodesoxicólico	53	

Ácidos biliares secundarios conjugados:	
Ácido glicodeoxicólico	38
Ácido taurodeoxicólico	40
Ácido glicolitocólico	21
Litocolilglicina	0,2
Ácidos biliares primarios:	
Ácido cólico	16
Ácido quenodesoxicólico	16
Ácidos biliares secundarios:	
Ácido desoxicólico	21
Ácido litocólico	11
Ácido biliar terciario:	
Ácido ursodesoxicólico (UDCA)	17

Interferencia endógena

Las sustancias hasta las siguientes concentraciones no interfirieron con el ensayo:

Bilirrubina 6 mg/dl
 Hemoglobina 16 mg/dl
 Triglicérido 1250 mg/dl

REFERENCIAS

- 1. Russell DW (2003). "The enzymes, regulation, and genetics of bile acid synthesis". Annu. Rev. Biochem. 72: 137–74.
- 2. Hofmann AF (1999). "The continuing importance of bile acids in liver and intestinal disease". Arch. Intern. Med. 159 (22): 2647–58.
- 3. Hepner, G. W., & Demers, L. M. (1977). Dynamics of the enterohepatic circulation of the glycine conjugates of cholic, chenodeoxycholic, deoxycholic, and sulfolithocholic acid in man. Gastroenterology, 72(3), 499-501.
- 4. Bouchier, I. A., & Pennington, C. R. (1978). Serum bile acids in hepatobiliary disease. Gut, 19(6), 492-496.
- 5. Parraga, M. E., & Kaneko, J. J. (1985). Total serum bile acids and the bile acid profile as tests of liver function. Veterinary research communications, 9(1), 79-88.
- 6. Arns, P. A., Adedoyin, A., DiBisceglie, A. M., Waggoner, J. G., Hoofnagle, J. H., Wilkinson, G. R., & Branch, R. A. (1997). Mephenytoin disposition and serum bile acids as indices of hepatic function in chronic viral hepatitis. Clinical Pharmacology & Therapeutics, 62(5), 527-537.



Shenzhen New Industries Biomedical Engineering Co., Ltd.

No.23, Jinxiu East Road, Pingshan District, 518122 Shenzhen, P.R. China

Tel.: +86-755-21536601 Fax: +86-755-28292740



Shanghai International Holding Corp. GmbH (Europa)

Eiffestrasse 80, 20537 Hamburg, Germany

Tel.: +49-40-2513175 Fax: +49-40-255726

EXPLICACIÓN DE SÍMBOLOS

