



**BIOLABO**  
www.biolabo.fr

**FABRICANTE:**  
**BIOLABO SAS,**  
Les Hautes Rives  
02160, Maizy, France

# AST GOT (IFCC) Monoreactivo

Reactivo para la determinación cuantitativa de la actividad aspartato aminotransferasa [EC 2.6.1.1] en suero y plasma humano.

REF 80025 R1 20 X 10 mL REF 80125 R1 8 x 30 mL REF 80225 R1 10 x 125 mL

## SOPORTE TECNICO Y PEDIDOS

Tel: (33) 03 23 25 15 50

support@biolabo.fr

Última versión: www.biolabo.fr



Made In France

I: corresponde a las modificaciones significativas

## USO PREVISTO

Este reactivo está reservado para un uso profesional en laboratorio (método manual o automatizado).

Permite la determinación cuantitativa de la aspartato aminotransferasa (AST) [EC 2.6.1.1] para evaluar sus tasa en suero y plasma humano.

## GENERALIDADES (1) (2)

El AST está muy esparcido en todos los tejidos del cuerpo, pero la actividad más importante se mide en el hígado, el corazón, los músculos esqueléticos y los eritrocitos. Se mide una actividad más débil en la piel, los riñones y el páncreas. Aunque la actividad del AST y del ALT en el suero esté aumentada en todo los casos donde la integridad de las células hepáticas se afecta (hepatitis viral, necrosis hepática, cirrosis). Un aumento de la actividad AST en el suero o el plasma aparece después de un infarto de miocardio en 97% de los casos. La actividad AST elevada (y ocasionalmente ALT) se puede encontrar en los casos de distrofia muscular progresiva, embolia pulmonar, pancreatitis aguda...

## PRINCIPIO (4) (5)

Método desarrollado por Karmen y Al., y optimizada por Henry y Al. (conforme a las recomendaciones del IFCC).

El esquema reaccional es el siguiente:



La disminución de la absorbencia proporcional a la actividad AST en la muestra, medida a 340 nm.

## REACTIVOS

R1	AST (GOT) IFCC	Reactivo 1
		EDTA 5 mmol/L
		2-Oxoglutarato 12 mmol/L
		L-Aspartato 200 mmol/L
		MDH 495 UI/L
		LDH 820 UI/L
		NADH ≤ 0,18 mmol/L
		Tampón Tris 80 mmol/L
		pH a 30°C 7,80 ± 0.1
		Conservante

Antes de reconstitución:

Peligro. Acute Tox. 2: H300 - Mortal en caso de ingestión.

Aquatic Chronic 3: H412 - Nocivo para los organismos acuáticos, con efectos nocivos duraderos.

P264: Lavarse las manos concienzudamente tras la manipulación.

P270: No comer, beber ni fumar durante su utilización. P301+310: EN CASO DE INGESTIÓN: Llamar inmediatamente a un CENTRO DE INFORMACIÓN TOXICOLÓGICA o a un médico. P330: Enjuagarse la boca. P501: Eliminar el contenido/el recipiente conforme a la legislación sobre desechos peligrosos. Sustancia(s) al origen de la clasificación: Sodio Azida < 1%. Para más detalles, consultar la Ficha de datos de Seguridad (FDS). Después de reconstitución: El reactivo de trabajo no está clasificado como peligroso.

## PRECAUCIONES

- Consultar la FDS vigente disponible por petición o en www.biolabo.fr
- Verificar la integridad de los reactivos antes de utilizar.
- Eliminación de los desechos: respetar la legislación vigente.
- Tratar toda muestra o reactivo de origen biológico como potencialmente infeccioso. Respetar la legislación vigente.

Todo incidente ocurrido en relación con el dispositivo es objeto de una notificación al fabricante y a la autoridad competente del Estado miembro en el cual el usuario y/o el paciente está establecido.

## PREPARACION DE LOS REACTIVOS

- REF 80025: Utilizar un objeto no cortante para quitar la capsula.
- Añadir sin demora al contenido del vial la cantidad de agua desmineralizada indicada en la etiqueta. Agitar suavemente hasta completa disolución.

## ESTABILIDAD E ALMACENAMIENTO

**Almacenados y protegidos de la luz, en el vial de origen bien cerrado a 2-8°C, los reactivos son estables, si son utilizados y almacenados en las condiciones preconizadas:**

Antes de abrir:

- Hasta la fecha de caducidad indicada en la etiqueta.

Después reconstitución:

- El reactivo de trabajo es estable 60 días en ausencia de contaminación.
- Deseche cualquier reactivo que esté turbio o si la absorbancia es < 1,000 a 340 nm.
- No utilizar el reactivo de trabajo después de la fecha de caducidad.

## TOMA Y PREPARACION DE LA MUESTRA (2)

Suero no hemolizados. No utilizar plasma heparinizados

El AST es estable en el suero o el plasma:

- 24 horas a temperatura ambiente
- 28 días a 2-8°C
- Al menos 1 año a -20°C.

El añadir piridoxal fosfato (0,1 mM) permite su estabilidad durante 7 días a temperatura ambiente.

## LIMITES (3) (6)

La LDH contenida en el reactivo permite, durante la fase de pre incubación, reducir el piruvato endógeno que si no produciría una interferencia positiva.

De la misma manera, el oxaloacetato, producto de la reacción, puede ser descarboxilado para formar piruvato. Este también será consumido por la LDH presente en el reactivo y no interferirá con la prueba.

Young D.S. ha publicado una lista de las sustancias que interfieren con la prueba.

## REACTIVOS Y MATERIAL COMPLEMENTARIOS

1. Equipamiento de base del laboratorio de análisis médico.
2. Agua desmineralizada para la reconstitución del reactivo.
3. Espectrofotómetro o analizador de bioquímica clínica

## CONTROL DE CALIDAD

- REF 95010 EXATROL-N Tasa I
- REF 95011 EXATROL-P Tasa II
- Programa externo de control de calidad

Se recomienda controlar en los siguientes casos:

- Por lo menos un control por serie.
- Por lo menos un control cada 24 horas.
- Cambio de vial de reactivo.
- Después de operación de mantenimiento del analizador.

Cuando un valor de control esta fuera de los límites de confianza, aplicar las siguientes acciones:

1. Preparar un suero de control reciente y repetir el test.
2. Si el valor obtenido sigue estando fuera de los límites, utilizar otro reciente vial de calibrador
3. Si el valor obtenido sigue estando fuera de los límites, calibrar con otro vial de reactivo.

Si el valor obtenido sigue estando fuera de los límites, contactar el servicio técnico BIOLABO o el distribuidor local.

## INTERVALOS DE REFERENCIA (1) (2)

UI/L	a 37°C
Recién nacido	39-117
Niño	23-94
Adulto	13-31

Se recomienda a cada laboratorio definir sus propios intervalos de referencias para la población estimada.

## PRESTACIONES

Sobre Kenza 240TX, a 37 ° C, 340 nm

Dominio de medida: entre 5 UI/L y 310 UI/L

Límite de detección: aproximadamente 1,3 UI/L

Precisión:

Intra-serie N = 20	Tas normal	Tasa media	Tasa elevada	Inter-serie N = 20	Tas normal	Tasa media	Tasa elevada
Media (UI/L)	21,8	44,2	171,9	Media (UI/L)	22,5	45,3	176,9
S,D, UI/L	0,6	0,7	2,7	S,D, UI/L	0,7	1,1	4,0
C,V, %	2,5	1,6	1,6	C,V, %	3,1	2,5	2,3

Comparación con reactivo comercial:

Estudio realizado sobre suero humano (n=100) entre 9 y 313 UI/L

$$y = 1,0265 x + 0,9906 \quad r = 0,9982$$

Sensibilidad analítica: aproximadamente 0,0063 abs para 10 UI/L

Interferencias:

Turbidez	No hay interferencia hasta 0,133 abs
Bilirrubina total	Interferencia negativa a partir de 323 µmol/L
Bilirrubina directa	No hay interferencia hasta 328 µmol/L
Ácido ascórbico	No hay interferencia hasta 25 g/L
Glucosa	No hay interferencia hasta 11,76 g/L
Hemoglobina	Interferencia positiva a partir de 114 µmol/L

Otras sustancias son susceptibles de interferir (ver § Límites)

Estabilidad a bordo: 1 mes

Estabilidad de la calibración: 8 días

Efectuar una nueva calibración en caso de cambio de lote de reactivo, si los resultados de los controles están fuera del intervalo establecido, y después de operación de mantenimiento.

## CALIBRACION

- REF 95015 Multicalibrador trazable sobre ERM-AD45/IFCC.

La frecuencia de calibración depende de las prestaciones del analizador y de las condiciones de almacenamiento del reactivo.

## MODO DE EMPLEO

### I Método manual

Poner los reactivos y muestras a temperatura ambiente.

Introducir en una cuba de lectura de 1 cm de trayecto óptico:	
Reactivo 1	1000 µL
Dejar la temperatura equilibrarse a 37°C y luego añadir:	
Calibrador, control o muestra	100 µL
Mezclar. Después de 60 segundos, leer la absorbancia inicial a 340 nm, y todos 60 segundos durante 180 segundos.	
Calcular la media de las variaciones de absorbancia por minuto (ΔAbs/min).	

1. Las prestaciones en técnica manual deberán ser establecidas por el usuario
2. Las aplicaciones Kenza y otras propuestas de aplicaciones están disponibles por petición.

## CALCULO

Con Multicalibrador sérico:

$$\text{Actividad AST} = \frac{(\Delta\text{Abs}/\text{min}) \text{ Dosificación}}{(\Delta\text{Abs}/\text{min}) \text{ Calibrador}} \times \frac{\text{Calibrador}}{\text{Actividad}}$$

Con factor teórico:

Actividad en U/L = ΔAbs/min x Factor

$$\text{Factor} = \frac{\text{VR} \times 1000}{6.3 \times \text{VE} \times \text{P}}$$

Con:

VR = Volumen reaccional total en mL

VE = Volumen Muestra en mL

6.3 = Coeficiente de extinción molar del NADH a 340nm

P = Trayecto óptico en cm.

### Ejemplo, en técnica manual.

(1 cm de trayecto óptico, a 37°C, 340 nm):

$$\text{UI/L} = (\Delta\text{Abs}/\text{min}) \times 1746$$

$$\mu\text{Kat/L} = \frac{\text{UI/L}}{60}$$

## BIBLIOGRAFIA

- (1) TIETZ N.W. Text book of clinical chemistry, 3<sup>rd</sup> Ed. C.A. Burtis, E.R. Ashwood, W.B. Saunders (1999) p. 652-656
- (2) Clinical Guide to Laboratory Test, 4<sup>th</sup> Ed., N.W. TIETZ (2006) p. 154-159
- (3) YOUNG D.S., Effect of Drugs on Clinical laboratory Tests, 4<sup>th</sup> Ed. (1995) p. 3-68 to 3-79
- (4) HENRY R. J. et al., Am J clin Path (1960), 34, 381-398
- (5) IFCC Method for L-Aspartate aminotransferase. J Clin. Chem. Clin. Biochem. (1986), 24, p.497-510.
- (6) M. MATHIEU et col. SFBC. Comité de Standardisation. Recommandations pour la mesure de l'activité catalytique de l'Aspartate aminotransférase dans le sérum à 30°C. Ann. Biol. Clin. 1976. 34. 291-29

 Fabricante	 Fecha de caducidad	 Diagnostico In vitro	 Temperatura de conservación	 Agua desmineralizada	 Riesgo biológico
 Referencia Producto	 Consultar las instrucciones	 Número de lote	 Almacenar protegido de la luz	 Suficiente para	 Diluir con