

Triglicéridos MonlabTest®



IVD

GPO-POD. Líquido.

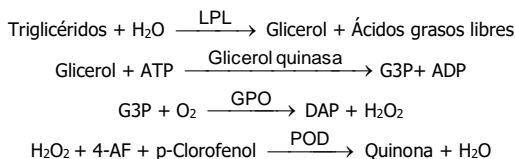
Determinación cuantitativa de Triglicéridos

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

PRINCIPIO DEL MÉTODO

Los triglicéridos incubados con lipoproteína lipasa (LPL) liberan glicerol y ácidos grasos libres. El glicerol es fosforilado por glicerol quinasa (GK) en presencia de ATP para producir glicerol-3-fosfato (G3P) y adenosina-5'-difosfato (ADP). El G3P es entonces convertido a dihidroxiacetona fosfato (DAP) y peróxido de hidrógeno (H_2O_2) por glicerol fosfato oxidasa (GPO).

Al final, el peróxido de hidrógeno (H_2O_2) reacciona con 4-aminofenazona (4-AF) y p-clorofenol, reacción catalizada por la peroxidasa (POD) dando una coloración roja:



La intensidad del color formado es proporcional a la concentración de triglicéridos presentes en la muestra ensayada^{1,2,3}.

SIGNIFICADO CLÍNICO

Los triglicéridos son grasas que suministran energía a la célula. Al igual que el colesterol, son transportados a las células del organismo por las lipoproteínas en la sangre. Una dieta alta en grasas saturadas o carbohidratos puede elevar los niveles de triglicéridos.

Su aumento es relativamente inespecífico. Diversas dolencias, como ciertas disfunciones hepáticas (cirrosis, hepatitis, obstrucción biliar) o diabetes mellitus, pueden estar asociadas con su elevación^{3,6,7}.

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

REACTIVOS

R ^(Nota 2)	GOOD pH 6,3 p-Clorofenol Lipoproteína lipasa (LPL) Glicerol quinasa (GK) Glicerol-3-oxidasa (GPO) Peroxidasa (POD) 4 - Aminofenazona (4-AF) ATP	50 mmol/L 2 mmol/L 150000 U/L 500 U/L 3500 U/L 440 U/L 0,1 mmol/L 0,1 mmol/L
CAL TRIGLICÉRIDOS	Patrón primario acuoso	200mg/dL

PREPARACIÓN

El reactivo y el patrón están listos 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.

Deterioro de los reactivos

- Presencia de partículas y turbidez.
- Absorbancia (A) del blanco a 505 nm $\geq 0,26$.

MATERIAL ADICIONAL

- Espectrofotómetro o analizador para lecturas a 505 nm.
- Cubetas de 1,0 cm de paso de luz.
- Equipamiento habitual de laboratorio.

MUESTRAS

Suero y plasma¹.

Estabilidad de la muestra: 5 días a 2-8°C.

PROCEDIMIENTO

1. Condiciones del ensayo:
Longitud de onda: 505 (490-550) nm
Cubeta: 1 cm paso de luz
Temperatura: 37°C / 15-25°C
2. Ajustar el espectrofotómetro a cero frente a agua destilada.
3. Pipetear en una cubeta^(Nota 4):

	Blanco	Patrón	Muestra
R (mL)	1,0	1,0	1,0
Patrón ^(Nota 1,3) (μL)	--	10	--
Muestra (μL)	--	--	10
4. Mezclar e incubar 5 minutos a 37°C o 10 minutos a 15-25°C.
5. Leer la absorbancia (A) del patrón y la muestra, frente al Blanco de reactivo. El color es estable como mínimo 30 minutos.

CÁLCULOS

$$(A) \text{Muestra} - (A)\text{Blanco} \times \text{Conc. Patrón} = \text{mg/dL de triglicéridos en la muestra}$$

$$(A) \text{Patrón} - (A)\text{Blanco}$$

$$\text{Factor de conversión: mg/dL} \times 0,0113 = \text{mmol/L.}$$

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 el instrumento, el reactivo y el material de 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

Hombres: 40 – 160 mg/dL

Mujeres: 35 – 135 mg/dL

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 0,00 mg/dL hasta el límite de linealidad 1200 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)	109	224
SD	0,64	1,01
CV (%)	0,58	0,45

Sensibilidad analítica: 1 mg/dL = 0,0013 (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:

Coeficiente de correlación (r^2): 0,99810.

Ecuación de la recta de regresión: $y = 0,9178x - 0,5426$

Las características del método pueden variar según el analizador utilizado.

INTERFERENCIAS

No se han observado interferencias con bilirrubina < 170 μmol/L, hemoglobina < 10 g/L².

Se han descrito varias drogas y otras substancias que interfieren en la determinación de los triglicéridos^{4,5}.

NOTAS

1. CAL TRIGLICÉRIDOS: Debido a la naturaleza del producto, es aconsejable tratarlo con sumo cuidado ya que se puede contaminar con facilidad.
2. LCF (*Lipid Clearing Factor*) está integrado en el reactivo.
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. Buccolo G et al. Quantitative determination of serum triglycerides by use of enzymes. Clin Chem 1973; 19 (5): 476-482.
2. Fossati P et al. Clin. Chem 1982; 28(10): 2077-2080.
3. Kaplan A et al. Tryglycerides. Clin Chem The C.V. Mosby Co. St Louis. Toronto. Princeton 1984; 437 and Lipids 1194-1206.
4. Young DS. Effects of drugs on Clinical Lab. Tests, 4th ed AACC Press, 1995.
5. Young DS. Effects of disease on Clinical Lab. Tests, 4th ed AACC 2001.
6. Burtis A et al. Tietz Textbook of Clinical Chemistry, 3rd ed AACC 1999.
7. Tietz N W et al. Clinical Guide to Laboratory Tests, 3rd ed AACC 1995.

PRESENTACIÓN

MO-165099	MO-165100	MO-165186	MO-165221
R: 2 x 125 mL	R: 1 x 500 mL	R: 2 x 50 mL	R: 4 x 125 mL
CAL: 1 x 5 mL			

SÍMBOLOS UTILIZADOS PARA COMPONENTES Y REACTIVOS IVD

	Fabricante		Uso de diagnóstico <i>in vitro</i>
	No reutilizar Contiene suficiente para n test		Consultar las instrucciones de uso
	Código		Mantener seco
	Número de lote		Límite de temperatura
			Fecha de caducidad

Triglycerides MonlabTest®



IVD

GPO-POD. Liquid.

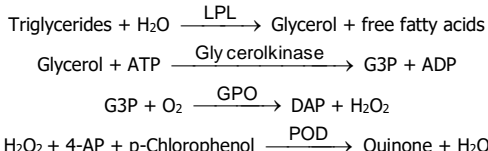
Quantitative determination of triglycerides

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

PRINCIPLE OF THE METHOD

Sample triglycerides incubated with lipoproteinlipase (LPL), liberate glycerol and free fatty acids. Glycerol is converted to glycerol-3-phosphate (G3P) and adenosine-5-diphosphate (ADP) by glycerol kinase (GK) and ATP. Glycerol-3-phosphate (G3P) is then converted by glycerol phosphate oxidase (GPO) to dihydroxyacetone phosphate (DAP) and hydrogen peroxide (H_2O_2).

In the last reaction, hydrogen peroxide (H_2O_2) reacts with 4-aminophenazone (4-AP) and p-chlorophenol in presence of peroxidase (POD) to give a red colored dye:



The intensity of the color formed is proportional to the triglycerides concentration in the sample^{1,2,3}.

CLINICAL SIGNIFICANCE

Triglycerides are fats that provide energy for the cell.

Like cholesterol, they are delivered to the body's cells by lipoproteins in the blood. A diet with a lot of saturated fats or carbohydrates will raise the triglyceride levels. The increases in serum triglycerides are relatively non-specific. For example, liver dysfunction resulting from hepatitis, extra hepatic biliary obstruction or cirrhosis, diabetes mellitus is associated with the increase^{3,6,7}.

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

REAGENTS

R ^(Note 2)	GOOD pH 6.3 p-Chlorophenol Lipoprotein lipase (LPL) Glycerol kinase (GK) Glycerol-3-oxidase (GPO) Peroxidase (POD) 4 - Aminophenazone (4-AP) ATP	50 mmol/L 2 mmol/L 150000 U/L 500 U/L 3500 U/L 440 U/L 0.1 mmol/L 0.1 mmol/L
TRIGLYCERIDES CAL	Aqueous primary standard	200 mg/dL

PREPARATION

Reagent and standard provided are 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 505 nm ≥ 0.26 .

ADDITIONAL EQUIPMENT

- Spectrophotometer or colorimeter measuring at 505 nm.
- Matched cuvettes 1.0 cm light path.
- General laboratory equipment.

SAMPLES

Serum or plasma¹.

Stability of the sample: 5 days at 2-8°C.

PROCEDURE

1. Assay conditions:
Wavelength: 505 nm (490-550)
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
R (mL)	1.0	1.0	1.0
Standard (Note 1,3) (µL)	--	10	--
Sample (µL)	--	--	10

4. Mix and incubate for 5 minutes at 37°C or 10 minutes at 15-25°C.
5. Read the absorbance (A) of the samples and standard, against the Blank. The color is stable for at least 30 minutes.

CALCULATIONS

$$\frac{(\text{A})\text{Sample} - (\text{A})\text{Blank}}{(\text{A})\text{Standard} - (\text{A})\text{Blank}} \times \text{Standard conc.} = \text{mg/dL triglycerides in the sample}$$

Conversion factor: mg/dL $\times 0.0113 = \text{mmol/L}$.

QUALITY CONTROL

Control Sera are recommended to monitor the performance of assay procedures:
CONTROL Normal and Pathologic (MO-165107 and MO-165108).

If control values are found outside the defined range, check the instrument, reagent and calibration material.

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

REFERENCE VALUES

Men	40 – 160 mg/dL
Women	35 – 135 mg/dL

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

PERFORMANCE CHARACTERISTICS

Measuring range: From detection limit 0.000 mg/dL to linearity limit 1200 mg/dL.

If the concentration is greater than linearity limit dilutes 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)	109	224	111
SD	0.64	1.01	3.74
CV (%)	0.58	0.45	3.38

Sensitivity: 1 mg/dL = 0.0013 (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): 0.99810.

Regression equation: $y = 0.9178x - 0.5426$

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

INTERFERENCES

No interferences were observed with bilirubin < 170 µmol/L, hemoglobin < 10 g/L².

A list of drugs and other interfering substances with cholesterol determination has been reported^{4,5}.

NOTES

1. TRIGLYCERIDES CAL: Proceed carefully with this product because due its nature it can get contaminated easily.
2. LCF (Lipid Clearing Factor) is integrated in the reagent.
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. Buccolo G et al. Quantitative determination of serum triglycerides by use of enzymes. Clin Chem 1973; 19 (5): 476-482.
2. Fossati P et al. Clin. Chem 1982; 28(10): 2077-2080.
3. Kaplan A et al. Tryglycerides. Clin Chem The C.V. Mosby Co. St Louis. Toronto. Princeton 1984; 437 and Lipids 1194-1206.
4. Young DS. Effects of drugs on Clinical Lab. Tests, 4th ed AACC Press, 1995.
5. Young DS. Effects of disease on Clinical Lab. Tests, 4th ed AACC 2001.
6. Burtis A et al. Tietz Textbook of Clinical Chemistry, 3rd ed AACC 1999.
7. Tietz N W et al. Clinical Guide to Laboratory Tests, 3rd ed AACC 1995.

PACKAGING

MO-165099 R: 2 x 125 mL CAL: 1 x 5 mL	MO-165100 R: 1 x 500 mL CAL: 1 x 5 mL	MO-165186 R: 2 x 50 mL CAL: 1 x 5 mL	MO-165221 R: 4 x 125 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		Consult instructions for use
	Contains sufficient for <n> tests		Keep dry
	Catalogue Code		Temperature limitation
	Lot Number		Use by

