

# Gamma-GT FS\* (Szasz mod./IFCC stand.)

## Información de Pedido

Nº de pedido	Tamaño del envase
1 2801 99 10 021	R1 5 x 20 mL + R2 1 x 25 mL
1 2801 99 10 026	R1 5 x 80 mL + R2 1 x 100 mL
1 2801 99 10 023	R1 1 x 800 mL + R2 1 x 200 mL
1 2801 99 10 704	R1 8 x 50 mL + R2 8 x 12,5 mL
1 2801 99 10 917	R1 8 x 60 mL + R2 8 x 15 mL
1 2801 99 10 930	R1 4 x 20 mL + R2 2 x 10 mL

Kits para utilizar con las aplicaciones CE de DiaSys.

## Uso Previsto

Reactivo de diagnóstico para la determinación cuantitativa in vitro de la actividad de la gamma glutamiltransferasa (gamma-GT/GGT) en suero humano o plasma heparinizado en equipos fotométricos automatizados.

## Resumen

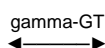
La gamma-GT es una peptidasa que cataliza la transferencia de aminoácidos de un péptido a otro. La mayor parte de la gamma-GT medible en sangre tiene su origen en el sistema hepatobiliar. Por este motivo, los valores elevados de actividad gamma-GT son un indicador muy sensible y preciso de las enfermedades hepatobiliares y del consumo crónico de alcohol [1,2]. Sin embargo, una actividad elevada de gamma-GT también se asocia a enfermedades vasculares como el infarto de miocardio y el ictus [1,2] o el síndrome metabólico [1]. Junto con otras enzimas como la alanina aminotransferasa (ALAT), la aspartato aminotransferasa (ASAT) y la colinesterasa, la gamma-GT es una herramienta valiosa para el diagnóstico diferencial en las enfermedades hepáticas.

## Método

Test cinético fotométrico según Szasz/Persijn [3]. El test también ha sido estandarizado al método de la IFCC (International Federation of Clinical Chemistry [4].

La Gamma-GT cataliza la transferencia de ácido glutámico (glutamato) al aceptor glicilglicina. Este proceso libera 5-amino-2-nitrobenzoato, que puede medirse fotométricamente a 405 nm. El aumento de la absorbancia es proporcional a la concentración catalítica de gamma-GT en la muestra.

L-Gamma-glutamil-3-carboxi-4-nitroanilida + Glicilglicina



Gamma-glutamil-glicilglicina + 5-Amino-2-nitrobenzoato

Una unidad de gamma-GT es la cantidad de enzima que convertirá 1,0 µmol de L-gamma-glutamil-3-carboxi-4-nitroanilida y glicilglicina en gamma-glutamil-glicilglicina y 5-amino-2-nitrobenzoato por minuto en las condiciones específicas de la enzima.

## Reactivos

### Componentes y Concentraciones

<b>R1:</b> TRIS	pH 8,28	135 mmol/L
Glicilglicina		135 mmol/L
<b>R2:</b> L-Gamma-glutamil-3-carboxi-4-nitroanilida	pH 6,00	22 mmol/L

## Almacenamiento y Estabilidad

Los reactivos son estables hasta la fecha de expiración indicada en el kit, si son almacenados entre 2 y 8 °C, y si se evita la contaminación. No congelar y proteger de la luz.

La estabilidad del reactivo tras la apertura es de 12 meses hasta la fecha de caducidad.

## Advertencias y Precauciones

- Los reactivos contienen azida de sodio (0,95 g/L) como conservante. ¡No ingerir! Evitar el contacto con la piel y las membranas mucosas.
- En casos muy raros, especímenes de pacientes sufriendo de gammopatías podrían acabar en valores falsificados [5].
- En caso de mal funcionamiento del producto o de alteración de su aspecto que pudiera afectar al desempeño, contactar al fabricante.

- Cualquier incidente grave relacionado con el producto debe notificarse al fabricante y a la autoridad competente del Estado miembro donde se encuentre el usuario y/o el paciente.
- Consultar las fichas de seguridad (FDS) de los reactivos y observar todas las medidas de precaución necesarias para la manipulación de reactivos de laboratorio. Para el diagnóstico, se recomienda evaluar los resultados según la historia médica del paciente, los exámenes clínicos, así como los resultados obtenidos con otros parámetros.
- Únicamente para el empleo profesional.

## Manipulación de Desechos

Consultar los requisitos legales locales para las regulaciones de eliminación de productos químicos como se señala en la FDS correspondiente para determinar la eliminación segura.

Advertencia: Manipular los residuos como material potencialmente biopeligroso. Eliminar los residuos de acuerdo con las instrucciones y procedimientos de laboratorio aceptados.

## Preparación del Reactivo

Los reactivos son listos para usar.

## Materiales Requeridos

Equipo general de laboratorio

## Especimen

Suero humano o plasma heparinizado

Utilice únicamente tubos o recipientes de toma de muestras adecuados para la recogida y preparación de las mismas.

Cuando utilice tubos primarios, siga las instrucciones del fabricante.

Estabilidad [6]:

7 días	de	20 a 25 °C
7 días	de	4 a 8 °C
1 año	a	-20 °C

Congelar sólo una vez. Desechar las muestras contaminadas.

## Procedimiento del Ensayo

Configuración de base en BioMajesty® JCA-BM6010/C

Longitud de onda	410/694 nm
Temperatura	37 °C
Medición	Cinética
Muestra/Calibrador	3,0 µL
Reactivo 1	80 µL
Reactivo 2	20 µL
Añadición reactivo 2	Ciclo 19 (286 s)
Absorbancia	Ciclo 25/40 (367 s/573 s)
Calibración	Lineal

## Cálculo

Con Calibrador

$$\text{gamma-GT [U/L]} = \frac{\Delta A/\text{min Muestra}}{\Delta A/\text{min Cal.}} \times \text{Conc. Cal. [U/L]}$$

Factor de Conversión

$$\text{gamma-GT [U/L]} \times 0,0167 = \text{gamma-GT [\mu kat/L]}$$

## Calibradores y Controles

Se recomienda TruCal U de DiaSys para la calibración. Emplear el valor del calibrador para el método de Szasz o bien para el método IFCC. Los valores del calibrador se han hecho trazables a la fórmula original de la IFCC. Utilizar TruLab N y P de DiaSys para el control de calidad interno. El control de calidad debe realizarse después de la calibración. Los intervalos y límites de control deben adaptarse a los requisitos individuales de cada laboratorio. Los resultados deben estar dentro de los rangos definidos. Siga los requisitos y directrices legales pertinentes. Cada laboratorio debería establecer medidas correctoras en caso de obtener valores fuera del intervalo preestablecido.

	Nº de pedido	Presentación
TruCal U	5 9100 99 10 063	20 x 3 mL
	5 9100 99 10 064	6 x 3 mL
TruLab N	5 9000 99 10 062	20 x 5 mL
	5 9000 99 10 061	6 x 5 mL
TruLab P	5 9050 99 10 062	20 x 5 mL
	5 9050 99 10 061	6 x 5 mL

## Características

Datos evaluados en BioMajesty® JCA-BM6010/C

Resultados según la fórmula original de la IFCC

Rango de medición a 1200 U/L, la linealidad se da dentro de $\pm 5\%$ . Cuando los valores exceden este rango, diluir las muestras 1 + 5 con solución de NaCl (9 g/L) y multiplicar el resultado por 6.	
Límite de prueba**	1,2 U/L

Interferencia por	Interferencias $\leq 10\%$ hasta	Concentración del analito [U/L]
Ácido ascórbico	30 mg/dL	33,5
Bilirrubina (conjugada)	36 mg/dL	33,8
Bilirrubina (no conjugada)	48 mg/dL	34,1
Hemólisis	100 mg/dL	35,5
Lipemia (triglicéridos)	2000 mg/dL	33,8

Para más información sobre las sustancias interferentes, consultar la bibliografía [7,8].

Precisión			
Repetibilidad (n=20)	Muestra 1	Muestra 2	Muestra 3
Valor medio [U/L]	57,2	113	213
CV [%]	1,79	1,34	1,22
Día a día (n=20)	Muestra 1	Muestra 2	Muestra 3
Valor medio [U/L]	30,6	82,5	132
CV [%]	3,18	2,91	2,06

Comparación de métodos (n=100)	
Test x	Gamma-GT competidora (BioMajesty® JCA-BM6010/C)
Test y	Gamma-GT FS de DiaSys (Szasz mod./IFCC stand.) (BioMajesty® JCA-BM6010/C)
Pendiente	1,04
Intersección	1,02 U/L
Coeficiente de correlación	0,999

\*\* Actividad mensurable la más baja que se distingue de cero; Medio + 3 SD (n = 20) de un espécimen sin analito.

## Valores de Referencia

### Según Szasz [9]

Adultos	Mujeres		Hombres	
	U/L	$\mu\text{kat/L}$	U/L	$\mu\text{kat/L}$
	< 32	< 0.53	< 49	< 0.82

### Según IFCC [1]

Niños	Mujeres		Hombres	
	U/L	$\mu\text{kata/L}$	U/L	$\mu\text{kata/L}$
1 – 7 día	18 – 148	0,30 – 2,47	25 – 168	0,42 – 2,80
8 – 30 día	16 – 140	0,27 – 2,33	23 – 174	0,38 – 2,90
1 – 3 meses	16 – 140	0,27 – 2,33	16 – 147	0,27 – 2,45
4 – 6 meses	13 – 123	0,22 – 2,05	5 – 93	0,08 – 1,55
7 – 12 meses	8 – 59	0,13 – 0,98	8 – 38	0,13 – 0,63
1 – 3 años	2 – 15	0,03 – 0,25	2 – 15	0,03 – 0,25
4 – 6 años	5 – 17	0,08 – 0,28	5 – 17	0,08 – 0,28
7 – 9 años	9 – 20	0,15 – 0,33	9 – 20	0,15 – 0,33
10 – 11 años	12 – 23	0,20 – 0,38	12 – 25	0,20 – 0,42
12 – 13 años	10 – 20	0,17 – 0,33	12 – 39	0,20 – 0,65
14 – 19 años	6 – 23	0,10 – 0,38	6 – 30	0,10 – 0,50
Adultos	< 40	< 0,65	< 60	< 1,00

Cada laboratorio debe comprobar si los valores de referencia indicados son adecuados para sus pacientes y si es necesario, determinar sus propios valores de referencia.

## Bibliografía

- Thomas L. Clinical Laboratory Diagnostics [Internet]. Prof. Lothar Thomas; 2023 [cited 2024 Mar 06]. Available from: <https://www.clinical-laboratory-diagnostics.com/>
- Erdin M, Pompella A, Paolicchi A. Gamma-glutamyltransferase, atherosclerosis, and cardiovascular disease: triggering oxidative stress within the plaque. *Circulation*. 2005 Oct 4;112(14):2078-80.
- Persijn JP, van der Silk W. A new method for the determination of gamma-glutamyltransferase in serum. *J Clin Chem Clin Biochem* 1976; 14: 421-7.
- Schumann G, Bonora R, Ceriotti F, Féraud G et al. IFCC primary reference procedure for the measurement of catalytic activity concentrations of enzymes at 37°C. Part 5: Reference procedure for the measurement of catalytic concentration of  $\gamma$ -glutamyltransferase. *Clin Chem Lab Med* 2002; 40: 734-8.
- Bakker AJ, Mücke M. Gammopathy interference in clinical chemistry assays: mechanisms, detection and prevention. *ClinChemLabMed* 2007;45(9):1240-1243.
- Guder WG et al. Die Qualität diagnostischer Proben – Empfehlung der Arbeitsgruppe Präanalytik der Deutschen Vereinten Gesellschaft für Klinische Chemie und Laboratoriumsmedizin. 3rd ed. Heidelberg: BD Diagnostics Preanalytical Systems; 2010. p. 46-47
- Young DS. Effects of Drugs on Clinical Laboratory Tests. 15th ed. Volume 1 and 2. Washington, DC: The American Association for Clinical Chemistry Press 2000.
- Young DS. Effects on Clinical Laboratory Tests - Drugs Disease, Herbs & Natural Products, <https://clinfx.wiley.com/aaccweb/aacc/>, accessed in February 2024. Published by AACC Press and John Wiley and Sons, Inc.
- Thomas L, Müller M, Schumann G, Weidemann G, Klein G, Lunau S, Pick KH, Sonntag O. Consensus of DGKL and VDGH for interim reference intervals on enzymes in serum Konsensus von DGKL und VDGH zu vorläufigen Referenzbereichen für Serumenzyme. *J Lab Med* 2005;29(5):301-305.

Las adiciones y/o modificaciones al documento se resaltan en gris. Las supresiones se comunican a través de información al cliente indicando el no de la edición de la técnica/de la instrucción de uso.



DiaSys Diagnostic Systems GmbH  
Alte Strasse 9 65558 Holzheim  
Alemania  
[www.diasys-diagnostics.com](http://www.diasys-diagnostics.com)

\* Fluid Stable = Líquido Estable