

## Uric acid FS\* TOOS (Acide urique FS\* TOOS)

#### Présentation

**Référence** 1 3001 99 10 920

Composition du kit  $\sqrt{\Sigma}$  800 (4 x 200)

### **Emploi Prévu**

Réactif de diagnostic in vitro pour la détermination quantitative de l'acide urique dans le sérum humain ou le plasma recueilli sur héparine sur système DiaSys respons®920 automatisé.

#### Intérêt Clinique

L'acide urique et ses sels sont des produits terminaux du métabolisme de la purine. Dans la goutte, complication la plus fréquente de l'hyperuricémie, des concentrations accrues en acide urique conduisent à la formation de cristaux d'urate de sodium autour des articulations. D'autres causes d'élévation des concentrations en acide urique dans le sang trouvent leur origine dans les maladies rénales avec réduction de l'élimination des déchets, en cas de famine, de prise de drogues et de consommation accrue d'alcool, ainsi que lors de la prise de certains médicaments. Des concentrations élevées en acide urique représentent également un facteur de risque indirect des coronaropathies. [1,2]

#### Méthode

Test photométrique enzymatique avec « TOOS » (N-éthyle-N-(hydroxy-3-sulfopropyle)-m-toluidine)

L'acide urique est oxydé en allantoïne par l'uricase. Le peroxyde d'hydrogène ainsi formé réagit avec la 4-aminoantipyrine et la N-éthyle-N-(hydroxy-3-sulfopropyle)-m-toluidine (TOOS) pour donner un colorant bleu violet. L'ascorbate-oxydase réduit les interférences dues à l'acide ascorbique.

Acide urique + 
$$H_2O + O_2$$

Uricase

Allantoïne +  $CO_2 + H_2O_2$ 

TOOS + 4-Aminoantipyrine + 2  $H_2O_2$ 

POD

Indamine + 3  $H_2O$ 

#### Réactifs

## **Composants et Concentrations**

	occurre of correcting anome		
R1:	Tampon phosphate	pH 7,0	100 mmol/L
	TOOS		1,25 mmol/L
	Ascorbate oxydase		≥ 1,2 kU/L
R2:	Tampon phosphate	pH 7,0	100 mmol/L
	4-Aminoantipyrine		1,5 mmol/L
	K₄[Fe(CN) <sub>6</sub> ]		50 µmol/L
	Peroxydase	(POD)	≥ 5 kU/L
	Uricase		≥ 250 U/L

## Conservation et Stabilité

Les réactifs sont stables jusqu'à la date de péremption indiquée sur le coffret, conservés entre +2 °C et +8 °C en évitant toute contamination. Protéger de la lumière.

La stabilité d'utilisation du réactif est de 9 mois.

## Avertissements et Précautions d'Emploi

- Les réactifs contiennent de l'azide de sodium (0,95 g/L) comme conservateur. Ne pas avaler! Éviter le contact avec la peau et les muqueuses.
- Les réactifs contiennent du matériel d'origine biologique. Manier le produit comme potentiellement infectieux selon les précautions universelles et de bonne pratique de laboratoire.
- 3. Pour la prévention des contaminations (carryover), il est nécessaire d'effectuer des lavages spéciaux efficaces après l'usage des réactifs interférant. Se référer au table 'DiaSys respons®920 Carryover Pair Table'. Des paires de contamination ainsi que des démarches automatisées pour un lavage avec la solution de nettoyage recommandée peuvent être spécifiées dans le logiciel. Se référer au manuel d'utilisation.
- La N-acétylcystéine (NAC), l'acétaminophène et les médicaments métamizole conduisent aux résultats faussement bas dans les spécimens de patients.
- 5. Dans de très rares cas, des spécimens de patients souffrant de gammapathie peuvent produire des valeurs fausses [3].
- En cas de dysfonctionnement du produit ou d'altération de son aspect susceptible d'affecter ses performances, contacter le fabricant.

- Signaler tout incident grave lié au produit au fabricant et à l'autorité compétente de l'État membre où se situe l'utilisateur et/ou le patient.
- 8. Merci de vous référer aux fiches de sécurité (FDS) et prendre les précautions nécessaires pour l'utilisation de réactifs de laboratoire. Pour le diagnostic, les résultats doivent toujours être exploités en fonction de l'historique médical du patient, des examens cliniques ainsi que des résultats obtenus sur d'autres paramètres.
- 9. Uniquement à usage professionnel.

### Gestion des Déchets

Se référer aux exigences légales locales en termes de dispositions relatives à l'élimination des produits chimiques, conformément à la FDS correspondante, pour décider de leur élimination en toute sécurité.

Avertissement : Manipuler les déchets comme des matières potentiellement dangereuses au plan biologique. Éliminer les déchets conformément aux instructions et procédures de laboratoire acceptées.

#### Préparation du Réactif

Les réactifs sont prêts à l'emploi. Les flacons sont placés directement dans le carrousel de réactifs.

#### **Matériels Nécessaires**

Équipement général de laboratoire

#### **Spécimen**

Sérum humain ou plasma recueilli sur héparine

N'utilisez que des tubes ou des récipients adaptés pour le prélèvement et la préparation des échantillons.

Lorsque vous utilisez des tubes primaires, suivez les instructions du fabricant.

Stabilité [4]:

3 jours entre +20 °C et +25 °C 7 jours entre +4 °C et +8 °C 6 mois à -20 °C

Une seule congélation. Éliminer les échantillons contaminés.

## Calibrants et Contrôles

TruCal U de DiaSys est recommandé pour la calibration. Les valeurs du calibrant sont établies par rapport au méthode de référence chromatographie en phase gazeuse – dilution isotopique spectrométrie de masse (GC IDMS). Utiliser TruLab N et P de DiaSys pour le contrôle de qualité interne. Le contrôle de qualité doit être effectué après la calibration. Les intervalles et les limites de contrôle doivent être adaptés aux exigences individuelles de chaque laboratoire. Les résultats doivent se situer dans les intervalles définis. Suivre les exigences légales et les directives pertinentes. Chaque laboratoire établira la procédure à suivre si les résultats se situent en dehors des limites de confiance.

	Référence	Présentation		ation
TruCal U	5 9100 99 10 063	20	Х	3 mL
	5 9100 99 10 064	6	Х	3 mL
TruLab N	5 9000 99 10 062	20	Х	5 mL
	5 9000 99 10 061	6	Х	5 mL
TruLab P	5 9050 99 10 062	20	Х	5 mL
	5 9050 99 10 061	6	Х	5 mL

Acide urique FS – Page 1 844 3001 10 03 73 Décembre 2021/2



#### **Performances**

Les données exemplaires citées en bas peuvent varier légèrement en cas de conditions de mesure déviantes.

Domaine de mesure jusqu'à 20 mg/dL. En cas de concentrations plus élevées, mesurer les spécimens une seconde fois après une dilution manuelle avec du NaCl (9 g/L) ou avec la fonction rerun.			
0,1 mg/dL			
Stabilité à bord de l'analyseur 6 semaines			
Stabilité de calibration 6 semaines			

Ctabilité de Calibration	o comanico		
Substance interférente	Interférences ≤ 10 % jusqu'à		
Acide ascorbique	30 mg/dL		
Bilirubine	12 mg/dL		
Hémoglobine	400 mg/dL		
Lipémie (Triglycérides)	1400 mg/dL		
Pour plus d'information au sujet des interférences, voir Young DS [6,7].			

Précision						
Intra série (n=20)	Échantillon 1	Échantillon 2	Échantillon 3			
Moyenne [mg/dL]	4,00	6,01	9,11			
CV [%]	1,39	1,37	1,15			
Inter série (n=20)	Échantillon 1	Échantillon 2	Échantillon 3			
Moyenne [mg/dL]	3,91	6,06	9,20			
CV [%]	2,10	1,24	1,11			

Comparaison de méthodes (n=110)			
Test x	Acide urique FS de DiaSys (Hitachi 917)		
Test y	Acide urique FS de DiaSys (respons®920)		
Pente	0,997		
Ordonnée à l'origine	-0,032 mg/dL		
Coefficient de corrélation	0,997		

<sup>\*\*</sup> Concentration mesurable la plus basse qui peut être distinguée de zéro ; Moyenne + 3 SD (n = 20) d'un spécimen exempt d'analyte.

#### Facteur de Conversion

Acide urique [mg/dL] x 59,48 = Acide urique [µmol/L]

#### **Valeurs Usuelles**

	Féminin		Masculin	
	[mg/dL]	[µmol/L]	[mg/dL]	[µmol/L]
Adultes [8]	2,6-6,0	155 - 357	3,5-7,2	208 - 428
Enfants [9]				
1 – 30 jour(s)	1,0 - 4,6	59 – 271	1,2 - 3,9	71 - 230
31 – 365 jours	1,1 - 5,4	65 - 319	1,2 - 5,6	71 - 330
1 – 3 ans	1,8 - 5,0	106 – 295	2,1-5,6	124 - 330
4 – 6 ans	2,0 - 5,1	118 – 301	1,8 - 5,5	106 – 325
7 – 9 ans	1,8 - 5,5	106 - 325	1,8 - 5,4	106 – 319
10 - 12 ans	2,5 - 5,9	148 - 348	2,2-5,8	130 - 342
13 – 15 ans	2,2-6,4	130 – 378	3,1 - 7,0	183 – 413
16 – 18 ans	2.4 - 6.6	142 - 389	2.1 - 7.6	124 – 448

Chaque laboratoire devrait vérifier si les valeurs usuelles sont transmissibles à sa propre population patiente et déterminer ses propres valeurs de référence si besoin.

#### Références Bibliographiques

- Thomas L. Clinical Laboratory Diagnostics. 1st ed. Frankfurt: TH-Books Verlagsgesellschaft; 1998. p. 208-14.
- Newman DJ, Price CP. Renal function and nitrogen metabolites. In: Burtis CA, Ashwood ER, editors. Tietz Textbook of Clinical Chemistry. 3rd ed. Philadelphia: W.B Saunders Company; 1999. p. 1204-70.
- Bakker AJ, Mücke M. Gammopathy interference in clinical chemistry assays: mechanisms, detection and prevention. Clin Chem Lab Med 2007; 45(9):1240-1243.
- 4. Guder WG, Zawta B et al. The Quality of Diagnostic Samples. 1st ed. Darmstadt: GIT Verlag; 2001. p. 48-9.
- Guder WG, Zawta B et al. The Quality of Diagnostic Samples. 1st ed. Darmstadt: GIT Verlag; 2001. p. 52-3.
- Young DS. Effects of Drugs on Clinical Laboratory Tests. 5th 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 July 2021. Published by AACC Press and John Wiley and Sons, Inc
- Newman JD, Price PC. Renal function and nitrogen metabolites. In: Burtis CA, Ashwood ER, editors. Tietz Textbook of Clinical Chemistry. 3rd ed. Philadelphia: W.B Saunders Company; 1999. p. 1250.
- Soldin SJ, Brugnara C, Wong EC. Pediatric Reference Intervals, 6th ed. Washington DC; The American Association for Clinical Chemistry Press, 2007; p. 204-5.

Les ajouts et/ou modifications dans le document sont indiqués sur fond gris. Pour les suppressions, se référer aux informations destinées aux consommateurs pour le numéro d'édition correspondant des notices.





DiaSys Diagnostic Systems GmbH Alte Strasse 9 65558 Holzheim Allemagne www.diasys-diagnostics.com

<sup>\*</sup> Fluid Stable = Liquide & Stable



# **Uric acid FS** Toos

# Application for serum and plasma

Test I	Details	Test Vo	lumes	Reference Rang	es
Test	: UA			Auto Rerun	
Report Name	: Uric Acid			Online Calibration	
Unit	: mg/dL	Decimal Places	: 2	Cuvette Wash	
Wavelength-Primary	: 546	Secondary	: 660	Total Reagents : 2	
Assay Type	: 2-Point	Curve Type	: Linear	Reagent R1 : UA	R1
M1 Start	: 15	M1 End	: 15	Reagent R2 : UA	R2
M2 Start	: 33	M2 End	: 33		
Sample Replicates	: 1	Standard Replicates	: 3	Consumables/Calibrators:	
Control Replicates	: 1	Control Interval	: 0	Blank/Level 0 : 0	
Reaction Direction	: Increasing	React. Abs. Limit	: 0.0000	Calibrator Level 1 : *	
Prozone Limit %	: 0	Prozone Check	: Lower		
Linearity Limit %	: 0	Delta Abs./Min.	: 0.0000		
Technical Minimum	: 0.10	Technical Maximum	: 20.00		
Y = aX + b a=	: 1.0000	b=	: 0.0000		

\* Enter calibrator value

Enter calibrator value.					
Test	Details	Test V	olumes	Reference Ranges	
Test Sample Type	: UA : Serum			-	
	Sample	Volumes		Sample Types	
Normal	: 3.00 µL	Dilution Ratio	: 1 X	☑ Serum □ Urine	
Increase	: 7.00 μL	Dilution Ratio	: 1 X	☐ CSF ☑ Plasma	
Decrease	: 2.00 μL	Dilution Ratio	: 1 X	☐ Whole Blood ☐ Other	
Standard Volume	: 3.00 µL				
	Reagent Volume	s and Stirrer Spee	d		
RGT-1 Volume	: 180 μL	R1 Stirrer Speed	: Medium		
RGT-2 Volume	: 45 μL	R2 Stirrer Speed	: High		

Test	t Details	Test Volumes	Reference Ranges
Test Sample Type	: UA : Serum		
Reference Range Category	: DEFAULT : Male		
	Reference Ra	nge	Sample Types
	Lower Limit (mg/dL)	Upper Limit (mg/dL)	☑ Serum □ Urine □ CSF ☑ Plasma □ Whole Blood
Normal	: 3.50	7.20	□ Other
Panic	: 0.00	0.00	