



- Protein U&CSF -

PROTEINAS EN ORINA Y LCR

Rojo Pirogalol. Colorimétrico

Presentación:

Cod. DGSU031 CONT: R 2 x 125 mL . + Cal 1 x 5 mL

Conservar entre: +2+8°C.

Procedimiento

Determinación cuantitativa de proteínas totales en orina y LCR.

Solo para uso *in vitro* en laboratorio clínico (IVD)

PRINCIPIO DEL TEST

Las proteínas presentes en la muestra reaccionan en medio ácido con el rojo pirogalol y el molibdato, formando un complejo coloreado. La intensidad del color formado es proporcional a la concentración de proteínas en la muestra ensayada¹.

COMPOSICIÓN DE LOS REACTIVOS

R	Rojo pirogalol Molibdato sódico	50 mmol/L 0,04 mmol/L
µ Protein CAL	Patrón primario acuoso de Albúmina/Globulina 1000 mg/L	

PREPARACIÓN Y ESTABILIDAD DEL REACTIVO

Reactivo y Calibrador listos para su uso.

µPROTEIN CAL: Debido a la naturaleza del producto, es aconsejable tratarlo con sumo cuidado ya que se puede contaminar con facilidad.

Indicadores de deterioro de los reactivos:

- Presencia de partículas y turbidez.
- Absorbancia (A) del Blanco a 598 nm $\geq 0,70$

Todos los componentes del kit son estables, hasta la fecha de caducidad indicada en la etiqueta, cuando se mantienen los frascos bien cerrados a 2-8°C, protegidos de la luz y se evita la contaminación durante su uso. No usar reactivos fuera de la fecha indicada.

MUESTRAS

Orina de 24 h: Estable 8 días a 2-8°C.

Líquido cefalorraquídeo (LCR): Estable 4 días a 2-8°C

MATERIAL NECESARIO NO SUMINISTRADO

- Espectrofotómetro ó analizador para lecturas a 598 nm.
- Cubetas de 1,0 cm de paso de luz.

Equipo general de laboratorio.

PROCEDIMIENTO

- Condiciones del ensayo:
 - Longitud de onda: 598 nm
 - Cubeta: 1 cm paso de luz
 - Temperatura 37°C / 15-25°C
- Ajustar el espectrofotómetro a cero frente a agua destilada.
- Pipetear en tubos de ensayo:

	Blanco	Patrón	Muestra
R (mL)	1,0	1,0	1,0
Patrón (Nota1-2) (µL)	--	20	--
Muestra (µL)	--	--	20

- Mezclar e incubar 5 min a 37°C ó 10 min a temperatura ambiente (15-25°C).
- Leer la absorbancia (A) del Patrón y la muestra, frente al Blanco de reactivo. El color es estable como mínimo 30 minutos.

CÁLCULOS

Orina 24 h

$$\text{mg proteínas /24 h} = \frac{(A) \text{ Muestra} - (A) \text{ Blanco}}{(A) \text{ Patrón} - (A) \text{ Blanco}} \times 1000 \times \text{vol. (L) orina 24h.}$$

LCR

$$\text{mg/L de proteínas} = \frac{(A) \text{ Muestra} - (A) \text{ Blanco}}{(A) \text{ Patrón} - (A) \text{ Blanco}} \times 1000 \text{ (Conc. Patrón)}$$

CONTROL DE CALIDAD

Es recomendable utilizar controles de orina.

Si los valores obtenidos están fuera de rango, se deben revisar los reactivos, calibrador e instrumento utilizados.

Cada laboratorio debería establecer su propio esquema de calidad y acciones correctivas si los controles no cumplen con las tolerancias.

VALORES DE REFERENCIA⁵

Orina: < 100 mg/24 h (en mujeres embarazadas < 150 mg/24 h)

LCR: Niños 300 -1000 mg/L

Adultos 150 - 450 mg/L

(Estos valores son únicamente orientativos).

Es recomendable que cada laboratorio establezca sus propios valores de referencia.

SIGNIFICADO CLÍNICO

La orina de personas sanas no contiene proteínas ó sólo pequeñas cantidades; normalmente el glomérulo evita el paso de estas de la sangre al filtrado glomerular.

Alteraciones glomerulares causan el aumento de la permeabilidad de las proteínas plasmáticas lo que ocasiona la proteinuria, que indica presencia de proteínas en orina.

La presencia persistente de proteinuria indica enfermedad renal.

Concentraciones elevadas de proteínas en líquido cefalorraquídeo (LCR) pueden ser debidas a infecciones o a presión intracraneal elevada^{1,5,6}.

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

CARACTERÍSTICAS DEL REACTIVO

- Rango de Medida:

Desde el límite de detección de 9,44mg/L hasta el límite de linealidad de 4000 mg/L.

Si la concentración de la muestra es superior al límite de linealidad, diluir 1/2 con ClNa 9 g/L y multiplicar el resultado final por 2.

- Precisión:

Media (mg/L)	Intraserie (n= 20)			Interserie (n= 20)		
	220	536	1014	216	499	1018
SD	3.7	4.0	5.2	18.3	26.1	166.1
CV (%)	2.28	0.75	0.51	7.35	5.22	16.43

- Sensibilidad analítica:

1 mg/L = 0,00026 (A)

- Exactitud:

Los reactivos de Diagnostilab (y) no muestran diferencias sistemáticas significativas cuando se comparan con otros reactivos comerciales (x).

Los resultados obtenidos con 50 muestras fueron los siguientes:

Coefficiente de correlación (r)²: 0,9338

Ecuación de la recta de regresión: y = 0,4294x - 5,4159

Las características del método pueden variar según el analizador utilizado.

SUSTANCIAS QUE INTERFIEREN

Hemolisis^{1,2}.

Se han descrito varias drogas y otras sustancias que interfieren en la determinación de las proteínas^{3,4}.

NOTAS

- Usar puntas de pipeta desechables limpias para su dispensación.

BIBLIOGRAFÍA

- Orsonneau JL et al. An improved Pyrogallol Red-Molybdate Method for Determining Total Urinary Protein. Clin Chem 1989; 35:2233-2236.
- Koller A. Total serum protein. Kaplan A et al. Clin Chem The C.V. Mosby Co. St Louis. Toronto. Princeton 1984; 1316-1324 and 418.
- Young DS. Effects of drugs on Clinical Lab. Tests, 4th ed AACC Press, 1995.
- Young DS. Effects of disease on Clinical Lab. Tests, 4th ed AACC 2001.
- Burtis A et al. Tietz Textbook of Clinical Chemistry, 3rd ed AACC 1999.
- Tietz N W et al. Clinical Guide to Laboratory Tests, 3rd ed AACC 1995



CHEMELEX, S.A.
Pol. Ind. Can Castells. C / Industria 113, Nave J
08420 Canovelles -BARCELONA-
Tel- 34 93 849 17 35 Fax- 34 93 846 78 75

DGPLBSDTT29-E
Rev. 9 - 03/09/19