

## ASPARTATE AMINOTRANSFERASE (AST/GOT)

COD 21531 8 x 60 mL + 8 x 15 mL	COD 23531 4 x 60 mL + 4 x 15 mL
Sólo para uso <i>in vitro</i> en el laboratorio clínico	



ASPARTATO AMINOTRANSFERASA (AST/GOT)  
IFCC

## USO PREVISTO

Reactivo para la medición de la concentración de aspartato aminotransferasa (AST o GOT) en suero o plasma humano. Los valores obtenidos son útiles como ayuda en el diagnóstico y el seguimiento de las enfermedades hepáticas, especialmente las agudas.

Estos reactivos deben ser utilizados en los analizadores BA de BioSystems o en otro analizador de prestaciones similares.

## SIGNIFICADO CLÍNICO

Las aminotransferasas catalizan la formación de ácido glutámico a partir de 2-oxoglutarato mediante la transferencia de grupos amino. Las concentraciones más elevadas de AST se encuentran en el hígado y el músculo cardíaco aunque también es abundante en el músculo esquelético, riñones y páncreas.

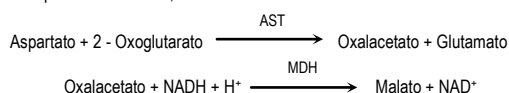
Se encuentran concentraciones séricas elevadas de AST en hepatitis y otras enfermedades hepáticas asociadas con necrosis: mononucleosis infecciosa, cirrosis, colestasis, carcinoma metastásico del hígado, delirium tremens, así como después de la administración de algunos medicamentos<sup>1,2</sup>.

También se encuentran concentraciones séricas elevadas de AST después de un infarto de miocardio, en enfermedades del músculo esquelético (como la distrofia muscular progresiva), en pancreatitis aguda, enfermedades hemolíticas y otras<sup>1,2</sup>.

El diagnóstico clínico no debe realizarse teniendo en cuenta el resultado de un único ensayo, sino que debe integrar los datos clínicos y de laboratorio.

## FUNDAMENTO DEL MÉTODO

La aspartato aminotransferasa (AST o GOT) cataliza la transferencia del grupo amino del aspartato al 2-oxoglutarato, formando oxalacetato y glutamato. La concentración catalítica se determina, empleando la reacción acoplada de la malato deshidrogenasa (MDH), a partir de la velocidad de desaparición del NADH, medido a 340 nm<sup>3,6</sup>.



## CONTENIDO

	COD 21531	COD 23531
A. Reactivo	8 x 60 mL	4 x 60 mL
B. Reactivo	8 x 15 mL	4 x 15 mL

## COMPOSICIÓN

A. Reactivo: Tris 121 mmol/L, L-aspartato 362 mmol/L, malato deshidrogenasa > 460 U/L, lactato deshidrogenasa > 660 U/L, pH 7,8.

**ATENCIÓN:** H315: Provoca irritación cutánea. H319: Provoca irritación ocular grave. P280: Llevar guantes/gafas/máscara de protección. P305+P351+P338: EN CASO DE CONTACTO CON LOS OJOS: Aclarar cuidadosamente con agua durante varios minutos. Quitar las lentes de contacto, si lleva y resulta fácil. Seguir aclarando. P332+P313: En caso de irritación cutánea: Consultar a un médico.

B. Reactivo: NADH 1,9 mmol/L, 2-oxoglutarato 75 mmol/L, hidróxido de sodio 148 mmol/L, sodio azida 9,5 g/L. **ATENCIÓN:** H302: Nocivo en caso de ingestión. EUH031: En contacto con ácidos libera gases tóxicos. P301+P312: EN CASO DE INGESTIÓN: Llamar a un CENTRO DE INFORMACIÓN TOXICOLÓGICA o a un médico si se encuentra mal. P330: Enjuagarse la boca.

Para más advertencias y precauciones, ver la ficha de datos de seguridad del producto (SDS).

## CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD

Conservar a 2-8°C.

Los componentes son estables hasta la fecha de caducidad indicada en la etiqueta del kit, siempre que se conserven bien cerrados y se evite la contaminación durante su uso.

Estabilidad a bordo: Los reactivos abiertos y conservados en el compartimento refrigerado del analizador son estables 2 meses.

Indicaciones de deterioro: Absorbancia del blanco inferior al límite indicado en "Parámetros de la prueba".

## MATERIALES ADICIONALES REQUERIDOS (NO SUMINISTRADOS)

– Fosfato de piridoxal (BioSystems cod. 11666)

– C. Reactivo. Fosfato de piridoxal AST 10 mmol/L. 5 mL.

– Calibrador de Bioquímica (BioSystems cod. 18011) o Calibrador de Bioquímica Humano (BioSystems cod. 18044).

## PREPARACIÓN DE LOS REACTIVOS

Los reactivos están listos para su uso.

Reactivo de Trabajo A con fosfato de piridoxal (Nota 1): Añadir 0,6 mL del Reactivo C (cod 11666) en el frasco del Reactivo A. Agitar suavemente. La mezcla es estable durante 6 días a 2-8°C y durante 6 días en el compartimento refrigerado del analizador.

## MUESTRAS

Suero y plasma recogidos mediante procedimientos estándar.

La aspartato aminotransferasa en suero y plasma es estable 7 días a 2-8°C. Debe utilizarse la heparina como anticoagulante<sup>8</sup>.

## CALIBRACIÓN

Debe realizarse un blanco de reactivo cada día y calibrar al menos cada 2 meses (6 días para el Reactivo de Trabajo con Fosfato de piridoxal), después de un cambio de lote de reactivo o cuando lo requieran los procedimientos de control de calidad.

## CONTROL DE CALIDAD

Se recomienda el uso de los Sueros Control Bioquímica niveles I (cod. 18005, 18009 y 18042) y II (cod. 18007, 18010 y 18043) para verificar la exactitud del procedimiento de medida.

Cada laboratorio debe establecer su propio programa de Control de Calidad interno, así como procedimientos de corrección en el caso de que los resultados de los controles no se encuentren entre los límites de aceptación.

## VALORES DE REFERENCIA

Temperatura de reacción	37°C	30°C
Sin fosfato piridoxal, hasta <sup>1</sup>	40 U/L = 0,67 $\mu$ kat/L	25 U/L = 0,42 $\mu$ kat/L
Con fosfato piridoxal, hasta <sup>3,4</sup>	50 U/L = 0,83 $\mu$ kat/L	30 U/L = 0,50 $\mu$ kat/L

Estos valores se dan únicamente a título informativo. Es recomendable que cada laboratorio establezca sus propios intervalos de referencia.

## CARACTERÍSTICAS METROLÓGICAS

Las prestaciones metrológicas que se describen a continuación, han sido obtenidas utilizando un analizador BA400 y siguiendo las guías del Clinical & Laboratory Standards Institute (CLSI).

– Límite de detección: 7,15 U/L = 0,119  $\mu$ kat/L.

– Límite de linealidad: 500 U/L = 8,33  $\mu$ kat/L.

– Precisión:

Concentración media	Repetibilidad (CV)	Imprecisión total (CV)
41,5 U/L = 0,69 $\mu$ kat/L	2,6 %	5,8 %
154 U/L = 2,55 $\mu$ kat/L	1,0 %	2,7 %

– Veracidad: Los resultados obtenidos con estos reactivos no muestran diferencias sistemáticas significativas al ser comparados con reactivos de referencia. Los detalles del estudio comparativo están disponibles bajo solicitud.

## LIMITACIONES DEL PROCEDIMIENTO

– Interferencias: La lipemia (triglicéridos 2 g/L) interfiere. La bilirrubina (20 mg/dL) y la hemólisis (hemoglobina 10 g/L) no interfieren. Otros medicamentos y sustancias pueden interferir<sup>7</sup>.

## NOTAS

1. La IFCC recomienda la utilización de fosfato de piridoxal.

## BIBLIOGRAFÍA

- Tietz Textbook of Clinical Chemistry and Molecular Diagnostics, 4th ed. Burtis CA, Ashwood ER, Bruns DE. WB Saunders Co, 2005.
- Friedman and Young. Effects of disease on clinical laboratory tests, 4th ed. AACC Press, 2001.
- Sociedad Española de Química Clínica, Comité Científico, Comisión de Enzimas. Método recomendado para la determinación en rutina de la concentración catalítica de la aspartato aminotransferasa en suero sanguíneo humano. Quim Clin 1987; 6: 235-239.
- IFCC primary reference procedures for the measurement of catalytic activity concentrations of enzymes at 37°C, Part 5. Reference procedure for the measurement of catalytic concentration of aspartate aminotransferase. Clin Chem Lab Med 2002; 40:725-733.
- IFCC reference procedures for measurement of catalytic concentrations of enzymes: corrigendum, notes and useful advice. Clin Chem Lab Med 2010; 48: 615-621.
- Gella FJ, Olivella T, Cruz Pastor M, Arenas J, Moreno R, Durban R and Gómez JA. A simple procedure for routine determination of aspartate aminotransferase and alanine aminotransferase with pyridoxal phosphate. Clin Chim Acta 1985; 153: 241-247.
- Young DS. Effects of drugs on clinical laboratory tests, 5th ed. AACC Press, 2000.
- World Health Organization (WHO). Use of anticoagulants in diagnostic laboratory investigations. Document WHO/DIL/LAB/99.1, Rev.2, 2002.

## PARÁMETROS DE LA PRUEBA

Estos reactivos pueden utilizarse también en otros analizadores automáticos. Solicite información a su distribuidor.

R1: Utilizar el Reactivo A o el Reactivo A con fosfato de piridoxal, R2: Utilizar el Reactivo B.

	BA200	BA400
<b>GENERAL</b>		
Nombre	AST-GOT	AST-GOT
Nombre corto	AST/GOT	AST/GOT
Tipo muestra	suero /plasma	suero /plasma
Modo de análisis	cinética bireactiva	cinética bireactiva
Unidad	U/L	U/L
Decimales	0	0
Tipo de reacción	decreciente	decreciente
<b>PROCEDIMIENTO</b>		
Modo de lectura	monocromática	monocromática
Filtro principal	340	340
Filtro de referencia	-	-
Muestra	16,5	16,5
Vol. R1	160	160
Vol. R2	40	40
Lectura 1 (ciclo)	23	46
Lectura 2 (ciclo)	33	66
Factor predilución	-	-
<b>CALIBRACIÓN Y BLANCO</b>		
Tipo blanco	agua destilada	agua destilada
Modo calibración	calibrador experimental	calibrador experimental
Número de calibradores	1	1
Curva de calibración	-	-
<b>OPCIONES</b>		
Límite absorbancia blanco	1,400	1,400
Límite blanco cinético	-	-
Límite linealidad	500	500
Sustrato consumido ( $\sqrt{I}/A/R$ )	$\sqrt{1}/4,0/3$	$\sqrt{1}/4,0/3$

