

IVD

Fecha de edición:
1/7/2024Análisis de plasma/suero para bilirrubina total
FUJI DRI-CHEM SLIDE TBIL-PIII

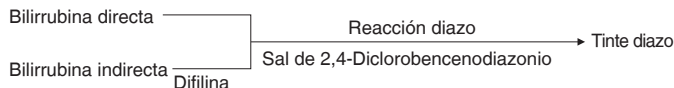
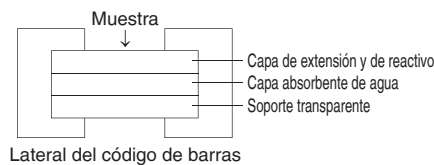
897N203627B

[Uso previsto]

Medición cuantitativa de la concentración de bilirrubina total en plasma o suero.
Solo para diagnóstico *in vitro*.

[Principio de la medición]

Se depositan 10 µL de plasma en una FUJI DRI-CHEM SLIDE TBIL-PIII. Tras depositarla, la muestra se extiende uniformemente en la capa de extensión y de reactivo y la bilirrubina indirecta se disocia con la difilina y sufre una reacción diazo junto con la bilirrubina directa mediante la sal de 2,4-diclorobencenodiazonio para formar tinte diazo. El slide se incuba a 37 °C durante un tiempo fijo en el analizador FUJI DRI-CHEM ANALYZER y se mide la densidad óptica de reflexión a 540 nm. La densidad óptica de reflexión se convierte en concentración de bilirrubina total mediante una curva de calibración preinstalada en el analizador.

**[Composición del slide]****1. Estructura multicapa****2. Ingredientes por slide**

- Sal de 2,4-Diclorobencenodiazonio 0,14 mg (0,36 µmol)
- Difilina 3,1 mg (12 µmol)

[Equipo especial adicional]

Analizador: FUJI DRI-CHEM ANALYZER
Otros elementos : FUJI DRI-CHEM QC CARD (adjunta)
: FUJI DRI-CHEM CLEAN TIPS o FUJI DRI-CHEM AUTO TIPS
: FUJI HEPARIN/PLAIN TUBE o Tubo de extracción de sangre especificado en el "MANUAL DE INSTRUCCIONES" para FUJI DRI-CHEM ANALYZER

[Almacenamiento y fecha de caducidad]

1. Almacenamiento: Este producto debe almacenarse entre 2-8 °C (35,6-46,4 °F) antes de usar.
2. La fecha de caducidad se encuentra impresa en el embalaje.

PRECAUCIÓN: No utilice slides caducados.**[Advertencias y precauciones]**

1. Solo deben extraerse del frigorífico y calentarse a temperatura ambiente el número de slides necesarios antes de abrir los embalajes individuales.
2. No toque la membrana del centro del slide.
3. Para cada medición debe utilizarse un nuevo slide. No reutilizar.
4. Manipule todas las muestras de pacientes, el suero de control y las puntas utilizadas como muestras de riesgo biológico. Por su seguridad, use guantes, gafas y otros elementos de protección adecuados.
5. Los slides usados se clasifican como residuos infecciosos. Asegúrese de desecharlas de acuerdo con la Normativa de desecho de residuos y otras normativas aplicables, las cuales indican el método apropiado de desecho, como por ejemplo la incineración, fusión, esterilización o desinfección.
6. Mantenga la tarjeta de CC alejada del material magnético.
7. No use el slide si el embalaje individual se encuentra dañado.

[Requisitos de muestreo]

1. Tras la extracción de sangre se recomienda realizar la medición de inmediato.
2. Para el plasma, puede usarse la heparina y EDTA:2Na como anticoagulante. Si se usara heparina, debe utilizarse menos de 100 unidades por 1 mL de sangre completa. Si usa EDTA:2Na, debe usarse menos de 10 mg por 1 mL de sangre completa. No use EDTA:2K, fluoruro de sodio, ácido cítrico, ácido oxálico ni ácido monoyodacético.
3. Evite usar plasma o suero con precipitado como por ejemplo de fibrina.
4. No use plasma o suero hemolizado.
5. Cuando el valor medido supera el límite superior del rango dinámico, diluir la muestra con agua destilada o solución salina. Debido a que los datos obtenidos por dilución pueden desviarse en mayor medida de lo habitual, los datos deben tratarse como estimativos.

[Procedimiento]

1. Lea la nueva tarjeta CC cuando cambie a una nueva caja de slides.
 2. Coloque los slides en el FUJI DRI-CHEM ANALYZER.
 3. Coloque un tubo de muestras en la gradilla de muestra especificada.
 4. Introduzca un número de secuencia y un ID de muestra, si fuera apropiado.
 5. Pulse la tecla "START" para iniciar la prueba.
- PRECAUCIÓN:** Usar inmediatamente después de abrir el embalaje individual.
Para obtener más detalles acerca del procedimiento de uso, consulte el "MANUAL DE INSTRUCCIONES" del FUJI DRI-CHEM ANALYZER.

[Control de calidad interno]

La exactitud y precisión de este producto puede evaluarse con el control FUJI DRI-CHEM CONTROL QP-L o QP-H.

1. Seleccione el nivel de control de acuerdo con sus propósitos.
2. Mida FUJI DRI-CHEM CONTROL QP-L o QP-H del mismo modo que las muestras de pacientes.
3. Si los resultados obtenidos quedan fuera del rango esperado mostrado en la hoja adjunta a FUJI DRI-CHEM CONTROL QP-L o QP-H, averigüe la causa.
Para obtener información adicional, consulte las "Instrucciones de uso" para FUJI DRI-CHEM CONTROL QP-L o QP-H.

[Intervalos de referencia]

0,1-1,2 mg/dL (2-21 µmol/L)

Debido a que los intervalos de referencia dependen de la población de la prueba, es necesario que cada laboratorio establezca sus propios intervalos de referencia.

[Limitación del procedimiento de examen]

El diagnóstico clínico debe realizarlo el médico al cargo, basándose en los resultados obtenidos y a la luz de los síntomas médicos y los resultados de otras pruebas.

1. Sustancias con interferencia conocida

- (1) No se observó ningún efecto significativo en la siguiente concentración para las diferentes sustancias.

Ácido ascórbico	10 mg/dL (0,57 mmol/L)
Hemoglobina	500 mg/L
Proteína completa	50-90 g/L*
- (2) Un antibiótico, el cefotiam provoca un sesgo positivo.
- (3) La muestra de pacientes con insuficiencia renal muestra un valor medido incorrecto debido al efecto de las sustancias endógenas.

2. Otras limitaciones

La bilirrubina se descompone con la luz. No coloque la muestra bajo una luz potente, especialmente la luz solar.

Estos resultados son representativos;

- El estado de la prueba puede influir en alguna medida en los resultados.
- No se prevén interferencias de otras sustancias.

*En el intervalo normal de concentración de bilirrubina.

[Características de rendimiento]**1. Rango dinámico** 0,2-30,0 mg/dL (3-513 µmol/L)**2. Exactitud**

Rango de concentración	Exactitud
0,2-3,0 mg/dL (3-51 µmol/L)	Dentro de ± 0,4 mg/dL (Dentro de ± 7 µmol/L)
3,0-30,0 mg/dL (51-513 µmol/L)	Dentro de ± 20%

3. Precisión

Rango de concentración	Precisión
0,2-3,0 mg/dL (3-51 µmol/L)	DT ≤ 0,15 mg/dL (DT ≤ 3 µmol/L)
3,0-30,0 mg/dL (51-513 µmol/L)	CV ≤ 5%

4. Correlación

La correlación se evaluó entre el método de azobilirrubina alcalina y el sistema FUJI DRI-CHEM. El método azobilirrubina alcalina se llevó a cabo en un analizador automático HITACHI. Este examen se realizó en los laboratorios de FUJIFILM Corporation.

	n	Pendiente	Intersección	Coefficiente de correlación
Suero	57	0,998	0,02	0,996

[Trazabilidad de los calibradores y de los materiales de control]

Bilirrubina total...NIST (SRM916)

Nota: Este material de referencia se aplica al método de referencia de FUJIFILM Corporation y no es directamente aplicable a FUJI DRI-CHEM SLIDE.

NIST: National Institute of Standards & Technology

[Contenido]

Slide : 24

Tarjeta de CC : 1



<https://med-lib.fujifilm.com/>



FUJIFILM Healthcare Europe GmbH
Balcke-Duerr-Allee 6, 40882 Ratingen, Germany



FUJIFILM Corporation
26-30, Nishiazabu 2-Chome, Minato-ku, Tokyo 106-8620, JAPÓN



[Símbolos]

	No tocar la parte central del slide.
	Calentar a temperatura ambiente antes de abrir los embalajes individuales.
	CÓDIGO DE SLIDE
	No reutilizar
	Número de lote
	Usar hasta
	Contiene suficiente para <n> pruebas
	Límite de temperatura
	Consultar las instrucciones de uso
	Productos sanitarios de diagnóstico in vitro
	Fabricante
	Representante autorizado en la Comunidad Europea