

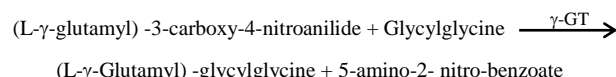
GGT BR

IFCC

KINETIC

Quantitative determination of γ -GT activity.**SUMMARY**

Gamma-glutamyltransferase (γ -GT) catalyzes the transfer of a γ -glutamyl group from γ -glutamyl-3-carboxy-4-nitroanilide to glycylglycine with the formation of L- γ -glutamyl-glycylglycine and 5 amino-2-nitro-benzoate. The amount of 5-amino-2-nitro-benzoate formed is proportional to the enzyme activity present in the sample monitored kinetically at 405 nm.¹

**REAGENTS**

- R1.** TRIS 133 mmol/L, glycylglycine 138 mmol/L, sodium azide 0.09%.
R2. L- γ -glutamyl-3-carboxy-4-nitroanilide 23 mmol/L, ethylene glycol 90 mmol/L, sodium azide 0.09%.

Warnings and precautions:

Reagent 1. H319 - H335

P264 – 280 – P305 + P351 + P338 – P337 + P313 – P261 – P271 – P304 + P340 – P312 – P403 + P233 – P405 - P501

Reagent 2. H302 P264 - P270 - P301 + P312 - P330 - P501

Refer to the safety data sheets (SDS) available for download from our website www.linear.es and take the necessary precautions for the use of laboratory reagents.

PREPARATION. The reagents are ready-to-use.

STORAGE AND STABILITY

Store at 2-8°C. Stable until the expiry date stated on the label. After daily use stored tightly closed and protected from light. Do not use reagents over the expiration date. On board stability is 30 days.

Discard if appear signs of deterioration:

- Presence of particles and turbidity.
- Blank absorbance (A) at 405 nm > 1.400 in 1cm cuvette.

SAMPLE COLLECTION

Serum or EDTA plasma free of hemolysis. Fluoride, citrate and oxalate inhibit γ -GT activity². The enzyme in the sample is stable for at least 1 week at 2-8°C and for at least 2 months when frozen.

Only freeze once. Discard contaminated specimens. The samples should be handled as potentially infectious in accordance with Good Manufacturing Practices.

INTERFERENCES⁶

- Lipemia (intralipid >2.5 g/L) may affect the results.
- Bilirubin (> 10 mg/dL) may affect the results.
- Hemoglobin (> 8 g/L) may affect the results.
- Other drugs and substances may interfere⁶.

INSTRUMENTATION AND MATERIALS

- LIDA 500 analyzer.
- Cleaning solutions Ref. 1185010 and 1185015
- Multicalibrator CC/H 8x5 mL Ref. CT19750 (Optional)
- General laboratory equipment.

AUTOMATED PROCEDURE

A graphic display pictures the specific sets corresponding to the technical application outlined for this test.

Any new application, to the instrument should be validated to confirm that results meet the analytical performance of the method.

It is recommended to validate periodically the instrument.

CALIBRATION

With factor. The use of theoretical factor is recommended to calculate the activity.

With calibrator. It is optional, it is only necessary if you do not apply the factor. Calibration must be performed with two points (S1: distilled water and S2: Calibrator). Verify the working reagent blank every day before its use.

REF CT10192 3 x 50 mL CONTENTS R1.Reagent 3 x 40 mL R2.Reagent 3 x 10 mL	REF CT10195 12 x 50 mL CONTENTS R1.Reagent 12 x 40 mL R2.Reagent 12 x 10 mL
For professional <i>in vitro</i> diagnostic use only	

It is recommended to calibrate the assay at least every month, following preventive maintenance of the analyser, when using a new reagent lot number, or when quality control results are out of range.

CALCULATION

The analyzer automatically calculates the concentration of each sample by theoretical factor or calibrator.

RESULTS

Samples with $\Delta A/\text{min}$ exceeding 0.200 at 405 nm should be diluted 1:10 with saline and assayed again. Multiply the results by 10. If results are to be expressed as SI units apply: U/L x 16.67 = nkat/L

EXPECTED VALUES⁴

Temperature	37°C	30°C	25°C
Men	10-50 U/L (167-834 nKat/L)	7-35 U/L (117-538 nKat/L)	5-25 U/L (83-417 nKat/L)
Women	8-35 U/L (133-583 nKat/L)	6-25 U/L (100-417 nKat/L)	6-25 U/L (83-300 nKat/L)

It is recommended that each laboratory establishes its own reference range.

QUALITY CONTROL

To ensure adequate quality control (QC), each run should include a set of controls (normal and abnormal) Ref. CT19800-CT19850 with assayed values handled as unknowns. Each laboratory should establish its own quality control scheme and corrective actions if controls do not meet the acceptable tolerances.

DIAGNOSTIC CHARACTERISTICS

Gamma-glutamyl transferase is the most sensitive enzymatic indicator available of hepatobiliary disease. The higher increments are found in cases of intrahepatic or posthepatitic biliary obstruction, being more sensitive than alkaline phosphatase when detecting obstructive jaundice, colangitis, and cholecystitis. Elevated levels are noted in the sera of patients with alcoholic cirrhosis and from people who are heavy drinkers. The enzyme levels are important in detecting alcohol induced liver disease correlating well with the duration of the drug action.

PERFORMANCE CHARACTERISTICS

Performance characteristics are available on request.

NOTES

1. Clinical diagnosis should not be made on findings of a single test result but should integrate both clinical and laboratory data.
2. The assay procedure must be followed closely, failure to follow the procedure may lead to inaccurate results.
3. To preserve the good functionality of the kit, do not mix different lots neither reagent's remains.
4. Disposal: Used materials should be discarded according to local regulations.

BIBLIOGRAPHY

1. IFCC Primary Reference Procedures for the Measurement of catalytic activity Concentrations of Enzymes at 37°C. part 6. reference procedure for the measurement of catalytic concentration of γ -glutamyltransferase. *J. Clin. Chem. Clin. Biochem.* Since **40**, (2002).
2. Kryszewski, A. J. J., Neale, G., Whitfield, J. B. B. & Moss, D. W. W. Enzyme changes in experimental biliary obstruction. *Clin. Chim. Acta* **47**, 175–182 (1973).
3. Szasz, G., Rosenthal, P. & Fritzsche, W. Die 1-Glutamyl-Transpeptidase-Aktivität im Serum bei hepatobiliären Erkrankungen. *DMW - Dtsch. Medizinische Wochenschrift* **94**, 46–61 (1969).
4. Tietz, N.W. Fundamentals of Clinical Chemistry, p.940. W.B. saunders Co. Philadelphia, PA. (1987).
5. Friedman y Young. Effects of disease on clinical laboratory tests. 5th ed. AACC (Press 2000).
6. Young DS. Effects of drugs on clinical laboratory tests, 5th ed. AACC Press, 2000.

CT1019-3/1903



GGT BR

IFCC

CINÉTICO

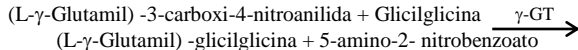
Determinación cuantitativa de la actividad de la γ -GT**CLONATEST GGT BR CE**

REF CT10192 3 x 50 mL	REF CT10195 12 x 50 mL
CONTENIDO R1.Reactivos 3 x 40 mL R2.Reactivos 3 x 10 mL	CONTENIDO R1.Reactivos 12 x 40 mL R2.Reactivos 12 x 10 mL
Sólo para uso profesional de diagnóstico <i>in vitro</i>	

FUNDAMENTO

La gamma-glutamiltransferasa (γ -GT) cataliza la transferencia del grupo γ -glutamilo de la γ -glutamilo-3-carboxi-4-nitroanilida a la glicilglicina con la formación de L- γ -glutamilo-glicilglicina y 5-amino-2-nitrobenzoato.

La cantidad de 5-amino-2-nitrobenzoato formado, es proporcional a la actividad de γ -GT presente en la muestra controlada cinéticamente a 405 nm.¹

**REACTIVOS**

R1. Támpón. TRIS 133 mmol/L pH 8,2, glicilglicina 138 mmol/L, azida de sodio 0,09%.

R2. Sustrato. L- γ -glutamilo-3-carboxi-4-nitroanilida 23 mmol/L, etilenglicol 900 mmol/L, azida de sodio 0,09%.

Advertencias y precauciones:

Reactivos 1. H319 - H335
P264 - 280 - P305 + P351 + P338 - P337 + P313 - P261
- P271 - P304 + P340 - P312 - P403 + P233 - P405 - P501

Reactivos 2. H302
P264 - P270 - P301 + P312 - P330 - P501

Consultar las fichas de seguridad (SDS) disponibles en nuestra página web www.linear.es y observar las medidas de precaución para la manipulación de reactivos de laboratorio.

PREPARACIÓN. Los reactivos están listos para su uso.

ALMACENAMIENTO Y ESTABILIDAD

✓ Conservar a 2-8°C. Los reactivos son estables hasta la fecha de caducidad indicada en la etiqueta. No usar una vez superada la fecha de caducidad.

Después de su uso diario, mantenerlos bien cerrado y protegidos de la luz. La estabilidad a bordo en el analizador es de 30 días.

Descartar si se observan signos de deterioro:

- Presencia de partículas y turbidez.
- Absorbancia del blanco (A) a 405 nm > 1,400 en cubeta de 1 cm.

MUESTRAS

Suero o plasma obtenido con EDTA, libre de hemólisis. El fluoruro, citrato y oxalato inhiben la actividad enzimática².

Estable 1 semana a 2-8°C y por lo menos 2 meses a -20°C.

Congelar sólo una vez. Desechar las muestras contaminadas.

Manipular las muestras como potencialmente infecciosas conforme con las Buenas Prácticas de Laboratorio.

INTERFERENCIAS

- Lipemia (intralipid >2,5 g/L) puede afectar los resultados.
- Bilirrubina (> 10 mg/dL) puede afectar los resultados.
- Hemoglobina (> 8 g/L) puede afectar los resultados.
- Otros medicamentos y sustancias pueden interferir⁶.

EQUIPO ADICIONAL

- Analizador LIDA 500.
- Cleaning solutions Ref. 1185010 and 1185015
- Multicalibrador CC/H 8x5 mL Ref. CT19750 (Opcional)
- Material de uso general en laboratorio

TÉCNICA AUTOMÁTICA

Una representación gráfica visualiza los ajustes específicos correspondientes a la aplicación técnica diseñada para este ensayo.

Cualquier aplicación nueva al instrumento deberá validarse para confirmar que los resultados cumplen las características del método.

Se recomienda validar periódicamente el instrumento.

CALIBRACIÓN

Con Factor. Se recomienda el uso del factor teórico para el cálculo de la actividad.

Con Calibrador. Es opcional, solo es necesario si no se aplica el factor. Debe realizarse la calibración a dos puntos (M1: agua destilada y M2: Calibrador). Verificar el blanco del reactivo cada día de trabajo antes de uso.

Se recomienda calibrar al menos cada mes, después del mantenimiento preventivo del analizador, de un cambio de lote de reactivo o cuando lo requieran los procedimientos de control de calidad.

CÁLCULOS

El analizador calcula automáticamente la concentración de cada muestra por factor teórico o calibrador.

RESULTADOS

Muestras con $\Delta A/\text{min}$ superiores a 0,200 a 405 nm deben diluirse 1:10 con solución salina y repetir el ensayo. Multiplicar los resultados por 10. Para expresar los resultados en unidades SI aplicar: U/L x 16,67 = nkat/L

VALORES DE REFERENCIA⁴

Temperatura	37°C	30°C	25°C
Hombres	10-50 U/L (167-834 nKat/L)	7-35 U/L (117-538 nKat/L)	5-25 U/L (83-417 nKat/L)
Mujeres	8-35 U/L (133-583 nKat/L)	6-25 U/L (100-417 nKat/L)	6-25 U/L (83-300 nKat/L)

Se recomienda que cada laboratorio establezca su propio rango de referencia.

CONTROL DE CALIDAD

Para un control de calidad (CC) adecuado, se incluirán en cada serie controles valorados (normal y abnormal) Ref. CT19800-CT19850 que se tratarán como muestras problema. Cada laboratorio debe establecer su propio control de calidad y sus medidas correctoras cuando los controles no cumplen con las tolerancias exigidas.

SIGNIFICADO CLÍNICO

La gamma-glutamil transferasa es el indicador enzimático disponible más sensible de la enfermedad hepatobiliar. Los aumentos más altos se hallan en los casos de *obstrucción intra o posthepática*, siendo más sensible que la fosfatasa alcalina en la detección de la *ictericia obstructiva, colangitis y colecistitis*.

Se hallan asimismo aumentos elevados en sueros de pacientes con *cirrosis alcohólica* y en el grupo de bebedores contumaces. Los niveles enzimáticos son importantes en la detección de la enfermedad hepática inducida por el alcohol, correlacionándose bien con la duración de la acción de la droga.

CARACTERÍSTICAS ANALÍTICAS

Las características analíticas están disponibles bajo solicitud.

NOTAS

1. El diagnóstico clínico no debe realizarse únicamente con los resultados de un único ensayo, sino que debe considerarse al mismo tiempo los datos clínicos del paciente.
2. El procedimiento de ensayo debe seguirse escrupulosamente, desviaciones en el procedimiento puede conducir a resultados inexactos.
3. Para preservar el buen funcionamiento del kit, no mezclar lotes ni restos de reactivos.
4. Disposición: El material usado debe ser desecharido de acuerdo con las normativas locales.

REFERENCIAS

1. IFCC Primary Reference Procedures for the Measurement of catalytic activity Concentrations of Enzymes at 37°C. part 6. reference procedure for the measurement of catalytic concentration of g-glutamyltransferase. *J. Clin. Chem. Clin. Biochem./Since* **40**, (2002).
2. Kryszewski, A. J. J., Neale, G., Whitfield, J. B. B. & Moss, D. W. W. Enzyme changes in experimental biliary obstruction. *Clin. Chim. Acta* **47**, 175-182 (1973).
3. Szasz, G., Rosenthal, P. & Fritzsche, W. Die 1-Glutamyl-Transpeptidase-Aktivität im Serum bei hepatobiliären Erkrankungen. *DMW - Dtsch. Medizinische Wochenschrift* **94**, 46-61 (1969).
4. Tietz, N.W. Fundamentals of Clinical Chemistry, p.940. W.B. saunders Co. Philadelphia, PA. (1987).
5. Friedman y Young. Effects of disease on clinical laboratory tests. 5th ed. AACC (Press 2000).
6. Young DS. Effects of drugs on clinical laboratory tests, 5th ed. AACC Press, 2000.





Aplicaciones en LIDA 500 *Applications on LIDA 500*



GGT BR

Two reagents method

GGT BR (3 x 50 mL), Code CT10192
GGT BR (12 x 50 mL), Code CT10195

USO USE	Reactivos de diagnóstico <i>in vitro</i> para la determinación de la gamma-glutamiltransferasa (γ-GT) en suero o plasma. <i>In vitro diagnostic reagent for the determination of gamma-glutamyltransferase (γ-GT) in serum or plasma.</i>
METODO METHOD	Enzimático colorimétrico <i>Enzymatic colorimetric</i>
MUESTRA SAMPLE	Suero o plasma obtenido con EDTA libre de hemólisis <i>Serum or EDTA plasma, free of hemolysis</i>
REACTIVOS REAGENTS	Los reactivos R1 y R2 están listos para su uso. <i>The reagents R1 and R2 are ready to use.</i>
CALIBRADOR STANDARD	Factor incluido en la aplicación a 37°C <i>Factor included in the application a 37°C</i>
CONTROL CALIDAD QUALITY CONTROL	Linear Human Multisera Normal CT19800 Linear Human Multisera Abnormal CT19850
DETERMINACIONES NUMBER OF TESTS	750 tests/kit, Code CT10192 3.000 tests/kit, Code CT10195 (no se considera el volumen muerto) (dead volume is not taken in consideration)
LINEALIDAD LINEARITY	Hasta 800 UI/L Up to 800 IU/L
NOTA NOTE	Para más información lea el prospecto del reactivo. <i>For additional information read reagent packaging insert.</i>
NOTA DE AVISO WARNING	La aplicación incluida se da solamente como pauta. Cualquier aplicación deberá ser validada con el fin de demostrar que se cumplen las características analíticas del método. <i>The reported application is given only as a guideline. Any application to an instrument should be validated to demonstrate that results meet the performance characteristics of the method.</i>

GGT

Nº test	1008	Nombre completo	GGT	Rango referencia
Volumen de muestra(uL)		Volumen de Reactivo (uL)		
Estándar	Volumen del test 22	Volumen de dilución 0	Ratio de dilución 1	Reactivos 1 160
Incremento	0	0	1	Reactivos 2 40
Decremento	0	0	1	Reactivos 3 0
Reactivos 4 0				
Parámetros del test		Rango limitado		
Tipo de método	Cinético	Rango ABS	0	- 0
Long. de onda 1	405	Rango linear	0	- 800 U/L
Tipo de blanco	NO	Blanco de reactivo	0	- 0
Tiempo de test	60	Limite linear	0	Sustrato exhausto 0
Cálculo	Factor	Incrementar criterio	0	Decrementar criterio 0
Parám. de resultados		Pro-zona		
Unidades	U/L	B	-4.44	Q1 0 Q2 0 Q3 0 Q4 0
Decimal	X.X	K	0.9985	PC 0 ABS 0

Pro-zona

Nuevo **Guardar** **Borrar** **Imprimir** **Secuencia de test** **Limpieza especial** **Test enmascarado**

CT10190-92-2/1903