

# Instruções de Uso

Somente para uso diagnóstico in vitro



## ASO WS

MS 80115310208

### APRESENTAÇÃO

Artigo nº	Apresentações
4060030KWS	R1 1 x 25 mL + R2 1 x 5 mL
4060030MWS	R1 1 x 25 mL + R2 1 x 5 mL
4060060KWS	R1 2 x 25 mL + R2 1 x 10 mL
4060060MWS	R1 2 x 25 mL + R2 1 x 10 mL

### FINALIDADE

Determinação quantitativa de anti-estreptolisina O (ASO) em soro humano por imunensaio turbidimétrico

### GARANTIA

Estas instruções de uso devem ser lidas atentamente antes da utilização do produto e as instruções nela contidas devem ser rigorosamente cumpridas. A confiabilidade dos resultados do ensaio não poderá ser garantida em caso de desvio às instruções.

### SUMÁRIO

Os estreptococos  $\beta$ -hemolíticos do grupo A produzem várias toxinas que podem agir como antígenos, sendo uma dessas exotoxinas a estreptolisina O. O organismo afetado produz anticorpos específicos contra a estreptolisina O. A concentração de ASL (O) no soro do paciente permite estabelecer o grau de infecção pelo estreptococo  $\beta$ -hemolítico.

### MÉTODO

Medição da reação antígeno-anticorpo pelo método de ponto final.

### COMPOSIÇÃO DOS REAGENTES FORNECIDOS

#### R1:

Tampão salina fosfato (pH 7.43)  
Polietilenoglicol (40 g/L)  
Azida sódica (0.95 g/L).

#### R2:

Tampão Glicina (pH 8.2)  
Látex sensibilizada com ASL (0.17%)  
Azida sódica (0.95 g/L).

### PREPARO E ESTABILIDADE DOS REAGENTES

Os reagentes estão prontos para uso. Os reagentes são estáveis até o prazo da data de validade, se a contaminação for evitada e armazenada a 2 -8°C. A estabilidade no instrumento é no mínimo 4 semanas, se a contaminação for evitada. Não congelar.

### CUIDADOS E PRECAUÇÕES

- Azida sódica tem sido reportada por formar azida de chumbo ou cobre em tubulações de laboratórios podendo provocar explosões. Após dispensar soluções contendo azida sódica despeje bastante água para diluir completamente.
- Tome os cuidados necessários no manuseio de reagentes de laboratórios.
- Cada doador usado para preparação dos calibradores e controles foi testado e os resultados foram negativos para presença de anticorpos de HIV1 e HIV2, bem como para antígenos de superfície para hepatite B e anticorpos anti-hepatite C, usando métodos aprovados pelo FDA. Somente doadores com resultados negativos foram utilizados na fabricação. Entretanto todos os produtos obtidos a partir de fluidos do corpo humano devem ser manuseados com cuidado apropriado de acordo com os procedimentos recomendados para materiais biologicamente perigosos uma vez que não pode ser provada a ausência de agentes infecciosos.

### GERENCIAMENTO DE RESÍDUOS

Seguir as disposições da resolução RDC nº 306/2004 que dispõe sobre o regulamento técnico para gerenciamento de resíduos de serviços de saúde, bem como outras práticas de biossegurança equivalentes.

### REAGENTES NECESSÁRIOS, MAS NÃO FORNECIDOS

- Solução salina (9 g/L)
- Calibrador
- Controles

### AMOSTRA

Usar soro fresco. Se o teste não puder ser realizado no mesmo dia o soro deve ser armazenado de 2-8° C por 48hs. Se armazenado por um período maior a amostra deve ser congelada.

### PROCEDIMENTOS PARA O TESTE

Aplicações para sistemas automáticos estão disponíveis quando requisitadas ou em nosso site: [www.kovalent.com.br](http://www.kovalent.com.br)

### PROCEDIMENTO MANUAL

- Amostra/Controle: Sem diluição
- Curva de referência: gerar uma curva de referência por diluições sucessivas do calibrador, à 1:2 em salina 9 g/L. Usar salina 9 g/L como ponto zero.
- Teste: Misturar 16  $\mu$ L de calibradores, controles e amostras com 1000  $\mu$ L de R1. Ler as densidades óticas (DO1) dos calibradores, controles e amostras a 600 nm. Adicionar 200  $\mu$ L de R2. Misturar e incubar por 5 minutos a temperatura ambiente. Ler a densidade ótica (DO2) dos calibradores, controles e amostras a 600 nm.
- Calcular  $\Delta OD$ 's, construir uma curva de calibração e ler a concentração dos controles e amostras.

### CARACTERÍSTICAS / DESEMPENHO

Para avaliar as características de desempenho do kit ASO foram realizados estudos em um analisador de química clínica. (Selectra II)

### FAIXA DE MEDIÇÃO:

Intervalo de Medição: 0 – 400 UI/mL  
Limite de Detecção: 10 UI/mL  
Efeito Hook: não ocorre  
Sensibilidade: 0.00071 unidades de ABS / unidades conc.

### ESPECIFICIDADE / INTERFERÊNCIAS:

- Especificidade: Monoespecífico
- Nenhuma interferência para amostras hemolisadas, ictericas ou lipêmicas. O Fator Reumatóide não interfere.
- Limitações: Nenhuma

### PRECISÃO [%CV]

	Baixo	Medio	Alto
Intra-Teste	4.14	3.63	2.22

### EXATIDÃO [UI/mL]

Controle	ASO (UI/mL)
APTEC	111 (94 -128)   115

### COMPARAÇÃO DE MÉTODOS:

A Comparação de métodos entre o ASO da Kovalent e o teste comercial (X) demonstrou o seguinte resultado:  
 $Y = 0.9893x - 1.6175$  /  $r = 0.9952$

### VALORES NORMAIS

0 – 200 UI/mL (WHO)  
Esse valor deve ser utilizado somente como orientação.  
Cada laboratório deve estabelecer seus valores de referência próprios.

# Instruções de Uso

Somente para uso diagnóstico in vitro



## LITERATURA

1. Dillon, H. C. jr., Reeves M. A., Am. J. Méd., 56,333-346 (1974)
2. Klein, G. C., Baker, C. N., Jones, W. L., 21,999-1001 (1971)

## INFORMAÇÕES AO CONSUMIDOR

### Símbolos Usados

-  Fabricante
-  Limites de temperatura
-  Diagnóstico in vitro
-  Cuidado, consulte documentos anexos
-  Consulte instruções de uso
-  Material Reciclável
-  Não rejeitar diretamente para o ambiente
-  Lote
-  Data de Fabricação
-  Validade
-  Risco Biológico
-  Altamente tóxico
-  Corrosivo
-  Nocivo

### ELABORADO POR

Kovalent do Brasil Ltda.  
Rua Cristóvão Sardenha, 110 – Jd. Bom Retiro  
São Gonçalo – RJ – CEP 24722-414  
www.kovalent.com.br  
CNPJ: 04.842.199/0001-56  
Farm. Resp.: Jorge A. Janoni  
CRF: 2648-RJ

SAC: sac@kovalent.com.br - (21) 3907-2534

Data de Vencimento e No de Lote: VIDE EMBALAGEM