

QUIMINAC - CKNAC

Método UV

ANVISA: 10159820161

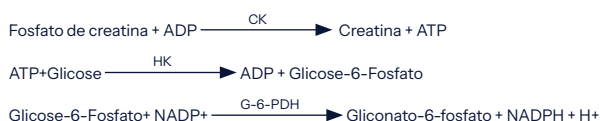


Finalidade

Reação enzimática para determinação quantitativa de Creatina Quinase em amostras de soro e plasma animal. Somente para uso diagnóstico "in vitro".

Princípio do Teste

A Creatina Quinase (CK) catalisa a fosforilação do ADP (adenosina difosfato) pelo fosfato de creatina, obtendo-se creatina e ATP (adenosina trifosfato). A concentração catalítica se determina, empregando as reações de hexoquinase (HK) e glicose-6-fosfato desidrogenase (G-6-PDH), a partir da velocidade de formação do NADPH, medido a 340 nm. Temos então a seguinte reação:



Metodologia

UV

Significado Clínico

No infarto do miocárdio, a CPK começa a elevar-se de 4 a 6 horas após o início do episódio agudo, alcança seu máximo em geral após 36 horas e volta a normalidade em dois a quatro dias. O que torna esta enzima extremamente útil no diagnóstico do infarto é a precocidade de sua elevação.

A atividade também se encontra elevada em todos os tipos de distrofia muscular, observando-se os mais elevados teores do tipo Duchenne, no qual podem encontrar-se níveis até 50 vezes maiores do que o limite superior normal. Os títulos são mais elevados em lactantes e crianças, diminuindo com a idade. Cerca de 80% das mulheres assintomáticas portadoras mostram elevação moderada dos valores de CPK no soro.

Uma injeção intramuscular (de qualquer medicamento) pode ocasionar liberação de CPK muscular para o plasma e aumento de seu teor sérico. Daí a necessidade de identificação das isoenzimas de CPK, de modo a afastar a possibilidade de superposição de CPK de origem muscular e CPK cardíaca. Exercícios extenuantes ou atividade física podem produzir elevados níveis de CPK no soro.

Reagentes

Reagente 1: Pronto para uso. Conservar entre 2 a 8 °C. Contém: Imidazole - 100mM, Glicose - 20mM, Acetato de Magnésio - 10mM, EDTA - 2mM, ADP - 2 mM, AMP - 5mM, NADP - 2mM, HK - >2,5U/mL, N-Acetilcisteína - 20mM.

Reagente 2: Pronto para uso. Conservar entre 2 a 8 °C. Contém: Fosfato de Creatina - 30mM, G-6-PDH - 1,5U/mL, Di Adenosina-5 Pentaosfato - 10 µmol/L.

Os reagentes não abertos são estáveis até a data de vencimento impressa no rótulo do produto, e on board (em um compartimento refrigerado do analisador) possuem estabilidade de aproximadamente 30 dias. Durante o manuseio, os reagentes estão sujeitos a contaminação de natureza química e microbiana que podem provocar redução da estabilidade.

Reagente de trabalho

Para alguns analisadores é necessário preparar o Reagente de Trabalho (verifique o protocolo do analisador): Preparar 4 partes do reagente 1 para 1 parte do reagente 2. Ex.: 4mL de R1 + 1mL de R2. O reagente após o preparo é estável até 20 dias quando armazenado a 2 a 8°C ao abrigo da luz.

Precauções e cuidados requeridos

Este reagente deve ser usado somente para diagnóstico "in vitro". Não pipetar com a boca. Evitar contato com a pele e roupa. No caso de contato com os olhos, lavar com grande quantidade de água e procurar auxílio médico.

Deve-se monitorar a temperatura do ambiente de trabalho bem como o tempo de reação para obtenção de resultados corretos.

Não usar se a absorbância do branco ultrapassar 0,300 quando medido em 340 nm (cuveta de 1cm), ou se houver dificuldade em conseguir os valores estabelecidos para o soro controle fresco.

Material necessário não fornecido

- Banho-maria ou analisador capaz de manter uma temperatura de 37°C e capaz de medir absorbância de 340 nm.
- Pipetas para medição de amostras e reagente.
- Água destilada/deionizada.
- Consumíveis do analisador quando usado.
- Soros Controle e Calibrador.
- Cronômetro.

Amostra

Soro ou plasma (colhido com heparina ou EDTA). O CPK no soro é estável por 7 dias se mantido entre 2 - 8°C.

Todas as amostras e controles são considerados potencialmente infectantes, portanto sugerimos manuseá-las seguindo as normas estabelecidas de Biossegurança.

Preparo do paciente

Cães e Gatos

Jejum recomendado é de 8 a 12 horas (bioquímica) e em filhotes de 4 a 6h podendo beber água. Deixar em repouso por 30 minutos.

Bovinos

Jejum geralmente não obrigatório.

Evitar estresse pois pode alterar o lactato.

Equinos

Jejum geralmente não obrigatório.

Evitar estresse pois pode alterar o lactato.

Aves

Jejum recomendado de 2 a 4 horas.

Evitar estresse do animal.

Mamíferos pequenos

Jejum geralmente não recomendado.

Evitar estresse do animal.

Interferências

- Bilirrubina até 400 µmol/L, hemoglobina até 125 g/L e lipemia (triglicérides) até 5 g/L não interferem significativamente (< 10%) no resultado.
- Algumas drogas e substâncias afetam a concentração do CPK, sugerimos consultar Young et al.

Parâmetros do Sistema

Temperatura	37°C
Comprimento de Onda	340 nm
Tipo de Reação	Cinética
Direção	Crescente
Relação Amostra x Reativo	1:20
Vol. Amostra	50 µL
Vol. Reagente	1,0 mL (800µL R1 + 200µL R2)
Tempo de Incubação	3 minutos (retardo)
Intervalo de leitura	1 minuto
Número de Intervalos	2

Calibração

Utilizar Quimicalib Ebram cód.7023/12023 que possui a concentração rastreável ao ERM-AD455k/IFCC, ou realizar a calibração através de fatoração, obtida através da absorção média milimolar do NADH a 340 nm (6.30) sob condições específicas.

Procedimento Automatizado

Aplicação no sistema automatizado: vide manual para utilização do equipamento e instruções de uso do reagente.

Aplicação no sistema semi-automático: proceder como demonstrado a seguir no procedimento manual somente até o item 2 (preparação dos tubos), em seguida utilizar o equipamento para leitura, seguindo protocolo analítico específico baseado no item Parâmetros do Sistema.

Nota: Adicionar as amostras no tubo somente no momento que antecede a aspiração do equipamento.

Procedimento Manual

- Preparar o Reagente de Trabalho: Misturar os reagentes na proporção: 1 parte do Reagente 2 + 4 partes do Reagente 1 (4mL R1 + 1mL R2).
- Separar 3 tubos de ensaio e realizar os procedimentos conforme abaixo:

	1. Branco	2. Calibrador	3. Amostra/S.C.
Água destilada	50µL	-	-
Calibrador	-	50µL	-
Amostra	-	-	50µL
Reagente	1,0 mL	1,0 mL	1,0 mL

- Adicionar 1,0 mL do reagente de trabalho em dois tubos e deixe em banho maria (BM) a 37°C O nível de água no BM deve ser superior ao nível de reagentes nos tubos de ensaio.
- Adicionar 50µL do calibrador e 50µL de água destilada em cada tubo.
- Aguardar 3 minutos
- Zerar o espectrofotômetro a 340nm com o tubo do branco.
- Inserir no equipamento o tubo com o calibrador e registrar as absorbâncias A1, A2, A3, considerando A1 a primeira leitura (logo após os 3 minutos de retardo) e as seguintes com 1 minuto de intervalo.
- Determinar as duas diferenças de absorbância/min (Δ Abs/min), subtraindo cada leitura de sua anterior.
- Determinar a média das diferenças de absorbância (Δ Abs/min). Proceder em seguida do mesmo modo com os controles e todas as amostras.
- Obs.: Procedimento sugerido para espectrofotômetros que requerem volume mínimo de 1,0 mL e podem ser ajustados proporcionalmente sem influência no desempenho do teste. Sugerimos que volumes de amostra menores do que 10 µL aumentam a imprecisão da medição em aplicações manuais.

Cálculos

(Abs.= Absorbância) (Conc. = Concentração)
 $\Delta \text{ Abs. /min} = (A2 - A1) + (A3 A2) / 2$

$$\text{CKNAC da amostra (U/L)} = \frac{\Delta \text{ Abs. /min. Amostra}}{\Delta \text{ Abs. /min Calibrador}} \times \text{Conc. do calibrador (U/L)}$$

Exemplo:
Absorbância com o Calibrador
A1= 0,028 / A2= 0,060 / A3= 0,104

$$\text{Média } \Delta \text{ Abs/min} = \frac{(0,060 - 0,028) + (0,104 - 0,060)}{2}$$

Média Δ Abs/min (calib) = 0,038
Média Δ Abs/min (amostra) = 0,034 (calc. I dem acima)
Concentração do Calibrador = 347 U/L

CKNAC Amostra = (0,034 / 0,038) 347
CK-NAC Amostra= 310 U/L
Obs: nkat/L= U/L x 16,67

Linearidade

Quando executado de acordo com o recomendado, o teste é linear até 1806 U/L. Amostras com valores superiores a 1806 U/L devem ser diluídas com solução salina a ponto de ficarem entre 4 - 1806 U/L e os resultados devem ser multiplicados pelo fator de diluição.

Controle de Qualidade

Cada laboratório deve manter um programa interno de qualidade que defina objetivos, procedimentos, normas, limites de tolerância e ações corretivas. Deve-se manter também um sistema definido para se monitorar a variação analítica do sistema de medição. Aconselhamos o uso dos soros controle Quimicontrol Normal e Quimicontrol Anormal Ebram Cód. 7024/12024 e 7031/12031.

Valores Esperados

Os seguintes valores são baseados nas medições desempenhadas a 37°C.
Caninos: 1,15 - 28,4 U/L
Felinos: 7,2 - 28,2 U/L
Bovinos: 4,8 - 12,1 U/L
Equinos: 2,4 - 23,4 U/L
Estes valores são dados unicamente como título orientativo. É recomendado que cada laboratório estabeleça seu próprio intervalo de referência.

Estudos Comparativos

Estudos executados entre este procedimento e uma metodologia similar produziram os seguintes resultados:

Número de amostras	48
Intervalo dos resultados	15 - 501 (U/L)
Coefficiente de Correlação	0.993
Inclinação	1.0027
Intercepta	0.8 (U/L)

Precisão

Estudos de precisão foram executados com três níveis (baixo, normal e patológico) sendo que cada amostra fora processada por 40 vezes e os seguintes dados estatísticos foram encontrados:

N=20	Nível 1	Nível 2	Nível 3
Média (mg/dL)	101,0	564,1	960,6
D.P. (mg/dL)	1,0	1,8	2,4
C.V. (%)	1,1	0,3	0,2

Exatidão

As amostras foram processadas por 10 dias consecutivos, uma vez por dia e em quadruplicata. Os seguintes dados estatísticos foram encontrados:

N=40	Nível 1	Nível 2	Nível 3
Média (mg/dL)	101,0	564,1	960,6
D.P. (mg/dL)	1,8	9,2	18,9
C.V. (%)	1,7	1,6	2,0

Sensibilidade Metodológica

3 U/L

Especificidade

Como as amostras foram selecionadas aleatoriamente em pacientes de ambulatório e hospitalizados, pode-se inferir que o método tem uma especificidade metodológica adequada.

Observações

- A limpeza e a secagem adequadas do material utilizado são fatores fundamentais para estabilidade dos reagentes e obtenção de resultados corretos.
- A água utilizada no laboratório deve ter a qualidade adequada a cada aplicação. Assim, para preparar reagentes e usar nas medições, deve ter resistividade ≥ 1 mega ohm ou condutividade ≤ 1 microsiemens e concentração de silicatos $< 0,1$ mg/L (água purificada). Para o enxágue da vidraria a água pode ser purificada, com resistividade $\geq 0,1$ megaohms ou condutividade ≤ 10 microsiemens. No enxágue final também utilizar água purificada.

Apresentação

Linha Bioquímica Geral: R1= 4 x 10mL + R2= 2 x 5mL
Linha Bulk: R1= 1 x 100mL + R2= 1 x 25mL

Referência Bibliográfica

Szasz, G. et al. Clin. Chem., 22, 650 (1976)
McComb, R.B. et al. Clin. Chem. 22:141 (1976)
The Committee on Enzymes of the Scandinavian Society for Clinical Chemistry and Clinical Physiology, Scand. J. Clin. Lab. Invest. 39:1 (1979)
Tietz, N.W. Fundamentals of Clinical Chemistry, Philadelphia, W.B. Saunders Co.p. 682:689 (1982)
Young, D.S. Effects of drug on clinical laboratory tests, 5th ed. AACC Press, 2000.
IFCC reference procedures for measurement of catalytic concentrations of enzymed: corrigendum notes and useful advice. Clin Chem Lab med 2010; 48: 615-621
Arquivos da EBRAM

Revisão: Fevereiro de 2026

Símbolos universais utilizados em embalagens de diagnóstico in vitro

 Consultar instruções de uso	 Reagente	 Fabricado por
 O conteúdo é suficiente para <n> testes	 Data de validade (último dia do mês)	 Número do lote
 Limite de temperatura (conservar a)	 Produto para diagnóstico <i>in vitro</i>	 Número do catálogo
 Uso veterinário		

Ebram Produtos Laboratoriais Ltda.

Rua Julio de Castilhos, 500 - Belenzinho - São Paulo - SP
Tel.: +55 11 2291 2811 - CEP 03059-001 - Indústria Brasileira
CNPJ.: 50.657.402/0001-31

Responsável Técnica

Dra. Nadjara Novaes Longen - CRF-SP - 37.451

SAC Ebram

Para mais informações, entrar em contato com o SAC 0800 500 2424 ou ☎ 11 2574 7110
sac@ebram.com | ebram.com.br

