



**CKNAC**  
CKNAC / CKNAC  
BT1100200 / FD3805000 / SD3905900



**Responsável Técnico:**  
Dr. Gilson Serio Pizzo  
CRF MG – 5310  
**Anvisa 80027310264**

**ANTES DE UTILIZAR O PRODUTO, VERIFIQUE A VERSÃO DA INSTRUÇÃO DE USO CORRESPONDENTE INFORMADA NO RÓTULO.**

**FINALIDADE**

Kit destinado à determinação da atividade da enzima Creatina Quinase (CK) total em amostras de soru. Uso em diagnóstico *in vitro*.

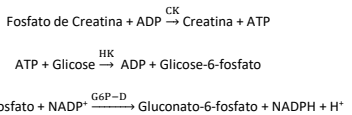
**CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO, MANUSEIO E PREPARO DO PRODUTO**

- Conservar de 2 a 8 °C, permanecendo fora da temperatura especificada somente o tempo necessário para a realização dos testes. Manter ao abrigo da luz.
- Após aberto, o produto em uso é estável até a validade impressa no rótulo, desde que seguidas as condições de armazenamento recomendadas (2 a 8 °C).
- Não usar reagentes cuja data de validade tenha expirado.
- **Reagente de Trabalho (RT):** misturar na proporção de 4 partes de R1 + 1 parte de R2. Homogeneizar suavemente. O reagente de trabalho é estável por 14 dias, desde que seguidas as condições de preparo e armazenamento recomendadas (2 a 8 °C).
- Os reagentes podem ser utilizados em modo birreagente, desde que seguidas as proporções estabelecidas. Consultar a Assessoria Científica Biotécnica.
- As apresentações Frasco Dedicado e Semi Dedicado possuem estabilidade *onboard* de 28 dias.

**PRINCÍPIO DE FUNCIONAMENTO**

**Método:** Cinético UV

A creatina quinase (CK) catalisa a fosforilação do ADP pelo fosfato de creatina, gerando creatina e ATP. A atividade enzimática é determinada empregando-se as reações acopladas da hexoquinase (HK) e glicose-6-fosfato desidrogenase (G6P-DH), sendo proporcional à velocidade de formação do NADPH, que é espectrofotometricamente determinado em 340 nm.



**AMOSTRAS: TIPO, COLETA, MANUSEIO E PRESERVAÇÃO**

**Tipo de Amostra:** soru.  
**Coleta e Manuseio:** realizar a coleta da amostra conforme as Boas Práticas de Laboratório Clínico. Todas as amostras devem ser tratadas como material biológico potencialmente infectante.

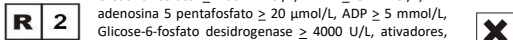
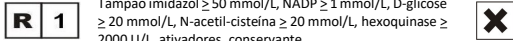
**Preservação:**

	Temperatura	Estabilidade da Amostra
Soro	4 a 8 °C	1 mês
	20 a 25 °C	4 horas
	-20 °C	1 mês

**DESCRIÇÃO DO PRODUTO**

**R 1** Tampão imidazol ≥ 50 mmol/L, NADP ≥ 1 mmol/L, D-glicose ≥ 20 mmol/L, N-acetil-cisteína ≥ 20 mmol/L, hexoquinase ≥ 2000 U/L, ativadores, conservante.

**R 2** Creatina-fosfato ≥ 100 mmol/L, AMP ≥ 5 mmol/L, Di-adenosina 5 pentafosfato ≥ 20 μmol/L, ADP ≥ 5 mmol/L, Glicose-6-fosfato desidrogenase ≥ 4000 U/L, ativadores, conservante.



A determinação da atividade da CK é rastreada ao método de referência IFCC.

**CONTROLE DE QUALIDADE**

O uso de controles deve ser prática rotineira no laboratório. Para Calibração e Controle Interno de Qualidade Laboratorial, recomenda-se o uso do calibrador e dos controles abaixo:

Calibrador - Autocal H	<b>REF</b>	BT1300200
Controle Normal – Quantinorm		BT1300300
Controle Patológico – Quantialt		BT1300400

**MATERIAL NECESSÁRIO PARA REALIZAÇÃO DO ENSAIO**

- Espectrofotômetro ou fotômetro para leitura em 340 nm.
- Banho de água termostaticado a 37 °C e tubos de ensaio.
- Pipetas de vidro e/ou automáticas, relógio ou cronômetro.

**PROCEDIMENTO DE ENSAIO, CÁLCULOS E INTERPRETAÇÃO**

**A) PROCEDIMENTO DE ENSAIO**

1. Pré-aquecer o reagente de trabalho durante 3 minutos a 37 °C.
2. Zerar o equipamento de leitura com água purificada em 340 nm.

3. Pipetar em um tubo de ensaio:

	Amostra
Amostra	40 μL
Reagente de Trabalho	1,0 mL

4. Homogeneizar e inserir no porta-cubetas termostatzadas a 37 °C. Acionar o cronômetro
5. Após 2 minutos, anotar a absorbância inicial A0 e efetuar novas leituras a cada minuto, durante 3 minutos, (A1, A2 e A3, respectivamente).

**B) CÁLCULOS**

Utilizando as leituras das absorbâncias, calcular a média da variação da absorbância por minuto (ΔA/min):

$$\Delta A/\text{min} = \frac{(A1 - A0) + (A2 - A1) + (A3 - A2)}{3}$$

A atividade da CKNAC na amostra é calculada pela multiplicação do ΔA/minuto pelo seguinte fator:

$$\text{CKNAC (U/L)} = \Delta A/\text{min} \times 4127$$

*Exemplo:*

Leituras de Absorbância			
A <sub>0</sub>	A <sub>1</sub>	A <sub>2</sub>	A <sub>3</sub>
1,165	1,178	1,190	1,199

$$\Delta A/\text{min} = \frac{(1,178 - 1,165) + (1,190 - 1,178) + (1,199 - 1,190)}{3} = 0,011$$

$$\text{CKNAC (U/L)} = 0,011 \times 4127 = 45,4 \text{ U/L}$$

**Automação:** Este procedimento pode ser aplicado na maioria dos analisadores automatizados. Os protocolos estão disponíveis em [www.biotechnica.ind.br](http://www.biotechnica.ind.br).

OBS: Para cálculo de Fator nas adaptações em analisadores automáticos utilizar coeficiente de absorvidade do NADPH = 6,3.

**C) INTERPRETAÇÃO**

A CK é uma enzima dimerica que ocorre em quatro formas diferentes: a isoenzima mitocondrial e as isoenzimas citosólicas CK-MM (músculo esquelético), CK-BB (cérebro) e CK-MB (miocárdio). A determinação da atividade da CK e de suas isoenzimas é utilizada no diagnóstico e monitoramento do infarto do miocárdio e miopatias, tais como a distrofia muscular de Duchenne. Nas doenças musculares neurogênicas não há alteração da atividade sérica da enzima. Encontra-se muito elevada na hipertermia maligna. Exercícios e trauma muscular também elevam sua atividade.

**CARACTERÍSTICAS DE DESEMPENHO**

Intervalo Operacional
8,35 a 1000 U/L

Para valores acima do intervalo operacional, diluir a amostra com NaCl 150 mM (0,9%), realizar nova dosagem e multiplicar o resultado obtido pelo fator de diluição.

Sensibilidade	
Limite de Detecção	Limite de Quantificação
4,43 U/L	8,35 U/L

Especificidade Analítica		
Hemoglobina	Bilirrubina	Triglicérides
200 mg/dL	30 mg/dL	2000 mg/dL

Concentrações de substâncias interferentes até as valores apresentados acima não causam alterações significativas nos resultados. Para medicamentos, consultar a referência bibliográfica recomendada (Young, 2000).

Exatidão	
Número de Amostras	40 em duplicata
Equação de Regressão	y = 1,020x – 3,48
Coefficiente de Correlação (R)	0,9951

Utilizando a equação de regressão obtida, o erro sistemático total estimado para níveis de decisão de 40,0 U/L e 180 U/L foi, respectivamente, de -6,70% e 0,06%.

**Precisão:**

Os estudos foram realizados em duas corridas por dia, em duplicata, durante 20 dias.

Amostras (U/L)	Repetições	Precisão Intra-Corrida		Precisão Total	
		SD (U/L)	CV (%)	SD (U/L)	CV (%)
74,39	80	1,756	2,40	2,279	3,10
176,18	80	1,502	0,90	2,302	1,30
269,53	80	5,864	2,20	7,050	2,60

CV: Coeficiente de variação; SD: Desvio padrão.

**RISCOS RESIDUAIS, CUIDADOS E PRECAUÇÕES**

- Utilizar os EPI's e realizar os procedimentos de acordo com as Boas Práticas de Laboratório Clínico.
- O laboratório deve estabelecer os requisitos químicos, microbiológicos e de partículas para a água antes do seu uso para cada uma das suas aplicações e deve definir as especificações ou tipos de água que os atenda. Uma vez que a pureza necessária tenha sido definida, o sistema de purificação deve ser validado e é importante garantir que a água obtida continue a atender às especificações por meio de verificações periódicas.
- A limpeza e secagem adequadas do material usado são fatores fundamentais para a estabilidade dos reagentes e obtenção de resultados corretos.
- Não misturar reagentes de lotes diferentes ou trocar as tampas dos frascos, a fim de evitar contaminação cruzada. Não usar o reagente quando ele apresentar característica visual em desacordo com o especificado na FISPQ do produto.
- Evite deixar os reagentes fora das condições de armazenamento especificadas.
- O nível de água do banho-maria deve ser superior ao dos tubos de ensaio que contém as reações.

**INTERVALO DE REFERÊNCIA**

	37 °C
Mulheres	< 170 U/L
Homens	< 190 U/L

Estes valores são unicamente para orientação, sendo recomendável que cada laboratório estabeleça seu próprio intervalo de referência.

**Conversão para Unidade do Sistema Internacional (μKat/L):**

$$\text{CKNAC (U/L)} \times 0,017 = \text{CKNAC } (\mu\text{Kat/L})$$

**ALERTAS E PRECAUÇÕES COM RELAÇÃO AO DESCARTE DO PRODUTO**

- As informações de Descarte, Segurança e Primeiros Socorros estão descritas na Ficha Individual de Segurança de Produtos Químicos (FISPQ) deste produto, disponível em [www.biotechnica.ind.br](http://www.biotechnica.ind.br) ou pelo telefone + 55 35 3214-4646.
  - Descartar os resíduos das reações de acordo com as Boas Práticas de Laboratório Clínico e Programa de Gerenciamento de Resíduos de Serviço de Saúde (PGRSS).
- GARANTIA DE QUALIDADE / SAC - SERVIÇO DE ATENDIMENTO AO CONSUMIDOR**
- Os produtos Biotécnica são produzidos conforme as diretrizes das Boas Práticas de Fabricação e demais regulamentações sanitárias vigentes. Seu desempenho é assegurado desde que seguidas as instruções da Biotécnica. Em caso de dúvida na utilização do produto, entre em contato com a Assessoria Científica Biotécnica através do telefone +55 35 3214 4646 ou pelo email [sac@biotechnica.ind.br](mailto:sac@biotechnica.ind.br).
  - Para obter as instruções de uso em formato impresso, sem custo adicional, contatar o serviço de atendimento ao consumidor: +55 35 3214 4646 ou pelo email [sac@biotechnica.ind.br](mailto:sac@biotechnica.ind.br).

**ENGLISH**

**BEFORE USING THE PRODUCT, CHECK THE VERSION OF THE CORRESPONDING INSTRUCTION FOR USE ON THE LABEL.**

**INTENDED USE**

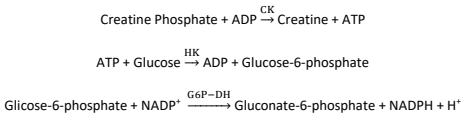
Kit intended to determine the activity of total Creatine Kinase in serum samples. Diagnostic use only.

**STORAGE AND HANDLING**

- Store at 2 to 8 °C and protect from light. The product must remain out of the specified temperature only the time required for testing.
- Once opened, the product is stable until the expiration date printed on the label, as long as the recommended storage conditions (2 to 8 °C) are followed.
- Do not use reagents whose shelf life has expired.
- **Work Reagent:** mix in the proportion of 4 parts of R1 + 1 part of R2. Homogenize gently. The work reagent is stable for 14 days, as long as the preparation instructions and the recommended storage conditions are followed (2 to 8 °C).
- The reagents can be used in a bi-reactant mode, as long as the established proportions are followed. Consult the Scientific Advisory.
- The Dedicated and Semi Dedicated Reagents presentations have onboard stability of 28 days.

**WORKING PRINCIPLE**

**Method:** Kinetic UV  
Creatine Kinase (CK) catalyzes the phosphorylation of ADP by creatine-phosphate to form creatine and ATP. The enzymatic activity is determined by coupling the reactions of Hexokinase (HK) and Glucose-6-phosphate Dehydrogenase (G6P-DH) and is proportional to the rate of formation of NADPH, which is spectrophotometrically measured at 340 nm.



**SAMPLE: TYPE, COLLECTION, HANDLING AND STABILITY**

**Sample Type:** serum

**Collection and handling:** collect the sample in accordance with the Good Laboratory Practices. All samples should be treated as potentially infectious material.

**Preservation:**

	Temperature	Sample Stability
Serum	4 to 8 °C	1 month
	20 a 25 °C	4 hours
	-20 °C	1 month

**PRODUCT DESCRIPTION**

**R 1** Imidazole buffer ≥ 50 mmol/L, NADP ≥ 1 mmol/L, D-glucose ≥ 20 mmol/L, N-Acetyl Cysteine ≥ 20 mmol/L, hexokinase ≥ 2000 U/L, activators, preservative.

**R 2** Creatine phosphate ≥ 100 mmol/L, AMP ≥ 5 mmol/L, Di-adenosina-5-pentaphosphate ≥ 20 μmol/L, ADP ≥ 5 mmol/L, glucose-6-phosphate dehydrogenase ≥ 4000 U/L, activators, preservatives.



The determination of CKNAC activity is traceable to the reference method IFCC.

**QUALITY CONTROL**

The use of controls should be a routine practice in the laboratory. For the internal laboratory quality control, it is recommended the use of the calibrator and controls below:

Calibrador - Autocal H	<b>REF</b>	BT1300200
Normal Control – Quantinorm		BT1300300
Pathological Control – Quantialt		BT1300400

**NECESSARY EQUIPMENT FOR TESTING**

- Spectrophotometer or photometer for reading at 340 nm.
- Thermostatic water bath at 37 °C and test tubes.
- Glass pipettes and/or automatic, clock or chronometer.

**TEST PROCEDURE, CALCULATION AND INTERPRETATION**

**A) TEST PROCEDURE**

1. Heat the work reagent at 37 °C for 3 minutes.
2. Zero the reading equipment with purified water filter at 340 nm.
3. Pipette in the assay tube:

	Sample
Sample	40 μL
Work Reagent	1.0 mL

4. Homogenize and insert it immediately in the thermostated cuvette at 37 °C.
5. After 2 minutes, measure the initial absorbance A0 and read it again every minute, for 3 minutes (A1, A2 and A3, respectively).

**B) CALCULATIONS**

Using the measured absorbances, calculate the mean variation of absorbance per minute (ΔA/min):

$$\Delta A/\text{min} = \frac{(A1 - A0) + (A2 - A1) + (A3 - A2)}{3}$$

The CKNAC activity is calculate by multiplying the ΔA/min by the factor below:

$$\text{CKNAC (U/L)} = \Delta A/\text{min} \times 4127$$

**Automation:** this product is compatible to most types of automatic analyzers. Instrument settings are available at [www.biotechnicaltda.ind.br](http://www.biotechnicaltda.ind.br)

Note: to calculate the Factor for automatic analyzers use the absorption coefficient of NADPH = 6.3.

**C) INTERPRETATION**

CK is a dimeric enzyme that occurs in four different forms: a mitochondrial isoenzyme and the cytosolic isoenzymes CK-MM (skeletal muscle), CK-BB (brain) and CK-MB (myocardial). The determination of CK activity and its isoenzymes are used in the diagnosis and monitoring of myocardial infarction and myopathies such as Duchenne muscular dystrophy. In neurogenic muscular diseases there is no change of serum enzyme activity. It is very high in malignant hyperthermia.

**PERFORMANCE CHARACTERISTICS**

Operating range
8.35 to 1000 U/L

For concentrations above the operating range, dilute the sample with NaCl 150 mM (0.9%), proceed with a new dosage and multiply the result by the dilution factor.

Sensitivity	
Detection Limit	Quantification Limit
4.43 U/L	8.35 U/L

Analytical Specificity		
Hemoglobin	Bilirubin	Triglycerides
200 mg/dL	30 mg/dL	2000 mg/dL

Interfering substances up to the values presented above do not cause significant alterations in the results. For drugs, consult the recommended reference (Young, 2000).

Accuracy	
Number of Samples	40 in duplicate
Regression Equation	$y = 1.020x - 3.48$
Correlation Coefficient (R)	0.9951

By applying the regression equation, the total systematic error estimated for decision levels of 40.0 U/L and 180.0 U/L was -6.70% and 0.06%, respectively.

#### Precision:

Determined with two runs in duplicate per day for 20 days.

Samples (U/L)	Replicates	Within-Run Precision		Total Precision	
		SD (U/L)	CV (%)	SD (U/L)	CV (%)
74.39	80	1.756	2.40	2.279	3.10
176.18	80	1.502	0.90	2.302	1.30
269.53	80	5.864	2.20	7.050	2.60

CV: Coefficient of variation; SD: Standard deviation

#### RESIDUAL RISKS, WARNINGS AND PRECAUTIONS

- Use protective equipment in accordance with the Good Laboratory Practices.
- The laboratory should establish chemical, microbiological and particulates requirements for the water prior to its use for each of its applications and must define the specifications or types of water that meets them. Once the required purity has been set, the purification system must be validated and it is important to ensure that the resulting water continues to meet specifications by means of periodic checks.
- The cleaning and drying of the lab material are fundamental factors for the stability of the reagents and reaching correct results.
- Do not mix reagents from different lots or exchange the caps from different reagents in order to avoid cross contamination. Do not use the reagent if it displays any signs in disagreement with the ones specified in the product MSDS.
- Avoid leaving reagents outside the specified storage conditions.
- The level of the water bath must be greater than that of the test tubes containing the reaction.

#### REFERENCE RANGES

	37 °C
Women	< 170 U/L
Men	< 190 U/L

These values are intended for orientation only. It is recommended that each laboratory establishes its own reference ranges.

Conversion to the International System of Units (µKat/L):  
CKNAC (U/L) x 0.017 = CKNAC (µKat/L)

#### WARNINGS AND PRECAUTIONS

- Discard the reactions surplus, according to the Good Laboratory Practices, in a proper place for potentially infectious material.
- The information for Disposal, Security and First Aid are described in the Manual Safety Data Sheet (MSDS) of this product, available at [www.biotechnica.ind.br](http://www.biotechnica.ind.br) or calling +55 35 3214 4646

#### QUALITY ASSURANCE / CUSTOMER TECHNICAL SERVICE

- All Biotécnica products are made according to the Good Manufacturing Practices and others current sanitary regulations. Their performance is assured as long as all Biotécnica instructions are followed. In case of doubt while using the product, contact our Scientific Advisory team by calling +55 35 3214 4646, your local distributor or sending an e-mail to [sac@biotechnica.ind.br](mailto:sac@biotechnica.ind.br).
- To obtain instructions for use in printed format, at no additional cost, contact customer service: +55 35 3214 4646 or by email at [sac@biotechnica.ind.br](mailto:sac@biotechnica.ind.br).

#### ESPAÑOL

**ANTES DE UTILIZAR EL PRODUCTO, CONSULTAR LA VERSIÓN DEL INSTRUCCIONES DE USO CORRESPONDIENTE EN LA ETIQUETA.**

#### FINALIDAD

Kit destinado a la determinación de Creatina Quinasa (CK) total em muestras de suero y plasma. Uso en diagnóstico *in vitro*.

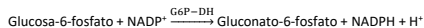
#### CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO Y ESTABILIDAD

- Conservar de 2 a 8 °C, permaneciendo fuera de la temperatura especificada solamente el tiempo necesario para la realización de los ensayos. Mantener al abrigo de la luz.
- Después de abierto, el producto es estable hasta la fecha de vencimiento indicada en la caja, desde que almacenado en las condiciones recomendadas (2 a 8 °C).
- No usar reactivos cuya fecha de vencimiento haya expirado.
- Reactivo de Trabajo (RT):** mezclar en la proporción de 4 partes de R1 + 1 parte de R2. Homogeneizar suavemente. El reactivo de trabajo es estable por 14 días, desde que seguidas las condiciones de preparación y almacenamiento recomendadas (2 a 8 °C).
- Los reactivos se pueden utilizar en modo birreactante, siempre que se sigan las proporciones establecidas. Consulte la Asesoría Científica de la Biotécnica.
- Las presentaciones de Frasco Dedicado y Semi Dedicado tienen una estabilidad a bordo de 28 días.

#### PRINCIPIO DEL MÉTODO

**Método:** Cinético UV

La creatina quinasa (CK) cataliza la fosforilación del ADP por el fosfato de creatina, obteniéndose creatina y ATP. La actividad enzimática es determinada empleándose las reacciones acopladas de la Hexoquinasa (HK) y de la glucosa-6-fosfato deshidrogenasa (G6P-DH), siendo proporcional a la velocidad de formación del NADPH, que es espectrofotométricamente determinado en 340 nm.



#### MUESTRAS: TIPO, RECOLECCIÓN, MANIPULACIÓN Y CONSERVACIÓN

**Tipo de Muestra:** suero

**Recolección y manipulación:** realizar la recolección de muestras de acuerdo con las Buenas Prácticas del Laboratorio Clínico. Todas las muestras deben ser tratadas como materiales potencialmente infectantes.

#### Conservación:

	Temperatura	Estabilidad de la muestra
Suero	4 a 8 °C	1 mes
	20 a 25 °C	4 horas
	-20 °C	1 mes

#### DESCRIPCIÓN DEL PRODUCTO

<b>R 1</b>	Tampón Imidazol $\geq 50$ mmol/L, NADP $\geq 1$ mmol/L, D-glucosa $\geq 20$ mmol/L, N-acetil Cisteína $> 200$ mmol/L, Hexoquinasa $> 2000$ U/L, activadores, conservante.	<b>X</b>
	Creatino-fosfato $\geq 100$ mmol/L, AMP $\geq 5$ mmol/L, Di-adenosina 5 pentafofato $\geq 20$ µmol/L, ADP $\geq 5$ mmol/L, Glucosa-6-fosfato deshidrogenasa $\geq 4000$ U/L, activadores, conservante.	
<b>R 2</b>		<b>X</b>

La determinación de la actividad de CKNAC es rastreable al método de referencia IFCC.

#### CONTROL DE CALIDAD

El uso de controles debe ser práctica rutinera en el laboratorio. Para Calibración y Control Interno de Calidad del laboratorio se recomienda el uso del calibrador y de los controles siguientes:

Calibrador - Autocal H	<b>REF</b>	BT1300200
Control Normal – Quantinorm		BT1300300
Control Patológico – Quantialt		BT1300400

#### MATERIAL NECESARIO PARA REALIZAR EL ENSAYO

- Espectrofotómetro o fotómetro para lectura en 340 nm.
- Baño de agua termostático a 37 °C y tubos de ensayo.
- Pipetas de vidrio y/o automáticas, reloj o cronómetro.

#### PROCEDIMIENTO DE ENSAYO, CÁLCULOS E INTERPRETACIÓN

##### A) PROCEDIMIENTO DE ENSAYO

- Precalentar el reactivo de trabajo durante 3 minutos a 37 °C.
- Poner en cero el equipaje de lectura con agua purificada en 340nm.
- Pipetar en un tubo de ensayo:

	Muestra
Muestra	40 µL
Reactivo de Trabajo	1,0 mL

- Mezclar cuidadosamente e inserir en las puerta-cubetas termostatazadas a 37 °C. Accionar el cronómetro
- Después de 2 minutos, medir la absorbancia inicial  $A_0$  y realizar nuevas lecturas a cada minuto, durante 3 minutos ( $A_1$ ,  $A_2$  e  $A_3$ , respectivamente).

#### B) CÁLCULOS

Usando las lecturas de las absorbancias, calcular la media de variación de absorbancia por minuto ( $\Delta A/\text{min}$ ):

$$\Delta A/\text{min} = \frac{(A_1 - A_0) + (A_2 - A_1) + (A_3 - A_2)}{3}$$

La actividad de CKNAC en la muestra es calculada por la multiplicación del  $\Delta A/\text{minuto}$  por el siguiente factor:

$$\text{CKNAC (U/L)} = \Delta A/\text{min} \times 4127$$

**Automación:** Este producto es automatizado en la mayoría de los analizadores. Los protocolos están disponibles en [www.biotechnica.ind.br](http://www.biotechnica.ind.br)

OBS: para cálculo de Factor en las adaptaciones en analizadores automáticos utilizar coeficiente de absortividad del NADPH = 6,3.

#### C) INTERPRETACIÓN

La CK es una enzima dimerica que se presenta en cuatro formas diferentes: la isoenzima mitocondrial e las isoenzimas citosolicas CK-MM (músculo esquelético), CK-BB (cerebro) y CK-MB (miocardio). La determinación de la actividad de la CK y de sus isoenzimas es utilizada en el diagnóstico y control del infarto de miocardio y las miopatías tales como la distrofia muscular de Duchenne. En las enfermedades musculares neurogénicas no se detecta actividad en el suero. Se encuentra muy elevada en la hipertermia maligna. Los ejercicios y traumas musculares también elevan su actividad.

#### CARACTERÍSTICAS DE DESEMPEÑO

Intervalo Operacional
8,35 a 1000 U/L

Para valores superiores al del intervalo operacional, diluir la muestra con NaCl 150 mM (0,9%), realizar nuevo ensayo y multiplicar el resultado por el factor de dilución.

Sensibilidad	
Límite de Detección	Límite de Cuantificación
4,43 U/L	8,35 U/L

Especificidad Analítica		
Hemoglobina	Bilirrubina	Triglicéridos
200 mg/dL	30 mg/dL	2000 mg/dL

Concentraciones de sustancias interferentes hasta los valores presentados anteriormente no provocan cambios significativos en los resultados. Para medicamentos, consultar la referencia recomendada (Young, 2000).

Exactitud	
Número de Muestras	40 en duplicado
Ecuación de Regresión	$y = 1,020x - 3,48$
Coefficiente de Correlación (R)	0,9951

Utilizando la ecuación de regresión adquirida, el error sistemático total para los niveles de decisión de 40,0 U/L y 180 U/L fue, respectivamente, de -6,70% y de 0,06%.

#### Precisión:

Los estudios se realizaron en dos determinaciones diarias, en duplicado, durante 20 días.

Muestras (U/L)	Repeticiones	Precisión Intra-Corrida		Precisión Total	
		SD (U/L)	CV (%)	SD (U/L)	CV (%)
74,39	80	1,756	2,40	2,279	3,10
176,18	80	1,502	0,90	2,302	1,30
269,53	80	5,864	2,20	7,050	2,60

CV: Coeficiente de variación; SD: Desviación estándar

#### RIESGOS RESIDUALES, CUIDADOS E PRECAUCIONES

- Utilizar los EPI's de acuerdo con las Buenas Prácticas de Laboratorio Clínico
- Cada laboratorio debe establecer requisitos químicos, microbiológicos y de partículas para el agua antes de su uso en cada una sus aplicaciones y definir las especificaciones o tipos de agua que atiendan sus requisitos. Una vez que la pureza requerida fue establecida, el sistema de purificación debe ser validado y es importante para asegurar que el agua resultante continúa atendiendo las especificaciones implementar controles periódicos.
- La limpieza y secado adecuados del material utilizado son factores fundamentales para la estabilidad de los reactivos y obtención de resultados correctos.
- No mezclar reactivos de lotes diferentes o cambiar las tapas de los frascos, a fin de evitar contaminación cruzada. No usar el reactivo cuando presente característica visual en desacuerdo con lo especificado en la FISPQ del producto.
- Evitar dejar los reactivos fuera de las condiciones de almacenamiento especificadas.
- El nivel de agua del baño maría debe ser superior al de los tubos de ensayo que contienen las reacciones.

#### INTERVALO DE REFERENCIA

	37 °C
Mujeres	< 170 U/L
Hombres	< 190 U/L

Estos valores son únicamente para orientación, siendo recomendable que cada laboratorio establezca su propio intervalo de referencia.

#### Conversión para la Unidad del Sistema Internacional (µKat/L):

CKNAC (U/L) x 0,017 = CKNAC (µKat/L)

#### ALERTAS Y PRECAUCIONES PARA EL DESCARTE DEL PRODUCTO

- Las informaciones de Descarte, Seguridad y Primeros Socorros están descritas en la Ficha Individual de Seguridad de Productos Químicos (FISPQ) de este producto, disponible en [www.biotechnica.ind.br](http://www.biotechnica.ind.br) o por el teléfono +55 35 3214 4646.
- Desearchar las sobras de las reacciones de acuerdo con las Buenas Prácticas de Laboratorio Clínico (BPLC) y Programa de Gestión de Residuos de Servicio de Salud (PGRSS).

#### GARANTIA DE CALIDAD / SAC - SERVICIO DE ASISTENCIA AL CLIENTE

- Los reactivos Biotécnica son producidos de acuerdo con las Buenas Prácticas de Fabricación e otras regulaciones vigentes. Su desempeño es asegurado siempre que se siga las instrucciones de la Biotécnica. Cualquier duda en la utilización de este kit, entrar en contacto con la Asesoría Científica de la Biotécnica Ltda, a través del teléfono +55 35 3214 4646 o por el e mail [sac@biotechnica.ind.br](mailto:sac@biotechnica.ind.br).
- Para obtener instrucciones de uso en formato impreso, sin costo adicional, comuníquese con el servicio de atención al cliente: +55 35 3214 4646 o por correo electrónico a [sac@biotechnica.ind.br](mailto:sac@biotechnica.ind.br).

#### APRESENTACIONES / PRESENTATIONS / PRESENTACIONES

1	R1	1 x 20 mL
	R2	1 x 5 mL
2	R1	2 x 20 mL
	R2	2 x 5 mL
Frasco Dedicado	R1	1 x 40 mL
	R2	1 x 10 mL
Semi Dedicado	R1	1 x 40 mL
	R2	1 x 10 mL

#### REFERÊNCIAS BIBLIOGRÁFICAS/REFERENCES/REFERENCIAS BIBLIOGRÁFICAS

- THOMAS, L.; et al. Consensus of DGKL and VDGH for interim reference intervals on enzymes in serum. *J Lab Med*, v. 29, p. 301-308, 2005.
- SCHUMANN, G.; et al. IFCC Primary Reference Procedures for the Measurement of Catalytic Activity Concentrations of Enzymes at 37 °C. Part 2. Reference Procedure for the Measurement of Catalytic Concentration of Creatine kinase. *Clin. Chem. Lab. Med.* v. 40 p.635-642, 2002.
- BURTIS, C. A.; ASHWOOD, E. R.; BRUNS, D. E. *Tietz Fundamentos de Química Clínica*, Saunders Elsevier, 6 ed, 2008.
- YOUNG, D. S. *Effects of drugs on clinical laboratory tests - vol. 2*, 5 ed. Washington DC: AAC Press, 2000.
- WESTGARD, J. O. et al. A multi-rule shewhart chart quality control in clinical chemistry. *Clin. Chem.* v.27 p.493-501, 1981.

TABELA DE SÍMBOLOS INTERNACIONAIS / TABLE OF INTERNATIONAL SYMBOLS / TABLA DE SÍMBOLOS INTERNACIONALES			
	Consultar as instruções para utilização Consult instructions for use Consultense las instrucciones de uso		Descartar corretamente Dispose properly Desechar adecuadamente
<b>REF</b>	Número de catálogo Catalog number Número de catálogo	<b>R</b> <N>	Reagente Reagent Reactivo
<b>LOT</b>	Código do lote Batch code Código de lote		Limite de temperatura Temperature limitation Limite de temperatura
	Validade Use by date Fecha de Caducidad	<b>X</b>	Nocivo / Irritante Harmful / Irritant Nocivo / Irritante
<b>IVD</b>	Produto para a saúde para diagnóstico <i>in vitro</i> In Vitro Diagnostic medical device Producto sanitario para diagnóstico <i>in vitro</i>		
	Atenção Attention Atención		