

Identificación:
MAN-PAR-01
Versión: 1
Fecha creación:
11/Enero/2018
Fecha actualización:
02/Mayo/2019

# MANUAL DE PARASITOLOGÍA

# Laboratorio de Análisis Clínicos FCQ.UACH

	ELABORÓ	REVISÓ	APROBÓ
Nombre	Q.B.P. Luis Fernando Bastardo Murillo	M.A. Carmen Alicia Murillo Nevárez	M.A. Oscar René Valdez Domínguez
Puesto	Departamento de Parasitología	Coordinador de Técnico	Director del Laboratorio
Fecha	11 de Enero del 2016	11 de Enero del 2016	11 de Enero del 2016
Firma	As !	Buga m.	

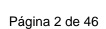


Identificación:
MAN-PAR-01
Versión: 1
Fecha creación:
11/Enero/2018
Eocha actualización:

02/Mayo/2019

#### CONTENIDO

AMIBA EN FRESCO	3
COPROLÓGICO	6
COPROPARASITOSCÓPICO I, II, III	12
CUERPOS REDUCTORES	17
EXAMEN GENERAL DE ORINA	
PERFIL DE DROGAS DE ABUSO	37
SANGRE OCULTA EN HECES	
HISTORIAL DE REVISIONES	46





AMIBA EN FRESCO			
Propósito Investigar la presencia de trofozoitos propios de alguna amiba			
del examen	especial de Entamoeba histolytica para contribuir a su diagnóstico		
	ya que es la de mayor relevancia clínica y epidemiológica.		
Principio y método del	Es un método de rutina, muy utilizado en el departamento de		
procedimiento utilizado	parasitología, y se basa prácticamente en la observación		
para el examen	microscópica de la muestra directa con solución salina, para la		
	detección de trofozoitos.		
Características de	No aplica.		
desempeño			
Tipo de muestra	Materia fecal recién emitida.		
Preparación del paciente	Ver MAN-TM-01.		
Tipo de contenedor	Ver MAN-TM-01.		
y aditivos			
	Solución salina.		
	Envase de plástico desechable para colectar muestra fecal,		
Equipo y reactivos	o frasco de vidrio de boca ancha; de 50 mL de capacidad.		
requeridos	Portaobjetos de 75 X 40 mm o de 76 X 26 mm.		
	Cubreobjetos de 22 X 22 mm.		
	Aplicadores de madera.		
	Utilizar el equipo de seguridad propio de un laboratorio de análisis		
Controles ambientales y de	clínicos (lentes de seguridad, bata, guantes y zapato cerrado) para		
seguridad	el procesamiento de la muestra del paciente.		
	Referencia del Manual de seguridad e higiene MAN-SH-01, Manual		
	para la atención a contingencias en el manejo de RPBI, MAN-RPBI-		
	01.		
Procedimientos	No aplica.		
de calibración			
	1 Depositar una gota de solución salina en un portaobjeto.		
	2 Tomar con un aplicador una muestra de 3 a 5 mg de heces		
	(elegir la porción con moco y sangre), depositarla sobre la gota de		



	solución salina.	
Pasos del		
	3 Mezclar, procurando hacer una suspensión y no un frotis.	
procedimiento	3 Retirar las fibras y fragmentos gruesos que vayan incluidos.	
	4 Colocar un cubreobjetos y examinar al microscopio.	
	5 Observar perfectamente los elementos de la preparación, sin	
	que haya interferencia por el exceso de detritos.	
Procedimientos	No aplica.	
de control de calidad		
Interferencias	Exceso de detritos.	
Principio del		
procedimiento para el	No aplica.	
cálculo de resultados		
Intervalos de referencia	Trofozoitos, quistes, huevos y larvas, no deben observarse.	
biológica o valores de		
decisión clínica		
Intervalo reportable de los		
resultados del examen	Amiba en fresco: Negativo / Positivo.	
Instrucciones para	No aplica	
determinar los resultados		
cuantitativos		
Valores de alerta o críticos	No aplica.	
	El resultado positivo de la prueba sugiere una amibiasis	
Interpretación	gastrointestinal aguda, siendo de mayor relevancia clínica si el	
clínica del Laboratorio	trofozoito presenta cuatro núcleos con cariosoma concéntrico y	
	barras cromatoidales que corresponden a la descripción morfológica	
	de Entamoeba histolytica.	
Fuentes potenciales	Temperatura, tipo de conservador, pH y hora de emisión de la	
de variación	muestra y tiempo de proceso de la misma.	
Referencias	http://www.quimica.uady.mx/sgc/1/1/8/instructivos/I-FQUI-LAC-	
	<u>04.pdf</u>	

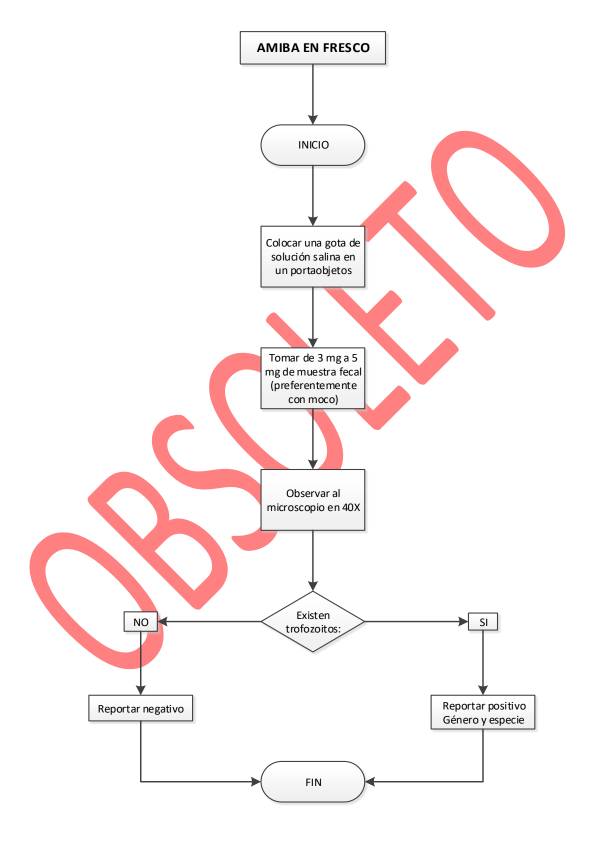


Identificación: MAN-PAR-01 Versión: 1

Fecha creación: 11/Enero/2018

Fecha actualización:

02/Mayo/2019





COPROLÓGICO			
Propósito	Determinar las características físicas, química, y microscópicas de		
del examen	las heces.		
	Por la naturaleza del análisis se deben considerar varias técnicas ya		
Principio y método del	que es un examen multiparámetro, el principio del procedimiento en		
procedimiento utilizado	este caso es observación visual (color, aspecto y consistencia),		
para el examen	observación al microscopio (parásitos, almidones, grasas y		
	citología), y de reacción química (sangre oculta en heces, cuerpos		
	reductores y pH) respectivamente según sea el caso.		
Características de	No aplica.		
desempeño			
Tipo de muestra	Materia fecal recién emitida.		
Preparación del paciente	Ver MAN-TM-01.		
Tipo de contenedor	Ver MAN-TM-01.		
y aditivos			
	Tiras reactivas para pH		
	<ul> <li>Placas de Hema Screen™</li> </ul>		
	Revelador Hema Screen <sup>TM</sup>		
	Tabletas Clinitest Bayer		
	Yodo lugol		
Equipo y reactivos	Solución salina		
requeridos	Agua destilada		
	Tubo de ensaye de 16 x 100		
	Tubo de ensaye de 10 x 15		
	Aplicadores de madera		
	Portaobjetos		
	Cubreobjetos		
	Microscopio óptico de campo claro		
Controles ambientales y	Utilizar el equipo de seguridad propio de un laboratorio de análisis		
de seguridad	clínicos (lentes de seguridad, bata, guantes y zapato cerrado) para		



	el procesamiento de la muestra del paciente.
	Referencia del Manual de seguridad e higiene MAN-SH-01,
	Manual para la atención a contingencias en el manejo de
	RPBI, MAN-RPBI-01.
Procedimientos	No aplica.
de calibración	
	COLOR, ASPECTO Y CONSISTENCIA
	1 Observar el color, la consistencia de la muestra y registrar lo
	observado.
	2Observar macroscópicamente si contiene restos de alimentos,
	sangre visible y moco.
	ALMIDONES Y PARÁSITOS.
	1 Añadir una gota de yodo lugol en un portaobjetos.
	2 Tomar aproximadamente 50 mg de muestra y depositarla en la
	gota de lugol.
	3 Homogenizar la mezcla con la esquina de un cubreobjetos.
	4 Colocar el cubreobjetos sobre la mezcla, depositar primero un
	lado del cubreobjetos y después dejarlo caer por completo, para
	cubrir toda la muestra.
	5Leer en el microscopio con el objetivo de 40x.
Pasos del	
procedimiento	GRASAS NEUTRAS
•	1 Homogenizar una porción de la muestra.
	2 Tomar aproximadamente 50 mg con un aplicador de madera.
	3 Agregar una gota de yodo lugol y cubrir con un cubreobjetos,
	procurando hacerlo rápidamente.
	4 Calentar ligeramente la preparación con un mechero.
	5 Observar al microscopio con el objetivo de 40x.
	5. Observar ar microscopio con el objetivo de 40x.
	CITOLOGÍA EN MOCO FECAL
	Si la muestra contiene moco preferir esta porción para su estudio
	or la macotta contione moco prefent esta percient para su estadio



Identificación:
MAN-PAR-01
Versión: 1
Fecha creación:
11/Enero/2018
Fecha actualización:

02/Mayo/2019

	. , ,
	microscópico:
	1 Buscar leucocitos añadiéndole una gota de azul de metileno y 50
	mg de muestra con moco, para poder discernir más fácilmente si se
	trata de leucocitos mononucleares o polimorfonucleares.
	2 Dejar reposar por espacio de 10 a 15 minutos.
	3 Observar con el objetivo de 40x.
	pH  1 Realizar una dilución 1: 2 de la muestra con agua destilada.  2 Sumergir la tira indicadora de pH, posterior a la maceración con agua destilada.  3 Comparar con la escala colorimétrica proporcionada por el fabricante.  SANGRE OCULTA EN HECES  • Ver procedimiento en éste manual, en la sección de Sangre oculta en Heces.  CUERPOS REDUCTORES
	Ver procedimiento en éste manual, en la sección de Cuerpos
	Reductores.
	Sólo aplica para algunos parámetros:
	Coproparasitoscópico:
	Se cuenta con un coprario (muestras de referencia).
Procedimientos de	Sangre oculta en heces: El sistema Hema Screen, está
control de calidad	provisto de una placa de control negativo, y otra de control
	positivo, ésta área especialmente tratada proporciona una
	certeza de que el papel impregnado con guaiaco y el
	revelador Hema Screen están reaccionando de acuerdo a
	las especificaciones del producto.
	Carnes rojas, frutas crudas y vegetales que contengan gran
	actividad peroxidasa: nabo, coliflor, rábano rojo, brócoli, melón,
Interferencias	chirivía. Antiinflamatorios no esteroideos. Salicilatos y penicilina en



Identificación: MAN-PAR-01

Versión: 1

Fecha creación: 11/Enero/2018

Fecha actualización:

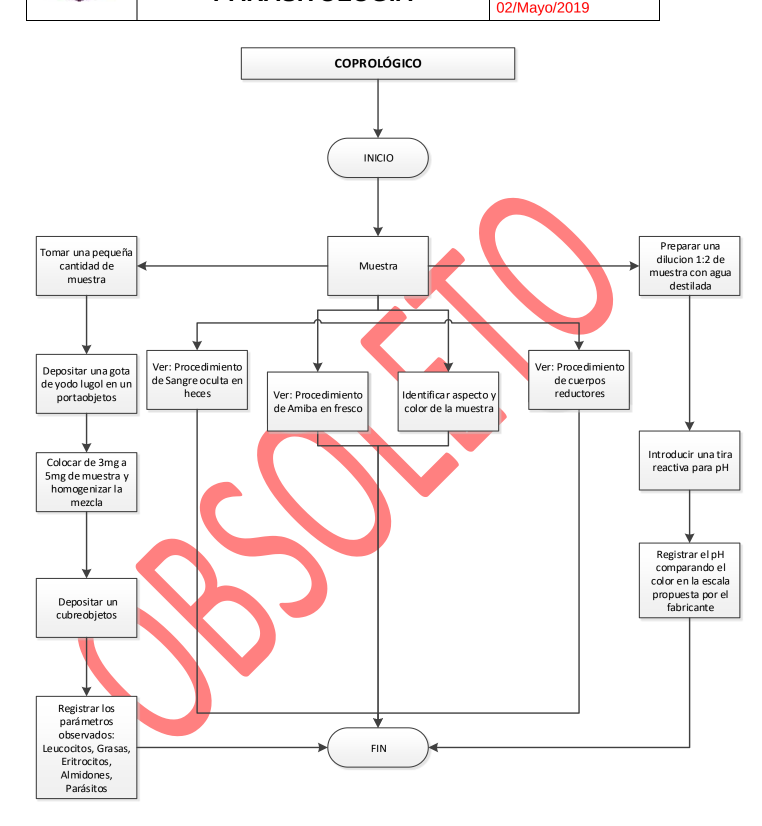
02/Mayo/2019

	grandes cantidades suelen reaccionar positivamente con Clinitest	
	Bayer, así como ácido ascórbico, ácido nalixÍdico, y cefalosporina.	
	Solo se aplica para el siguiente caso: Cuerpos reductores: El	
Principio del	resultado se conoce de manera visual y comparativa, auxiliándose	
procedimiento para el	de la gama de colores propuesta en la escala del fabricante, que	
cálculo de resultados	corresponden respectivamente a la concentración de azúcares	
	reductores presentes en la muestra.	
	Color: café	
	Consistencia: Blanda	
	Moco: Negativo	
	Restos macroscópicos de Alimento: Negativo	
	pH: 5 – 6	
	Sangre oculta en heces: Negativo	
	Cuerpos reductores: Negativo	
Intervalos de referencia	Grasas: Negativo	
biológica o valores de	Almidón: Negativo	
decisión clínica	Eritrocitos: Negativo	
	Leucocitos: Negativo	
	Parásitos: Negativo	
	Levaduras: Escasas	
	Fibras vegetales: Negativo	
	Fibras musculares: Escasas bien digeridas	
	Co <mark>lor</mark> : Cualquier color que se observe.	
	Consistencia: Blanda, dura, o líquida.	
	Moco: Negativo, escaso, moderado, o abundante.	
	Restos macroscópicos de Alimento: Positivo o negativo.	
	pH: cualquier valor de pH que se lea en la tira.	
	Sangre oculta en heces: Negativo o positivo.	
Intervalo reportable de los	Cuerpos reductores: Negativo, o positivo a: (+, ++, +++, ++++)	
resultados del examen	Grasas: Negativo, escaso, moderado, abundante	
	Almidón: Negativo, escaso, moderado, abundante así como su	
	grado de digestión; Digerido, semidigerido, sin digerir.	



	Eritrocitos: Negativo o número por campo.		
	Leucocitos: Negativo o número por campo		
	Parásitos: Negativo o positivo e incluir el estadio del parásito:		
	Trofozoitos, quistes, huevos o larvas.		
	Nombre binomial (género y especie) del parásito que se ha		
	observado. En caso de no reconocer la especie se informará como		
	sp. O spp. Según sea el caso.		
	Levaduras: negativo, escasas, moderadas, o abundantes.		
	Fibras vegetales: Negativo		
	Fibras musculares: Escasas bien digeridas		
Instrucciones para	No aplica		
determinar los resultados			
cuantitativos			
Valores de alerta o críticos	No aplica		
	El análisis coprológico es un examen multiparámetro que evalúa de		
Interpretación	manera integral aspectos generales de la función gastrointestinal.		
clínica del Laboratorio	La alteración de uno o más parámetros del examen coprológico no		
	suele ser concluyente para cierta patología, sino que debe ser		
	apoyado por otros estudios afines al examen en específico.		
Fuentes potenciales	Temperatura, grado de disolución de la muestra.		
de variación			
Referencias	http://www.quimica.uady.mx/sgc/1/1/8/instructivos/I-FQUI-LAC-		
	<u>04.pdf</u>		
	Inserto del reactivo sangre oculta en heces		







COPROPARASITOSCÓPICO I, II, III			
	El examen de las heces puede revelar existencia de parásitos		
	causantes de infecciones localizadas en intestino, hígado, pulmones		
	o plexos venosos. Pueden encontrarse quistes o trofozoitos de		
	protozoarios, huevos, larvas o ejemplares adultos de helmintos y		
	excepcionalmente larvas de insectos.		
Propósito	Existen reportadas diversas técnicas con indicaciones específicas,		
del examen	según la forma y especie del parasito que se pretenda detectar. Es		
	de fundamental importancia conocer y aplicar la técnica que para		
	cada caso corresponda, pues de otra manera se corre el riesgo de		
	realizar métodos ineficaces para el propósito particular, con el		
	consecuente dispendio de recursos, o aún más grave, reportar		
	resultados falsos negativos por no aplicar las técnicas específicas		
	correspondientes.		
	Es uno de los métodos más comúnmente utilizados. Combina los		
Principio y método del	principios de gravitación y flotación, proporcionando una alta		
procedimiento utilizado	concentración de quistes, huevos y larvas de parásitos, por lo que		
para el examen	se considera un método eficaz para la rutina. Tratándose de		
	detección de quistes de protozoarios, o bien, huevos más pesados		
	que la solución empleada (sulfato de zinc: densidad de 1.18).		
Características de	No aplica.		
desempeño			
Tipo de muestra	Materia fecal.		
Preparación del paciente	Ver MAN-TM-01.		
Tipo de contenedor	Ver MAN-TM-01.		
y aditivos			
	<ul> <li>Solución de sulfato de zinc, con densidad de 1.180.</li> </ul>		
Equipo y reactivos	Solución de lugol (yodo saturado en Kl al 1 %).		
requeridos	Tubos de ensaye sin labio, de 13 por 100mm.		
	Envase de plástico desechable para colectar muestra fecal, o		
	frasco de vidrio de boca ancha; de 50 mL de capacidad.		



	<ul> <li>Embudo de polietileno, de 7.5 cm de diámetro.</li> </ul>	
	<ul> <li>Gasa, cortada en cuadros de 10 cm por lado.</li> </ul>	
	<ul> <li>Asa de alambre, terminada en círculo de 5 a 6 mm de</li> </ul>	
	diámetro.	
	<ul> <li>Portaobjetos de 75 por 40 mm o de 76 por 26 mm.</li> </ul>	
	Cubreobjetos de 22 por 22 mm.	
	Aplicadores de madera.	
	<ul> <li>Centrifuga Sol-Bat J-12 para tubos de 13 por 100 mm.</li> </ul>	
Controles ambientales y de	Utilizar el equipo de seguridad propio de un laboratorio de análisis	
seguridad	clínicos (lentes de seguridad, bata, guantes y zapato cerrado) para	
	el procesamiento de la muestra del paciente.	
	Referencia del Manual de seguridad e higiene MAN-SH-01, Manual	
	para la atención a contingencías en el manejo de RPBI, MAN-RPBI-	
	01.	
Procedimientos	No aplica.	
de calibración		
	1Preparar una suspensión fecal con agua destilada, en proporción	
	aproximada de 1:10 en una cantidad de 12 a 15 ml. (1.0 a 1.5 g. de	
	materia fecal a 10 a 15 ml. De agua destilada). Se puede efectuar	
	en frasco de boca ancha, o bien en los envases plásticos	
	desechables para colectar materia fecal, que vienen provistos de	
	una malla fina, que permite obviar el siguiente paso.	
	2 Filtrar para eliminar material grueso contenido en las heces, solo	
	en caso de ser necesario.	
Pasos del	3 En el caso de no contar con envase plástico y su malla, se puede	
procedimiento	emplear los cuadros de gasa, colocados sobre el embudo; recoger	
	el filtrado en un tubo de ensaye.	
	4 Centrifugar la materia fecal filtrada, para aclarar el contenido.	
	5 Llevar el tubo a la centrifuga sometiéndole a 1500 r.p.m. durante	
	tres minutos.	
	6 Decantar el sobrenadante y añadir 2 a 3 ml. De solución salina al	
	tubo para volver a suspender el sedimento mediante la agitación	

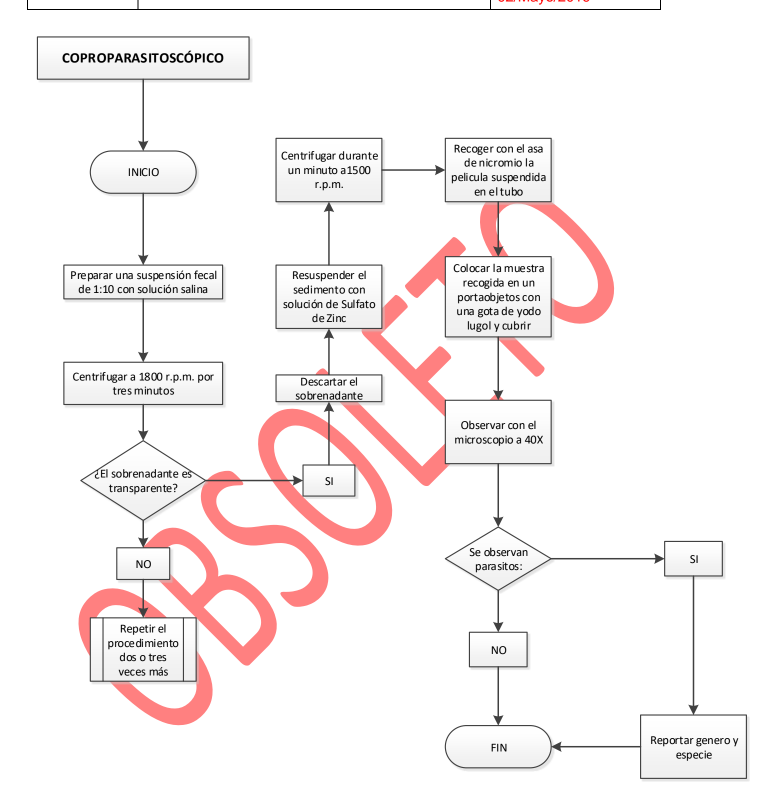


	con un aplicador hasta obtener una suspensión homogénea.		
	7 Adicionar solución salina hasta llevar el nivel a un centímetro por		
	debajo del borde superior del tubo.		
	•		
	8 Repetir dos o tres veces este paso, hasta obtener un		
	sobrenadante claro.		
	9 Vaciar el sobrenadante del tubo y resuspender el sedimento con		
	la solución de sulfato de zinc a densidad de 1.180, primero con 2 o 3		
	ml., agitando con un aplicador de madera hasta lograr una		
	suspensión homogénea, y adicionando luego hasta un centímetro		
	por debajo del borde del tubo.		
	10 Centrifugar a 1500 r.p.m. durante un minuto, dejando que se		
	detenga espontáneamente de la suspensión fecal con solución de		
	sulfato de zinc para concentrar quistes y huevos.		
	11 Recoger parte de la muestra de la película superficial de la		
	suspensión con un asa de nicromio, mezclar y emulsionar en una		
	gota de lugol colocada sobre un portaobjetos.		
	12 Poner encima un cubreobjetos y observar al microscopio con el		
	objetivo de 40X.		
Procedimientos	Se cuenta con un coprario (muestras de referencia), en el que se		
de control de calidad	van adquiriendo nuevos especímenes para su comparación.		
	Exceso de detritos.		
Interferencias	Muestra seca.		
	Presencia de artefactos similares a parásitos p. ej. Polen vegetal		
	que asemeja huevos de larvas, etc.		
Principio del	que asemeja nuevos de laivas, etc.		
-	No online		
procedimiento para el	No aplica.		
cálculo de resultados			
Intervalos de referencia	No se deben observar; trofozoitos, quistes, huevos, ni larvas de		
biológica o valores de	ningún parasito.		
decisión clínica			
	Estadio del parásito:		
	Estadio dei parasito.		



Intervalo reportable de los	Trofozoitos, quistes, huevos o larvas
resultados del examen	Nombre binomial (género y especie) del parasito que se ha
	observado. En caso de no reconocer la especie se informará como
	sp o spp según sea el caso.
Instrucciones para	No aplica
determinar los resultados	
cuantitativos	
Valores de alerta o críticos	No aplica.
	La presencia de parásitos en heces, dependiendo del parasito y su
	estadio, sugiere una infección aguda o crónica, sin embargo existen
Interpretación	organismos que no necesariamente se consideran parásitos y
clínica del Laboratorio	habitan como comensales, que en condiciones fisiológicas normales
	no representan riesgo a la salud, más sin embargo se observan
	presentes en el análisis coproparasitoscópico y coexisten con el
	resto de la microbiota sin potencial patogénico significativo.
Fuentes potenciales	Temperatura, tipo de conservador, pH de la muestra.
de variación	
Referencias	http://www.quimica.uady.mx/sqc/1/1/8/instructivos/I-FQUI-LAC-
	<u>04.pdf</u>







	CHEDDOS DEDUCTODES	
1	CUERPOS REDUCTORES	
Propósito	Determinar cuantitativamente la cantidad de sustancias reductoras	
del examen	(generalmente glucosa) en materia fecal.	
	El fundamento de esta reacción radica en que en un medio alcalino,	
	el ion cúprico (otorgado por el sulfato cúprico) es capaz de reducirse	
Principio y método del	por efecto del grupo Aldehído del azúcar (CHO) a su forma de Cu <sup>+</sup> .	
procedimiento utilizado	Este nuevo ion se observa como un precipitado rojo ladrillo	
para el examen	correspondiente al óxido cuproso (Cu₂O).	
	El medio alcalino facilita que el azúcar esté de forma lineal, puesto	
	que el azúcar en solución forma un anillo de piranósico o furanósico.	
	Una vez que el azúcar está lineal, su grupo aldehído puede	
	reaccionar con el ion cúprico en solución.	
Características	No aplica.	
de desempeño		
Tipo de muestra	Materia fecal recién emitida.	
Preparación del paciente	Ver MAN-TM-01.	
Tipo de contenedor	Ver MAN-TM-01.	
y aditivos		
	Reactivo de Benedict	
	Asa de nicromio	
	Tubo de ensaye de 16 x 100	
	Agua destilada	
Equipo y reactivos	Mechero de Bunsen	
requeridos	Pipeta	
Controles ambientales y de	Utilizar el equipo de seguridad propio de un laboratorio de análisis	
seguridad	clínicos (lentes de seguridad, bata, guantes y zapato cerrado) para	
	el procesamiento de la muestra del paciente.	
	Referencia del Manual de seguridad e higiene MAN-SH-01, Manual	
	para la atención a contingencias en el manejo de RPBI, MAN-RPBI-	
	01.	



Procedimientos	
de calibración	No aplica.
	1 Depositar 5 mL de Reactivo de Benedict en un tubo de ensaye.
	2 Depositar 3 gotas de la muestra en caso de estar liquida, si es
	sólida incorporar una porción de la muestra con un asa,
	homogenizar esta mezcla.
Pasos del	3 Calentar a la flama del mechero hasta que comience a entrar en
Procedimiento	ebullición.
rioccaimicito	4 Retirar de la flama y comparar el color del líquido contra una
	ayuda visual de color.
	4 Anotar el resultado de acuerdo al valor asignado al bloque de
	color con el que más se acerque al color del líquido.
Procedimientos	No aplica.
de control de calidad	то арпса.
ue control de calidad	Solicilates y paricilina en grandos contidados quelos recocionar
Interferencias	Salicilatos y penicilina en grandes cantidades suelen reaccionar
interierencias	posítivamente con el reactivo de Benedict, así como ácido
District Li	ascórbico, ácido nalixídico y cefalosporina.
Principio del	El resultado se conoce de manera visual y comparativa,
procedimiento para el	auxiliándose de la gama de colores que corresponden a la
cálculo de resultados	concentración de azucares reductores presentes en la muestra.
Intervalos de referencia	En condiciones fisiológicas normales no se deben presentar
biológica o valores de	azucares reductores en heces.
decisión clínica	
Intervalo reportable de los	Re <mark>su</mark> ltado: Negativo
resultados del examen	Resultado: Positivo (+,++,++++)
	A valores aproximados de: 250 mg/dL, 500 mg/dL, 750 mg/dL, 1000
	mg/dL, o 2000 mg/dL.
Instrucciones para	No aplica
determinar los resultados	
cuantitativos	
Valores de alerta o críticos	No aplica.
	La presencia de cuerpos reductores en materia fecal indica una



	mala absorción a nivel intestinal de algunos carbohidratos como:
Interpretación	glucosa, lactosa, fructosa, galactosa y algunas pentosas, como
clínica del Laboratorio	suele suceder en pacientes con intolerancia. En ocasiones esta
	mala asimilación de azúcares es transitoria y se soluciona al
	moderar la dieta o al finalizar un proceso infeccioso.
Fuentes potenciales	Temperatura, grado de disolución de la muestra.
de variabilidad	
Referencias	http://www.quimica.uady.mx/sgc/1/1/8/instructivos/I-FQUI-LAC-
	<u>04.pdf</u>



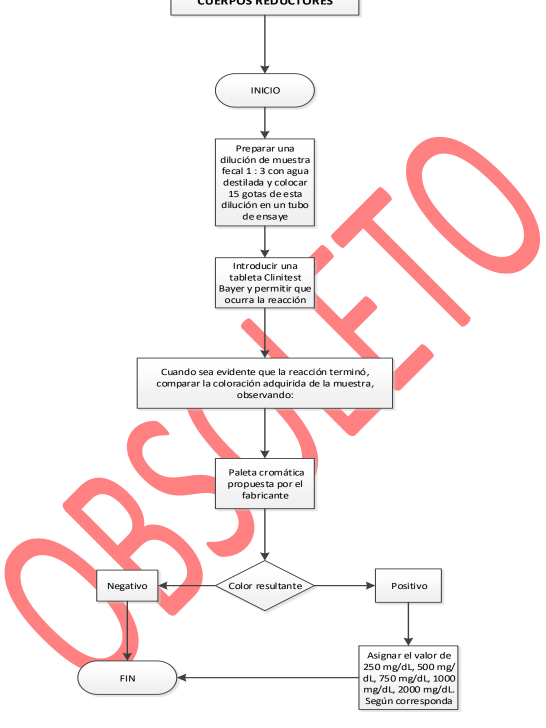


Identificación:
MAN-PAR-01
Versión: 1
Fecha creación:
11/Enero/2018

Fecha actualización:

02/Mayo/2019

CUERPOS REDUCTORES





Identificación: MAN-PAR-01

Versión: 1

Fecha creación:

11/Enero/2018
Fecha actualización:

02/Mayo/2019

#### **EXAMEN GENERAL DE ORINA**

El examen general de orina con fines diagnósticos se ha practicado durante siglos y probablemente es el más antiguo de los procedimientos de Laboratorio que hoy en día se usan en medicina. El análisis de orina constituye entonces una de las pruebas más comunes que se realizan en el Laboratorio Clínico, considerarse como una biopsia del cuerpo humano ya que proporciona información sobre todos los órganos y sistemas y si bien no es un examen de diagnóstico, es una prueba presuntiva con la cual el médico puede sospechar de probables entidades patológicas. El examen general de orina puede considerarse de utilidad desde

El examen general de orina puede considerarse de utilidad desde diversos puntos de vista: para el diagnóstico y el tratamiento de enfermedad renal del aparato urinario y de la detección de enfermedades metabólicas o sistémicas que no están directamente relacionados con el riñón (por ejemplo, trastornos del metabolismo de carbohidratos, hepatopatías y enfermedades hemolíticas).

En un examen general de orina completo incluye 3 aspectos: un examen físico, uno químico y un sedimento urinario.

La utilidad es preventiva, de rutina y para controlar la efectividad del tratamiento con antibióticos.

Principio y método del procedimiento utilizado para el examen

**Propósito** 

del examen

Son utilizadas tiras reactivas para el análisis químico de la orina. Las tiras reactivas para análisis de orina son bases plasmáticas en las que hay adheridas diversas áreas reactivas para determinar glucosa, bilirrubina, cetona (ácido acético), gravedad específica, sangre, pH, proteína, urobilinógeno, nitrito y leucocitos en orina. Las pruebas se pueden realizar, dependiendo del tipo de prueba que se esté empleando. Los resultados obtenidos con las tiras reactivas proporcionan información referente al metabolismo de carbohidratos, funcionan hepática y renal, balance ácido base e infecciones del tracto urinario.

Las tiras reactivas están listas para utilizarse y son desechables.



Identificación: MAN-PAR-01

Versión: 1

Fecha creación: 11/Enero/2018

Fecha actualización:

02/Mayo/2019

Las tiras pueden ser leídas visualmente y no requieren de equipo adicional para realizar la lectura. Ciertas configuraciones de las tiras pueden también ser leídas instrumentalmente utilizando analizadores Clinitek STATUS de Bayer.

Las instrucciones deben seguirse exactamente (según el inserto del proveedor). Las tiras reactivas deben consérvese en el frasco cerrado herméticamente para mantener la reactividad de los reactivos. Para obtener resultados óptimos, es necesario utilizar orina de reciente emisión, bien mezclada y sin centrifugar.

Fundamentos de reacción, limitaciones, valores esperados y funcionamiento de los reactivos:

#### GLUCOSA:

Esta prueba se basa en una doble reacción secuencial de enzimas. Una enzima, la glucosa oxidasa, catalizada la formación de ácido glucónico y peróxido de hidrógeno a partir de la oxidación de la glucosa. Una segunda enzima, la peroxidasa, cataliza la reacción del peróxido de hidrógeno con un cromógeno de yoduro de potasio, el cual es oxidado produciendo colores que van del verde al café. La prueba es específica para glucosa. No se conoce otra sustancia que excretada en la orina de un resultado positivo. El área reactiva no reacciona con lactosa, galactosa, fructuosa o metabolitos reductores de medicamentos (por ejemplo salicilatos y ácidos nalixídico).

Esta prueba puede ser utilizada para determinar si la substancia reductora en orina es glucosa. La reactividad del área de glucosa puede estar influenciada por la temperatura y la gravedad especifica ya que la reactividad disminuye conforme se incrementa esta última en la orina. En orinas diluidas que contengan menos de 5mg/dL de ácido ascórbico y cantidades de 40 mg/dl de glucosa pueden producir un cambio de color que puede interpretarse como positivo.

Los cuerpos cetónicos reducen la sensibilidad de la prueba, niveles moderadamente altos de cetonas (40 mg/dl) pueden causar falsos



Identificación: MAN-PAR-01

Versión: 1

Fecha creación: 11/Enero/2018

Fecha actualización:

02/Mayo/2019

negativos en especímenes que contengan pequeñas cantidades de glucosa de 75 – 125 mg/dl, pero en combinación de tales tiras de cetonas con niveles bajos de glucosa es metabólicamente improbable. En muestras con 75 – 125 mg/dl de glucosa y 50 mg/dl o mayores de ácido ascórbico pueden obtenerse resultados falsos negativo. Normalmente pequeñas cantidades de glucosa pueden ser excretadas por el riñón. Sin embargo, aunque estas cantidades están por debajo del nivel de sensibilidad de la prueba ocasionalmente pueden producir un color entrante el nivel negativo y el bloque de 100 mg/dl que pueden ser interpretados como positivo. Los resultados en el primer nivel pueden indicar un estado significativamente anormal si se encuentran constantemente. La prueba con las tiras reactivas es más sensible que la prueba de reducción con cobre (por ejemplo las tabletas Clinitest Bayer). Si a altas concentraciones de glucosa el color desarrollado es moteado, el color que debe compararse con la carta de colores es el más obscuro.

FORMULA: cada 100 mg de reactivo de impregnación contiene: 2.2 mg de glucosa oxidasa (microbiana 1.3 UI), 8.1 mg de yoduro de potasio, 69.8 mg amortiguador, 18.9 mg de ingredientes no reactivos.

#### **BILIRRUBINA:**

Esta prueba se basa en el acoplamiento de la bilirrubina con la dicloroanilina diazotizada en un medio fuertemente básico. El color es crema para resultados negativos y varia dentro de distintos tonos claros de color café para resultados positivos. Normalmente no se detecta bilirrubina en orina, aun por los métodos más sensibles. Cualquier cantidad de bilirrubina se considera anormal y se requiere de una evaluación más a fondo. Los colores atípicos (diferentes a los cuadros de color negativo y positivo de la carta de colores) pueden indicar que hay pigmentos biliares anormales derivados de la bilirrubina que pueden enmascarar la reacción, por lo que es



Identificación: MAN-PAR-01

Versión: 1

Fecha creación: 11/Enero/2018

Fecha actualización:

02/Mayo/2019

conveniente realizar pruebas adicionales (por ejemplo las tabletas reactivas Ictotest que son las más sensibles). El sulfato de indoxilo (indica) puede producir un color amarillo – naranja a rojo que puede interferir en la interpretación de la lectura negativa. Metabolitos de Lodine (etodolaco) pueden causar falsos positivos o resultados atípicos. Concentraciones de ácido ascórbico mayores de 25 mg/dl o más pueden ocasionar falsos negativos. En la fase temprana de daño hepático, se pueden encontrar pequeñas cantidades de bilirrubina en orina, por lo que es importante tomar en cuenta la sensibilidad de la tira reactiva o utilizar Icotest como método alternativo. Debido a que se trata de un método semicuantitativo, los bloques de color especificados en la etiqueta corresponden aproximadamente a las siguientes concentraciones más o menos.

Negativo 0 mg/dl Bajo 0.8 mg/dl Moderado 1.6 mg/dl Alto 3.2 mg/dl

FORMULA: Cada 100 mg de reactivo de impregnación contiene: 0.4 mg de sal de diazonio (2.4 dicloroanilina), 37.3 mg amortiguador, 62.3 mg ingredientes no reactivos.

#### **CETONA:**

Esta reacción se basa en la reacción del ácido acetoacético con el nitroprusiato de sodio. Las tiras no reaccionan con acetona o ácido β-hidroxibutírico. Algunas orinas con gravedad especifica alta o pH bajo pueden dar resultados positivos incluyendo trazas. Las lecturas negativas producen color café claro y las positivas colores que van de rosa hasta purpura. Las muestras de orina normal, generalmente dan resultados negativos para cetonas. Niveles detectables de cuerpos cetónicos pueden aparecer en caso de dieta, estados de tensión (stress), embarazo o ejercicio intenso frecuente. En cetoacidosis o ayuno prolongado, junto con otras alteraciones del metabolismo lipídico o de carbohidratos pueden encontrarse altas concentraciones de cetonas en orina antes que se manifiesten en suero. Especímenes muy pigmentados o aquellos que contengan



Identificación: MAN-PAR-01

Versión: 1

Fecha creación: 11/Enero/2018

Fecha actualización:

02/Mayo/2019

grandes cantidades de metabolitos de levo-dopa pueden producir resultados falsos positivos a nivel de trazas. Compuestos similares al acido 2 mercaptoetanosulfónico o que contenga grupo sulfhidrilo pueden causar falsos positivos o colores atípicos. Debido a la especificidad por el ácido acetoacético, el área reactiva para cetona puede no reaccionar con controles comerciales que no sean las tiras de control Chek-Stix. En caso de resultados cuestionables, la tira debe ser aprobada con Chek-Stix o bien con muestras positivas o negativas analizadas con un mètodo alterno como Acetest.

FORMULA: Cada 100 mg de reactivo de impregnación contiene 7.1 mg nitroprusiato de sodio, 92.9 mg amortiguador.

#### GRAVEDAD ESPECÍFICA:

Esta prueba se basa en el cambio aparentemente de pKa de ciertos polielectrolitos preparados en relación con la concentración iónica. En presencia de un indicador, los colores varían desde un verde – azul obscuro en orinas con alta concentración baja, pasando por tonalidades verde, hasta un verde-amarillo en orinas con alta concentración iónica. Esta prueba permite la determinación de la gravedad especifica de la orina entre 1.000 y 1.030. En general existe una correlación que no rebasa a las 0.005 unidades de los valores obtenidos con el método del índice de refracción. En orinas con pH igual o mayor a 6.5, se puede mejorar la exactitud añadiendo 0.005 al valor obtenido. Si la lectura es instrumental el ajuste es automático. Substancias no iónicas presentes en la orina, tales como la glucosa o el medio de contraste radiológico no afectan esta prueba. La gravedad especifica de orinas recolectadas al azar puede variar de 1.001 a 1.035.

En orinas recolectadas por 24 horas en adultos sanos y con una ingesta normal de agua se encuentran valores de 1.016 a 1.022. Debido a los diferentes constituyentes agregados a los controles comerciales diferentes a Chek-stix o a la manera en que estos son procesados, los valores obtenidos de gravedad específica pueden



Identificación: MAN-PAR-01

Versión: 1

Fecha creación: 11/Enero/2018

Fecha actualización:

02/Mayo/2019

no siempre corresponder con los valores dados en los insertos de tales productos.

Las orinas alcalinas altamente amortiguadas pueden ocasionar lecturas bajas en relación a otros métodos. Se pueden obtener lecturas elevadas de gravedad especifica en presencia de cantidades moderadas de proteína (100-750 mg/dl).

FORMULA: Cada 100 mg de impregnación contiene: 2.8 mg azul de bromotimol, 68.8 mg metil vinil éter / anhídrido maléico. 28.4 mg hidróxido de sodio.

#### SANGRE:

Esta prueba se basa en la similitud entre la actividad de la peroxidasa y la actividad de la hemoglobina, las cuales catalizan la reacción di-hidroperóxido de di-isopropilbenceno y la 3.3', 5.5' tetrametilbencidina. El color resultante varia del amarillo naranja hasta verde obscuro o azul, en orinas con altos niveles de sangre. El color verde homogéneo indica la presencia hemoglobina o mioglobina libre ya que la prueba es igualmente sensible a estas dos sustancias.

El desarrollo de puntos verdes indica la presencia de eritrocitos intactos, la escala visual permite detectar trazas o cantidades moderadas de no hemolizados. Las reacciones que van de trazas hasta alto pueden observarse con moteado proporcionalmente numeroso. Una concentración de hemoglobina de 0.015-0.062 mg/dl equivale aproximadamente a 5-20 eritrocitos intactos por microlitro. Debido al sistema óptico de los instrumentos, los valores de eritrocitos intactos pueden ser menores que el valor apreciado visualmente. El significado de encontrar "trazas" puede variar de paciente a paciente y se necesita del juicio clínico para evaluar cada caso en particular. El desarrollo de puntos verdes (no lisados) o color homogéneo (hemoglobina/mioglobina) en el área reactiva dentro de los primeros segundos 60 segundos indica la necesidad de realizar una evaluación más a fondo. A menudo se encuentra



Identificación: MAN-PAR-01

Versión: 1

Fecha creación: 11/Enero/2018

Fecha actualización:

02/Mayo/2019

sangre, aunque no siempre sea en orinas de mujeres que estén menstruando. Esta prueba es de gran sensibilidad a la hemoglobina y se completa con el examen microscópico. La sensibilidad de esta determinación puede disminuir en orinas con gravedad especifica elevada. El capotena (captopril) puede causar disminución de la reactividad. Ciertos contaminantes oxidantes como el hipoclorito pueden producir falsos positivos al igual que las peroxidasas microbianas, asociadas a infecciones del tracto urinario. Concentraciones normales de ácido ascórbico encontradas en la orina no interfieren con la determinación.

FORMULA: cada 100 mg de reactivo de impregnación contiene 6.8 mg dihidroperóxido de di-isopropilbenceno, 4.0 mg 3.3',5.5', tetrametilbencidina, 48.0 mg amortiguador, 41.2 mg ingredientes no reactivos.

#### pH:

Esta prueba se basa en un principio de doble indicador produce una amplia gama de colores, cubriendo los límites del pH urinario por completo. Los colores desarrollados van del naranja al amarillo y del verde azul. El área de prueba de pH mide valores de 5.0 – 8.5 en forma visual y de 5.0 – 9.0 en forma instrumental. Las lecturas del pH no se alteran por las variaciones de amortiguadores urinarios. De no seguir el procedimiento correcto para eliminar el exceso de orina en la tira, se puede producir un fenómeno conocido como "corrimiento" en el cual el amortiguador acido del área reactiva para proteína contamina el área de pH dando un resultado falsamente disminuido. Los valores normales y anormales del pH urinario van de 5 a 9.

FORMULA: cada 100 mg de reactivo de impregnación contiene: 0.2 mg rojo de metilo, 2.8 mg azul de bromotimol, 97.0 mg ingredientes no reactivo.

#### PROTEINA:



Identificación: MAN-PAR-01

Versión: 1

Fecha creación: 11/Enero/2018

Fecha actualización:

02/Mayo/2019

Esta prueba se basa en el principio de error proteico de los indicadores. A un pH constante el desarrollo de cualquier color verde es debido a la presencia de la proteína. El rango de los colores va de amarillo para negativo, pasando por el verde-amarillo y verde a verde-azul para resultados positivos. Normalmente se excreta una cantidad mínima de proteína por el riñón pero no se determina por métodos convencionales. Un color comparable a cualquier bloque de color mayor al de "trazas", indica proteinuria significativa. Para orinas con alta gravedad específica, la tira podrá indicar trazas aun cuando sea normal la concentración de proteínas presentes. Se necesita del juicio clínico para evaluar el significado de los resultados de trazas. Se pueden obtener resultados falsos positivos con muestras de orina alcalina o altamente amortiguadas así como con residuos de compuestos cuaternarios de la piel que contengan clorhexidina.

El área reactiva es más sensible a la albumina que contenga globulinas, hemoglobina, proteína de Bence-Jones y mucoproteina. Por lo tanto un resultado negativo no descarta la presencia de estas proteínas.

FORMULA: Cada 100mg de reactivo de impregnación contiene: 0.3 mg de azul de tetrabromofenol, 97.3 mg de amortiguadores, 2.4 mg de ingredientes no reactivos.

#### UROBILINÓGENO:

2.0 mg/dl representa la transición entre un estado normal y un patológico, debiendo someter al paciente y/o la muestra a exámenes posteriores.

Esta área reactiva puede reaccionar con sustancias que se sabe interfieren con el reactivo de Ehrlich, tales como el ácido p-aminosalicilico y las sulfonamidas. En presencia del ácido p-aminobenzoico es posible obtener reacciones de color atípico. Es posible obtener falsos negativos cuando hay presencia de formalina. La temperatura óptima para realizar esta prueba es de 22° – 26°C ya que la reactividad de esta área aumenta con la temperatura. La



Identificación: MAN-PAR-01

Versión: 1

Fecha creación: 11/Enero/2018

Fecha actualización:

02/Mayo/2019

prueba no es confiable para la detección de porfobilinógeno.

FORMULA: Cada 100mg de reactivo de impregnación contiene: 0.2mg p-dietilaminobenzaldehido, 99.8mg ingredientes no reactivos.

#### **NITRITOS:**

Esta prueba depende de la conversión a nitratos (obtenidos de la dieta) a nitritos por acción de bacterias Gram negativas en la orina. A pH acido del área reactiva, los nitritos de la orina reaccionan con ácido p-arsanílico para formar un compuesto de diazonio. Este compuesto a su vez se acopla con el 1, 2, 3, 4 tetrahidrobenzo (h) quinolin-3-ol para producir un color rosa. La prueba es específica para nitritos por lo que no reacciona con ninguna otra sustancia normalmente excretada en la orina. Los puntos o bordes de color rosa no deben interpretarse como resultados positivos, únicamente cualquier grado de color rosa uniforme que se desarrolle deberá interpretarse como un resultado positivo que sugiere la presencia de 10<sup>5</sup> o más microorganismos/mL. La intensidad del color no es proporcional a la cantidad de bacterias presentes. La comparación del área reactiva contra un fondo blanco puede ayudar a la detección de niveles bajos del ion nitrito, que de otra manera pueden pasar desapercibidos. Un resultado negativo por sí mismo no prueba que no exista bacteriuria significativa. Se puede presentar un resultado negativo cuando las infecciones urinarias son producidos por microorganismos que no posean reductasas que convierten el nitrato en nitrito; cuando la orina no ha sido retenida suficiente tiempo en la vejiga como para que el nitrato sea reducido a nitrito (4 horas o más) o cuando no haya presencia de nitratos en la dieta, aun si se encuentran microorganismos que poseen reductasa y se cumple el tiempo de incubación. La sensibilidad del área de nitritos se reduce en orinas con gravedad especifica alta. El ácido ascórbico en concentraciones de 25mg/dl o más, puede producir falsos negativos en muestras con bajas concentraciones de ion nitrito igual o menor que 6mg/dl. Normalmente no hay nitritos en



Identificación: MAN-PAR-01

Versión: 1

Fecha creación: 11/Enero/2018

Fecha actualización:

02/Mayo/2019

orina. La proporción de pruebas de nitritos positivas en casos de infección significativa depende de cuánto tiempo permaneció la orina en la vejiga antes de la recolección. La identificación de casos positivos con la prueba de nitritos varía del 40% cuando el periodo de incubación fue pequeño, hasta aproximadamente 80% cuando fue de más de 4 horas.

FORMULA: Cada 100 mg de reactivo de impregnación contiene 1.4mg de ácido p-arsanílico, 1.3 mg de 1, 2, 3, 4 tetrahidro (h) quinolin-3-ol 10.8 mg amortiguador 86.5 mg de ingredientes no reactivos.

#### LEUCOCITOS:

Los leucocitos granulocitos contienen esterasas que catalizan la hidrólisis del derivado éster ácido aminopirrol, liberando 3-hidroxi-5fenilpirrol. Este compuesto de pirrol reacciona con una la sal de diazonio. El color de la reacción negativa es crema y violeta para reacciones positivas. La sensibilidad de la prueba ha sido verificada con diversos estudios clínicos. Generalmente las muestras de orina normal darán resultados negativos. Los resultados positivos (bajo o más) son clínicamente significativos. Los resultados individuales de "trazas" vistos esporádicamente pueden ser de importancia clínica dudosa, no así cuando se repiten constantemente, lo cual indica la necesidad de realizar exámenes adicionales al paciente y/o su orina, de acuerdo a sus patrones médicos para detección de piuria. Además se pueden encontrar resultados positivos en forma ocasional en mujeres debido a la contaminación del espécimen por carga vaginal o debido a causas externas del tracto urinario. Las concentraciones elevadas de glucosa (mayor a 3 g/dl) gravedad especifica alta, presencia de cefalexina (Keflex), cefatoina (Keflin) y concentraciones altas de ácido oxálico pueden causar resultados disminuidos. La presencia de tetraciclina puede originar resultados bajos y en altas concentraciones puede producir una reacción falsa negativa.



	FORMULA: Cada 100 mg de reactivo de impregnación contiene 0.4
	mg derivado de pirrol éster aminoácido, 0.2 mg de sal de diazonio,
	4.09 mg amortiguador 58.5 mg de ingredientes no reactivos.
Características	No aplica.
de desempeño	Tto aprica.
Tipo de muestra	Orina, la primera de la mañana permaneciendo al menos 8 horas en
ripo de indestra	
Duamana ién dal masiants	la vejiga y no más de dos horas en ser llevada al Laboratorio.
Preparación del paciente	Ver MAN-TM-01.
Tipo de contenedor	Ver MAN-TM-01.
y aditivos	
	<ul> <li>Tiras reactivas para análisis de orina.</li> </ul>
Equipo y reactivos	<ul> <li>Tiras reactivas para los controles (positivos y negativos),</li> </ul>
requeridos	Chek-Stix Combo Pak.
	Centrifuga.
	<ul> <li>Lector de tiras reactivas; Clinitek Status de Bayer.</li> </ul>
	Tubos cónicos.
	Pipetas de transferencia.
	Gradilla
	Portaobjeto y cubreobjetos
	Microscopio
Controles ambientales y de	Utilizar el equipo de seguridad propio de un laboratorio de análisis
seguridad	clínicos (lentes de seguridad, bata, guantes y zapato cerrado) para
Segundad	
	el procesamiento de la muestra del paciente.
	Referencia del Manual de seguridad e higiene MAN-SH-01, Manual
	para la atención a contingencias en el manejo de RPBI, MAN-RPBI-
	01.
Procedimientos	No aplica.
de calibración	
	I EXAMEN FÍSICO



Identificación: MAN-PAR-01

Versión: 1

Fecha creación:

11/Enero/2018
Fecha actualización:

02/Mayo/2019

- 1.- Homogenizar la muestra por inversión.
- 2.- Colocar 12 mL de orina en un tubo cónico.
- 3.- Observar las características: color, olor, aspecto.

#### II.- EXAMEN QUÍMICO

- 1.- Homogenizar la muestra de orina dando movimientos de inversión en forma de 8.
- 2.- Transvasar 12 mL a un tubo cónico y tapar.
- 3.- Homogenizar nuevamente la muestra con movimientos de inversión; sumergir la tira reactiva verticalmente durante un segundo.
- 3.- Retirar la tira rozando el canto lateral en el borde del tubo. Inmediatamente pasar la base de plástico de la tira sobre un trozo de papel absorbente para eliminar el exceso de orina.
- 4.- Para el procedimiento manual: leer la tira, comparándola con la escala de colores, lo que debe hacerse a diferentes tiempos considerando el tiempo respectivo de cada uno de los metabolitos evaluados.
- 6.- Para el procedimiento automatizado, seguir las instrucciones del lector a emplear.

#### III.- EXAMEN DEL SEDIMENTO URINARIO

- 1.- Centrifugar la orina durante 3 minutos a 1800 rpm, lo que permite la conservación de elementos formes.
- 2.- Decantar el sobrenadante utilizando la pipeta de transferencia y dejar aproximadamente 1 mL.
- 3.- Homogenizar con el sedimento dando ligeros golpes con el dedo al fondo del tubo.
- 4.- Agregar 2 gotas de colorante Steinheimer-Malbin y dejar reposar aproximadamente durante 1 minuto.
- 3.- Tomar con una pipeta de 10 a 30 uL del sedimento

#### Pasos del Procedimiento



	homogenizado y teñido, colocar sobre un portaobjetos y poner
	encima un cubreobjetos.
	4 Observar con el objetivo de 40x.
	5 Revisar como mínimo 20 campos.
	Utilizar mensualmente los controles Chek-Stix Combo Pak para
	valores normales y patológicos, según las instrucciones del inserto
	del fabricante. Correlacionar de lo observado en el examen químico
	y microscópico de los siguientes parámetros:
Procedimientos	Nitritos positivos con bacterias presentes en el sedimento.
de control de calidad	Leucocitos por uL con leucocitos polimorfonucleares
	presentes en el sedimento.
	El tiempo transcurrido entre la toma de la muestra y el
	procesamiento de la misma debe ser idealmente no mayor
	de dos horas.
	Es importante tener en consideración que los resultados se pueden
	ver afectados por alguno de los siguientes factores: hematuria,
Interferencias	diferente cantidad de luz en el lugar de trabajo, interferencia del
	color de la orina por presencia de sangre, medicamentos, etc.,
	capacidad individual en la evaluación de los diferentes colores, no
	realizar las lecturas en los tiempos exactos.
Principio del	
procedimiento para el	No aplica.
cálculo de resultados	
	EXÁMEN FÍSICO:
	Color: Amarillo
	Aspecto: Transparente
Intervalos de referencia	EXAMEN QUÍMICO:
biológica o valores de	PH: de 5 a 6.
decisión clínica	DENSIDAD: de 1.010 a 1.030.
	LEUCOCITOS: 0 Leucocitos por μL.
	NITRITOS: Negativo.



Identificación: MAN-PAR-01

Versión: 1

Fecha creación: 11/Enero/2018

Fecha actualización:

02/Mayo/2019

PROTEÍNA: 0 mg por dL.

GLUCOSA: 0 mg por dL.

CUERPOS CETÓNICOS: Negativo. UROBILINÓGENO: 0.2 mg por dL.

BILIRRUBINA: Negativa.

SANGRE: 0 eritrocitos por µL.

EXAMEN MICROSCÓPICO DEL SEDIMENTO URINARIO:

CÉLULAS (epiteliales, superficiales e intermedias): Escasas a

moderadas.

ERITROCITOS: 0 - 3 por campo.

LEUCOCITOS: 0 – 2 por campo.

CILINDROS: No deben observarse.

FILAMENTOS MUCOIDES: No deben observarse.

CRISTALES: Podrían observarse oxalatos, uratos y fosfatos

amorfos de escasa a moderada cantidad.

LEVADURAS: No deben observarse.

BACTERIAS: Escasas.

PARÁSITOS: No deben observarse

#### EXAMEN MICROSCÓPICO DEL SEDIMENTO URINARIO:

Células del urotelio, de túbulo renal, y uretrales: reportar escasas, moderadas o abundantes, así como el estrato histológico al que

Intervalo reportable de los pertenecen.

resultados del examen

ERITROCITOS: Reportar el número estimado por campo.

LEUCOCITOS: Reportar el número estimado por campo.

CILINDROS: Se pueden encontrar en la orina los siguientes cilindros: hialinos, granulosos, leucocitarios, hemáticos, céreos.

Reportar el número de cilindros observados por campo.

FILAMENTOS MUCOIDES: Reportar escasos, moderados o

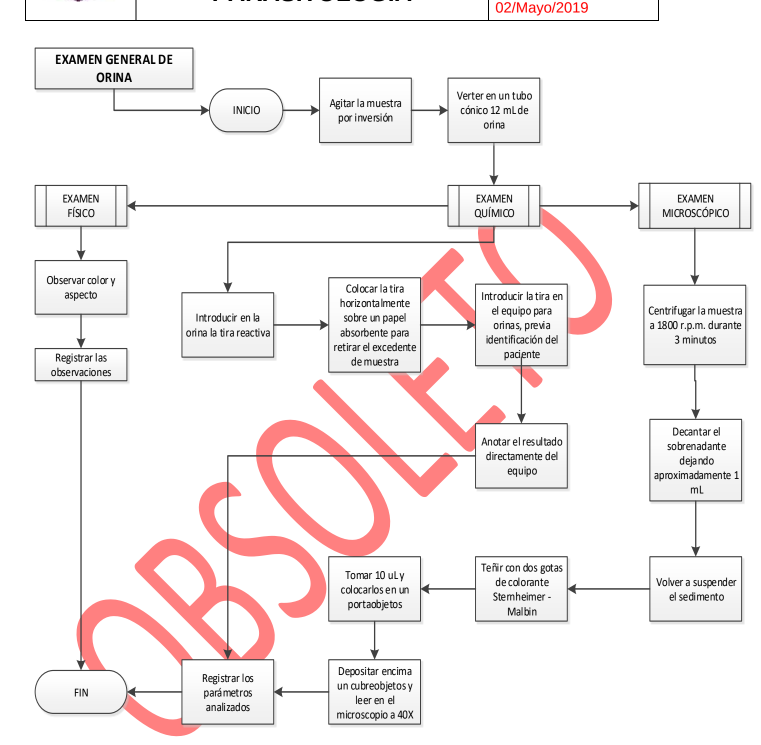
abundantes.

CRISTALES: Se pueden encontrar en la orina los siguientes cristales: oxalatos de calcio, ácido úrico, uratos amorfos, fosfatos amorfos, fosfatos triples, urato de amonio, leucina, cistina y tirosina.



	Reportar en la forma siguiente: escasos, moderados o abundantes.		
	LEVADURAS: Reportar escasos, moderada y abundantes.		
	PARÁSITOS: Se pueden encontrar en orina Trichomonas vaginalis,		
	Phitirus pubis, huevos y quistes de parásitos por contaminación con		
	heces, en este caso reportar género y especie.		
	BACTERIAS: Reportar la presencia de bacterias de escasas,		
	moderadas o abundantes.		
Instrucciones para	No aplica		
determinar los resultados			
cuantitativos			
Valores de alerta o críticos	No aplica		
	El examen general de orina es un análisis integral que ofrece un		
	panel de resultados útiles en el diagnóstico de infecciones de vías		
Interpretación	urinarias, patologías del sistema urinario e incluso a nivel sistémico,		
clínica del Laboratorio	por lo tanto el examen general de ofina es en muy pocos casos		
	concluyente y es necesario su confirmación por pruebas específicas		
	y la clínica del paciente.		
	Cantidad de luz del entorno, temperatura, tiempo transcurrido entre		
Fuentes potenciales	la emisión de la muestra y el transporte de ésta al laboratorio.		
de variación	Es muy importante que todo el material empleado se encuentre		
	perfectamente limpio, seco y libre de residuos detergentes, ya que		
	estos últimos pueden provocar aglutinación celular.		
Referencias	Inserto del reactivo de tiras para uroanálisis.		







PE	RFIL DE DROGAS DE ABUSO
Propósito	Es un inmunoensayo cualitativo para uso de profesionales de la
del examen	salud para examinar el abuso potencial de una o más drogas de
	abuso en un mismo examen.
Principio y método del	Es una prueba rápida cualitativa y altamente sensible que se basa
procedimiento utilizado	en el principio de Inmunocromatografía.
para el examen	
Características de	No aplica.
desempeño	
Tipo de muestra	Orina recién emitida.
Preparación del paciente	Ver MAN-TM-01.
Tipo de contenedor	Ver MAN-TM-01.
y aditivos	
Equipo y reactivos	Tiras reactivas para la determinación de metabolitos de
requeridos	drogas de abuso. Pipeta de transferencia.
Controles ambientales y de	Utilizar el equipo de seguridad propio de un laboratorio de análisis
seguridad	clínicos (lentes de seguridad, bata, guantes y zapato cerrado) para
	el proces <mark>amiento de la muestra del paciente.</mark>
	Referencia del Manual de seguridad e higiene MAN-SH-01, Manual
	para la atención a contingencias en el manejo de RPBI, MAN-RPBI-
	01.
Procedimientos	No aplica.
de calibración	
	1 Asegurar que la muestra haya sido recibida de acuerdo a las
	especificaciones de seguridad, incluyendo el adecuado llenado del
	documento: cadena de custodia.
Pasos del	2 Retirar el empaque de la prueba, proceder a identificar el
Procedimiento	cartucho con marcador indeleble, colocando fecha e iniciales en la
	cara frontal, nombre completo y empresa en la cara posterior del
	cartucho.
	3 Tomar con la pipeta de transferencia la muestra de orina hasta



	completar el aforo mis	mo de la nineta		
		de plástico y transferir	la muestra alimenten	do
		de plastico y transferii	ia muestra alimentan	iuu
	el canal del cartucho.			
		te 5 minutos mientras	la muestra asciende p	oor
	las unidades reactivas	de prueba.		
	6 Leer los resultados	ò.		
	El sistema de la unid	ad reactiva para cada	droga, cuenta con u	na
Procedimientos	línea de control, sier	ndo imprescin <mark>dib</mark> le la	manifestación de és	sta
de control de calidad	independientemente	del resul <mark>tad</mark> o d <mark>e l</mark> a <sub>l</sub>	orueba, ya que de	no
	presentarse la colorad	ción en el área de con	trol (C) el ensayo no	se
	considerara válido y d	eberá repetirse la prue	ba.	
Interferencias	No aplica.			
Principio del				
procedimiento para el	No aplica.			
cálculo de resultados				
Intervalos de referencia	En condiciones normales o fisiológicas, sin estados de			
biológica o valores de	farmacodependencia, no se debe detectar la presencia de ningún			
decisión clínica	tipo de droga o fármaco.			
	DROGA	VALOR DE CORTE	RESULTADO A	
			REPORTAR	
	AMP	1000 ng / mL	POSITIVO	0
	Anfetamina		NEGATIVO	
	BAR	200 ng/mL	POSITIVO	0
Intervale reportable de les	Barbitúricos		NEGATIVO	
Intervalo reportable de los	BZD	300 ng/mL	POSITIVO	0
resultados del examen	Benzodiacepinas		NEGATIVO	
				0
	THC	50 ng / mL	POSITIVO	
	Marihuana		NEGATIVO	
	Marihuana COC	300 ng/mL	NEGATIVO POSITIVO	0
	Marihuana  COC  Cocaína	300 ng/mL	NEGATIVO POSITIVO NEGATIVO	0
	Marihuana  COC  Cocaína  MET		NEGATIVO POSITIVO NEGATIVO POSITIVO	
	Marihuana  COC  Cocaína	300 ng/mL	NEGATIVO POSITIVO NEGATIVO	0
	Marihuana  COC  Cocaína  MET	300 ng/mL	NEGATIVO POSITIVO NEGATIVO POSITIVO	0



Instrucciones para	No aplica
determinar los resultados	
cuantitativos	
Valores de alerta o críticos	No aplica.
	En esta prueba cualitativa un resultado positivo sugiere el uso o
Interpretación	abuso de sustancias consideradas controladas (benzodiacepinas,
clínica del Laboratorio	barbitúricos y morfina), o bien drogas como: canabinoides,
	anfetaminas, metanfetaminas y cocaína. Resultados positivos
	deberán ser confirmados mediante técnicas más sensibles como el
	método GS/MS, y/o HPLC.
Fuentes potenciales	Altas temperaturas, condiciones de pH considerablemente
de variación	incompatibles con los valores normales en orina.
Referencias	Inserto del reactivo de antidoping.



Identificación:

MAN-PAR-01

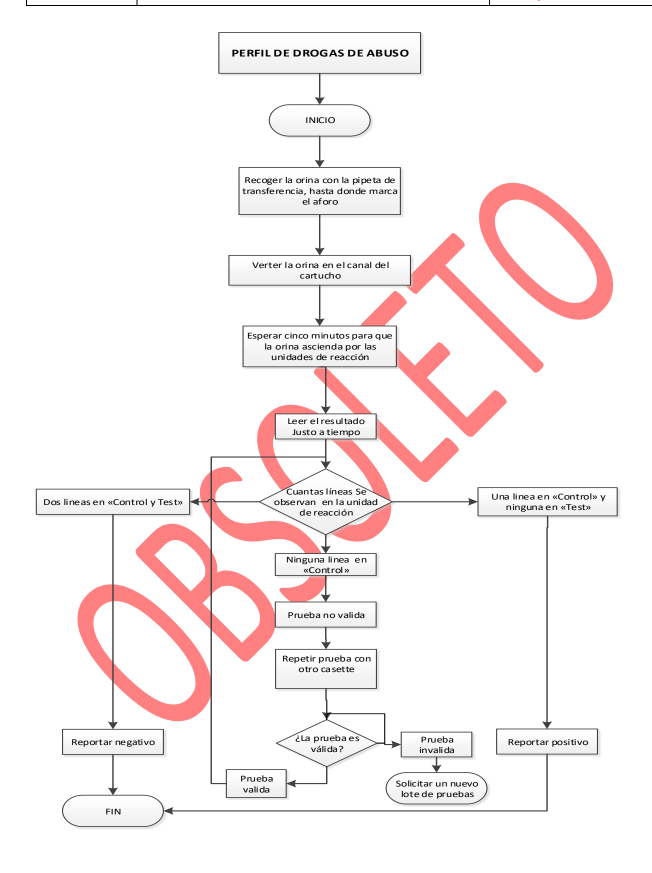
Versión: 1

Fecha creación:

11/Enero/2018

Fecha actualización:

02/Mayo/2019





SANGRE OCULTA EN HECES				
Propósito del examen	Determinar cualitativamente la presencia de sangre oculta en materia fecal.			
	El sistema Hema Screen se basa en la reacción de oxidación de los compuestos fenólicos presentes en el guaiaco (ej. Ácidos guaiaconicos) con la producción de compuestos quinonas de color azul.			
Principio y método del				
procedimiento utilizado	Debido a su similitud con los grupos prostéticos de la peroxidasa, la			
para el examen	porción hematina de la molécula de hemoglobina puede funciona			
	de una manera pseudoenzimatica, catalizando la oxidación del			
	guaiaco.			
	Cuando la muestra de materia fecal que contiene sangre oculta se			
	aplica en el papel de prueba, se lleva a cabo un contacto entre la			
	hemoglobina y el guaiaco. Una reacción pseudoperoxidasa ocurrirá			
	una vez que se adicione la solución reveladora, formándose un			
	cromógeno azul proporcional a la concentración de hemoglobina.			
	La reacción de color ocurrirá después de 30 segundos.			
Características	No aplica.			
de desempeño				
Tipo de muestra	Materia fecal recién emitida.			
Preparación del paciente	Ver MAN-TM-01.			
Tipo de contenedor	Ver MAN-TM-01.			
y aditivos				
	<ul> <li>Placas de Hema Screen<sup>™</sup>.</li> </ul>			
Equipo y reactivos	Prueba de Sangre Oculta.			
requeridos	<ul> <li>Revelador Hema Screen<sup>™</sup>.</li> </ul>			
	Aplicadores de madera.			
Controles ambientales y de	Utilizar el equipo de seguridad propio de un laboratorio de análisis			
seguridad	clínicos (lentes de seguridad, bata, guantes y zapato cerrado) para			



	el procesamiento de la muestra del paciente.			
	Referencia del Manual de seguridad e higiene MAN-SH-01, Manual			
	para la atención a contingencias en el manejo de RPBI, MAN-RPBI-			
	01.			
Procedimientos	No aplica.			
de calibración	Tto aprioa.			
uc cambración	1 Colocar la información requerida en la parte frontal de la tapa de			
	la placa Hema Screen.			
	2 Abrir la tapa frontal.			
	3 Colectar con el extremo del aplicador una pequeña cantidad de			
	muestra y aplicar una capa muy delgada en la ventana 1.			
	4 Utilizar el otro extremo del aplicador para obtener una segunda			
	muestra a partir de una porción diferente de la muestra de heces.			
Pasos del	5 Aplicar una capa muy delgada en la ventana 2.			
Procedimiento	6 Permitir que las muestras se sequen al aire, después cierre l			
	cubierta.			
	7 Abrir la ventana perforada en la parte trasera de la placa.			
	8 Aplicar dos gotas de revelador Hema Screen en la parte trasera			
	de ventanas 1 y 2.			
	9 Leer el resultado después de 30 segundos y durante 2 minutos.			
	10 Registrar los resultados, cualquier traza de color azul, dentro o			
	fuera del margen de la muestra, indica un resultado positivo para			
	sangre oculta.			
	El sistema Hema Screen, está provisto de una placa de control			
	negativo y otra de control positivo, ésta área especialmente tratada			
	proporciona una certeza de que el papel impregnado con guaiaco y			
	el revelador Hema Screen están reaccionando de acuerdo a las			
Procedimientos	especificaciones del producto.			
de control de calidad	El monitoreo positivo es una sustancia impregnada en una base, la			
	cual se tornara azul en un lapso de 30 segundos después de la			
	aplicación del revelador, si el sistema de prueba está funcionando			
	de acuerdo a las especificaciones del producto. El monitoreo			
	negativo consiste en un papel impregnado de guaiaco el cual no			



	cambiara a azul una vez que se adicione el revelador.				
	La dieta del paciente:				
Interferencias	Se debe evitar comer 2 días antes del análisis los siguientes				
interreteriolas	alimentos:				
	Carnes rojas.				
	Frutas crudas y vegetales que contengan gran actividad peroxidasa:				
	nabo, coliflor, rábano rojo, brócoli, melón, chirivía.				
	Otros factores que pueden afectar la prueba:				
	Medicamentos: Durante 7 días antes de la prueba, no ingerir				
	aspirina o algún otro anti-inflamatorio. Durante dos días antes de la				
	prueba no utilice medicinas rectales, tónicos o preparaciones d				
	vitamina C (ácido ascórbico) en exceso de 250 mg/día.				
	Hemorroides sangrantes o heridas abiertas en manos.				
Principio del					
procedimiento para el	No aplica.				
cálculo de resultados					
Intervalos de referencia	El intervalo biológico va desde la ausencia sangre oculta en heces				
biológica o valores de	(negativo), hasta la presencia de sangre oculta en heces (positivo).				
decisión clínica					
Intervalo reportable de los	Reportar el resultado como:				
resultados del examen	Positivo o Negativo.				
Instrucciones para	No aplica				
determinar los resultados					
cuantitativos					
Valores de alerta o críticos	No aplica.				
	El hallazgo de sangre oculta en heces es indicativo de un proceso				
	hemorrágico, frecuentemente a nivel gastrointestinal superior. Es				
Interpretación	auxiliar en el diagnóstico de cáncer de colon, pólipos, divertículos,				
clínica del Laboratorio	infección gastrointestinal, ulcera péptica, hemorroides, entre otras				
	patologías, mismas que deberán ser confirmadas pos estudios				
	específicos.				



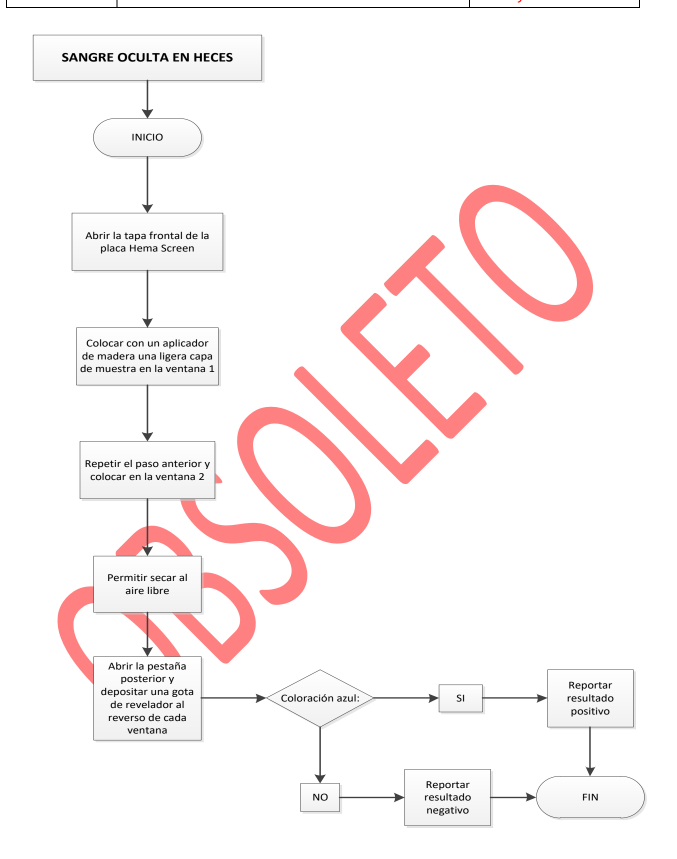
Fuentes potenciales	Temperaturas muy por encima de los 30°C, exposición a rayos UV,			
de variación	humedad, excesivo flujo de aire o químicos volátiles (ej. Yodo o			
	blanqueadores).			
Referencias	rencias http://www.quimica.uady.mx/sgc/1/1/8/instructivos/I-FQUI-LAC-			
	<u>04.pdf</u>			





Identificación:
MAN-PAR-01
Versión: 1
Fecha creación:
11/Enero/2018

Fecha actualización: 02/Mayo/2019





Identificación:
MAN-PAR-01
Versión: 1
Fecha creación:
11/Enero/2018
Fecha actualización:
02/Mayo/2019

#### **HISTORIAL DE REVISIONES**

No.	No.	Descripción de la Revisión	Fecha de
Revisión	Versión		Revisión
0	0	LIBERADO	11/Enero/2019
1	1	Se anexaron las especificaciones de preparación del paciente, tipo de contenedor y aditivos, instrucciones para determinar los resultados cuantitativos, se acomodó el manual conforme los requerimientos en el apartado 5.5.3 de la norma NMX-EC-15189-IMNC-2015	02/Mayo/2019