



## VALORES DE REFERÊNCIA

Sexo	Valor de Referência (IC 95%) mUI/mL
<b>Homens</b>	0,4 a 13,0
<b>Mulheres</b>	
Fase Folicular	0,4 a 14,3
Meio do Ciclo	10,2 a 100,0
Fase Lútea	0,4 a 14,3
Pós-Menopausa	12,2 a 68,3

Estes valores devem ser usados como orientação, sendo que cada laboratório deverá criar sua faixa de valores de referência, de acordo com a população atendida. Os resultados fornecidos por este kit devem ser interpretados pelo profissional médico responsável, não sendo o único critério para a determinação do diagnóstico e/ou tratamento do paciente.

## LIMITAÇÕES DO PROCESSO

Amostras de fase folicular e lútea podem apresentar valores inferiores à sensibilidade analítica e funcional do produto. Amostras de meio do ciclo ou fase ovulatória podem apresentar resultados superiores ao último ponto de calibração da curva. Neste caso, a amostra pode ser diluída e o valor encontrado deve ser multiplicado pelo fator de diluição para determinação do valor correto de concentração.

O LH é, usualmente, suprimido por estrógenos e progestágenos, mas em mulheres que utilizam contraceptivos hormonais, o nível pode ser baixo ou normal. Dietas excessivas e perda de peso podem reduzir os níveis de LH. A concentração de LH em uma amostra pode variar devido a diferenças nos métodos de ensaio, calibração e especificidade dos reagentes. A interpretação de um teste diagnóstico, não deve ser estabelecida com base em um único ensaio. Todos os resultados devem ser interpretados em conjunto com outras informações clínicas disponíveis antes do diagnóstico definitivo.

## INTERFERENTES

Nenhuma interferência foi observada por Triglicérides 1.500 mg/dL, Ácido Acetilsalicílico 20 mg/dL, Ácido Ascórbico 2 g/dL, Creatina 200 mg/dL, Bilirrubina 1 g/dL, Albumina 2 g/dL, Hemoglobina 1.000 mg/dL, Ácido Oxálico 60 mg/dL, Proteína C Reativa 41,2 mg/dL, Anti-Estreptolisina O 1.023 UI/mL e Fator Reumatoide 1.080 UI/mL. Amostras de plasma colhidas em EDTA podem ser utilizadas para a quantificação de LH. Amostras coletadas com outros anticoagulantes diferente do citado não podem ser utilizadas. Amostras de plasma armazenadas por períodos superiores ao preconizado (30 dias) podem apresentar fibrina e precipitação de fibronectina que podem interferir no teste.

## REATIVIDADE CRUZADA

Um estudo de reatividade cruzada foi realizado, avaliando 50 amostras de soro e plasma isentas de LH, mas com concentrações conhecidas de outros analitos. Dentre elas, 10 amostras com Gonadotrofina Coriônica Humana (hCG) até 50.000 mUI/mL, 10 amostras com Hormônio Folículo Estimulante (FSH) até 1.000 mUI/mL, 10 amostras com Hormônio Tireoestimulante (TSH) até 1.000 mUI/mL, 10 amostras com Prolactina até 1.000 ng/mL e 10 amostras com Antígeno Prostático Específico (PSA) até 1.000 ng/mL. Não foram observados resultados falsos positivos para os analitos acima, até a concentração máxima testada. Apesar dos resultados encontrados, não se pode descartar completamente a possibilidade de reatividades cruzadas com outros analitos ou com concentrações maiores. Devido aos níveis elevados de hCG durante a gravidez, o uso do teste imunoenzimático para LH não é recomendado durante a gestação ou imediatamente após o parto. O diagnóstico final deve considerar os dados clínicos do paciente juntamente com outros dados laboratoriais.

## CONTROLE INTERNO DE QUALIDADE

O Laboratório Clínico deve possuir um programa interno de controle da qualidade, onde procedimentos, normas, limites e tolerância para variações sejam claramente estabelecidos. É importante ressaltar que todos os sistemas de medição apresentam uma variabilidade analítica característica, que deve ser monitorada pelos próprios laboratórios. Para tanto, é recomendável a utilização de controles, que permitem avaliar a precisão e a exatidão das dosagens.

## DESEMPENHO DO PRODUTO

### PRECISÃO

A repetibilidade foi calculada a partir de 10 determinações sucessivas, utilizando 3 amostras com valores diferentes, obtendo-se os seguintes resultados de absorbância:

Repetibilidade	Amostra		
	1	2	3
Média	1,242	1,517	0,074
Desvio Padrão	0,039	0,065	0,005
Coeficiente de Variação (%)	3,15	4,26	7,32

### Reprodutibilidade

A reprodutibilidade foi calculada a partir de 10 determinações sucessivas durante 3 dias consecutivos, utilizando 3 amostras com valores diferentes, obtendo-se os seguintes resultados de absorbância:

Reprodutibilidade	Amostra		
	1	2	3
Média	1,426	1,659	0,087
Desvio Padrão	0,147	0,182	0,012
Coeficiente de Variação (%)	10,32	11,00	13,45

### SENSIBILIDADE ANALÍTICA

A sensibilidade analítica do kit BIOLISA LH é 0,4 mUI/mL e a sensibilidade funcional é de 0,49 mUI/mL.

### LINEARIDADE

A reação é linear até a concentração do ponto mais alto da curva de calibração. Para amostras com valores superiores, deve-se diluir a amostras conforme descrito em "Diluição de Amostras", repetir a dosagem e multiplicar o resultado obtido pelo fator de diluição.

### EFEITO PRÓ-ZONA DE ALTA DOSE

Não foi observado efeito pró-zona de alta dose em até 1.000 mUI/mL de LH.

### SIGNIFICADO DIAGNÓSTICO

O Hormônio Luteinizante (LH) é produzido em homens e mulheres pela hipófise anterior em resposta ao hormônio liberador do hormônio luteinizante (LH-RH ou Gn-RH), que é liberado pelo hipotálamo. O LH é uma glicoproteína composta por duas cadeias de aminoácidos, alfa e beta. A cadeia alfa é semelhante à encontrada no Hormônio Tireoestimulante (TSH), no Hormônio Folículo Estimulante (FSH) e na Gonadotrofina Coriônica Humana (hCG). A diferença entre esses hormônios está na composição de aminoácidos de suas subunidades beta, que são responsáveis por sua diferenciação imunológica. A secreção basal de LH nos homens é episódica e tem como função primária estimular as células intersticiais a produzirem testosterona. A variação nas concentrações de LH em mulheres está sujeita ao complexo ciclo ovulatório e depende de uma sequência de eventos hormonais ao longo do eixo hipotálamo-hipófise-gônada. O LH é liberado como resultado do rápido aumento do estradiol devido ao desenvolvimento folículo, com estimulação direta da hipófise. A ovulação ocorre aproximadamente 12 a 18 horas após o LH atingir o seu pico. Pacientes que sofrem de hipogonadismo apresentam concentrações aumentadas de LH sérica. Altas concentrações de LH também podem ser encontradas na insuficiência testicular primária e na síndrome de Klinefelter.

Concentrações aumentadas de LH também estão presentes durante insuficiência renal, cirrose, hipertireoidismo e inanção grave. Concentração diminuídas de LH podem resultar em infertilidade em homens e mulheres, e podem indicar alguma disfunção da hipófise ou hipotálamo. No diagnóstico diferencial de disfunção hipotalâmica, hipofisária ou gonadal, os ensaios de concentração de LH são rotineiramente realizados em conjunto com os ensaios de FSH, uma vez que seus papéis estão intimamente relacionados. Além disso, os níveis hormonais são usados para determinar a menopausa, identificar a ovulação e monitorar a terapia endócrina.

## REFERÊNCIAS BIBLIOGRÁFICAS

- WHO. Use of anticoagulants in diagnostic laboratory investigations and stability of blood, plasma and serum samples. WHO/DIL/LAB/99.1 rev. 2, 2002:31.
- Harris, G.W. and Naftolin, F., The Hypothalamus and Control of Ovulation, Brit. Med. Bullet., 6, 1-9 (1970).
- Knobil, E., The Neuroendocrine Control of the Menstrual Cycle, Rec. Prog. Horm. Res., 36, 52-88 (1980).
- Jeffcoate, S.L., Clinics in Endocrinol. Metab., 4, 521-543 (1975).
- Whitely, R.J., Keutmann, H.T. and Ryan, R.J., Endocrinology, 102, 1874 (1978).
- Pierce, J.G. and Parsons, T.F., Glycoprotein hormones: Structure and Function, Annual Rev. Biochem., 50, 465-495 (1981).
- Bardin, C.W. and Paulsen, C.A., "The Testes" in Textbook of Endocrinology, (ed.) R.H. Williams M.D., W.B. Saunders Co., (1981).
- Shome, B. and Parlow, A.F., J. Clin. Endocrinol. Metab., 39, 199-202 (1974).
- Shome, B. and Parlow, A.F., J. Clin. Endocrinol. Metab., 39, 203-205 (1974).
- Ross, G.T., Vandeweile, R.L., and Frantz, A.G. Chapter 7 in "The Ovaries and the Breasts" in "Textbook of Endocrinology" (R. H. Williams, Ed.), W.B. Saunders Co. (1981).
- Marshall, J.C., Clinics in Endocrinol Metab., 4, 545-567 (1975).
- Acosta, A.A.M.D. and Wright, G.L., Journal of Clinical Immunoassays, 6, 41 (1983).
- Brown, J. Wood (eds.), Churchill Livingstone Co., New York, 7-42 (1980).
- Yen, S.S.C., Vela, P. and Rankin, J., J. Clin. Endocrinol. Metab., 30, 434-442 (1970).
- Cohen, K. L., Metabolism, 26, 1165-1177 (1977).
- Engvall, E., Methods in Endocrinology, Volume 70, Van Vunakis, H. and Langone, J.J. (eds.), Academic Press, New York, 419-492 (1980).
- Uotila, M., Ruoslahti, E. and Engvall, E., J. Immunol. Methods, 42, 11-15 (1981).
- QUIBASA: Dados do Departamento de Pesquisa e Desenvolvimento.

## SIMBOLISMO UNIVERSAL





**VALORES DE REFERENCIA**

Sexo	Valor de Referencia (IC 95%) mUI/mL
Hombres	0,4 a 13,0
Mujeres	
Fase Folicular	0,4 a 14,3
Ciclo Medio	10,2 a 100,0
Fase Lútea	0,4 a 14,3
Postmenopausia	12,2 a 68,3

Estos valores deben ser utilizados como guía, y cada laboratorio debe crear su rango de valores de referencia, de acuerdo a la población atendida. Los resultados proporcionados por este kit deben ser interpretados por el profesional médico responsable, no siendo el único criterio para determinar el diagnóstico y/o tratamiento del paciente.

**LIMITACIONES DEL PROCESO**

Las muestras de fase folicular y lútea pueden presentar valores inferiores a la sensibilidad analítica y funcional del producto. Las muestras de la mitad del ciclo o la fase ovulatoria pueden mostrar resultados superiores al último punto de calibración de la curva. En este caso, la muestra puede diluirse y el valor encontrado debe multiplicarse por el factor de dilución para determinar el valor de concentración correcto.

La LH generalmente es suprimida por estrógenos y progestágenos, pero en mujeres que usan anticonceptivos hormonales, el nivel puede ser bajo o normal. La dieta excesiva y la pérdida de peso pueden reducir los niveles de LH. La concentración de LH en una muestra puede variar debido a las diferencias en los métodos de ensayo, la calibración y la especificidad del reactivo. La interpretación de una prueba diagnóstica no debe basarse en una sola prueba. Todos los resultados deben interpretarse junto con otra información clínica disponible antes del diagnóstico definitivo.

**INTERFERENTES**

No se observaron interferencias con Triglicéridos 1.500 mg/dL, Ácido Acetilsalicílico 20 mg/dL, Ácido Ascórbico 2 g/dL, Creatina 200 mg/dL, Bilirrubina 1 g/dL, Albúmina 2 g/dL, Hemoglobina 1.000 mg/dL, Ácido Oxálico 60 mg/dL, Proteína C Reactiva 41,2 mg/dL, Antiestreptolisina O 1.023 UI/mL y Factor Reumatoide 1.080 UI/mL. Las muestras de plasma recogidas en EDTA se pueden utilizar para la cuantificación de LH. No se pueden utilizar muestras recogidas con otros anticoagulantes distintos a los mencionados. Las muestras de plasma almacenadas durante períodos más largos de lo recomendado (30 días) pueden mostrar precipitación de fibrina y fibronectina que puede interferir con la prueba.

**REACTIVIDAD CRUZADA**

Se realizó un estudio de reactividad cruzada evaluando 50 muestras de suero y plasma libres de LH pero con concentraciones conocidas de otros analitos. Entre ellos, 10 muestras con Gonadotropina Coriónica Humana (hCG) hasta 50.000 mUI/mL, 10 muestras con Hormona Foliculo Estimulante (FSH) hasta 1.000 mUI/mL, 10 muestras con Hormona Estimulante de Tiroides (TSH) hasta 1.000 mUI/mL, 10 muestras con Prolactina hasta 1.000 ng/mL y 10 muestras con Antígeno Prostático específico (PSA) hasta 1.000 ng/mL. No se observaron resultados falsos positivos para los analitos anteriores, hasta la concentración máxima probada. A pesar de los resultados encontrados, no se puede descartar por completo la posibilidad de reactividad cruzada con otros analitos o con concentraciones superiores. Debido a los niveles elevados de hCG durante el embarazo, no se recomienda el uso de inmunoensayo ligado a enzimas para LH durante el embarazo o inmediatamente después del parto. El diagnóstico final debe considerar los datos clínicos del paciente junto con otros datos de laboratorio.

**CONTROL DE CALIDAD INTERNO**

El Laboratorio Clínico debe contar con un programa interno de control de calidad, donde se establezcan claramente los procedimientos, patrones, límites y tolerancia a las variaciones. Es importante señalar que todos los sistemas de medición tienen una variabilidad analítica característica, la cual debe ser monitoreada por los propios laboratorios. Para eso, se recomienda el uso de controles, que permitan evaluar la precisión y exactitud de las dosificaciones.

**DESEMPEÑO DEL PRODUCTO****PRECISIÓN****Repetibilidad**

La repetibilidad se calculó a partir de 10 determinaciones sucesivas, utilizando 3 muestras con valores diferentes, obteniendo los siguientes resultados de absorbancia:

Repetibilidad	Muestra		
	1	2	3
Promedio	1,242	1,517	0,074
Desvio Patrón	0,039	0,065	0,005
Coeficiente de Variación (%)	3,15	4,26	7,32

**Reproducibilidad**

La reproducibilidad se calculó a partir de 10 determinaciones sucesivas durante 3 días consecutivos, utilizando 3 muestras con valores diferentes, obteniendo los siguientes resultados de absorbancia:

Reproducibilidad	Muestra		
	1	2	3
Promedio	1,426	1,659	0,087
Desvio Patrón	0,147	0,182	0,012
Coeficiente de Variación (%)	10,32	11,00	13,45

**SENSIBILIDAD ANALÍTICA**

La sensibilidad analítica del kit BIOLISA LH es de 0,4 mUI/mL y la sensibilidad funcional es de 0,49 mUI/mL.

**LINEALIDAD**

La reacción es lineal hasta el punto más alto de concentración en la curva de calibración. Para muestras con valores más altos, diluya las muestras como se describe en "Dilución de Muestras", repita la dosificación y multiplique el resultado obtenido por el factor de dilución.

**EFFECTO PROZONA DE ALTA DOSIS**

No se observó efecto de pro-zona en dosis altas hasta 1.000 mUI/ml de LH.

**SIGNIFICADO DIAGNÓSTICO**

La Hormona Luteinizante (LH) es producida tanto en hombres como en mujeres por la glándula pituitaria anterior en respuesta a la hormona liberadora de hormona luteinizante (LH-RH o Gn-RH), que es liberada por el hipotálamo. La LH es una glicoproteína compuesta por dos cadenas de aminoácidos, alfa y beta. La cadena alfa es similar a la que se encuentra en la Hormona Estimulante de la Tiroides (TSH), la Hormona Estimulante del Foliculo (FSH) y la Gonadotropina Coriónica Humana (hCG). La diferencia entre estas hormonas radica en la composición de aminoácidos de sus subunidades beta, que son las responsables de su diferenciación inmunológica. La secreción basal de LH en los hombres es episódica y su función principal es estimular las células intersticiales para producir testosterona. La variación en las concentraciones de LH en las mujeres está sujeta al complejo ciclo ovulatorio y depende de una secuencia de eventos hormonales a lo largo del eje hipotálamo-pituitario-gonadal. La LH se libera como resultado del rápido aumento de estradiol debido al desarrollo del foliculo, con estimulación directa de la glándula pituitaria. La ovulación ocurre aproximadamente de 12 a 18 horas después del pico de LH. Los pacientes que sufren de hipogonadismo tienen concentraciones séricas aumentadas de LH. También se pueden encontrar altas concentraciones de LH en la insuficiencia testicular primaria y el síndrome de Klinefelter.

Las concentraciones elevadas de LH también están presentes durante la insuficiencia renal, la cirrosis, el hipertiroidismo y la inanición grave. Las concentraciones reducidas de LH pueden provocar infertilidad tanto en hombres como en mujeres, y pueden indicar alguna disfunción hipofisaria o hipotalámica. En el diagnóstico diferencial de la disfunción hipotalámica, pituitaria o gonadal, los análisis de concentración de LH se realizan de forma rutinaria junto con los análisis de FSH, ya que sus funciones están estrechamente relacionadas. Además, los niveles hormonales se utilizan para determinar la menopausia, identificar la ovulación y monitorear la terapia endocrina.

**REFERENCIAS BIBLIOGRÁFICAS**

- WHO. Use of anticoagulants in diagnostic laboratory investigations and stability of blood, plasma and serum samples. WHO/DIL/LAB/99.1 rev. 2, 2002:31.
- Harris, G.W. and Naftolin, F., The Hypothalamus and Control of Ovulation, Brit. Med. Bullet., 6, 1-9 (1970).
- Knobil, E., The Neuroendocrine Control of the Menstrual Cycle, Rec. Prog. Horm. Res., 36, 52-88 (1980).
- Jeffcoate, S.L., Clinics in Endocrinol. Metab., 4, 521-543 (1975).
- Whately, R.J., Keutmann, H.T. and Ryan, R.J., Endocrinology, 102, 1874 (1978).
- Pierce, J.G. and Parsons, T.F., Glycoprotein hormones: Structure and Function, Annual Rev. Biochem., 50, 465-495 (1981).
- Bardin, C.W. and Paulsen, C.A., "The Testes" in Textbook of Endocrinology, (ed.) R.H. Williams M.D., W.B. Saunders Co., (1981).
- Shome, B. and Parlow, A.F., J. Clin. Endocrinol. Metab., 39, 199-202 (1974).
- Shome, B. and Parlow, A.F., J. Clin. Endocrinol. Metab., 39, 203-205 (1974).
- Ross, G.T., Vandeweile, R.L., and Frantz, A.G. Chapter 7 in "The Ovaries and the Breasts" in "Textbook of Endocrinology" (R. H. Williams, Ed.), W.B. Saunders Co. (1981).
- Marshall, J.C., Clinics in Endocrinol Metab., 4, 545-567 (1975).
- Acosta, A.A.M.D. and Wright, G.L., Journal of Clinical Immunoassays, 6, 41 (1983).
- Brown, J. Wood (eds.), Churchill Livingston Co., New York, 7-42 (1980).
- Yen, S.S.C., Vela, P. and Rankin, J., J. Clin. Endocrinol. Metab., 30, 434-442 (1970).
- Cohen, K. L., Metabolism, 26, 1165-1177 (1977).
- Engvall, E., Methods in Endocrinology, Volume 70, Van Vunakis, H. and Langone, J.J. (eds.), Academic Press, New York, 419-492 (1980).
- Uotila, M., Ruoslahti, E. and Engvall, E., J. Immunol. Methods, 42, 11-15 (1981).
- QUIBASA: Dados do Departamento de Pesquisa e Desenvolvimento.

**GARANTÍA DE CALIDAD**

Antes de ser liberados para el consumo, todos los reactivos de **Bioclin** son probados por el Departamento de Control de Calidad. La calidad de los reactivos está garantizada hasta la fecha de caducidad indicada en el envase de presentación, siempre que se almacenen y transporten en condiciones adecuadas.

**QUIBASA QUÍMICA BÁSICA Ltda**

Rua Teles de Menezes, 92 - Santa Branca  
CEP 31565-130 - Belo Horizonte - MG - Brasil  
Tel.: +55 31 3439.5454 | E-mail: bioclin@bioclin.com.br  
CNPJ: 19.400.787/0001-07 - Industria Brasileña

**ATENDIMIENTO AL CONSUMIDOR**

Servicio de Asesoría al Cliente  
Tel.: 0800 0315454 | E-mail: sac@bioclin.com.br

Número de Registro del kit BIOLISA LH en la ANVISA: 10269360353

Revisión: Marzo/2023

**SIMBOLOGÍA UNIVERSAL**



