

BIOSCOT®

Anti-Lea

con IgA monoclonal murina







NB-2ML-B NB-10X2MI -B

Técnica en tubo

USO PREVISTO

Línea celular: GA2

El Anti-Lea BIOSCOT® (línea celular GA2) es un reactivo para la determinación del grupo sanguíneo con IgA monoclonal murina que se utiliza para garantizar la compatibilidad inmunitaria de la sangre y los componentes sanguíneos destinados a la transfusión. Este reactivo cualitativo detectará la presencia o ausencia del antígeno Lea (LE1) en la superficie de los eritrocitos humanos cuando se analicen de acuerdo con la técnica en tubo. El reactivo está diseñado para el diagnóstico in vitro y uso profesional por parte de operadores con formación en técnicas serológicas.

PRINCIPIO DEL REACTIVO

Cuando se utilice según la técnica recomendada, este reactivo provocará la aglutinación (amontonamiento) de eritrocitos portadores del antígeno específico (prueba positiva). La falta de aglutinación de los eritrocitos demuestra la ausencia del antígeno específico (prueba negativa).

Se han identificado las propiedades del reactivo siguiendo los procedimientos recomendados en estas instrucciones de uso; su idoneidad de uso en otras técnicas debe determinarlas el usuario.

PRECAUCIONES

- Todos los hemoderivados deben tratarse como potencialmente infecciosos. Se debe tener cuidado al utilizar y desechar cada recipiente v su contenido.
- Este reactivo contiene azida sódica al 0,1 % (p/v). La azida sódica puede ser tóxica si se ingiere y puede reaccionar con el plomo o el cobre de las tuberías y formar sales muy explosivas. Al desechar el producto, enjuáguelo con abundante agua.
- Este producto debe ser transparente. La turbidez puede indicar contaminación bacteriana. Este reactivo no debe utilizarse si hay un precipitado, gel de fibrina o partículas.
- La fuente de material bovino está aprobada por el Departamento de Agricultura de EE. UU. (USDA) o de fuentes de las que se dispone de información sobre el origen. Se han evaluado los animales donantes y se han certificado como libres de enfermedad. Se considera que presentan un riesgo bajo de EET (encefalopatía espongiforme transmisible).
- Este producto debe desecharse sumergiéndolo durante la noche en desinfectantes a las concentraciones adecuadas o esterilizándolo en autoclave.

CONTROLES

Se recomienda analizar en paralelo un control positivo y uno negativo con cada lote de pruebas. Las pruebas deben considerarse no válidas si los controles no muestran las reacciones esperadas.

No es necesario utilizar un control del reactivo en paralelo con todos las pruebas cuando se utiliza este reactivo. Solo se recomienda utilizar un control para el reactivo, como el reactivo de control monoclonal BIOSCOT® (código del producto: TT), cuando se esté determinando el grupo sanguíneo con eritrocitos procedentes de pacientes con autoanticuerpos o anomalías proteínicas conocidos. Debe analizarse en paralelo con el reactivo.

ALMACENAMIENTO

Conserve el producto abierto/sin abrir a 2-8 °C hasta la fecha de caducidad indicada en la etiqueta del producto.

Si el producto no se conserva a la temperatura correcta, por ejemplo, si se guarda a temperaturas más elevadas o si se somete a ciclos repetidos de congelación y descongelación, puede producirse una pérdida acelerada de la actividad del reactivo.

OBTENCIÓN DE MUESTRAS

No se requiere ninguna preparación especial del paciente/donante antes de la obtención de la muestra. La sangre debe obtenerse mediante una técnica de flebotomía aprobada en tubos con EDTA o CPD. La muestra debe analizarse lo antes posible después de su obtención. Las muestras que no se puedan analizar en las 24 horas siguientes a la obtención deben conservarse a 2-8 °C. Las pruebas deben realizarse en un plazo de 14 días a partir de la obtención. Las muestras que presenten hemólisis grave o contaminación microbiana no deben analizarse con este reactivo. Si no se almacenan las muestras en las condiciones correctas, se pueden obtener resultados falsos positivos o falsos negativos.

MATERIALES SUMINISTRADOS

El Anti-Lea (código de producto NB) está compuesto por anticuerpos IgA monoclonales murinos de la línea celular GA2 en una solución de tampón que contiene potenciadores químicos macromoleculares. El reactivo contiene azida sódica al 0,1 % (p/v) y material bovino. El producto se suministra filtrado a 0,22 µm. El reactivo se ha optimizado para su uso mediante las técnicas recomendadas sin más diluciones ni adiciones.

1 frasco de reactivo para

REF NB-2ML-B

10 frascos de reactivo para REF NB-10X2ML-B

1 hoia de información

MATERIALES NECESARIOS, PERO NO SUMINISTRADOS

Técnica en tubo:

- Tubo de ensayo
- Solución salina normal/isotónica
- Temporizador
- Centrífuga (1500 fcr)

TÉCNICA RECOMENDADA

1. TÉCNICA EN TUBO

- 1.1. Prepare una suspensión al 3-5 % de los eritrocitos que se van a analizar en solución salina normal/isotónica.
- Añada 1 gota (40-50 µl) de la suspensión de eritrocitos que se va a analizar en un tubo de ensayo debidamente etiquetado.
- 1.3. Añada 1 gota (40-50 µl) de reactivo Anti-Lea.
- 1.4. Centrifugue durante 20 segundos a 1500 fcr.
- Agite suavemente el tubo para separar los eritrocitos y realice un examen macroscópico para comprobar si hay aglutinación.

LIMITACIONES

No se deben utilizar células modificadas por enzimas proteolíticas, ya que se producirá una agregación no específica.

Podrían obtenerse reacciones más débiles al analizar muestras de sangre más antiguas.

Los eritrocitos con resultado positivo en la prueba de antiglobulina directa (PAD) pueden producir resultados falsos positivos. Se recomienda utilizar el control monoclonal BIOSCOT® (código de producto: TT) para detectar esos posibles resultados falsos positivos.

Se pueden producir resultados falsos positivos o falsos negativos si se contaminan los materiales de prueba o no se sigue estrictamente la técnica recomendada.

Las células variantes del antígeno pueden producir reacciones positivas o negativas inesperadas con muestras previamente procesadas con reactivos para la determinación de grupos sanguíneos de fuentes policionales u otras fuentes monoclonales derivadas de la línea celular.



CARACTERÍSTICAS DE RENDIMIENTO

Se ha utilizado la técnica recomendada con muestras clínicas, neonatales y de donantes recogidas en EDTA para probar el reactivo para la determinación del grupo sanguíneo con IgA monoclonal murina Anti-Lea (código de producto NB y línea celular GA2). La población de las muestras representaba todos los fenotipos principales. A continuación se muestran el número total de pruebas (n), así como la sensibilidad y la especificidad para esta técnica.

TÉCNICA	Anti-Lea (código de producto NB)			
	Sensibilidad		Especificidad	
	n	%	n	%
Tubo	312	100	1365	100

Sensibilidad diagnóstica: Probabilidad de que el dispositivo dé un resultado positivo en presencia del marcador objetivo.

Especificidad diagnóstica: Probabilidad de que el dispositivo dé un resultado negativo en ausencia del marcador objetivo.

RENDIMIENTO ANALÍTICO

Estos reactivos para la determinación del grupo sanguíneo mostraron resultados positivos o negativos inequívocos con todas las técnicas recomendadas. Se observó que el rendimiento era aceptable en términos de repetibilidad, reproducibilidad y solidez.

INFORMACIÓN ADICIONAL

Para obtener asistencia técnica, póngase en contacto con: SigmaAldrich.com/techservice

Cualquier incidente grave que se haya producido en relación con este reactivo debe notificarse a Millipore (UK) Ltd y a la autoridad competente del estado miembro en el que resida el usuario o el

El resumen de seguridad y rendimiento (SSP) de este dispositivo está disponible en la base de datos europea sobre dispositivos médicos (Eudamed) en https://ec.europa.eu/tools/eudamed, donde está vinculado al UDI-DI básico (405325NBBTRZW).

BIBLIOGRAFÍA

- Guidelines for the Blood Transfusion Services in the United Kingdom. 8th Edition 2013. The Stationary Office.
- Issitt, P.D. and Anstee, D.J. Applied Blood Group Serology 4th Edition, Montgomery Scientific Publications, 1998.
- AABB Technical Manual 20th Edition,2020.

Millipore (UK) Ltd Millipore (OK) Lto Fleming Road Kirkton Campus Livingston, EH54 7BN Reino Unido Tel.: +44 (0)1506 404000

www.sigmaaldrich.com

RESUMEN DE CAMBIOS

- Cambio de marca y reorganización del diseño.
- Identificación del contenido del envase.
- Actualización de la sección Uso previsto.
- 4 Actualización de la sección Obtención de muestras.
- 5. Aclaración del volumen de las gotas en las técnicas recomendadas.
- Cambio de los parámetros de centrifugación de g a fcr. 6.
- Adición de la afirmación sobre las limitaciones relativas a células 7. variantes del antígeno.
- 8 Actualización de los datos sobre características de rendimiento.
- 9 Eliminación de la definición de CTS.
- 10. Adición de rendimiento analítico.
- 11. Adición de la sección Información adicional.
- 12. Adición de información de contacto del servicio técnico.
- Adición del requisito de ponerse en contacto con Millipore (UK) Ltd y con la autoridad competente en caso de que se produzca un incidente grave relacionado con este reactivo.
- Adición de información relacionada con el resumen de seguridad y rendimiento (SSP). Eliminación de las secciones Introducción y Referencias.
- Adición de la sección Bibliografía.
- Adición de la sección Resumen de cambios.
- Eliminación del número de fax.

