



## REACTIVOS DE LECTINAS PARA LA DETERMINACIÓN DE GRUPOS SANGUÍNEOS INSTRUCCIONES DE USO

### Anti-A<sub>1</sub> Lectin: Para técnica en tubo.

#### RESUMEN

El antígeno A<sub>1</sub> es un subgrupo del grupo A y se descubrió en 1910. Anti-A<sub>1</sub> normalmente es no reactivo a 37°C; sin embargo, los ejemplos que reaccionan a 37°C y predominantemente IgM pueden causar destrucción de los hematíes *in vivo*. Aproximadamente el 78 %<sup>3</sup> de la población del grupo A es A<sub>1</sub> y el 22 %<sup>3</sup> es A<sub>2</sub>. Para la gente perteneciente al grupo AB se aplican proporciones similares.

#### USO PREVISTO

Este reactivo se utiliza para la determinación de grupos sanguíneos y tiene la finalidad de comprobar cualitativamente la presencia o ausencia del antígeno A<sub>1</sub> (ABO4) en los hematíes de donantes de sangre o pacientes que requieren una transfusión de sangre cuando se evalúan de conformidad con las técnicas recomendadas establecidas en estas instrucciones de uso.

#### PRINCIPIO

El reactivo contiene glicoproteínas que tienen su origen en la semilla de *Dolichos biflorus* y provocan la aglutinación (agrupación) de los hematíes que llevan el antígeno A<sub>1</sub>, después de la centrifugación. La ausencia de aglutinación (ausencia de agrupación) indica en general la ausencia del antígeno A<sub>1</sub> (ver **Limitaciones**).

#### REACTIVO

El reactivo Lorne Anti-A<sub>1</sub> Lectin para la determinación de grupos sanguíneos se prepara a partir de un extracto de semillas de *Dolichos biflorus*, diluido con una solución de cloruro sódico que contiene albúmina bovina. El reactivo no contiene ni está compuesto de sustancias CMR, sustancias que alteran el funcionamiento del sistema endocrino, o que podrían causar sensibilización o una reacción alérgica al usuario. El reactivo se suministra en la dilución óptima para su utilización en todas las técnicas aquí recomendadas sin necesidad de diluciones o adiciones suplementarias. Para obtener información sobre el número de referencia del lote y la fecha de caducidad, consulte la **etiqueta del frasco**.

#### CONSERVACIÓN

Los viales de reactivo deben conservarse a 2-8 °C. El almacenamiento prolongado a temperaturas fuera de este rango puede acelerar la pérdida de reactividad. Este reactivo se ha sometido a estudios de estabilidad durante el traslado a 37 °C y -25 °C, según lo descrito en el documento BS EN ISO 23640:2015.

#### OBTENCIÓN DE MUESTRAS Y PREPARACIÓN

Las muestras pueden recogerse en anticoagulantes EDTA o como una muestra coagulada. Las muestras deben analizarse cuanto antes después de su recolección. Si el análisis va a retrasarse, la muestra debe conservarse a 2-8 °C. No deben analizarse las muestras que presenten una hemólisis macroscópica o contaminación microbiana. Las muestras de sangre que tengan evidencias de lisis pueden dar lugar a resultados no fiables. Es preferible (pero no esencial) lavar todas las muestras de sangre con PBS o solución salina isotónica antes de realizar el análisis.

#### PRECAUCIONES

1. El reactivo es solo para uso en diagnóstico *in vitro*.
2. Si el vial del reactivo está roto o agrietado, descartar inmediatamente su contenido.
3. No utilizar el reactivo caducado (ver la **etiqueta del vial**).
4. No utilizar el reactivo si presenta precipitado.
5. La manipulación de los reactivos debe realizarse con la apropiada indumentaria de protección, tales como guantes desechables y bata de laboratorio.
6. El reactivo ha sido filtrado a través de cápsulas de 0,2 µm para reducir la carga biológica, pero no se suministra esterilizado. Una vez abierto el vial, el contenido debe permanecer viable hasta la fecha de caducidad, siempre y cuando no haya una marcada turbidez, lo que podría indicar un deterioro o contaminación del reactivo.
7. El reactivo contiene <0,1 % de azida sódica. La azida sódica puede ser tóxica si se ingiere y puede reaccionar con el cobre o plomo de las tuberías y formar azidas metálicas explosivas. Al eliminar el producto, hacerlo con abundante agua.
8. Ningún método puede garantizar que los productos derivados de fuentes humanas o animales estén libres de agentes infecciosos. Se debe tener precaución en el uso y eliminación de viales y su contenido.

#### ELIMINACIÓN DEL REACTIVO Y CÓMO ACTUAR EN CASO DE DERRAME

Para obtener información sobre la eliminación del reactivo y la descontaminación del lugar del derrame, consulte las **Hojas de datos de seguridad de los materiales**, disponibles previa solicitud.

#### CONTROLES Y CONSEJOS

1. Se utilizarán un control positivo (idealmente células del grupo A<sub>1</sub>B) y un control negativo (células del grupo A<sub>2</sub>) para estudiar de forma paralela en cada lote de análisis. Los análisis deben considerarse no válidos si los controles no muestran los resultados esperados.
2. Antes de su uso, dejar que el reactivo alcance la temperatura ambiente. Justo después de usar el reactivo, volver a almacenarlo a 2-8 °C.
3. En las **Técnicas recomendadas**, un volumen equivale aproximadamente a 50 µl cuando se utiliza el cuentagotas del vial suministrado.
4. La utilización del reactivo y la interpretación de los resultados deben llevarse a cabo por personal cualificado y formado de acuerdo a los requisitos del país donde se esté utilizando el reactivo.
5. El usuario debe determinar la idoneidad de los reactivos para su uso en otras técnicas.

#### REACTIVOS Y MATERIALES NECESARIOS, PERO NO SUMINISTRADOS

- Tubos de ensayo de vidrio (10 x 75 mm o 12 x 75 mm).
- Solución salina amortiguada con fosfato (PBS, por sus siglas en inglés) (pH 6,8-7,2) o solución salina isotónica (pH 6,5-7,5).
- Hematíes para controles positivo (grupo A<sub>1</sub>B) y negativo (grupo A<sub>2</sub>).
- Centrifuga para tubos.
- Pipetas volumétricas.

#### TÉCNICAS RECOMENDADAS

##### A. Técnica en tubo

1. Preparar una suspensión de hematíes al 2-3 % en PBS o solución salina isotónica.
2. Añadir en un tubo etiquetado: 1 volumen de reactivo Lorne Anti- A<sub>1</sub> y un volumen de la suspensión de hematíes.
3. Mezclar minuciosamente y, luego, centrifugar todos los tubos durante 20 segundos a 1000 rcf o a una fuerza y tiempo alternativos adecuados.
4. Volver a suspender cuidadosamente los sedimentos de hematíes y realizar un examen macroscópico para comprobar si hay aglutinación.

#### INTERPRETACIÓN DE LOS RESULTADOS

1. **Positivo:** La aglutinación constituye un resultado positivo y, dentro de las limitaciones aceptadas para el procedimiento del análisis, indica la presencia del antígeno A<sub>1</sub> en los hematíes.
2. **Negativo:** La ausencia de aglutinación constituye un resultado negativo y, dentro de las limitaciones aceptadas para el procedimiento del análisis, indica la ausencia del antígeno A<sub>1</sub> en los hematíes.
3. **Discrepancias:** Si no existe correlación entre los resultados obtenidos con el grupo directo y el grupo inverso, es preciso realizar más pruebas.

#### ESTABILIDAD DE LAS REACCIONES

1. Los análisis realizados en tubos deben leerse inmediatamente después de la centrifugación. Los retrasos pueden suponer la disociación de los complejos antígeno-anticuerpo, lo que provoca resultados falsos negativos o positivos débiles.
2. Los resultados de los análisis realizados a temperaturas distintas de las aquí recomendadas deben ser interpretados con cautela.

#### LIMITACIONES

1. Anti-A<sub>1</sub> puede reaccionar con células Tn-poliaglutinables o Cad-positivas.
2. La sangre del cordón umbilical y las muestras de los neonatos no se pueden tipificar con precisión usando Anti-A<sub>1</sub> Lectin, ya que el antígeno A<sub>1</sub> no está completamente desarrollado en los hematíes hasta los 6 meses de edad.
3. Antes de que se confirme el grupo sanguíneo ABO de individuos mayores de 6 meses, los resultados deben estar confirmados mediante análisis de su suero o plasma frente a células de grupos A<sub>1</sub> y B conocidas.
4. La sangre almacenada puede dar lugar a reacciones más débiles que la sangre fresca.
5. También pueden darse resultados positivos falsos o negativos falsos debido a:
  - Contaminación de los materiales del análisis
  - Conservación, concentración celular, tiempo o temperatura de incubación inadecuados
  - Centrifugación inadecuada o excesiva
  - Desviación de las técnicas recomendadas

#### CARACTERÍSTICAS DE RENDIMIENTO ESPECÍFICAS

1. Antes de su distribución, cada lote de reactivo se analizó utilizando los métodos de análisis recomendados que figuran en estas instrucciones de uso. Los análisis cumplen con los requisitos de pruebas, según se describen en la versión/edición actual de las "Guías para los Servicios de transfusión en sangre del Reino Unido".

- El control de calidad de los reactivos se llevó a cabo mediante el uso de hematies con fenotipos verificados por un centro de transfusión de sangre del Reino Unido y fueron lavados en PBS o solución salina isotónica antes de su uso.

## DESCARGO DE RESPONSABILIDAD

- El usuario es responsable del funcionamiento del reactivo en cualquier otro método distinto de los mencionados en la sección **Técnicas recomendadas**.
- Cualquier desviación de las **Técnicas recomendadas** debe validarse antes de su uso<sup>6</sup>.

## BIBLIOGRAFÍA

- AABB Technical Manual, 16<sup>th</sup> edition, AABB 2008.
- Marion E.Reid & Christine Lomas-Francis, Blood Group Antigens & Antibodies, SBB Books, New York 2007.
- Issitt PD. Applied Blood Group Serology, 3<sup>rd</sup> Edition. Montgomery Scientific, Miami 1985; Chapter 6, page 146.
- Guidelines for the Blood Transfusion Service in the United Kingdom, 6<sup>th</sup> Edition 2002. The Stationary Office.
- British Committee for Standards in Haematology, Blood Transfusion Task Force. Recommendations for evaluation, validation and implementation of new techniques for blood grouping, antibody screening and cross matching. Transfusion Medicine, 1995, 5, 145-150.

## TAMAÑOS DE REACTIVOS DISPONIBLES

	Tamaño del vial	Número de catálogo	Pruebas por vial
Lectina anti-A1	5 ml	116005	100

## TABLA DE SÍMBOLOS

Símbolo	Definición	Símbolo	Definición
	Responsable de la fabricación	<b>REF</b>	Número de catálogo
	Límites de temperatura		Utilizar antes de YYYY-MM-DD
<b>IVD</b>	Producto sanitario para diagnóstico <i>in vitro</i>		Consultar las instrucciones de uso.
<b>EC REP</b>	Representante autorizado	<b>LOT</b>	Número de lote
	Símbolo CE verificado por un organismo notificado		



**Lorne Laboratories Limited**  
 Unit 1 Cutbush Park Industrial Estate  
 Danehill  
 Lower Earley  
 Berkshire, RG6 4UT  
 Reino Unido  
 Tel.: +44 (0) 118 921 2264  
 Fax: +44 (0) 118 986 4518  
 Correo electrónico: info@lornelabs.com

**EC REP** Advena Ltd. Tower Business Centre, 2<sup>nd</sup> Flr.,  
 Tower Street, Swatar, BKR 4013, Malta