



AHG MEZCLADA (CONEJO) POLIESPECÍFICA ANTI-IgG y ANTI-C3d
INSTRUCCIONES DE USO

AHG Elite (transparente o verde): Para técnicas de antiglobulina.

RESUMEN

En 1945, Coombs, Mourant y Race describieron el uso del suero de AHG para detectar anticuerpos no aglutinantes unidos a hematíes. En 1957, Dacie et al demostró que los anticuerpos presentes en los sueros antiglobulina estaban dirigidos contra ciertos componentes del complemento. Los reactivos de AHG detectan moléculas de anticuerpos no aglutinantes, así como moléculas de complemento unidas a los hematíes luego de reacciones antígeno-anticuerpo *in vivo* o *in vitro*.

USO PREVISTO

Estos son reactivos poliespecíficos utilizados para la determinación de grupos sanguíneos que tienen la finalidad de comprobar cualitativamente la presencia o ausencia de los anticuerpos IgG sensibilizantes (las 4 subclases) y los factores del complemento C3d y C3b en los hematíes humanos cuando se evalúan de conformidad con las técnicas recomendadas establecidas en estas instrucciones de uso.

PRINCIPIO

Los reactivos contienen anticuerpos contra los anticuerpos IgG humanos y los factores del complemento C3 (C3d y C3b) en los hematíes humanos y provocarán una aglutinación (agrupación) directa de los hematíes que son sensibilizados con los anticuerpos IgG humanos y/o los factores del complemento C3 (C3d y C3b). La ausencia de aglutinación indica, en general, la ausencia de los anticuerpos IgG humanos y los factores del complemento C3 (C3d y C3b) en los hematíes humanos (ver **Limitaciones**).

REACTIVOS

Los reactivos Lorne AHG Elite Clear y AHG Elite Green contienen derivados anti-IgG de conejos con actividad no específica eliminada por absorción e IgM monoclonal de ratón anti-C3d, Clon BRIC-8. Los anticuerpos se diluyen en un tampón de solución que contiene albúmina bovina. Los reactivos no contienen ni están compuestos de sustancias CMR, sustancias que alteran el funcionamiento del sistema endocrino, o que podrían causar sensibilización o una reacción alérgica al usuario. Cada 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.

Reactivo	Línea Celular/Clon	Color	Colorante
AHG Elite Clear	IgG anti-humana de conejo BRIC-8 (Anti-C3d)	Incoloro	Ninguno
AHG Elite Green	IgG anti-humana de conejo BRIC-8 (Anti-C3d)	Verde	Azul patentado y tartracina

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 se deben aspirar asépticamente en EDTA para evitar la fijación del complemento *in vitro* y deben estudiarse lo antes posible. Si EDTA no está disponible, las muestras en ACD, CPD o CPDA-1 son preferibles a los coagulados. Si solo las muestras coaguladas están disponibles, no refrigerarlas antes de la prueba.

PRECAUCIONES

- Los reactivos son solo para uso en diagnóstico *in vitro*.
- Si el vial del reactivo está roto o agrietado, descartar inmediatamente su contenido.
- No utilizar reactivos caducados (ver la **etiqueta del vial**).
- No utilizar reactivos que presenten precipitados.
- La manipulación de los reactivos debe realizarse con la apropiada indumentaria de protección, tales como guantes desechables y bata de laboratorio.
- Los reactivos han sido filtrados a través de cápsulas de 0.2 µm para reducir la carga biológica, pero no se suministran esterilizados. 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.
- Los reactivos contienen <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.

- Los materiales utilizados para producir los productos se probaron en origen y se determinó que son negativos para los anticuerpos contra el VIH 1 + 2 y el VHC y el HBsAg mediante el uso de pruebas microbiológicas aprobadas.
- 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 los frascos y su contenido.

ELIMINACIÓN DEL REACTIVO Y CÓMO ACTUAR EN CASO DE DERRAME

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

CONTROLES Y CONSEJOS

- Se utilizarán un control positivo (Anti-D débil <0,1 UI/ml) y un control negativo (un suero inerte) para estudiar de forma paralela en cada lote de análisis. Los análisis deben considerarse no válidos si los controles no muestran los resultados esperados.
- Las técnicas de antiglobulina solo pueden considerarse válidas si todas las pruebas negativas reaccionan de manera positiva con hematíes sensibilizados con IgG.
- 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.
- En las **Técnicas recomendadas**, un volumen equivale aproximadamente a 50 µl cuando se utiliza el cuentagotas del vial suministrado.
- La utilización de los reactivos y la interpretación de los resultados deben llevarse a cabo por personal cualificado y formado de acuerdo a los requisitos del país donde se estén utilizando los reactivos. El usuario debe determinar la idoneidad de los reactivos para su uso en otras técnicas.

REACTIVOS Y MATERIALES NECESARIOS

- Lavador de células de Coombs.
- Tubos de ensayo de vidrio (10 x 75 mm o 12 x 75 mm).
- Hematíes sensibilizados con IgG; p. ej., Lorne Coombs Control Cells (n.º de cat. 970010).
- Anticuerpo inerte; p. ej., Lorne Inert AB Serum (n.º de cat. 110010).
- Solución de baja fuerza iónica (LISS): que contenga NaCl 0,03 M, 0,003 M Na₂HPO₄; NaH₂PO₄ tampón pH 6,7 a 22 °C ± 1 °C y glicina 0,24 M.
- Solución salina amortiguada con fosfato (PBS) (pH 6,8-7,2) o solución salina isotónica (pH 6,5-7,5).
- Pipetas volumétricas.
- Baño de agua o incubadora de calor seco equilibrada a 37 °C ± 2 °C.
- Anti-D débil; p. ej., Lorne Precise Weak Anti-D (n.º de cat. 209005).

TÉCNICAS RECOMENDADAS

A. Técnica de antiglobulina directa (DAT)

- Lavar 1 volumen de hematíes (suspensión al 2-3 % en PBS o solución salina isotónica) 4 veces con PBS o solución salina isotónica, teniendo cuidado de decantar la solución salina entre lavados y volver a suspender los botones celulares después de cada lavado. Decantar completamente la solución salina después del último lavado.
- Añadir 2 volúmenes de Lorne AHG Elite a cada botón celular seco.
- Mezclar minuciosamente y centrifugar todos los tubos durante 20 segundos a 1000 fcr o a una fuerza y tiempo alternativos adecuados.
- Volver a suspender cuidadosamente los sedimentos de hematíes y realizar un examen macroscópico para comprobar si hay aglutinación.

B. Técnica de antiglobulina indirecta (NISS IAT)

- Preparar una suspensión de hematíes al 2-3 % en PBS o solución salina isotónica.
- Añadir en un tubo etiquetado: 2 volúmenes de suero de prueba y 1 volumen de suspensión de hematíes.
- Mezclar minuciosamente e incubar a 37 °C durante 15 minutos.
- Lavar los hematíes 4 veces con PBS o solución salina isotónica, teniendo cuidado de decantar la solución salina entre lavados y volver a suspender los botones de hematíes después de cada lavado. Decantar completamente la solución salina después del último lavado.
- Añadir 2 volúmenes de Lorne AHG Elite a cada botón celular seco.
- Mezclar minuciosamente y centrifugar todos los tubos durante 20 segundos a 1000 fcr o a una fuerza y tiempo alternativos adecuados.
- Volver a suspender cuidadosamente los sedimentos de hematíes y realizar un examen macroscópico para comprobar si hay aglutinación.

C. Técnica de antiglobulina indirecta LISS (LISS IAT)

- Preparar una suspensión de hematíes al 1,5-2 % en LISS.
- Añadir en un tubo etiquetado: 2 volúmenes de suero de prueba y 2 volúmenes de la suspensión de hematíes.
- Mezclar minuciosamente e incubar a 37 °C durante 15 minutos.

- Seguir los pasos 4 a 7 de NISS IAT descritos anteriormente.

INTERPRETACIÓN DE LOS RESULTADOS DE LOS ANÁLISIS

- Positivo:** La aglutinación constituye un resultado positivo y, dentro de las limitaciones aceptadas para el procedimiento del análisis, indica la presencia de la IgG y/o el complemento (C3d/C3b) en los hematíes.
- Negativo:** La ausencia de aglutinación constituye un resultado negativo y, dentro de las limitaciones aceptadas para el procedimiento del análisis, indica la ausencia de la IgG y/o el complemento (C3d/C3b) en los hematíes.

ESTABILIDAD DE LAS REACCIONES

- Los pasos de lavado deben completarse sin interrupción, y las pruebas deben centrifugarse e interpretarse inmediatamente después de la adición del reactivo. Los retrasos pueden suponer la disociación de los complejos antígeno-anticuerpo, lo que provoca resultados negativos falsos o positivos débiles.
- Los resultados de los análisis realizados a temperaturas distintas de las aquí recomendadas deben ser interpretados con cautela.

LIMITACIONES

- Los hematíes que tengan un resultado positivo en la DAT debido a un recubrimiento de IgG no se pueden tipificar por las **Técnicas de antiglobulina indirecta**.
- Un resultado positivo en la DAT debido a la sensibilización del complemento puede no reflejar fijación *in vivo* del complemento si los hematíes de prueba son de una muestra coagulada refrigerada.
- El lavado inadecuado de los hematíes en las técnicas de antiglobulina indirecta puede neutralizar el reactivo de AHG.
- Una vez completada la fase de lavado, el exceso de solución salina residual puede diluir la solución de AHG Elite, lo que reduce su potencia.
- Un resultado negativo en la prueba de la antiglobulina directa no excluye necesariamente un diagnóstico clínico de enfermedad hemolítica del recién nacido por incompatibilidad ABO o anemia hemolítica autoinmunitaria. Tampoco excluye necesariamente enfermedad hemolítica del recién nacido (EHRN), especialmente si se sospecha incompatibilidad ABO.
- 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

CARACTERÍSTICAS DE RENDIMIENTO ESPECÍFICAS

- Antes de su liberación, cada lote de estos reactivos se evalúa con los métodos de pruebas recomendados descritos en estas instrucciones de uso frente a los hematíes recubiertos con Anti-D, Anti-K y Anti-Fy^a para comprobar la reactividad adecuada. 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".
- Las potencias anti-IgG y anti-C3d se han estudiado frente al siguiente estándar de referencia de potencia mínima obtenido del *National Institute of Biological Standards and Controls (NIBSC)*:
 - Estándar de referencia Anti-AHG 96/666
- La potencia anti-C3d se demuestra en ensayos que emplean células revestidas con C3d y C3b.
- La presencia de aglutininas contaminantes heteroespecíficas o anticuerpos C4d se ha excluido en las pruebas que emplean hematíes de todos los grupos ABO y células recubiertas con C4d.
- La reactividad de cualquier componente Anti-IgM, Anti-IgA o anticadena ligera que pueda estar presente no se ha establecido.
- El control de calidad de los reactivos se llevó a cabo mediante el uso de hematíes 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 uso⁶.

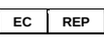
BIBLIOGRAFÍA

- Voak D, Downie DM, Moore BPL, and Engelfreit CP. Anti-Human Globulin reagent specification. The European and ISBT/ICSH View. Biotest Bulletin 1: 7-22 (1986).
- The Department of Health and Social Security. Health Services Management Antiglobulin Test. False negative results, HN (Hazard) (83) 625 Nov 1983.
- Bruce M, Watt AH, Hare W, Blue A, Mitchell R. A serious source of error in antiglobulin testing. Transfusion 1986; 26: 177-181.
- Voak D, Downie DM, Moore BPL, Ford DS, Engelfreit CP, Case J. Replicate tests for the detection and correction of errors in AHG (AHG) tests: optimum conditions and quality control. Haematologia 1988; 21(1): 3-16.
- Guidelines for the Blood Transfusion Service in the United Kingdom, 6th 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
Lorne AHG Elite (Clear)	10 ml	415010	100
Lorne AHG Elite (Green)	10 ml	435010	100

TABLA DE SÍMBOLOS

Símbolo	Definición	Símbolo	Definición
	Responsable de la fabricación		Número de catálogo
	Límites de temperatura		Utilizar antes de YYYY-MM-DD
	Producto sanitario para diagnóstico <i>in vitro</i>		Consultar las instrucciones de uso.
	Representante autorizado		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

	Advena Ltd. Tower Business Centre, 2 nd Flr., Tower Street, Swatar, BKR 4013, Malta
---	--