

# Instructions for use



Sanquin Reagents B.V.  
Plesmanlaan 125  
1066 CX Amsterdam  
The Netherlands

Phone: +31 20 5123599  
Fax: +31 20 5123570  
Reagents@sanquin.nl  
www.sanquin.org/reagents

**Pelikloon anti-N (IgG) monoclonal**

**REF K1313**

**IVD CE**

018\_v04 07/2019 (es)

*Sólo para uso profesional*

Reactivos hemoclasificadores para la detección del antígeno N en las células rojas humanas

## Información general

Los reactivos hemoclasificadores monoclonales (los números de clones se mencionan en el certificado correspondiente de análisis/documento de venta y etiqueta del producto) son preparados a partir de sobrenadantes de cultivo de líneas de células estables de hibridoma, tal como describieron por primera vez Köhler y Milstein (Nature 1975). Este reactivo monoclonal contiene anticuerpos murinos y ha sido especialmente seleccionado y desarrollado para proveer una alternativa fiable a los reactivos policlonales. Este reactivo cumple con los requisitos de las normas y directrices correspondientes. Las características del funcionamiento se mencionan en los documentos de venta, que son entregados junto con el producto a solicitud. El principio del análisis es la técnica de aglutinación, que se basa en la reacción de los antígenos/anticuerpos. El reactivo ha sido optimizado para su uso en un tubo de centrifuga. Se recomienda encarecidamente la inclusión de controles positivos y negativos en cada serie de hemoclasificación.

## Precauciones

Sólo para el uso diagnóstico in vitro. Se recomienda guardar los reactivos a 2–8°C. No usar los viales que pierden líquido o dañados. No usar los reactivos (abiertos o cerrados) después de la fecha de vencimiento, que aparece en la etiqueta del vial. NaN<sub>3</sub> 0,1% (w/v) se usa como conservante. No se puede garantizar que los reactivos están libres de agentes infecciosos. Usar y desechar cada recipiente y su contenido con cuidado. Un aspecto turbio puede ser señal de contaminación microbiana. Para reconocer el deterioro del reactivo, se recomienda analizar el reactivo como parte del programa de control de calidad del laboratorio, realizando los controles adecuados. La eliminación de residuos después de concluir el análisis, debe realizarse conforme a las regulaciones de su laboratorio.

## Recogida y preparación de las muestras

Las muestras de sangre deben retirarse de manera aséptica añadiendo o no anticoagulantes. Si el análisis de las muestras de sangre se demora, conservar a 2–8°C.

La preparación de la muestra se describe en los procedimientos de análisis respectivos.

## Procedimiento de análisis

### Método en tubo de centrifuga

*Requisitos del tubo: tubos de cristal con fondo redondo; medidas 75 x 10/12 mm.*

NOTA: Antes del test, las células rojas se deben lavar como mínimo una vez en salina isotónica. Tras añadir el reactivo Pelikloon anti-N y la suspensión de hematíes, se recomienda centrifugar de inmediato los tubos del análisis y leer las reacciones inmediatamente después, puesto que una incubación prolongada a temperatura ambiente puede ocasionar que los hematíes se adhieran de forma inespecífica unos a otros o al tubo del análisis.

1. Preparar una suspensión celular del 3–5% de células rojas para su control en salina isotónica.
2. Añadir al tubo de ensayo:
  - 1 gota de reactivo Pelikloon
  - 1 gota de la suspensión celular del 3–5%y mezclar bien.
3. Centrifugar inmediatamente durante 20 segundos a 1000 fcr o durante el tiempo apropiado para la calibración de la centrifuga.
4. Inmediatamente después, resuspender las células moviendo suavemente y examinar macroscópicamente la aglutinación.

## Interpretación

Una reacción positiva (es decir, aglutinación) indica la presencia del antígeno correspondiente. Una reacción negativa (es decir, aglutinación no visible) indica la ausencia del antígeno correspondiente.

**Incidencia**  
Antígeno N

**Caucásicos**  
72%

**Raza negra**  
75%

## Limitaciones

Resultados positivos inesperados a causa de: pseudoaglutinación, autoaglutinación, reacción de aglutinación mixta, presencia de gelatina de Wharton junto con las células del cordón umbilical.

Resultados negativos o débiles inesperados a causa de: antígenos débiles, reacción de aglutinación mixta, actividad reducida del reactivo.

Las células con antígenos mutados pueden producir reacciones positivas o negativas inesperadas con muestras previamente tipificadas con reactivos de grupo sanguíneo de orígenes policlonales u otros orígenes monoclonales derivados de la estirpe celular.

Los resultados falsos positivos o negativos pueden ser originados por contaminación del material de análisis o por diferir del método recomendado.

Las células rojas que dan un resultado positivo en el test directo de antiglobulina (DAT) pueden producir resultados falsos positivos. Se recomienda el uso de Pelikloon monoclonal de control para la detección de este tipo de resultados inválidos.

Los reactivos hemoclasificadores monoclonales Pelikloon han sido optimizados para el uso de los métodos recomendados en el anexo en el embalaje. Salvo que se indique algo distinto, si resultan o no apropiados para el uso de otros métodos, deberá comprobarlo el usuario.

#### **Referencias**

1. Race R.R. and Sanger R.; Blood Groups in Man, 6<sup>th</sup> ed. Oxford Blackwell Scientific Publishers 1975.
2. Issit P.D.; Applied Blood Group Serology, 3<sup>rd</sup> ed. Montgomery Scientific Publications, Miami, Florida, USA, 1985.
3. Daniels G.; Human Blood Groups. Blackwell Science Ltd. 1995.
4. Reid M.E. and Lomas-Francis C.; The Blood Group Antigen Facts Book. Facts Book Series, 1997.
5. Mollison P.L. et al.; Blood Transfusion In Clinical Medicine, 9<sup>th</sup> ed. Blackwell, Oxford, 1993.

*Se garantiza que los productos Sanquin funcionarán tal como se describe en las instrucciones de uso del fabricante original. Es fundamental el cumplimiento estricto en relación a los procedimientos, los diseños de prueba y los reactivos y equipos recomendados. Sanquin rechaza toda responsabilidad que surja de cualquier desvío de ellos.*