

# Immunoglobulin E FS\* (Inmunoglobulina E FS\*)

## Información de Pedido

### N° de pedido

1 7239 99 10 921

### Tamaño del envase



320 (4 x 80)

## Uso Previsto

Reactivo de diagnóstico para la determinación cuantitativa in vitro de la inmunoglobulina E (IgE) en suero humano o plasma heparinizado en DiaSys respons<sup>®</sup>920 automatizado.

## Resumen

Las clases de inmunoglobulina humana (IgG, IgM, IgA, IgE e IgD) son un grupo de glucoproteínas estrechamente relacionadas tanto funcional como estructuralmente. La IgE humana tiene un peso molecular de 190 000 dalton y se compone de dos cadenas pesadas idénticas y dos cadenas ligeras idénticas, que se unen en forma de Y mediante un puente de disulfuro. La función real de la IgE es la defensa específica contra los parásitos. En los países industrializados, su importancia reside especialmente en la mediación de las reacciones alérgicas súbitas (tipo I según Coombs y Gell). Antígenos polivalentes inoocuos (polen, ácaros del polvo doméstico) activan las células B de las membranas mucosas en la puerta de entrada para la formación de la inmunoglobulina IgE específica, la cual se une parcialmente a los mastocitos. La vida media de la IgE libre en el plasma es de 2 a 3 días, mientras que la de la IgE unida a los mastocitos es de entre meses y años. En el siguiente contacto de los mastocitos sensibilizados con el antígeno se entrelazan las uniones IgE-anticuerpo. Se vacían los gránulos de los mastocitos y, por tanto, se liberan mediadores (sobre todo, histamina), que causan, por ejemplo, síntomas como rinitis alérgica, asma y eccema atópico. Se producen concentraciones elevadas de IgE en enfermedades atópicas, parasitación, enfermedades con disfunciones de las células T (p. ej., SIDA), determinados tumores malignos (tracto respiratorio, tracto gastrointestinal), síndrome de hiper-IgE, enfermedad del injerto contra el huésped, quemaduras graves. La IgE total se mide principalmente en el diagnóstico de las enfermedades atópicas, en las que se pueden producir niveles muy elevados de la IgE. La determinación sirve principalmente para el diagnóstico diferencial de enfermedades con posibles causas de tipo alérgico [1].

## Método

Test inmunoturbidimétrico con partículas de refuerzo

Determinación de la concentración de IgE mediante medición fotométrica de la reacción antígeno anticuerpo entre partículas de látex recubiertas de anticuerpos contra IgE humana y la IgE contenida en la muestra.

## Reactivos

### Componentes y Concentraciones

<b>R1:</b>	Glicina	pH 8,3	170 mmol/L
	NaCl		100 mmol/L
<b>R2:</b>	Glicina	pH 7,3	170 mmol/L
	NaCl		100 mmol/L
	Partículas de látex recubiertas con anticuerpos monoclonales anti-IgE humana (ratón)		1,3 g/L

## Almacenamiento y Estabilidad

Los reactivos son estables hasta la fecha de expiración indicada en el kit, si son almacenados entre 2 y 8 °C, y si se evita la contaminación. No congelar y proteger de la luz.

## Advertencias y Precauciones

- Los reactivos contienen azida de sodio (< 0,1 %) como conservante. ¡No ingerir! Evitar el contacto con la piel y las membranas mucosas.
- Los reactivos contienen material de origen animal. Tratar el producto como potencialmente infeccioso según las precauciones universales y la buena práctica de laboratorio.
- Para evitar una contaminación por arrastre, se necesita efectuar lavados especiales particularmente después de la utilización de reactivos interferentes. Refiérase a la tabla 'DiaSys respons<sup>®</sup>920 Carryover Pair Table'. Parejas de contaminación por arrastre, así como pasos automatizados de lavado con la solución de lavar recomendada se pueden

especificar en el software del equipo. Refiérase al manual de uso.

- Los anticuerpos heterófilos en la muestra pueden llevar a valores erróneos.
- En casos muy raros, especímenes de pacientes sufriendo de gammopatías podrían acabar en valores falsificados [2].
- Consultar las fichas de seguridad de los reactivos y observar todas las medidas de precaución necesarias para la manipulación de reactivos de laboratorio. Para el diagnóstico, se recomienda evaluar los resultados según la historia médica del paciente, los exámenes clínicos, así como los resultados obtenidos con otros parámetros.
- Únicamente para el empleo profesional.

## Manipulación de Desechos

Remitirse a los requerimientos legales locales.

## Preparación del Reactivo

Los reactivos son listos para usar. Los frascos se colocan directamente en el rotor de reactivo.

## Materiales Requeridos

Equipo general de laboratorio

## Espécimen

Suero humano o plasma heparinizado

Estabilidad [3]:

7 días	de	20 a 25 °C
7 días	de	4 a 8 °C
6 meses	a	-20 °C

Congelar sólo una vez. Desechar las muestras contaminadas.

## Calibradores y Controles

Se recomienda el set de calibradores TruCal IgE de DiaSys para la calibración. Los valores del calibrador son trazables al material de referencia NIBSC 75/502 de la OMS. Utilizar TruLab Proteína Nivel 1 y Nivel 2 (TruLab Protein Level 1/Level2) de DiaSys para el control de calidad interno. Cada laboratorio debería establecer medidas correctoras en caso de obtener valores fuera del intervalo preestablecido.

	N° de pedido	Presentación
TruCal IgE	1 7239 99 10 059	5 x 1 mL
TruLab Protein Level 1	5 9500 99 10 046	3 x 1 mL
TruLab Protein Level 2	5 9510 99 10 046	3 x 1 mL

## Características

Los datos mencionados a continuación como ejemplos podrían diferir ligeramente en el caso de diferentes condiciones de la medición.

Rango de medición de 35 hasta 900 IU/mL, dependiente de la concentración del calibrador más alto.	
En caso de concentraciones más elevadas, medir los especímenes otra vez después de una dilución manual con solución NaCl (9 g/L) o por la función de repetición del ciclo.	
Límite de prueba**	10 IU/mL
No efecto prozona hasta 17000 IU/mL.	
Estabilidad en el analizador	30 días
Estabilidad de la calibración	7 días

Sustancia interferente	Interferencias ≤ 10 % hasta	Concentración del analito [IU/mL]
Bilirrubina (conjugada)	60 mg/dL	54,4
	60 mg/dL	197
Bilirrubina (no conjugada)	60 mg/dL	56,4
	60 mg/dL	191
Hemoglobina	1000 mg/dL	86,1
	1200 mg/dL	151
Lipemia (Triglicéridos)	400 mg/dL	50,1
	1600 mg/dL	176

Para más información sobre interferencias, véase Young DS [4,5],

<b>Precisión</b>			
En la serie (n=20)	Muestra 1	Muestra 2	Muestra 3
Valor medio [IU/mL]	82,2	119	482
CV [%]	2,34	2,16	1,47
De un día a otro (n=20)	Muestra 1	Muestra 2	Muestra 3
Valor medio [IU/mL]	81,3	120	484
CV [%]	3,33	2,41	2,29

  

<b>Comparación de métodos (n=89)</b>	
Test x	Inmunoglobulina E FS de DiaSys (Hitachi 917)
Test y	Inmunoglobulina E FS de DiaSys (respons <sup>®</sup> 920)
Pendiente	0,972
Intersección	8,68 IU/mL
Coefficiente de correlación	0,997

\*\* según CLSI documento EP17-A, Vol. 24, No. 34

## Valores de Referencia [6,7]

Edad	Límite superior del rango normal (Percentil del 95 %)
Recién nacidos	1,5 IU/mL
Primer año	15 IU/mL
1 – 5 años	60 IU/mL
6 – 9 años	90 IU/mL
10 – 15 años	200 IU/mL
Adultos	100 IU/mL

Cada laboratorio debe comprobar si los valores de referencia indicados son adecuados para sus pacientes y si es necesario, determinar sus propios valores de referencia.

## Bibliografía

1. Thomas L. Clinical Laboratory Diagnostics. 1st ed. Frankfurt: TH-Books Verlagsgesellschaft; 1998. p. 667-78,774-85.
2. Bakker AJ, Mücke M. Gammopathy interference in clinical chemistry assays: Mechanism, detection and prevention. Clin Chem Lab Med 2007; 45(9): 1240-1243.
3. Guder WG, Zawta B et al. The Quality of Diagnostic Samples. 1st ed. Darmstadt: GIT Verlag; 2001. p. 34-5.
4. Young DS. Effects of Drugs on Clinical Laboratory Tests. 5th ed. Volume 1 and 2. Washington, DC: The American Association for Clinical Chemistry Press 2000.
5. Young DS. Effects on Clinical Laboratory Tests - Drugs Disease, Herbs & Natural Products, <https://clinfx.wiley.com/aaccweb/aacc/>, accessed in September 2021. Published by AACC Press and John Wiley and Sons, Inc.
6. Ringel KP, Dati F, Buchholz E. IgE-Normalwerte bei Kindern, Laboratoriumsblätter 1982;32:26-34.
7. Dati F, Ringel KP. Reference values for serum IgE in healthy non-atopic children and adults. Clin Chem 1982; 28:1556.



DiaSys Diagnostic Systems GmbH  
Alte Strasse 9 65558 Holzheim  
Germany  
[www.diasys-diagnostics.com](http://www.diasys-diagnostics.com)

\* Fluid Stable = Líquido Estable

## Immunoglobulin E FS Application for serum and plasma

Test Details	Test Volumes	Reference Ranges
Test : IgE		Auto Rerun : <input type="checkbox"/>
Report Name : Immunoglobulin E		Total Reagents : 2
Unit : IU/mL	Decimal Places : 1	Reagent R1 : IgE R1
Wavelength-Primary : 578	Secondary : 0	Reagent R2 : IgE R2
Assay Type : 2 - point	Curve Type : 4P Logit-Log	
M1 Start : 18	M1 End : 18	<b>Consumables/Calibrators:</b>
M2 Start : 28	M2 End : 28	Blank /Level 0 : 0
Sample Replicates : 1	Standard Replicates : 3	Calibrator 1 : **
Control Replicates : 1	Control Interval : 0	Calibrator 2 : **
Reaction Direction : Increasing	React. Abs. Limit : *	Calibrator 3 : **
Prozone Limit % : 97	Prozone Check : Lower	Calibrator 4 : **
Linearity Limit % : 0	Delta Abs. / Min. : 0.0000	Calibrator 5 : **
Technical Minimum : *	Technical Maximum : *	
Y = aX + b    a = 1.0000	b = 0.0000	

\* Technical Limits are automatically defined by software via upper and lower calibrator level.

\*\* Enter calibrator value.

Test Details	Test Volumes	Reference Ranges																	
Test : IgE																			
Sample Type : Serum																			
<table border="1"> <thead> <tr> <th colspan="2">Sample Volumes</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Normal : 3.00 µL</td> <td>Dilution Ratio : 1 X</td> </tr> <tr> <td>Increase : 6.00 µL</td> <td>Dilution Ratio : 1 X</td> </tr> <tr> <td>Decrease : 3.00 µL</td> <td>Dilution Ratio : 6 X</td> </tr> <tr> <td>Standard Volume : 3.00 µL</td> <td></td> </tr> </tbody> </table>		Sample Volumes		Normal : 3.00 µL	Dilution Ratio : 1 X	Increase : 6.00 µL	Dilution Ratio : 1 X	Decrease : 3.00 µL	Dilution Ratio : 6 X	Standard Volume : 3.00 µL		<table border="1"> <thead> <tr> <th>Sample Types</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td><input checked="" type="checkbox"/> Serum</td> </tr> <tr> <td><input type="checkbox"/> Urine</td> </tr> <tr> <td><input type="checkbox"/> CSF</td> </tr> <tr> <td><input checked="" type="checkbox"/> Plasma</td> </tr> <tr> <td><input type="checkbox"/> Whole Blood</td> </tr> <tr> <td><input type="checkbox"/> Other</td> </tr> </tbody> </table>	Sample Types	<input checked="" type="checkbox"/> Serum	<input type="checkbox"/> Urine	<input type="checkbox"/> CSF	<input checked="" type="checkbox"/> Plasma	<input type="checkbox"/> Whole Blood	<input type="checkbox"/> Other
Sample Volumes																			
Normal : 3.00 µL	Dilution Ratio : 1 X																		
Increase : 6.00 µL	Dilution Ratio : 1 X																		
Decrease : 3.00 µL	Dilution Ratio : 6 X																		
Standard Volume : 3.00 µL																			
Sample Types																			
<input checked="" type="checkbox"/> Serum																			
<input type="checkbox"/> Urine																			
<input type="checkbox"/> CSF																			
<input checked="" type="checkbox"/> Plasma																			
<input type="checkbox"/> Whole Blood																			
<input type="checkbox"/> Other																			
<table border="1"> <thead> <tr> <th colspan="2">Reagent Volumes and Stirrer Speed</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>RGT-1 Volume : 160 µL</td> <td>R1 Stirrer Speed : Low</td> </tr> <tr> <td>RGT-2 Volume : 80 µL</td> <td>R2 Stirrer Speed : Low</td> </tr> </tbody> </table>		Reagent Volumes and Stirrer Speed		RGT-1 Volume : 160 µL	R1 Stirrer Speed : Low	RGT-2 Volume : 80 µL	R2 Stirrer Speed : Low												
Reagent Volumes and Stirrer Speed																			
RGT-1 Volume : 160 µL	R1 Stirrer Speed : Low																		
RGT-2 Volume : 80 µL	R2 Stirrer Speed : Low																		

Test Details	Test Volumes	Reference Ranges																	
Test : IgE																			
Sample Type : Serum																			
Reference Range : DEFAULT																			
Category : Male																			
<table border="1"> <thead> <tr> <th colspan="2">Reference Range</th> </tr> <tr> <th>Lower Limit</th> <th>Upper Limit</th> </tr> <tr> <th>(IU/mL)</th> <th>(IU/mL)</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Normal : 0.00</td> <td>100.00</td> </tr> <tr> <td>Panic : 0.00</td> <td>0.00</td> </tr> </tbody> </table>		Reference Range		Lower Limit	Upper Limit	(IU/mL)	(IU/mL)	Normal : 0.00	100.00	Panic : 0.00	0.00	<table border="1"> <thead> <tr> <th>Sample Types</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td><input checked="" type="checkbox"/> Serum</td> </tr> <tr> <td><input type="checkbox"/> Urine</td> </tr> <tr> <td><input type="checkbox"/> CSF</td> </tr> <tr> <td><input checked="" type="checkbox"/> Plasma</td> </tr> <tr> <td><input type="checkbox"/> Whole Blood</td> </tr> <tr> <td><input type="checkbox"/> Other</td> </tr> </tbody> </table>	Sample Types	<input checked="" type="checkbox"/> Serum	<input type="checkbox"/> Urine	<input type="checkbox"/> CSF	<input checked="" type="checkbox"/> Plasma	<input type="checkbox"/> Whole Blood	<input type="checkbox"/> Other
Reference Range																			
Lower Limit	Upper Limit																		
(IU/mL)	(IU/mL)																		
Normal : 0.00	100.00																		
Panic : 0.00	0.00																		
Sample Types																			
<input checked="" type="checkbox"/> Serum																			
<input type="checkbox"/> Urine																			
<input type="checkbox"/> CSF																			
<input checked="" type="checkbox"/> Plasma																			
<input type="checkbox"/> Whole Blood																			
<input type="checkbox"/> Other																			