

IgA at

Turbidimetric method

REF CT31700 2 x 40 mL	REF CT31702 6 x 40 mL
CONTENTS R1.Reagent 2 x 40 mL	CONTENTS R1.Reagent 6 x 40 mL
For <i>in vitro</i> diagnostic use only	

SUMMARY

IgA at is a quantitative turbidimetric assay^{1,2} for the measurement of IgA in human serum or plasma.

Anti-human IgA antibodies form insoluble complexes when mixed with samples containing IgA. The scattering light of the immunocomplexes depends of the IgA concentration in the patient sample, and can be quantified by comparison from a calibrator of known IgA concentration.

REAGENTS

R1 IgA at. Goat antibodies anti-human IgA, tris buffer 20 mmol/L, pH 8.2.

Precautions: The reagent contains sodium azide 0.95 g/L. Avoid any contact with skin or mucous.


PREPARATION

R1. Ready to use.

Calibration curve:

Prepare two fold dilutions of the Calibrator (1/1, 1/2, 1/4, 1/8) using NaCl 9 g/L as diluent. Use NaCl 9 g/L as Calibrator 0. Calculate the concentration of each IgA Calibrator dividing the Calibrator concentration by the corresponding dilution factor.

STORAGE AND STABILITY

1.  The reagents will remain stable until the expiration date printed on the label. For optimal stability store **tightly closed** at 2-8°C. Do not use the reagents after the expiration date.
2. Presence of particles, turbidity and/or the absorbance of blank reagent > 0.3 at 340 nm are sign of deterioration.

SAMPLE COLLECTION

Fresh serum and EDTA or heparinized plasma.

IgA in serum or plasma is stable 7 days at 2-8°C or 3 months at -20°C.

Samples with presence of fibrin should be centrifuged before testing. Highly hemolyzed or lipemic samples are not suitable for testing.

INTERFERENCES

- Bilirubin (10 mg/dL) does not interfere. Hemoglobin (4 g/L), rheumatoid factors (200 IU/mL) and lipemia (1.25 g/L) may affect the results. Other substances may interfere⁵.

ADDITIONAL EQUIPMENT

- Analyzer LIDA.

AUTHOMATIC TECHNIQUE

For automatic assays the application method is included.

Any application to an instrument should be validated to demonstrate that results meet the performance characteristics of the method.

It is recommended to validate periodically the instrument.

CALIBRATION

Recalibrate weekly, when a new lot of reagent is used, when control recovery falls out of the expected range or when adjustments are made to the instrument. A reagent blank should be run daily before sample analysis.

REFERENCE VALUES

Adults³: 70 – 400 mg/dL

Newborn⁴: 0 – 2.2 mg/dL

It is recommended that each laboratory establishes its own reference range.

QUALITY CONTROL

To ensure adequate quality control (QC), each run should include a set of controls (normal and abnormal) with assayed values handled as unknown. Each laboratory should establish its own Quality Control scheme and corrective actions if controls do not meet the acceptable tolerances.

DIAGNOSTIC CHARACTERISTICS³⁻⁵

Quantification of immunoglobulins in serum is important for the diagnosis of primary or secondary immunodeficiency, for monitoring of immunoglobulin therapy, and for following the clinical course of multiple myeloma⁴.

IgA represents about 10 to 15 % of the serum immunoglobulins. Its monomeric form has a similar structure that IgG, although between 10 and 15% of the total IgA is dimeric, more resistant to destruction by some pathogenic bacteria⁴.

The most important form of IgA is the secretory IgA, found in tears, sweat, saliva, milk, colostrums and gastrointestinal and bronchial secretions.

Congenital and acquired immunodeficiency are the most important causes of IgA deficit.

Polyclonal hyperimmunoglobulinemia (normal response to infections), skin, gut, respiratory and renal infections as well as cirrhosis are causes that increase IgA concentration⁴.

Increments of monoclonal IgA (paraprotein) are found in multiple myeloma, and proliferative disorders of plasma cells⁴.

PERFORMANCE CHARACTERISTICS

Performance characteristics are available on request.

NOTES

1. The linearity limit depends on the sample/reagent ratio, as well as the analyzer used. It will be higher by decreasing the sample volume, although the sensitivity of the test will be proportionally decreased.
2. Clinical diagnosis should not be made on findings of a single test result, but should integrate both clinical and laboratory data.

BIBLIOGRAPHY

1. Narayanan S. *Clin Chem* 128: 1528-1531 (1982).
2. Price CP et al. *Ann Clin Biochem* 20: 1-14 (1983).
3. Dati F et al. *Eur J Clin Chem Clin Biochem* 34 : 517-520 (1996).
4. Tietz *Textbook of Clinical Chemistry*, 3rd Ed. Burtis CA, Ashwood ER. WB Saunders Co., (1999).
5. Young DS. *Effects of drugs on clinical laboratory tests*. 3th ed. AACC Press (1997).
6. Friedman and Young. *Effects of the disease on clinical laboratory tests*, 3th ed. AACC Press, 1997.

IgA at

Método turbidimétrico

REF CT31700 2 x 40 mL	REF CT31702 6 x 40 mL
CONTENIDO R1.Reactivo 2 x 40 mL	CONTENIDO R1.Reactivo 6 x 40 mL
Sólo para uso diagnóstico <i>in vitro</i>	

FUNDAMENTO

IgA at es un ensayo turbidimétrico^{1,2} para la cuantificación de IgA en suero o plasma humanos.

Los anticuerpos anti-IgA humana forman inmunocomplejos con la IgA presente en la muestra del paciente, ocasionando una dispersión de luz proporcional a la concentración de IgA y que puede cuantificarse por comparación con un calibrador de concentración conocida.

REACTIVOS

R1 IgA at. Anticuerpos de cabra anti-IgA humana en tampón tris 20 mmol/L, pH 8,2.


Precauciones: El reactivo contiene azida sódica 0,95 g/L. Evitar contacto con piel y mucosas.

PREPARACION

R1. Listo para su uso.

Curva de Calibración: Preparar dobles diluciones del Calibrador (1/1, 1/2, 1/4, 1/8) en ClNa 9 g/L como diluyente. Usar ClNa 9 g/L como Calibrador 0. Calcular la concentración de cada dilución del Calibrador de IgA dividiendo la concentración del Calibrador por el correspondiente factor de dilución.

ALMACENAMIENTO Y ESTABILIDAD

1.  Todos estos reactivos son estables hasta la fecha de caducidad indicada en la etiqueta del vial. Para una estabilidad óptima mantener los reactivos **bien cerrados** y conservados a 2-8°C. No usar los reactivos una vez caducados.
2. La presencia de partículas, turbidez y/o una absorbancia del blanco de reactivo > 0,3 a 340 nm es indicativo de deterioro.

MUESTRAS

Suero fresco o plasma recogido con heparina o EDTA como anticoagulantes.

La IgA es estable en suero o plasma 7 días a 2-8°C o 3 meses a -20°C.

Centrifugar las muestras con restos de fibrina antes de usar.

No utilizar muestras altamente hemolizadas o lipémicas.

INTERFERENCIAS

- La bilirrubina (10 mg/dL), no interfiere. La hemoglobina (4 g/L), los factores reumatoides (200 UI/mL) y los lípidos (1,25 g/L), pueden afectar los resultados. Otras sustancias pueden interferir³.

EQUIPO ADICIONAL

- Analizador LIDA.

TECNICA AUTOMATICA

Seguir las instrucciones incluidas en la adaptación del analizador.

Cualquier adaptación a un instrumento deberá ser validada con el fin de demostrar que se cumplen las características analíticas del método.

Se recomienda validar periódicamente el instrumento.

CALIBRACION

Recalibrar semanalmente, al cambiar el lote de reactivos, cuando los valores del control estén fuera del rango de aceptación o cuando se realicen ajustes en el instrumento.

Se recomienda hacer un blanco del reactivo cada día de trabajo antes de analizar las muestras.

VALORES DE REFERENCIA

Adultos³: 70 - 400 mg/dL

Neonatos⁴: 0 - 2,2 mg/dL

Es recomendable que cada laboratorio establezca sus propios valores de referencia.

CONTROL DE CALIDAD

Para un control de calidad adecuado se incluirán en cada serie controles valorados (normal y patológico) que se tratarán como muestras problema.

Cada laboratorio debería establecer su propio Control de Calidad y establecer correcciones en el caso que los controles no cumplan con las tolerancias exigidas.

SIGNIFICADO CLINICO³⁻⁵

La cuantificación de las inmunoglobulinas en suero es importante para el diagnóstico de la inmunodeficiencia primaria y secundaria, la monitorización de la terapia, y el seguimiento del curso del mieloma múltiple⁴.

La IgA representa entre un 10 y 15% de todas las inmunoglobulinas. Su forma monomérica tiene una estructura parecida a la IgG, aunque entre un 10-15% del total de IgA es de forma dimerica, mucho más resistente a la destrucción por algunas bacterias patógenas⁴.

Una forma especial de IgA, denominada secretora, se halla en saliva, lágrimas, sudor, leche y otras secreciones gástricas y bronquiales.

La hiperglobulinemia policlonal (respuesta normal a las infecciones) incrementa el valor de IgA especialmente en las infecciones de la piel, pulmones, riñón y cirrosis hepática⁴.

En el mieloma múltiple y otras alteraciones de las células plasmáticas, se observa un aumento de la concentración de IgA monoclonal (paraproteínas)⁴.

CARACTERISTICAS ANALITICAS

Las características analíticas están disponibles bajo solicitud.

NOTAS

1. La linealidad del ensayo depende de la relación muestra/reactivo y analizador utilizado. Disminuyendo el volumen de muestra, se aumenta el límite superior de linealidad, aunque se reduce la sensibilidad.
2. El diagnóstico clínico no debe realizarse únicamente con los resultados de un único ensayo, sino que debe considerarse al mismo tiempo los datos clínicos del paciente.

REFERENCIAS

1. Narayanan S. *Clin Chem* 128: 1528-1531 (1982).
2. Price CP et al. *Ann Clin Biochem* 20: 1-14 (1983).
3. Dati F et al. *Eur J Clin Chem Clin Biochem* 34:517-520 (1996).
4. Tietz *Textbook of Clinical Chemistry*, 3rd Ed. Burtis CA, Ashwood ER. WB Saunders Co., (1999).
5. Young DS. *Effects of drugs on clinical laboratory tests*. 3th ed. AACC Press (1997).
6. Friedman and Young. *Effects of the disease on clinical laboratory tests*, 3th ed. AACC Press, 1997.





Aplicaciones en LIDA 300 Applications on LIDA 300

IgA at

IgA at (2 x 40 mL), CT31700
IgA at (6 x 40 mL), CT31702

USO USE

Reactivo de diagnóstico in vitro para la cuantificación de la inmunoglobulina A humana (IgA) suero o plasma
In vitro diagnostic reagent for the measurement of the human immunoglobulin A (IgA) in serum or plasma

METODO METHOD

Turbidimetría
Turbidimetry

MUESTRA SAMPLE

Suero o plasma recogido en EDTA
Serum or EDTA plasma

REACTIVOS REAGENTS

Reactivo 1: Usar el Monoreactivo
Reagent 1: Use the Monoreagent

CALIBRACION CALIBRATION

Curva de calibración
Calibration curve

CALIBRADOR STANDARD

Linear Plasma Protein Multicalibrator Cod. 3910005

CONTROL CALIDAD QUALITY CONTROL

Linear Plasma Protein Control N-I Code 3915010
Linear Plasma Protein Control N-II Code 3915015

DETERMINACIONES NUMBER OF TESTS

177 tests/kit Code CT31700
530 tests/kit Code CT31702
(no se considera el volumen muerto)
(dead volume is not taken in consideration)

LINEALIDAD LINEARITY

Sin post-dilución automática: 4 – 800 mg/dL
Without automatic post-dilution: 4 – 800 mg/dL

EFEECTO PROZONA PROZONE EFFECT

Hasta 2000 mg/dL
Up to 2000 mg/dL

NOTA NOTE

Para más información lea el prospecto del reactivo
For additional information read reagent packaging insert

NOTA DE AVISO WARNING

La aplicación incluida se da solamente como pauta. Cualquier aplicación deberá ser validada con el fin de demostrar que se cumplen las características analíticas del método
The reported application is given only as a guideline. Any application to an instrument should be validated to demonstrate that results meet the performance characteristics of the method



CALIBRATION PARAMETERS

Rule:	Logistic 5 P	Calibrator 1:	Deionized Water
Factor K		Calibrator 2:	*PPM1
Replicates	2	Calibrator 3:	*PPM2
Interval		Calibrator 4:	*PPM3
Sensitivity		Calibrator 5:	*PPM4
Error Limit		*Plasma Protein Multicalibrator	
Blank response			
Difference Limit			
SD			

TEST PARAMETERS

No.	
Test	IgA
Method	Endpoint
Direction	Ascend
Unit	mg/dL
Decimals	1
Prim. Wave.	340
Sec. Wave.	0
Sample Vol. (µL)	3
R1 Vol. (µL)	450
R2 Vol. (µL)	0
Line. Limit	
Incubation	
Reaction	0 10
Antigen	<input type="checkbox"/> Check Antigen
Substrate	0
Response	L Limit 0 U Limit 0
S. Volume	
Ratio	
R1 Blank	L Limit 0 U Limit 0
Mix. R Blank	L Limit U Limit
Linearity	L Limit 4 U Limit 800
Full Name	IgA
Print No.	

For other instrument software version please contact with LINEAR