

KIT GRUPO SANGUÍNEO ABO & RhD

Registro Sanitario 2326R2024 SSA



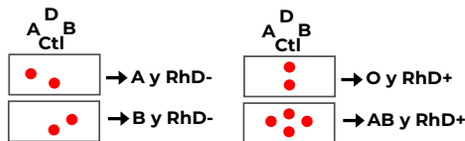
Prueba rápida diseñada para detectar cualitativamente el antígeno A/B del sistema del grupo sanguíneo ABO y el antígeno D del sistema del grupo sanguíneo Rh en sangre fresca obtenida por punción digital / sangre completa venosa anticoagulada.
PARA USO EXCLUSIVO EN LABORATORIOS CLÍNICOS O DE GABINETE

PROCEDIMIENTO:

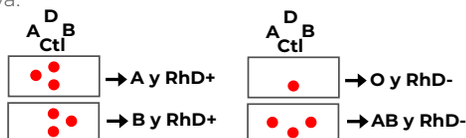
- Llevar muestras y dispositivos a temperatura ambiente.
- Agregar una gota (10 – 15 µL) de muestra el pocillo de muestra, asegurándose que los puntos se cubran completamente.
- Esperar 30 segundos de colocada la muestra y agregar 4 gotas (140µL) de diluyente (sin burbujas) en el pocillo de diluyente.
- Una vez adicionado el diluyente, esperar por al menos 2 minutos para observar resultados. Es recomendado interpretar los resultados dentro de los 15 minutos.

INTERPRETACIÓN DE RESULTADOS:

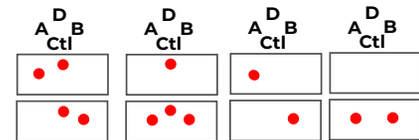
Negativo: No se produce una reacción de unión inmunitaria entre el antígeno de los glóbulos rojos y el anticuerpo solido del grupo sanguíneo, no se capturan los glóbulos rojos y solo se muestra un punto rojo en el punto de control, indicando una reacción negativa.



Positivo: Se produce una reacción de unión inmunitaria entre el antígeno de los glóbulos rojos que se va a detectar en los puntos de detección correspondientes y en el punto de control, indicando una reacción positiva.



Inválido: Independientemente si se muestran puntos rojos en los puntos A, B y , si no aparece un punto control, el resultado de la prueba es inválido.



ESPECIFICACIONES:

Tiempo de análisis: De 2 a 15 minutos.

Tiempo de muestra: Sangre Entera (Fresca, EDTA, Heparina, Citrato)

Volumen de muestra: 1 gota (10 - 15 µL)

Precisión: 100% comparado con los métodos de fase sólida, tubo y gel.

LIMITACIONES:

Las expresiones débiles del antígeno D pueden no ser detectadas, la expresión del epítipo DVI del antígeno D no se detecta con este reactivo, y se requiere una detección adicional cuando ocurre una reacción débil o negativa.

Concentraciones excesivas o bajas de globulos rojos pueden llevar a resultados anormales, se recomienda una muestra de concentración de 30 – 60 % de glóbulos rojos.

Se deben evitar las muestras con hemolisis severa, hiperlipemia e hiperbilirrubinemia.

Pacientes con prueba de Coombs positiva, enfermedad hemolítica neonatal, o anemia hemolítica adquirida interfieren con la identificación del grupo sanguíneo debido a la globulina anticuerpo se absorbe en la superficie de los glóbulos rojos.



Conmutador: 81 8040.2972

Diinsel S.A. de C.V. | Venezuela 342, Col. Vista Hermosa | Monterrey | 64620

Búscanos en

