

PANEL ALERGENOS MOLECULARES LECHE DE VACA

Actualizado en Noviembre 2024 por TM Jacqueline Parada.
Revisado y Aprobado por TM César González.

Código del Examen

Nombres del Examen

Laboratorios de Procesamiento

Preparación del Paciente

Muestra Requerida¹

Estabilidad de la Muestra^{1,2}

Condiciones de Envío al Laboratorio

Método Utilizado

Intervalo de Referencia¹

Valor Crítico

: 2703

: Panel alérgenos moleculares Leche de vaca, incluye las siguientes proteínas nativas purificadas:

- nBos d 8 Caseína

- nBos d 6 Albúmina de suero bovino (BSA)

- nBos d 4 Alfa-lactoalbúmina

:

Laboratorio	Días de Procesamiento	Plazo de Entrega de Resultados
Laboratorio CMSJ Bioquímica (Inmunoquímica)	Según demanda	5 días hábiles

: No requiere

:

■ Suero

Recolectar mínimo 2 mL de sangre en un tubo tapa roja (sin anticoagulante).

Muestra Opcional: ■ Plasma - EDTA

:

Muestra	T° Ambiente (20 - 25 °C)	Refrigerada (2 - 8 °C)	Congelada (-20°C)
Sangre Total	8 horas	No disponible	No aplica
Suero	7 días	7 días	6 meses (descongelar solo una vez)

:

*Dentro de Santiago y en el día

Sangre Total: Ambiente SI / Refrigerada NO / Congelada NO

Suero: Ambiente SI / Refrigerada SI/ Congelada SI

*Desde fuera de Santiago

Suero: Ambiente SI / Refrigerada SI/ Congelada SI

*Sólo si el tiempo de traslado cumple con la estabilidad de la muestra.

: Inmunoensayo Fluoroenzimático / Phadia 250 / Thermo Scientific

:

Clase	Resultado (kU _A /L)	Interpretación
0	< 0.35	Negativo
1	0.35 - 0.69	Positivo Débil
2	0.7 - 3.49	Positivo Moderado
3	3.5 - 17.49	Positivo Alto
4	17.5 - 49.99	Positivo Muy Alto
5	50 - 99.99	Positivo Muy Alto
6	≥100	Positivo Muy Alto

: No aplica.

</

Parámetros de Desempeño¹

- : Coeficiente de Variación Analítico Interensayo:
4% para concentraciones entre 0.35 - 1.5 kU_A/L
5% para concentraciones entre 1.5 - 50 kU_A/L
9% para concentraciones entre 50 - 100 kU_A/L

Límite de cuantificación:
0.1 kU_A/L

Intervalo de medición:
Hasta 100 kU_A/L

Información Clínica¹

- : Los alérgenos moleculares corresponden a proteínas purificadas o recombinantes, que permiten evaluar el patrón de sensibilización de una persona alérgica a nivel molecular.

Referencias

- :
1. Phadia AB. ImmunoCAP® Specific IgE. Inserto del fabricante.
2. Heil W., Ehrhardt V. 2008. Reference Ranges for Adults and Children Pre-Analytical Considerations. ROCHE Diagnostic.