

PANEL ALERGENOS MOLECULARES A VENENO DE AVISPA

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

Código del Examen : 2980

Nombres del Examen : Paneles alérgenos moleculares de veneno de avispa, incluye las siguientes proteínas recombinantes:
rVes v 1 (Fosfolipasa A1)
rVes v 5 (Antígeno 5)
rPol d 5 (Antígeno 5)

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

Preparación del Paciente : No requiere

Muestra Requerida¹ : ■ Suero
Recolectar mínimo 2 mL de sangre en un tubo tapa roja (sin anticoagulante).

Muestra Opcional: ■ Plasma - EDTA

Estabilidad de la Muestra ^{1,2}	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)

Condiciones de Envío al Laboratorio : *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.*

Método Utilizado : Inmunoensayo Fluoroenzimático / Phadia 250 / Thermo Scientific

Intervalo de Referencia ¹	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

Valor Crítico : 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.