

3diag - IgD - TIA

REF TD-42651

LOT **651-58**

⏳ 2026-08

EN IgD Immunoglobulins - for Turbidimetry
INSTRUCTIONS FOR USE

ES Inmunoglobulinas IgD - para Turbidimetría
INSTRUCCIONES DE USO



<https://www.3diag.com/008>

for IFU, Scan or follow link,
and select LOT



TRIMERO Diagnostics, SL

c. València 558, 4t 2a - 08026 Barcelona (Spain)
☎ +34 93 244 86 79 - www.3diag.com



INSTRUCTIONS FOR USE

Reagents for professional use,
for *In Vitro* use only in clinical laboratory (IVD)

3diag - IgD - TIA

IgD Immunoglobulins
for Turbidimetry

REF TD-42651

UDI-DI 08434477308116

INTENDED USE

Quantitative determination of IgD Immunoglobulins (IgD), in human serum, by turbidimetric method, in automatic Clinical Chemistry Analyzers.

The measurement of IgD can be used as an aid in the diagnosis of abnormal protein metabolism and the body's lack of ability to resist infectious agents.

Assay results should always be used and interpreted in conjunction with clinical history and clinical manifestations, and other *In Vitro* and *In Vivo* diagnostic tests.

Do not make a diagnosis or decide on a treatment based solely on the assay results.

SUMMARY AND EXPLANATION⁽¹⁾

Most of the IgD Immunoglobulins are bound to the membrane of circulating B lymphocytes and are the main antigen receptor on the membrane surface, where it is co-expressed with IgM.

Serum IgD represent only about 0.25% of the total immunoglobulins, are monomeric, and have a molecular weight of approximately 185 KDa, a half-life in serum of about 2.8 days and a daily renewal rate of 37 %.

Its concentration in serum is highly variable and does not follow a Gaussian distribution pattern. IgD can be also found in some other body fluids, such as the colostrum, milk and respiratory mucous.

Although in recent years there has been significant progress in clarifying the role of cellular IgD in the immune system, the role of secreted IgD is still uncertain.

Very high serum IgD concentrations are often found in patients with IgD monoclonal gammopathies.

The so-called Hyperimmunoglobulinemia D Syndrome (HIDS), or Hyper IgD Syndrome, a disease characterized by episodes of periodic fever and other affections, is another entity in which the IgD concentration is raised.

Elevation of serum IgD can also be seen in chronic infections (such as leprosy, tuberculosis, salmonellosis, infectious hepatitis, and malaria), in recurrent infections by staphylococci, in autoimmune diseases (such as rheumatoid arthritis or systemic lupus), in immunodeficiencies (such as AIDS) and allergic disorders, although the clinical relevance of this increase is not yet clear.

PRINCIPLE OF THE METHOD

The specific antibodies (Ab) of the reagent, bound to polystyrene particles, when combined with the antigens (Ag) of the patient sample, form insoluble compounds causing a change in the absorbance and dispersion of the light, proportional to the antigen concentration, which can be quantified by turbidimetric (TIA) or nephelometric (NIA) method, by comparison with calibrators of known concentration.

CONTENTS - COMPOSITION - PREPARATION

- Antiserum Reagent: REAG Ab IgD
REF TD-42651-RA ∇ 2 x 50 test - 2 x 4.0 ml
Anti-human IgD antibodies, bound to polystyrene particles.
- Reaction Buffer: BUF IgD
REF TD-42651-BF ∇ 100 test - 20 ml
TRIS Buffer, with PEG.

As preservative, the reagents contain <0.1% (1 g/l) Sodium Azide (NaN₃).

The reagents are ready for use and require no preparation.

Before each use it is convenient that the reagents are homogenized, shaking them gently avoiding the formation of foam or bubbles.

If necessary, carefully transfer the reagents to the containers used by the analyzer, preventing leakage and foaming or bubbles.

Before use, it is always advisable to bring the reagents to their use temperature, waiting a while before using them.

WARNINGS - PRECAUTIONS

- Sodium Azide is toxic. Even if sodium azide is not harmful at the concentration present in the reagents, take the necessary precautions to avoid accidental ingestion or contact with the eyes.
- Sodium Azide can react with lead or copper to give explosive compounds. For disposal it is recommended to rinse with plenty of running water to avoid accumulation in drains.
- Materials of human origin have been tested and found negative for the presence of HBsAg, HCV, and anti-HIV 1 and 2 antibodies.
- Since the absence of infectious agents can not be proven with absolute certainty, components containing materials of human or animal origin must be handled with caution, as potentially infectious, following the recommended safety standards for biological risk.
- Dispose of contents, containers and any other waste material in accordance with applicable local, regional and national regulations.
- There are Safety Data Sheets (SDS) available in the *Documentation* section (select folders ## *Other-Documents* ## and *SDS* - <https://www.3diag.com/SDS>) of the website (www.3diag.com) or upon request to the Customer Support Service (✉ support@3diag.com - ☎ +34 93 2448679).
- Do not use any material after its expiration date.
- Do not mix components belonging to different lot kits.
- Clinical diagnosis should not be based on the results of a single test, but should always integrate all relevant clinical and laboratory data.
- Any serious incident that has occurred in relation to the device shall be reported by the user to the manufacturer and to the competent authority of the Member State in which the user and/or the patient is established⁽²⁾.

STORAGE - SHELF LIFE

- Store refrigerated at +2...+8°C. Do not freeze, as the functionality of the reagents may be altered.
- Properly stored and unopened, the reagents are stable until the expiration date indicated on the label.
- Once opened, provided that they are handled with adequate precautions to avoid contamination, the shelf life of the reagents is at least 4 weeks, provided that after each use they are stored immediately in the original containers, tightly capped and refrigerated at +2...+8°C.

The indicated shelf life must be taken as a guideline given that, obviously, it depends on the particular environmental and use conditions, which may differ from those of the stability studies carried out.

MATERIALS NEEDED

Not Supplied

- Automatic Clinical Chemistry Analyzer, capable of running photometric assays at 600...700 nm, and accessories: reagent containers, cuvettes, etc..

Included in the Kit

- **3diag - IgD - CAL SET** REF TD-42642
- **3diag - IgD - CONTROL** REF TD-42643

SAMPLES

Fresh Serum.

Samples with presence of fibrin, hemolyzed, lipemic or turbid, and frozen samples after thawing, should be centrifuged prior to testing. Samples, which cannot be clarified by centrifugation, should not be used in turbidimetric or nephelometric assays as turbidity and particles can interfere with the determination.

In bibliography⁽³⁾ a stability of 28 days in refrigerated serum (preferred sample) is reported.

Specific guidelines⁽⁴⁾ establish that it is the responsibility of each laboratory to consult all available references or to carry out its own studies to determine its specific stability criteria.

For transport, specimens must be packaged and labeled in accordance with applicable regulations and recommendations governing the transport of clinical specimens and potentially infectious substances.

PROCEDURE

To program and calibrate assays, follow the instructions for use of the analyzer used, with the recommended general parameters that are detailed below.

Further information about applications to specific analyzers can be found in the *Documentation* section (select folders *IgD* and *Applications* ~ - <https://www.3diag.com/A08>) of the website (www.3diag.com), or upon request to the Customer Support Service (✉ support@3diag.com - ☎ +34 93 2448679).

Assay Parameters

- ①Dispense and mix:
 - Sample/Control: 6 µl (diluted 1:10)
 - Calibrator: 6 µl (diluted 1:5)
 - **BUF IgD** 200 µl
- ②Incubate a fixed time of about 5 minutes
- ③Dispense and mix:
 - **REAG Ab IgD** 80 µl
- ④Read absorbance A1 (Blank) at 600...700 nm
- ⑤Incubate a fixed time of about 5 minutes
- ⑥Read absorbance A2 (End Point) at 600...700 nm
- ⑦Interpolate the absorbance increment (A2-A1) of the samples and controls in the curve obtained with the calibrators

Warnings - Results

Samples with concentrations higher than the upper limit of the assay range should be analyzed again, manually diluted with Physiological Solution in successive steps of 1:5 (recommended), or by programming a larger sample dilution in the analyzer, to recover a value close to the midpoint of the measurement range.

The stability of the dilutions is limited to their immediate use.

Calibration Parameters

- Use the **3diag - IgD - CAL SET**.
- If the analyzer allows it, it is recommended to program two replicates of each calibration point.
- The calibrations are Non-linear. For the calculation it is recommended to use a Spline, a Logit or a Polygonal adjustment.

Warnings - Calibration

The calibration curves have a limited validity, which depends on the particular conditions of use.

The assay should be recalibrated:

- when a new lot of reagents, buffer, or diluent is used,
- when established internal quality control procedures do not deliver the expected results, or
- after performing maintenance operations on the analyzer.

PERFORMANCES OF THE METHOD

Detailed information on the characteristics and performances of assays is given in the Technical Reports, available in the *Documentation* section (select folders *IgD* and *Technical Reports* - <https://www.3diag.com/T08>) of the website (www.3diag.com) or upon request to the Customer Support Service (✉ support@3diag.com - ☎ +34 93 244 86 79).

The reported data are typical results and should not be considered as assay specifications, as the results obtained on another analyzer or at another time may be different.

Warnings - Antigen Excess

The IgD Immunoglobulins (IgD) of the sample, especially if they are monoclonal, can react in a way that is not proportional to the calibration (lack of linearity), just as it happens in the immunochemical quantification of other monoclonal immunoglobulins.

Although the measurement assay does not enter into antigen excess up to very high concentrations of IgD, as a precaution it is recommended to analyze the samples of patients who, due to their history, clinical data or other laboratory results, are suspected of having extreme values of IgD, or a non-proportional reaction, at two dilutions, the usual working one and prediluted manually (for example 1:10). A recovered result of the prediluted sample significantly higher than the working dilution result is indicative of an eventual excess of antigen or non-linearity, and should be taken as a more reliable result. In order to obtain a result as accurate as possible, it is recommended to dilute the sample by the necessary factor in order to recover a value close to the midpoint of the measurement range.

The use of complementary assays, for example the determination of the Free Light Chains in serum and urine, the determination of other immunoglobulins, or electrophoretic assays, can be a useful alarm signal in case of obtaining discordant results.

QUALITY CONTROL

To monitor performances, it is recommended to use the controls of the **3diag - IgD - CONTROL**.

The insertion of internal controls is recommended:

- in each analytical series,
- when using a new reagent kit from the same lot, and
- after performing a calibration.

Each laboratory should establish its own quality scheme and corrective actions if controls do not meet the assigned tolerances, based on the applicable government regulations, the homologation requirements, and the general published recommendations, such as the guideline C24⁽⁵⁾ of the *Clinical and Laboratory Standards Institute (CLSI)*, or others.

The reagents have been subjected to quality control checks and should react as described in these instructions. Therefore, as a general recommendation, in the event that controls do not give the expected results, the following should be done:

- repeat controls,
- if the deviation persists, repeat with new controls,
- if the deviation persists, calibrate again, and
- if the deviation persists, contact the Customer Support Service (✉ support@3diag.com - ☎ +34 93 2448679), or fill the *Technical Support Form* in the *Technical Support* section of the website (www.3diag.com).

As a precaution, until the causes of the deviation have been identified and corrected:

- all reagents should be considered unreliable, and
- sample results should not be validated.

Warnings

In some analyzers, in order to process the controls, it may be necessary to deactivate the clot detection system.

TRACEABILITY

Values in U/ml are referred to the *British Research Standard for IgD* (code: 67/037) (*National Institute for Biological Standards and Controls* (a *World Health Organization (WHO) Laboratory for Biological Standards*), NIBSC)⁽⁶⁾⁽⁷⁾.

For the values in mg/dl, since certified reference materials are not available in these units, the conversion factor related in the literature⁽¹⁾ has been taken: 100 U/ml \approx 14.1 mg/dl

REFERENCE INTERVALS

It is always advisable for each laboratory to establish its own reference values.

The bibliography reports variable reference values between publications, depending on the method and the standardization used, and the population analyzed:

- up to 15 mg/dl⁽⁸⁾,
- 0.02 - 12.1 mg/dl⁽⁹⁾,
- 1.4 - 8.5 mg/dl⁽¹⁰⁾,
- 1.0 - 11.2 mg/dl⁽¹¹⁾,
- 0.5 - 24 mg/dl⁽¹²⁾,
- up to 10 mg/dl⁽¹³⁾,
- 0.77 - 13.21 mg/dl⁽¹⁴⁾⁽¹⁵⁾, and
- 0.13 - 15.27 mg/dl⁽¹⁶⁾.

Based on the above data, a concentration higher than about 100 U/ml, equivalent to about 14 mg/dl, can be taken as a significant value. Analyzing serum samples of 20 presumably healthy adults from the Barcelona area, all results except one were lower than this concentration (range: <0.1 - 16.7 mg/dl).

LIMITATIONS OF THE PROCEDURE

- Samples containing circulating immune complexes (CICs)/ heterophilic antibodies can lead to erroneously increased or decreased results in immunoassays. Unexpected or inconsistent results should be confirmed using alternative methods.
- The product must be used as described in these instructions by suitably trained personnel. Any modification made to the assay and its necessary validation is the sole responsibility of the user.
- Samples from internal quality controls other than the recommended one, or from external quality controls, may give different results than those obtained by other methods, due to matrix effects. To evaluate the results it may be necessary to establish specific target values for the method.
- It is well known that immunochemical assays are not suitable for the measurement of paraproteins, due to the possibility of a non-linear response and therefore lack of accuracy and inconsistent results. Furthermore, an immunochemical measurement cannot distinguish between monoclonal and polyclonal proteins. IgD concentration can never be considered as a measure of the monoclonal component.

SYMBOLS

In addition to the harmonized symbols provided on the ISO 15223-1:2021⁽¹⁷⁾ norm, in the labels and instructions of use has been used the complementary symbology proposed⁽¹⁸⁾ by the EDMA (*European Diagnostic Manufacturers Association*), whose meaning is detailed below.

REAG	Reagent
Ab	Antibody / Antiserum
BUF	Buffer
IgD	IgD Immunoglobulins

BIBLIOGRAPHY

- (1) A.O. Vladuți: "MINIREVIEW - Immunoglobulin D: Properties, Measurement, and Clinical Relevance" - Clin Diagn Lab Immunol 2000 March; 7(2): 131-140.
- (2) "Regulation (UE) 2017/746 of the European Parliament and of the Council on In Vitro Diagnostic Medical Devices", 5 April 2017.
- (3) Mayo Medical Laboratories website (www.mayomedicallaboratories.com), date of consultation: 24th November 2019.
- (4) Clinical and Laboratory Standards Institute (CLSI), Doc. GP44-A4, May 2010: "Procedures for the Handling and Processing of Blood Specimens for Common Laboratory Test; Approved Guideline - Fourth Edition".
- (5) Clinical and Laboratory Standards Institute (CLSI), September 2016: "C24 - Statistical Quality Control for Quantitative Measurement Procedures: Principles and Definitions - 4th Edition".
- (6) D.S. Rowe, S.G. Anderson and L. Tackett: "A research standard for human serum immunoglobulin D" - Bull World Health Organ. 1970; 43(4): 607-609.
- (7) National institute for Biological Standards and Control: "Non WHO Reference Material - Immunoglobulin D (IgD) Serum, Human - NIBSC code 67/037 - Instructions for Use (Version 5.0, Dated 04/04/2008)".
- (8) "AEFA/AEBM Nomenclator de Laboratorio Clínico" (ISBN: 84-486-0117-3).
- (9) V. Fayol, D.J. Hartmann, I. Sabbagh, and G. Ville: "Dosage radioimmunologique de l'IgD sérique" - C. R. Soc. Biol. 1986; 180: 337-346.
- (10) S. Sirisinha, C. Charupatana, and T. Ramasoota: "Serum immunoglobulins in leprosy patients with different spectra of clinical manifestations" - Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 1972; 140: 1062-1068.
- (11) R.H. Buckley, and H.R. Trayer: "Serum IgD concentrations in sarcoidosis and tuberculosis" - Clin. Exp. Immunol. 1972; 10: 257-265.
- (12) M.I. Luster, G.A. Leslie and E.J. Bardana Jr.: "Structure and biological function of human IgD. VI. Serum IgD in patients with allergic bronchopulmonary aspergillosis" - Int. Arch. Allergy Appl. Immunol. 1976; 50: 212-218.
- (13) J.P. Barreto, G. Martins et al.: "Immunoglobulin D measurement by two different immunoassays" - 13^a Reunião Científica da SPML. 2021; P44.
- (14) The Binding Site Group Ltd.: "Human IgD Kit for use on SPAPlus® (Insert Code: SIN169, Version 01st September 2014)".
- (15) The Binding Site Group Ltd.: "Optilite® IgD Kit (Insert Code: INS013, Version 15th October 2014)".
- (16) The Binding Site Group Ltd.: "Human IgD Liquid Reagent Kits for use on the Siemens BN™II (Insert Code: SIN088, Version 27th November 2012)".
- (17) International Organization for Standardization: "ISO 15223-1:2021 Medical devices - Symbols to be used with information to be supplied by the manufacturer".
- (18) EDMA Labelling Task Force: "EDMA Symbols for IVD Reagents and Components - Revision, October 2009".

TEXT REVISION DATE

19th July 2024.

Modifications highlighted in blue ■ .

Due to the continuous process of monitoring and improvement of the performance and safety of the products, the Instructions for Use are periodically updated. Therefore, users must ensure that they are working with the appropriate revision.

To facilitate this task, an electronic version of the Instructions for Use specific to each batch of the product is available in the *Documentation* section of the *TRIMERO Diagnostics* website (www.3diag.com), which the user can access by selecting the family and product type, or using the *Search by batch* option. Additionally, a QR code and a link to the appropriate folder are provided on the external labels and documentation accompanying the product.



TRIMERO Diagnostics, SL

c. València 558, 4t 2a - 08026 Barcelona (Spain)
☎ +34 93 244 86 79 - www.3diag.com



INSTRUCCIONES DE USO

Reactivos para uso profesional,
sólo para uso *In Vitro* en laboratorio clínico (IVD)

3diag - IgD - TIA

Inmunoglobulinas IgD
para Turbidimetría

REF TD-42651

UDI-DI 08434477308116

USO PREVISTO

Determinación cuantitativa de las Inmunoglobulinas IgD (IgD), en suero humano, por método turbidimétrico, en analizadores automáticos de Química Clínica.

La medida de la IgD puede ser usada como ayuda en el diagnóstico del metabolismo anormal de las proteínas y la falta de capacidad del cuerpo para resistir agentes infecciosos.

Los resultados del ensayo deben siempre emplearse e interpretarse en conjunción con las manifestaciones e historia clínicas y otras pruebas diagnósticas In Vivo e In Vitro.

No debe efectuarse un diagnóstico o decidir un tratamiento en base únicamente a los resultados del ensayo.

RESUMEN Y EXPLICACION⁽¹⁾

La mayor parte de las Inmunoglobulinas IgD están unidas a la membrana de los linfocitos B circulantes, siendo el principal receptor antigénico en la superficie de la membrana, donde se coexpresa con la IgM.

Las IgD séricas sólo representan alrededor del 0,25% del total de inmunoglobulinas, son monoméricas, tienen un peso molecular de unos 185 kDa, una vida media en suero de unos 2,8 días y una tasa de renovación diaria del 37%.

Su concentración en suero es altamente variable y no sigue una distribución gaussiana. Se encuentra IgD en algunos otros fluidos corporales, como el calostro, la leche y la mucosa respiratoria.

Aunque en los últimos años se ha avanzado bastante en esclarecer el papel de la IgD celular en el sistema inmune, la función de la IgD secretada es todavía incierta.

A menudo se encuentran concentraciones séricas muy altas de IgD en pacientes con gammopatías monoclonales IgD.

El llamado Síndrome de hÍper IgD (HIDS), o Síndrome de Hiperinmunoglobulinemia D, enfermedad caracterizada por episodios de fiebre periódica y otras afectaciones, es otra entidad en la que la concentración de la IgD, en este caso policlonal, puede estar elevada.

También se ha observado una elevación de la IgD sérica en infecciones crónicas (como lepra, tuberculosis, salmonelosis, hepatitis infecciosa y malaria), en infecciones recurrentes por estafilococos, en enfermedades autoinmunes (como la artritis reumatoide o el lupus sistémico), en inmunodeficiencias (como el SIDA) y en trastornos alérgicos, aunque la relevancia clínica de dicho aumento no está establecida.

PRINCIPIO DEL METODO

Los anticuerpos (Ab) específicos del reactivo, unidos a partículas de poliestireno, forman compuestos insolubles cuando se combinan con los antígenos (Ag) de la muestra del paciente, ocasionando un cambio en la absorbancia y dispersión de la luz, proporcionales a la concentración de antígeno, que puede ser cuantificada, por método turbidimétrico (TIA) o nefelométrico (NIA), por comparación con calibradores de concentración conocida.

CONTENIDO - COMPOSICION - PREPARACION

- Reactivo Antisuero: REAG Ab IgD
REF TD-42651-RA ∇ 2 x 100 test - 2 x 8.0 ml
Anticuerpos anti-IgD humano unidos a partículas de poliestireno.
- Tampón de Reacción: BUF IgD
REF TD-42651-BF ∇ 100 test - 20 ml
Tampón TRIS, con PEG.

Como conservante, los reactivos contienen <0,1% (1 g/l) de Azida Sódica (NaN₃).

Los reactivos están listos para su uso y no requieren ninguna preparación.

Antes de cada uso es conveniente que los reactivos sean homogeneizados, agitándolos suavemente evitando la formación de espuma o burbujas.

Si resulta necesario, trasvasar cuidadosamente los reactivos a los contenedores previstos por el analizador, evitando pérdidas y la formación de espuma o burbujas.

Antes de usar, siempre es recomendable llevar los reactivos a su temperatura de uso, esperando un poco antes de usarlos.

ADVERTENCIAS - PRECAUCIONES

- La Azida Sódica es tóxica. Aunque a la concentración presente la Azida Sódica no es peligrosa, adoptar las precauciones necesarias para evitar su ingestión accidental o contacto con los ojos.
- La Azida Sódica puede reaccionar con plomo o cobre dando compuestos explosivos. Para su eliminación se recomienda enjuagar con abundante agua corriente para evitar la acumulación en los desagües.
- Los materiales de origen humano se han analizado, resultando negativos, para la presencia de HBsAg, HCV, y anticuerpos anti-HIV 1 y 2.
- Puesto que la ausencia de agentes infecciosos no puede probarse con total certeza, los componentes que contienen materiales de origen humano o animal deben ser manipulados con precaución, como potencialmente infecciosos, siguiendo las normas de seguridad recomendadas para riesgo biológico.
- Eliminar el contenido, los recipientes y cualquier otro material de desecho de acuerdo con las normativas locales, regionales y nacionales aplicables.
- Existen fichas de seguridad (SDS) disponibles en el apartado de Documentación (seleccionar carpetas ## Other-Documents ## y SDS - <https://www.3diag.com/SDS>) de la página Web (www.3diag.com) o bajo demanda al Servicio de Asistencia al Cliente (✉ support@3diag.com - ☎ +34 93 2448679).
- No utilizar ningún material una vez superada su fecha de caducidad.
- No mezclar componentes pertenecientes a Kits de lotes distintos.
- El diagnóstico clínico no debe basarse en los resultados de un único test, sino que debe siempre integrar todos los datos clínicos y de laboratorio pertinentes.
- Cualquier incidente grave relacionado con el dispositivo deberá ser comunicado por el usuario al fabricante y a la autoridad competente del Estado miembro en el que estén establecidos el usuario y/o el paciente⁽²⁾.

ALMACENAMIENTO - VIDA UTIL

- Almacenar refrigerado a +2...+8°C. No congelar, pues la funcionalidad de los reactivos puede verse alterada.
 - Conservados adecuadamente y sin abrir, los reactivos son estables hasta la fecha de caducidad indicada en su etiqueta.
 - Una vez abiertos, siempre que se manejen con las precauciones adecuadas para evitar su contaminación, la vida útil de los reactivos es de al menos 4 semanas, siempre que después de cada uso se guarden inmediatamente en los contenedores originales, bien tapados con los tapones de rosca originales y refrigerados a +2...+8°C.
- La vida útil indicada debe ser tomada como orientativa pues, obviamente, depende de las condiciones ambientales y de uso particulares, que pueden diferir de las de los estudios de estabilidad efectuados.

MATERIALES NECESARIOS

No Suministrados

- Analizador automático de Química Clínica, capaz de efectuar ensayos fotométricos a 600...700nm, y accesorios: contenedores de reactivos, cubetas, etc..

Incluidos en el Kit

- **3diag - IgD - CAL SET** REF TD-42642
- **3diag - IgD - CONTROL** REF TD-42643

MUESTRAS

Suero fresco.

Las muestras con presencia de fibrina, hemolizadas, lipémicas o turbias, y las muestras congeladas después de su descongelación, deben centrifugarse antes de su análisis. Las muestras que no pueden aclararse mediante centrifugación no deben utilizarse en ensayos turbidimétricos o nefelométricos, pues la turbidez y las partículas pueden interferir en la determinación.

En bibliografía⁽³⁾ se relaciona una estabilidad de 28 días en suero refrigerado (muestra de preferencia).

Líneas guía específicas⁽⁴⁾ establecen que es responsabilidad de cada laboratorio el consultar todas las referencias disponibles o efectuar sus propios estudios para determinar sus criterios de estabilidad específicos.

Para su transporte, los especímenes se deben acondicionar y etiquetar de acuerdo con las normativas aplicables y recomendaciones que rigen el transporte de especímenes clínicos y sustancias potencialmente infecciosas.

PROCEDIMIENTO

Seguir las instrucciones de uso del analizador empleado para programar y calibrar ensayos, con los parámetros generales recomendados que se detallan a continuación.

Más información sobre aplicaciones para analizadores específicos está disponible en el apartado de *Documentación* (seleccionar carpetas *IgD* y *Applications* - <https://www.3diag.com/A08>) de la página Web (www.3diag.com), o bajo demanda al Servicio de Asistencia al Cliente (support@3diag.com - +34 93 2448679).

Parámetros del Ensayo

- ① Dispensar y mezclar:
 - * Muestra/Control: 6 µl (diluir 1:10)
 - * Calibrador: 6 µl (diluir 1:5)
 - * **BUF IgD** 200 µl
- ② Incubar un tiempo fijo de alrededor de 5 minutos
- ③ Dispensar y mezclar:
 - * **REAG Ab IgD** 80 µl
- ④ Leer la absorbancia A1 (Blanco) a 600...700 nm
- ⑤ Incubar un tiempo fijo de alrededor de 5 minutos
- ⑥ Leer la absorbancia A2 (Punto Final) a 600...700 nm
- ⑦ Interpolarse el incremento de absorbancia (A2-A1) de las muestras y controles en la curva de calibración obtenida con los calibradores

Advertencias - Resultados

Muestras con concentraciones mayores que la del límite superior del rango de ensayo deben analizarse de nuevo, diluidas manualmente con Solución Fisiológica, en pasos sucesivos de 1:5 (recomendado), o programando una dilución de muestra mayor en el analizador, para recuperar un valor cercano al punto medio del intervalo de medida.

La estabilidad de las diluciones está limitada a su uso inmediato.

Parámetros de Calibración

- Usar el **3diag - IgD - CAL SET**.
- Si el analizador lo permite, se recomienda programar dos réplicas de cada punto de calibración.
- La calibración es No Lineal, para el cálculo se recomienda usar un ajuste Spline, Logit o Poligonal.

Advertencias - Calibración

Las curvas de calibración tienen una validez limitada, que depende de las condiciones de uso particulares.

El ensayo debe recalibrarse:

- cuando se utilice un nuevo lote de reactivos, tampón, o diluyente,
- cuando los procedimientos de control de calidad interno establecidos no den los resultados esperados, o
- después de efectuar operaciones de mantenimiento en el analizador.

PRESTACIONES DEL METODO

La información detallada sobre las características y prestaciones del ensayo se relaciona en los Informes Técnicos, disponibles en el apartado de documentación (seleccionar carpetas *IgD* y *Technical Reports* - <https://www.3diag.com/T08>) de la página Web (www.3diag.com) o bajo demanda al Servicio de Asistencia al Cliente (support@3diag.com - +34 93 244 86 79).

Los datos relacionados son resultados típicos y no deben ser considerados como especificaciones del ensayo, pues los resultados obtenidos en otro analizador o en otro momento pueden ser distintos.

Advertencias - Exceso de Antígeno

Las IgD de la muestra, en especial si son monoclonales, pueden reaccionar de manera no proporcional a la calibración (falta de linealidad), de igual manera a como sucede en la cuantificación inmunoquímica de otras inmunoglobulinas monoclonales.

Aunque el método no entra en exceso de antígeno hasta concentraciones muy altas de IgD, como precaución se recomienda analizar las muestras de pacientes que, por su historial, datos clínicos u otros resultados de laboratorio, se sospeche que puedan tener valores extremos de IgD, o una reacción no proporcional, a dos diluciones, la usual de trabajo y prediluidas manualmente (por ejemplo 1:10). Un resultado recuperado con la muestra prediluida significativamente más alto que el de la muestra a la dilución normal de trabajo es indicativo de un eventual exceso de antígeno o no linealidad, y debe tomarse como un resultado más fiable. Para obtener un resultado lo más preciso posible, se recomienda diluir la muestra por el factor necesario para recuperar un valor cercano al punto medio del rango de medición.

El uso de ensayos complementarios, por ejemplo la determinación de las Cadenas Ligeras Libres en suero y orina, la determinación de otras inmunoglobulinas, o ensayos electroforéticos, puede resultar una señal de alarma útil en caso de obtener resultados discordantes.

CONTROL DE CALIDAD

Para monitorizar las prestaciones, se recomienda el uso de los controles del **3diag - IgD - CONTROL**.

Se recomienda la inserción de controles internos:

- en cada serie analítica,
- al usar un nuevo equipo de reactivos del mismo lote, y
- después de efectuar una calibración.

Cada laboratorio debería establecer su propio esquema de calidad y acciones correctivas si los controles no cumplen con las tolerancias asignadas, en base a las normas gubernamentales aplicables, los requisitos de homologación y las recomendaciones generales publicadas, como por ejemplo la línea guía C24⁽⁵⁾, del *Clinical and Laboratory Standards Institute (CLSI)*, u otras.

Los reactivos se han sometido a controles de calidad y deben reaccionar como se describe en estas instrucciones. Por ello, como recomendación general, en el caso de que los controles no den el resultado previsto, se debería:

- repetir los controles,
- si persiste la desviación, repetir con unos nuevos controles,
- si persiste la desviación, calibrar de nuevo, y
- si persiste la desviación, contactar con el Servicio de Asistencia al Cliente (✉ support@3diag.com - ☎ +34 93 2448679), o cumplimentar el *Formulario de Soporte Técnico* en el apartado de *Soporte Técnico* de la página Web (www.3diag.com).

Por precaución, hasta haber identificado y corregido las causas de la desviación:

- todos los reactivos deben considerarse como no fiables, y
- no se deberían validar los resultados de las muestras.

Advertencias

En algunos analizadores, para procesar los controles, puede ser necesario desactivar el sistema de detección de coágulos.

TRAZABILIDAD

Los valores en U/ml, están referidos al *British Research Standard for IgD (code: 67/037) (National Institute for Biological Standards and Controls (a World Health Organization (WHO) Laboratory for Biological Standards), NIBSC)*⁽⁶⁾⁽⁷⁾.

Para los valores en mg/dl, no estando disponibles materiales de referencia certificados en estas unidades, se ha tomado el factor de conversión relacionado en la bibliografía⁽¹⁾: 100 U/ml ≈ 14.1 mg/dl.

INTERVALOS DE REFERENCIA

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

La bibliografía reporta valores de referencia variables entre publicaciones, según el método y la estandarización utilizada, y la población analizada:

- hasta 15 mg/dl⁽⁸⁾,
- 0.02 - 12.1 mg/dl⁽⁹⁾,
- 1.4 - 8.5 mg/dl⁽¹⁰⁾,
- 1.0 - 11.2 mg/dl⁽¹¹⁾,
- 0.5 - 24 mg/dl⁽¹²⁾,
- hasta 10 mg/dl⁽¹³⁾,
- 0.77 - 13.21 mg/dl⁽¹⁴⁾⁽¹⁵⁾, y
- 0.13 - 15.27 mg/dl⁽¹⁶⁾.

En base a los datos anteriores, se puede tomar como valor significativo una concentración superior a unas 100 U/ml, equivalente a unos 14 mg/dl. Analizando muestras de suero de 20 adultos presuntamente sanos del área de Barcelona, todos los resultados excepto uno fueron inferiores a esta concentración (rango: <0,1 - 16,7 mg/dl).

LIMITACIONES DEL PROCEDIMIENTO

- Muestras conteniendo inmunocomplejos circulantes (CICs)/ anticuerpos heterófilos pueden dar lugar a resultados erróneamente aumentados o disminuidos en los inmunoensayos. Resultados inesperados o incoherentes deberían confirmarse usando métodos alternativos.
- El producto debe ser usado como se describe en estas instrucciones por personal adecuadamente formado. Cualquier modificación realizada sobre el ensayo y su necesaria validación es responsabilidad exclusiva del usuario.
- Las muestras de controles de calidad internos distintos al recomendado, o de controles de calidad externos, pueden dar resultados distintos a los obtenidos por otros métodos, debido a efectos matriz. Para evaluar los resultados podría ser necesario establecer los valores objetivo específicos para el método.

- Es bien sabido que los ensayos inmunoquímicos no son adecuados para la medición de paraproteínas, debido a la posibilidad de una respuesta no lineal y, por lo tanto, a la falta de exactitud y a resultados inconsistentes. Además, una medición inmunoquímica no puede distinguir entre proteínas monoclonales y policlonales. La concentración de IgD nunca puede considerarse como una medida del componente monoclonal.

SÍMBOLOS

Además de los símbolos armonizados, previstos en la norma ISO 15223-1:2021⁽¹⁷⁾, en las etiquetas e instrucciones de uso se ha empleado la simbología complementaria propuesta⁽¹⁸⁾ por la *EDMA (European Diagnostic Manufacturers Association)*, cuyo significado se detalla a continuación.

REAG	Reactivo
Ab	Anticuerpo / Antisueros
BUF	Tampón de Reacción
IgD	Inmunoglobulinas IgD

BIBLIOGRAFIA

- (1) A.O. Vladutiu: "MINIREVIEW - Immunoglobulin D: Properties, Measurement, and Clinical Relevance" - Clin Diagn Lab Immunol 2000 March; 7(2): 131-140.
- (2) "Reglamento (UE) 2017/746 del Parlamento Europeo y del Consejo sobre los Productos Sanitarios para Diagnóstico In Vitro", 5 abril 2017.
- (3) Página Web de Mayo Medical Laboratories (www.mayomedicallaboratories.com), Fecha de consulta: 24/11/2019.
- (4) Clinical and Laboratory Standards Institute (CLSI), Doc. GP44-A4, May 2010: "Procedures for the Handling and Processing of Blood Specimens for Common Laboratory Test; Approved Guideline - Fourth Edition".
- (5) Clinical and Laboratory Standards Institute (CLSI), September 2016: "C24 - Statistical Quality Control for Quantitative Measurement Procedures: Principles and Definitions - 4th Edition".
- (6) D.S. Rowe, S.G. Anderson and L. Tackett: "A research standard for human serum immunoglobulin D" - Bull World Health Organ. 1970; 43(4): 607-609.
- (7) National institute for Biological Standards and Control: "Non WHO Reference Material - Immunoglobulin D (IgD) Serum, Human - NIBSC code 67/037 - Instructions for Use (Version 5.0, Dated 04/04/2008)".
- (8) "AEFA/AEBM Nomenclator de Laboratorio Clínico" (ISBN: 84-486-0117-3).
- (9) V. Fayol, D.J. Hartmann, I. Sabbagh, and G. Ville: "Dosage radioimmunologique de l'IgD sérique" - C. R. Soc. Biol. 1986; 180: 337-346.
- (10) S. Sirisinha, C. Charupatana, and T. Ramasoota: "Serum immunoglobulins in leprosy patients with different spectra of clinical manifestations" - Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 1972; 140: 1062-1068.
- (11) R.H. Buckley, and H.R. Trayer: "Serum IgD concentrations in sarcoidosis and tuberculosis" - Clin. Exp. Immunol. 1972; 10: 257-265.
- (12) M.I. Luster, G.A. Leslie and E.J. Bardana Jr.: "Structure and biological function of human IgD. VI. Serum IgD in patients with allergic bronchopulmonary aspergillosis" - Int. Arch. Allergy Appl. Immunol. 1976; 50: 212-218.
- (13) J.P. Barreto, G. Martins et al.: "Immunoglobulin D measurement by two different immunoassays" - 13ª Reunião Científica da SPML. 2021; P44.
- (14) The Binding Site Group Ltd.: "Human IgD Kit for use on SPAPLUS® (Insert Code: SIN169, Version 01st September 2014)".
- (15) The Binding Site Group Ltd.: "Optilite® IgD Kit (Insert Code: INS013, Version 15th October 2014)".
- (16) The Binding Site Group Ltd.: "Human IgD Liquid Reagent Kits for use on the Siemens BN™II (Insert Code: SIN088, Version 27th November 2012)".
- (17) International Organization for Standardization: "ISO 15223-1:2021 Medical devices - Symbols to be used with information to be supplied by the manufacturer".
- (18) EDMA Labelling Task Force: "EDMA Symbols for IVD Reagents and Components - Revision, October 2009".

FECHA REVISIÓN TEXTO

19 Julio 2024.

Modificaciones resaltadas en color azul ■.


Debido al proceso continuo de seguimiento y mejora de las prestaciones y la seguridad de los productos, las Instrucciones de Uso se actualizan periódicamente. Por lo tanto, los usuarios deben asegurarse de que están trabajando con la revisión adecuada.

Para facilitar esta tarea, en el apartado de *Documentación* de la Web de *TRIMERO Diagnostics* (www.3diag.com) se encuentra disponible una versión electrónica de las Instrucciones de Uso específica para cada lote de producto, a la que el usuario puede acceder seleccionando la familia y tipo de producto o utilizando el buscador por número de lote. Además, se proporcionan un código QR y un enlace a la carpeta correspondiente en las etiquetas externas y la documentación que acompaña al producto.

Available Proteins per Analyzer

Protein	Turbidimetry		BN™ II & Atellica® NEPH 630		IMMAGE® 800		Optilite®	
	Sr	Ur	Sr	Ur	Sr	Ur	Sr	Ur
κloneus® Free Light Chains	○	○		○	○	○		
A1μ Alpha 1 micro		○						
B2μ Beta 2 micro	○	○			○	○		
C1 In C1 Inhibitor	○				○			
LC Kappa Kappa Light Chains	○	○					○	○
LC Lambda Lambda Light Chains	○	○					○	○
Cys C Cystatin C	○	○			○	○		
C1q C1q Complement	○		○		○		○	
C5 C5 Complement	○		○		○		○	
Factor B C3 Proactivator	○		○				○	
HPX Hemopexin	○				○			
IgD Immunoglobulin D	○		○		○			
RBP Retinol Binding Protein	○	○			○	○	○	○
sTfR Sol. Transferrin Receptor	○				○		○	
SAA Serum Amyloid A	○				○		○	

IMMAGE® is a registered trademark of Beckman Coulter, Inc, Fullerton, CA.
 BN™ and Atellica® are registered trademarks of Siemens Healthcare Diagnostics Products GmbH, Marburg, Deutschland.
 Optilite® is a registered trademark of The Binding Site Group Ltd, Birmingham, U.K.

CONTROLS INCLUDED IN  **Accuracy 365** Online Quality Control Further information and registration at www.accuracy365.com

Accuracy 365 aims to monitor and compare, between laboratories, the results obtained in the Internal Quality Control processes of end-users of specific protein control materials manufactured by **TRIMERO Diagnostics**.

Main features:

- 100 % free and lifetime.
- Cloud application, Available 24 hours, 365 days per year.
- Intuitive interface and very simple to use.
- Calculation and representation of statistical data in real time.
- Anonymous participation, data are only accessible by its owner.