

# exbio

## KOMBITEST B/NK Cell 4-color 50 pruebas | Cat. N° ED7735



### Instrucciones de uso (ES)

Versión: ED7735\_IFU\_v2\_ES

Fecha de emisión: 03-12-2024

#### Símbolos utilizados en el etiquetado del dispositivo

	Producto sanitario para diagnóstico IN VITRO		Límite de temperatura
	Marca CE Número de ID del organismo notificado		Mantener apartado de la luz del sol
	Fabricante		Marca UKCA
	Identificador único de dispositivo		
	Consulte las instrucciones de uso		
	Contiene suficientes para <n> pruebas		
	Número de catálogo		
	Código de lote		
	Fecha de caducidad		

## 1. Objetivo previsto

KOMBITEST B/NK Cell 4-color está diseñado para la detección y enumeración de poblaciones y subconjuntos de linfocitos en sangre total humana mediante citometría de flujo.

### Qué se detecta y/o mide

El dispositivo KOMBITEST B/NK Cell 4-color detecta y mide porcentajes relativos y cifras absolutas de linfocitos T humanos (CD3+), linfocitos B (CD3-CD19+) y linfocitos T citotóxicos (CD3-CD16+56+).

### Función del dispositivo

El dispositivo está diseñado para su uso en la evaluación inmunológica de pacientes normales y podría ayudar en el diagnóstico de pacientes que tienen, o se sospecha que tienen, inmunodeficiencia.

### Contexto de un estado fisiológico o patológico

Las frecuencias de las poblaciones de linfocitos medidas por el dispositivo pueden verse afectadas por diversas condiciones patológicas y son útiles en la evaluación de:

- Células T CD3+ en infecciones víricas e inmunodeficiencias hereditarias <sup>(1, 7)</sup>
- Células B CD3-/CD19+ en enfermedades autoinmunes <sup>(2)</sup>
- Células NK CD3-/CD16+56+ en la inmunidad innata y el defecto inmunológico <sup>(4, 5)</sup>

### Tipo de ensayo

No automatizado

Cuantitativo

### Tipo de muestra requerida

Muestra de sangre total periférica anticoagulada humana

### Población sometida a pruebas

No apta para una población específica.

## 2. Usuario previsto

El aparato está destinado exclusivamente a un uso profesional en laboratorio. No para pruebas cercanas al paciente o autodiagnóstico.

### Requisitos de cualificación

El usuario previsto deberá poseer los conocimientos más avanzados en análisis de citometría de flujo de células humanas, técnicas de laboratorio estándar, incluidas habilidades de pipeteo, y manipulación segura y adecuada de muestras derivadas del cuerpo humano.

El usuario previsto deberá cumplir la norma EN ISO 15189 u otras disposiciones nacionales, en su caso.

### 3. Principio de prueba

El principio de la prueba se basa en la detección de la unión de anticuerpos monoclonales a una molécula específica (antígeno) expresada por ciertos glóbulos sanguíneos humanos. Los anticuerpos monoclonales utilizados en la prueba se marcan con diferentes fluorocromos que se agitan con un rayo láser de un citómetro de flujo durante la adquisición de una muestra de sangre teñida con anticuerpos. El instrumento recolecta y analiza la fluorescencia subsiguiente (emisión de luz) de cada fluorocromo presente en un glóbulo adquirido. La intensidad de la fluorescencia es directamente proporcional a la densidad de extracción del antígeno en una célula, lo que permite la separación de diferentes subconjuntos de células.

### 4. Reactivo(s) suministrado(s)

#### Contenido

El dispositivo KOMBITEST B/NK Cell 4-color es apropiado para 50 pruebas y se suministra con el siguiente reactivo:

1 ampolla (1 ml) que contiene una combinación premezclada de anticuerpos monoclonales marcados con fluorocromo CD3 FITC / CD16 PE + CD56 PE / CD45 PerCP / CD19 APC, diluida a concentraciones óptimas en una solución salina amortiguada con fosfato (PBS) estabilizadora que contiene 15 mm de azida de sodio y 0.2% de albúmina sérica bovina (BSA).

#### Composición

**Tabla 1** Descripción de los componentes activos

Antígeno	Fluorocromo	Clon	Isotipo	Concentración (µg/ml)
CD3	FITC	TB3	IgG2b	2
CD16	PE	3G8	IgG1	1.5
CD56	PE	LT56	IgG2a	1.5
CD19	APC	LT19	IgG1	2
CD45	PerCP	MEM-28	IgG1	5

## 5. Materiales necesarios pero no proporcionados

Tubos de ensayo de fondo redondo de 12 x 75 mm

Solución de lisis de eritrocitos (EXCELLYSE Easy, EXBIO Praha, a.s., cat. N.º ED7066 o CyLyse™ FX, Sysmex Partec GmbH, cat. N.º BD303500)

Agua desionizada (de calidad reactiva)

Células de control de procesos (Streck CD-Chex Plus®, cat. N.º 213323 o control de células lisables equivalente)

## 6. Equipamiento necesario

Pipeta automática con puntas desechables (20 - 100 µl) para pipetear muestras y reactivos

Dispensador de líquido o pipeta con puntas desechables (0.5 – 2 ml) para dispensar solución de lisis de eritrocitos

Mezclador vórtex

Analizador de hematología (para cifras absolutas de glóbulos) que pueda realizar conteos de glóbulos blancos (WBC) y linfocitos por µl de muestra

Citómetro de flujo con dos fuentes de agitación láser (488 nm y ~635 nm), detectores de luz dispersa, filtros ópticos y detectores de emisión adecuados para recolectar las señales de los fluorocromos que se proporcionan en la tabla 2.

**Tabla 2** Características espectrales del fluorocromo utilizado en el dispositivo

Fluorocromo	Excitación [nm]	Emisión [nm]
FITC	488	525
PE	488	576
PerCP	488	677
APC	630 – 640	660

**AVISO:** El dispositivo se probó en los citómetros de flujo BD FACSCanto™ II (BD Biosciences), DxFLX (Beckman Coulter) y Sysmex XF-1600™ (Sysmex Corporation).

## 7. Almacenamiento y manipulación

Almacenar a 2-8 °C.

Evitar la exposición prolongada a la luz.

No congelar.

Consulte la Sección 10 Procedimiento (Preparación del reactivo) para obtener información sobre la estabilidad en uso y la vida útil tras la primera apertura, junto con las condiciones de almacenamiento y la estabilidad de las soluciones de

trabajo (si procede).

## 8. Advertencias, precauciones y limitaciones de uso

### Clasificación de peligrosidad del SGA

Consulte la Ficha de Datos de Seguridad (FDS) disponible en la página del producto en [www.exbio.cz](http://www.exbio.cz) para obtener toda la información sobre los riesgos que plantean las sustancias y mezclas químicas contenidas en el Producto y cómo deben manipularse y eliminarse.

### Peligro biológico

Las muestras biológicas humanas y los especímenes sanguíneos, así como cualquier material que entre en contacto con ellos, se consideran siempre materiales infecciosos.

Utilizar equipo de protección personal y de seguridad para evitar el contacto con la piel, los ojos y las mucosas.

Siga todas las leyes, reglamentos y procedimientos aplicables para la manipulación y eliminación de materiales infecciosos.

### Evidence of deterioration

La apariencia normal del reactivo proporcionado es la de un líquido claro. No use el reactivo si observa algún cambio en la apariencia, por ejemplo, turbidez o signos de precipitación.

### Limitación de uso

No utilizar después de la fecha de caducidad indicada en las etiquetas del producto.

## 9. Muestra

Utilice sangre venosa periférica recolectada en un receptáculo para muestras clasificado como dispositivo médico, con el anticoagulante EDTA.

**AVISO:** Determine la cifra absoluta de WBC y la de linfocitos en la muestra de sangre recolectada mediante un analizador de hematología. El dispositivo KOMBITEST B/NK Cell 4-color por sí solo no enumera las cifras absolutas de glóbulos.

Las muestras de sangre con una cifra de WBC superior a  $40 \times 10^3$  células/ $\mu$ l requerirán una dilución con PBS antes del procesamiento de la muestra.

Procese la muestra de sangre a más tardar 24 horas después de la recolección. Conservar la muestra a temperatura de laboratorio (20 °C - 25°C). No refrigere la muestra.

### Interferencias endógenas

En la Tabla 3 se identifican las fuentes de interferencia endógenas basándose en la investigación bibliográfica.

**Tabla 3** Interferencias endógenas del aparato

<b>Interferencias endógenas</b>	<b>Impacto</b>	<b>Referencia</b>
Albúmina	La albúmina puede interferir en altas concentraciones debido a su capacidad para unirse, así como para liberar grandes cantidades de ligandos.	8, 9, 10
Bilirrubina (ictericia) (no conjugado)	La bilirrubina puede aumentar el fondo de fluorescencia de las células debido a su elevada autofluorescencia.	11, 12, 13
Restos celulares (después de la lisis)	Los restos celulares pueden proporcionar recuentos celulares inexactos y agotar el anticuerpo dentro del dispositivo.	14, 15
Eritrocitos	Lisis insuficiente, los glóbulos rojos presentes en la muestra pueden afectar al recuento celular.	16
Hemoglobina	Las muestras hemolizadas pueden producir resultados poco fiables.	17
Anticuerpos antimurinos humanos	Puede afectar a la funcionalidad del dispositivo, es decir, a su capacidad de unirse a antígenos de la superficie celular.	18, 19, 20, 21, 22, 23
Inmunoglobulinas	No se puede lavar con el método de plataforma única y puede afectar al recuento de subconjuntos de linfocitos.	24
Factores reumatoides	La presencia de RF interfiere con los inmunoensayos multiplex (MIA).	25
Triglicéridos	Los niveles circulantes elevados de lípidos pueden afectar al análisis por citometría de flujo de determinadas poblaciones de células sanguíneas.	26

### **Interferencias exógenas**

Las muestras de más de 24 horas pueden dar resultados erróneos.

Las muestras refrigeradas pueden dar resultados erróneos.

Preparación incorrecta de la solución de lisis eritrocitaria (EXCELLYSE Easy, EXBIO Praha, a.s., Cat. N.º ED7066 o CyLyse™ FX, Sysmex Partec GmbH, Cat. BD303500) puede dar resultados erróneos. Siga las instrucciones del fabricante para el uso de la solución de lisis eritrocitaria.

## 10. Procedimiento

### Preparación de reactivo(s) suministrado(s)

No es necesaria la preparación de reactivos.

Lleve el reactivo a temperatura ambiente antes de utilizarlo. Mantenga seco el recipiente principal del dispositivo.

Utilice el reactivo directamente desde su envase primario original. El tiempo de uso del reactivo (expuesto a la luz y a temperatura elevada) no debe exceder las 4 horas por día.

Después de la primera apertura, el reactivo conserva sus características de funcionalidad hasta la fecha de caducidad cuando se almacena en las condiciones indicadas en el envase primario original.

**PRECAUCIÓN:** No diluya el reactivo.

### Se necesita la preparación de materiales, pero no se proveen

Diluya la solución de lisis de eritrocitos concentrada con agua desionizada de acuerdo con las instrucciones del fabricante. La solución de lisis de eritrocitos diluida (1X) se mantiene estable durante 1 mes cuando se almacena en un dispensador de líquidos o en un recipiente cerrado a temperatura ambiente.

### Control de calidad

Use Streck CD-Chex Plus® o células de control equivalentes como control de procedimiento positivo para garantizar el rendimiento adecuado del dispositivo según lo previsto. Streck CD-Chex Plus® proporciona valores establecidos para porcentajes positivos y cifras absolutas de linfocitos T, linfocitos B, granulocitos, monocitos y linfocitos T citotóxicos, incluidos dos niveles clínicamente relevantes de linfocitos CD4+.

Tiña las células de control con el reactivo KOMBITEST B/NK Cell 4-color de acuerdo con el procesamiento de la muestra como se especifica en las instrucciones de uso. Verifique que los resultados obtenidos (% de células positivas) estén dentro del rango esperado que se informó para el lote usado de células de control.

### Tinción de muestras

1. Para cada muestra, etiquete un tubo de ensayo de fondo redondo de 12×75 mm con la identificación de muestra adecuada.
2. Pipetee 20 µl de reactivo KOMBITEST B/NK Cell 4-color en el fondo del tubo de ensayo de 12×75 mm.
3. Pipetee 50 µl de muestra de sangre bien mezclada en el fondo del tubo de ensayo.

**PRECAUCIÓN:** Evite pipetear sangre en el costado del tubo de ensayo. Si quedan gotas o manchas de sangre en el costado del tubo, es posible que no

se tiñan con el reactivo o que los eritrocitos no se lisen y que el resultado de la prueba sea inválido.

4. Mezcle bien e incube el tubo de ensayo durante 20 minutos a temperatura ambiente en la oscuridad.
5. Agregue 500 µl de solución de lisis (1X) diluida en el tubo de ensayo.
6. Mezcle bien e incube el tubo de ensayo durante 10 minutos a temperatura ambiente en la oscuridad.

Tome la muestra teñida inmediatamente en el citómetro de flujo. Si la muestra teñida no se tomará inmediatamente, almacene a 2 – 8 °C en la oscuridad y analícela en un plazo de 24 horas.

**PRECAUCIÓN:** Agitar la muestra teñida inmediatamente antes de la adquisición en el citómetro de flujo para evitar agregados.

### **Análisis por citometría de flujo**

El citómetro de flujo seleccionado para su uso con el dispositivo KOMBITEST B/NK Cell 4-color se calibrará de forma rutinaria utilizando microperlas fluorescentes para garantizar una sensibilidad estable de los detectores de acuerdo con las instrucciones del fabricante del citómetro.

Si no se mantiene adecuadamente, el citómetro de flujo puede producir resultados falsos.

Consulte las especificaciones del fabricante del citómetro para láseres y detectores de fluorescencia según las características de excitación y emisión de los fluorocromos en la Sección 6 Equipo necesario.

Ajuste los voltajes en los detectores de fluorescencia de interés antes del análisis de la muestra teñida. El voltaje en un detector PMT debe ajustarse lo suficientemente alto, para que el mínimo de eventos teñidos negativamente interfieran con el canal 0 en el eje de fluorescencia. Además, el voltaje del detector PMT no debe exceder los valores en los que los eventos positivos se presionan hacia el eje derecho.

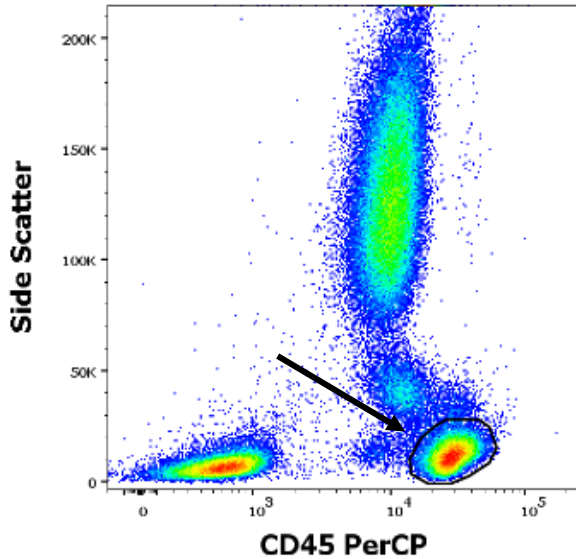
Compense las señales de fluorescencia entre los detectores antes o después de la adquisición de datos. Los datos pueden interpretarse de manera incorrecta si las señales de fluorescencia no se compensan bien o si las ventanas de adquisición se colocan mal.

Para el análisis de datos medidos, es posible utilizar software de citómetro desarrollado por el fabricante, o software dedicado para el análisis de datos de citometría fuera de línea (por ejemplo FlowJo™, VenturiOne®, Infinicyt™).

## Análisis de datos de la muestra teñida de KOMBITEST B/NK Cell 4-color

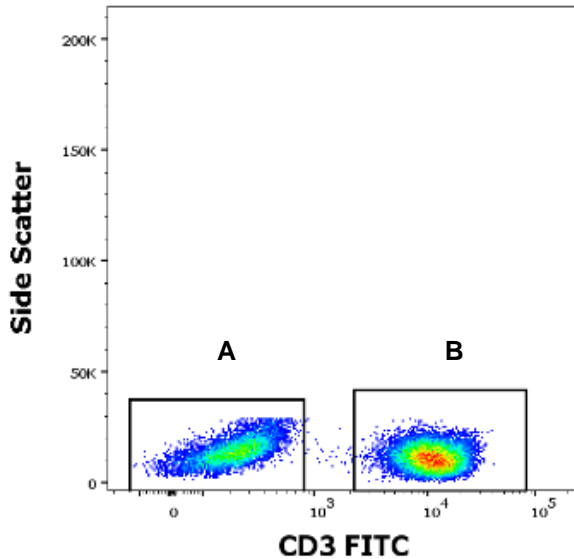
Visualice los datos compensados en un diagrama de dispersión lateral (SSC) frente al diagrama de CD45 PerCP. Establezca la ventana para la población de linfocitos CD45+ como se muestra en la figura 1.

**Figura 1** Delineación de la población de linfocitos CD45+ (datos adquiridos en BD FACSCanto™ II)



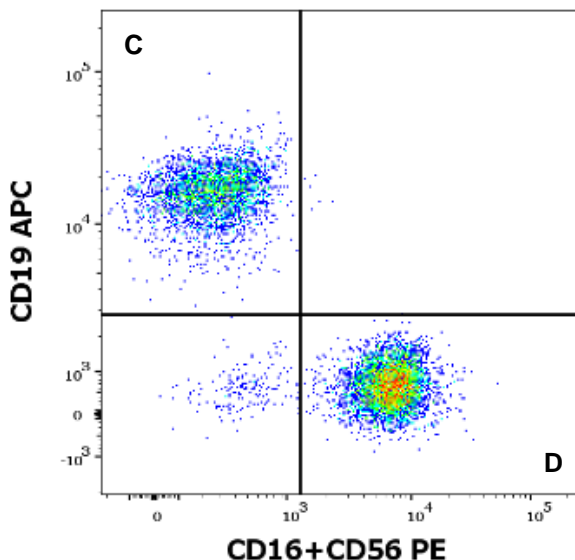
Trace los linfocitos CD45+ controlados en un diagrama de dispersión lateral (SSC) frente a un diagrama de CD3 FITC como se muestra en la figura 2. Separe los linfocitos CD3+ y CD3- utilizando las ventanas de dispersión adecuadas. Calcule el porcentaje de linfocitos T (CD3+; región B de la figura 2) de todos los linfocitos.

**Figura 2** Separación de linfocitos CD3+ y CD3- (datos adquiridos en BD FACSCanto™ II)



Trace los linfocitos CD3- seleccionados (región A de la figura 2) como CD19 APC frente a CD16+CD56 PE como se muestra en la figura 3. Establezca las ventanas adecuadas y calcule el porcentaje de linfocitos B (CD16-CD56-CD19+; región C de la figura 3) y los linfocitos T citotóxicos (NK) (CD16+CD56+CD19-; región D de la figura 3) de todos los linfocitos.

**Figura 3** Linfocitos CD3- en un gráfico de puntos CD19 APC frente a CD16+CD56 PE (datos adquiridos en BD FACSCanto™ II)



### Cálculo e interpretación de resultados analíticos

Para obtener cifras absolutas, use la cifra absoluta de linfocitos determinada mediante analizador de hematología. Consulte las instrucciones del fabricante del analizador de hematología. Utilice las siguientes ecuaciones para la enumeración de la cifra absoluta del subconjunto de linfocitos necesario.

$$A \times \frac{B (\%)}{100 (\%)} = \text{Cifra absoluta de subconjunto de linfocitos}$$

A = cifra absoluta de linfocitos (datos del analizador de hematología; linfocitos/ $\mu$ l)

B = porcentajes relativos del subconjunto de linfocitos necesario de todos los linfocitos (datos del citómetro de flujo; %)

## 11. Rendimiento analítico

### Especificidad

El anticuerpo TB3 reconoce el antígeno CD3 humano del complejo TCR/CD3. La especificidad del anticuerpo ha sido confirmada por HCDM Council (taller HLDA XI).

El anticuerpo 3G8 reconoce el antígeno CD16 humano (receptor Fc $\gamma$  de tipo III de inmunoglobulina de baja afinidad). La especificidad del anticuerpo ha sido confirmada por el taller HLDA (taller HLDA V<sup>(6)</sup>).

El anticuerpo LT56 reconoce la isoforma leucocitaria del antígeno CD56 humano (molécula de adhesión de células neurales 1). La especificidad del anticuerpo ha sido confirmada por HCDM Council (taller HLDA X).

El anticuerpo LT19 reconoce el antígeno CD19 humano (glucoproteína de superficie de linfocitos B CD19). La especificidad del anticuerpo ha sido confirmada por HCDM Council (taller HLDA X).

El anticuerpo MEM-28 reconoce todas las isoformas leucocitarias del CD45 humano (receptor de proteína tirosina fosfatasa tipo C). La especificidad del anticuerpo ha sido confirmada por el taller HLDA (taller HLDA III <sup>(3)</sup>).

### Exactitud

La exactitud del método se midió en el citómetro de flujo BD FACSCanto™ II y se determinó comparando el dispositivo KOMBITEST B/NK Cell 4-color con un producto similar disponible en el mercado, KOMBITEST TBNK 6-color (EXBIO, N.º Cat. ED7733) mediante tinción paralela de 60 donantes de sangre sanos.

La exactitud del método se ha visto respaldada por la tinción paralela de 81 pacientes (véase la Tabla 5) sospechosos de padecer una afección patológica del sistema inmunitario. Los parámetros del análisis de regresión lineal figuran en las Tablas 4 y 5.

**Tabla 4** Análisis de regresión lineal para subconjuntos de linfocitos en donantes sanos (comparación del dispositivo KOMBITEST B/NK Cell 4-color con el producto reactivo IVD KOMBITEST TBNK 6-color (EXBIO, Cat. No. ED7733))

Subconjunto de linfocitos	Unidad	n	Pendiente	Intersección	R <sup>2</sup>
CD3+	linfocitos/ $\mu$ l	60	0.994	0.003	1.00
	%	60	0.992	9.958	1.00
CD3-CD16+CD56+	linfocitos/ $\mu$ l	60	0.995	0.001	1.00
	%	60	1.010	-2.796	1.00
CD3-CD19+	linfocitos/ $\mu$ l	60	1.003	0.002	1.00
	linfocitos/ $\mu$ l	60	1.003	3.669	0.99

n = número de muestras de sangre

**Tabla 5** Análisis de regresión lineal para subconjuntos de linfocitos en pacientes con sospecha de enfermedades del sistema inmunitario (comparación del dispositivo KOMBITEST B/NK Cell 4-color con el sistema de citometría de flujo AQUIOS CL, Beckman Coulter, Inc.)

Subconjunto de linfocitos	Unidad	n	Pendiente	Intersección	R <sup>2</sup>
CD3+	%	81	1.042	-2.976	0.97
	linfocitos/ $\mu$ l	81	1.005	-0.010	1.00
CD3-CD16+CD56+	%	81	1.061	-0.626	0.98
	linfocitos/ $\mu$ l	81	1.078	-0.017	0.99
CD3-CD19+	%	81	1.023	-0.163	0.99
	linfocitos/ $\mu$ l	81	1.032	-0.006	1.00

n = número de muestras de sangre

### Linealidad

La linealidad del método se verificó en 10 diluciones en serie de una muestra de sangre enriquecida con leucocitos (capa leucoplaquetaria). Las muestras de células se tiñeron con KOMBITEST B/NK Cell 4-color en hexaplicados. Las muestras se analizaron con el citómetro de flujo BD FACSCanto™ II y el citómetro de flujo Beckman Coulter DxFLEX. Se observó que los datos medidos para los subconjuntos de linfocitos indicados eran lineales en el intervalo de 368 - 10634 linfocitos/ $\mu$ l usando BD FACSCanto™ II y 328 - 9061 linfocitos/ $\mu$ l con Beckman Coulter DxFLEX. Los subconjuntos de linfocitos estuvieron en los intervalos que se observan en las tablas 6 y 7.

**Tabla 6** Intervalos lineales de subconjuntos de linfocitos analizados mediante BD FACSCanto™ II

BD FACSCanto™ II	
Subconjunto de linfocitos	Intervalo (linfocitos/ $\mu$ l)
CD3+	227 - 6163
CD3-CD16+CD56+	59 - 1609
CD3-CD19+	34 - 912

**Tabla 7** Intervalos lineales de subconjuntos de linfocitos analizados mediante Beckman Coulter DxFLEX

Beckman Coulter DxFLEX	
Subconjunto de linfocitos	Intervalo (linfocitos/ $\mu$ l)
CD3+	217 - 6051
CD3-CD16+CD56+	69 - 1669
CD3-CD19+	33 - 889

### Límite de detección / Límite de cuantificación / Límite de ensayo

Los datos de linealidad se utilizaron para establecer el límite de detección (LOD) y el límite de cuantificación (LOQ).

El límite de detección se ha establecido como el valor más bajo de recuento celular absoluto distinto de cero más  $3 \times SD$  (desviación estándar) para cada subconjunto de linfocitos (véase las Tablas 8 - 9). El límite de cuantificación se ha establecido como el valor más bajo en el intervalo de linealidad de las concentraciones de analito presentadas como recuento absoluto del subconjunto de linfocitos, en el que el CV de los hexaplicados no superó el 10 % y la recuperación estuvo en el intervalo de 90 % - 110 % (véase las Tablas 8 - 9). Los resultados del ensayo no son diagnósticos únicos para una única entidad clínica, por lo que no se puede estimar el punto de corte del ensayo.

**Tabla 8** Límites de detección y cuantificación en BD FACSCanto™ II

BD FACSCanto™ II				
Subgrupo de linfocitos	Recuento celular más bajo distinto de cero (células/ $\mu$ l)	$3 \times SD$ (SD)	LOD (células/ $\mu$ l)	LOQ (células/ $\mu$ l)
CD3+	1	0.12 (0.04)	1.12	8
CD3-CD16+CD56+	3	1.2 (0.4)	4.2	21
CD3-CD19+	1	1.2 (0.4)	2.2	34

**Tabla 9** Límites de detección y cuantificación en Beckman Coulter DxFLEX

Beckman Coulter DxFLEX				
Subgrupo de linfocitos	Recuento celular más bajo distinto de cero (células/ $\mu$ l)	$3 \times SD$ (SD)	LOD (células/ $\mu$ l)	LOQ (células/ $\mu$ l)
CD3+	1	0.3 (0.1)	1.3	25
CD3-CD16+CD56+	1	0.3 (0.1)	1.3	23
CD3-CD19+	1	0.6 (0.2)	1.6	33

## Repetibilidad

La repetibilidad de la prueba se midió en diez muestras de sangre en hexaplicados. Las muestras se analizaron con el citómetro de flujo BD FACSCanto™ II y el citómetro de flujo Beckman Coulter DxFLEx. Los coeficientes de variabilidad (CV) se muestran en las tablas 10 y 11 abajo.

**Tabla 10** Repetibilidad del dispositivo en BD FACSCanto™ II

BD FACSCanto™ II					
Subconjunto de linfocitos	Unidad	n	Promedio	SD	% CV
CD3+	%	10	66.47	0.29	0.44
	linfocitos/ $\mu$ l	10	1362	6.19	
CD3-CD16+CD56+	%	10	18.66	0.21	1.26
	linfocitos/ $\mu$ l	10	374	4.36	
CD3-CD19+	%	10	13.69	0.20	1.57
	linfocitos/ $\mu$ l	10	284	4.35	

**Tabla 11** Repetibilidad del dispositivo en Beckman Coulter DxFLEx

Beckman Coulter DxFLEx					
Subconjunto de linfocitos	Unidad	n	Promedio	SD	% CV
CD3+	%	10	65.99	0.59	0.92
	linfocitos/ $\mu$ l	10	1352	11.67	
CD3-CD16+CD56+	%	10	19.08	0.44	2.44
	linfocitos/ $\mu$ l	10	382	8.62	
CD3-CD19+	%	10	13.55	0.34	2.59
	linfocitos/ $\mu$ l	10	281	6.73	

## Reproducibilidad

La reproducibilidad de la prueba se midió en dos muestras de sangre estabilizadas (CD-Chex Plus® y CD-Chex Plus® CD4 Low) en las mismas condiciones durante 15 días utilizando tres lotes del dispositivo (5 días cada una). Las muestras se analizaron con el citómetro de flujo BD FACSCanto™ II y el citómetro de flujo Beckman Coulter DxFLEx. Los coeficientes de variabilidad (CV) se muestran en las tablas 12 y 13 abajo.

**Tabla 12** Reproducibilidad del dispositivo en BD FACSCanto™ II

Subconjunto de linfocitos	Material	Unidad	Promedio	SD	% CV
CD3+	CD-Chex Plus®	%	77.39	0.24	0.31
		linfocitos/ $\mu$ l	1909	5.97	
	CD-Chex Plus® CD4 Low	%	61.38	0.55	0.90
		linfocitos/ $\mu$ l	891	8.04	
CD3-CD16+CD56+	CD-Chex Plus®	%	10.57	0.19	1.84
		linfocitos/ $\mu$ l	261	4.81	
	CD-Chex Plus® CD4 Low	%	19.28	0.46	2.37
		linfocitos/ $\mu$ l	280	6.64	
CD3-CD19+	CD-Chex Plus®	%	11.20	0.13	1.13
		linfocitos/ $\mu$ l	276	3.12	
	CD-Chex Plus® CD4 Low	%	17.95	0.38	2.13
		linfocitos/ $\mu$ l	261	5.55	

**Tabla 13** Reproducibilidad del dispositivo en Beckman Coulter DxFLEx

Subconjunto de linfocitos	Material	Unidad	Promedio	SD	% CV
CD3+	CD-Chex Plus®	%	76.77	0.27	0.36
		linfocitos/ $\mu$ l	1894	6.77	
	CD-Chex Plus® CD4 Low	%	60.53	0.38	0.62
		linfocitos/ $\mu$ l	878	5.45	
CD3-CD16+ CD56+	CD-Chex Plus®	%	10.83	0.21	1.96
		linfocitos/ $\mu$ l	267	5.23	
	CD-Chex Plus® CD4 Low	%	19.54	0.31	1.61
		linfocitos/ $\mu$ l	284	4.55	
CD3-CD19+	CD-Chex Plus®	%	11.36	0.23	2.03
		linfocitos/ $\mu$ l	280	5.68	
	CD-Chex Plus® CD4 Low	%	18.23	0.43	2.38
		linfocitos/ $\mu$ l	265	6.31	

**AVISO:** Todos los datos de rendimiento analítico se midieron utilizando la solución de lisis de eritrocitos EXCELLYSE Easy (EXBIO Praha, a.s., cat. N.º ED7066).

Para el análisis de citometría de flujo se utilizaron los siguientes citómetros de flujo, incluida la versión de software:

BD FACSCanto™ II	BD FACSDiva Software – versión 8.0.2
Beckman Coulter DxFLEx	CytExpert for DxFLEx – versión 2.0.2.18
Sysmex XF-1600™	IPU Software – versión 0(0.09-00)

Para los recuentos celulares absolutos se utilizó el analizador de hematología con método de plataforma dual con las siguientes especificaciones:

Sysmex XN-1000™	IPU Software – version 00-22(164)
-----------------	-----------------------------------

Para la evaluación de los datos medidos se utilizó la siguiente plataforma de análisis:

FlowJo™ (Becton, Dickinson and Company) - versión 10.9.0

## 12. Rendimiento clínico

### Pacientes con inmunodeficiencia primaria

En un centro, se tomaron datos clínicos de 30 pacientes con sospecha de inmunodeficiencia variable común (CVID). Se determinó el rendimiento clínico del dispositivo ED7735 en comparación con el dispositivo KOMBITEST B/NK Cell 4-color mediante el uso de solución de lisis de eritrocitos EXCELLYSE Easy (EXBIO Praha, a.s., cat. N.º ED7066) con método de laboratorio clínico acreditado (Sistema de citometría de flujo AQUIOS CL, Beckman Coulter, Inc.).

Se analizaron los resultados de la evaluación de inmunidad del paciente con respecto a la inmunodeficiencia (tabla 14).

**Tabla 14** Rendimiento clínico del dispositivo KOMBITEST B/NK Cell 4-color en pacientes con COVID

		Inmunidad evaluada por método de laboratorio clínico acreditado	
		Deficiencia inmunitaria	Condición normal
Inmunidad evaluada mediante el dispositivo KOMBITEST B/NK Cell 4-color	Deficiencia inmunitaria	23 pacientes	0 pacientes
	Condición normal	0 pacientes	7 pacientes

### 13. Valores previstos

#### Intervalo de referencia

**Tabla 15** Intervalos de referencia de donantes de sangre sanos medidos en BD FACSCanto™ II

Subconjunto de linfocitos	n	Unidad	Rango		Mediana
			Min	Max	
CD3+	60	%	57.8	87.2	73.0
	60	linfocitos/ $\mu$ l	766	2105	1405
CD3-CD16+ CD56+	60	%	4.3	31.4	14.7
	60	linfocitos/ $\mu$ l	82	595	281
CD3-CD19+	60	%	2.8	23.5	10.1
	60	linfocitos/ $\mu$ l	61	630	184

Los intervalos de referencia de la Tabla 15 se establecieron en pacientes sanos que se consideraban donantes de sangre según la legislación de la República Checa al cumplir los estrictos criterios de donante de sangre para un banco de sangre. Los datos se midieron en el citómetro de flujo BD FACSCanto™ II.

Los intervalos de referencia específicos pueden variar en función de la región y

de la población sobre la que se hayan establecido los valores. Por este motivo, los laboratorios deben establecer sus propios intervalos de referencia normales para los subconjuntos de linfocitos identificados mediante KOMBITEST B/NK Cell 4-color a partir de la población local de donantes normales, debido a las variaciones de valor relacionadas con la edad, el sexo, las características clínicas y el origen étnico.

## 14. Limitaciones

El dispositivo KOMBITEST B/NK Cell 4-color no tiene validación para su uso en muestras recolectadas con anticoagulantes de heparina o ácido citrato dextrosa (ACD) a fin de determinar cifras relativas y absolutas.

El dispositivo KOMBITEST B/NK Cell 4-color no está diseñado para la detección o el fenotipado de muestras de leucemia y linfoma.

Las cifras absolutas no son comparables entre laboratorios que utilizan diferentes equipos de varios fabricantes.

## 15. Referencias

- 1) Boldt, A et al. Eight-color immunophenotyping of T-, B-, and NK-cell subpopulations for characterization of chronic immunodeficiencies Cytometry B Clin Cytom. 2014 May;86(3):191-206. doi: 10.1002/cyto.b.21162.
- 2) Kucuksezer, U C et al. The Role of Natural Killer Cells in Autoimmune Diseases. Front Immunol. 2021 Feb 25;12:622306. doi: 10.3389/fimmu.2021.622306.
- 3) McMichael AJ, ed. Leucocyte Typing III: 54 White Cell Differentiation Antigens. New York, NY: Oxford University Press; 1987.
- 4) Orange, J S. Natural killer cell deficiency. J Allergy Clin Immunol. 2013 Sep;132(3):515-525. doi: 10.1016/j.jaci.2013.07.020.
- 5) Orange, J S. How I Manage Natural Killer Cell Deficiency. J Clin Immunol. 2020 Jan;40(1):13-23. doi: 10.1007/s10875-019-00711-7.
- 6) Schlossman SF, Boumsell L, Gilks W, et al, eds.: Leucocyte Typing V: White Cell Differentiation Antigens. New York, NY: Oxford University Press; 1995.
- 7) van Dongen, J J M et al. EuroFlow-Based Flowcytometric Diagnostic Screening and Classification of Primary Immunodeficiencies of the Lymphoid System. Front Immunol. 2019 Jun 13;10:1271. doi: 10.3389/fimmu.2019.01271.
- 8) Tate J, Ward G. Interferences in immunoassay. Clin Biochem Rev. 2004 May;25(2):105-20. PMID: 18458713; PMCID: PMC1904417.
- 9) Selby C. Interference in immunoassay. Ann Clin Biochem. 1999 Nov; 36 (Pt 6):704-21. doi: 10.1177/000456329903600603. PMID: 10586307.
- 10) J Frengen, B Kierulf, R Schmid, T Lindmo, K Nustad, Demonstration and minimization of serum interference in flow cytometric two-site immunoassays,

Clinical Chemistry, Volume 40, Issue 3, 1 March 1994, Pages 420–425, <https://doi.org/10.1093/clinchem/40.3.420>.

- 11) Htun NM, Chen YC, Lim B, et al. Near-infrared autofluorescence induced by intraplaque hemorrhage and heme degradation as marker for high-risk atherosclerotic plaques. *Nat Commun.* 2017;8(1):75. Published 2017 Jul 13. doi:10.1038/s41467-017-00138-x.
- 12) Haga Y, Kay HD, Tempero MA, Zetterman RK. Flow cytometric measurement of intracellular bilirubin in human peripheral blood mononuclear cells exposed to unconjugated bilirubin. *Clin Biochem.* 1992 Aug;25(4):277-83. doi: 10.1016/0009-9120(92)80033-d. PMID: 1381998.
- 13) XUE Yan, XU Li, DANG Liheng, WANG Chao, CUI Yaqiong, WANG Ping, WANG Ning, ZHANG Xinjie, LIU Yang. Interference of high levels of bilirubin on lymphocyte subset determination in peripheral blood by flow cytometry and its elimination methods[J]. *Laboratory Medicine*, 2022, 37(12): 1169-1173.
- 14) Higgins J, Hill V, Lau K, Simpson V, Roayaei J, Klabansky R, Stevens RA, Metcalf JA, Baseler M. Evaluation of a single-platform technology for lymphocyte immunophenotyping. *Clin Vaccine Immunol.* 2007 Oct;14(10):1342-8. doi: 10.1128/CVI.00168-07. Epub 2007 Aug 29. PMID: 17761524; PMCID: PMC2168127.
- 15) Lam WK, Law YFW, Yip SF. Resolution of platelet count interference due to cytoplasmic fragments of leukaemic cells by flow cytometry in acute myeloid leukaemia. *Int J Lab Hematol.* 2022 Dec;44(6):983-985. doi: 10.1111/ijlh.13859. Epub 2022 May 3. PMID: 35504732.
- 16) Hervé Lecoœur, Marie-Lise Gougeon, Comparative analysis of flow cytometric methods for apoptosis quantitation in murine thymocytes and human peripheral lymphocytes from controls and HIV-infected persons Evidence for interference by granulocytes and erythrocytes, *Journal of Immunological Methods*, Volume 198, Issue 1, 1996, Pages 87-99, ISSN 0022-1759, [https://doi.org/10.1016/0022-1759\(96\)00148-2](https://doi.org/10.1016/0022-1759(96)00148-2).
- 17) de Jonge G, Dos Santos TL, Cruz BR, Simionatto M, Bittencourt JIM, Krum EA, Moss MF, Borato DCK. Interference of in vitro hemolysis complete blood count. *J Clin Lab Anal.* 2018 Jun;32(5):e22396. doi: 10.1002/jcla.22396. Epub 2018 Feb 3. PMID: 29396875; PMCID: PMC6817011.
- 18) Kricka LJ. Human anti-animal antibody interferences in immunological assays. *Clin Chem.* 1999 Jul;45(7):942-56. Erratum in: *Clin Chem* 2000 Oct;46(10):1722. PMID: 10388468.
- 19) Yasmine Van Caeneghem, Stijn De Munter, Paola Tieppo, Glenn Goetgeluk, Karin Weening, Greet Verstichel, Sarah Bonte, Tom Taghon, Georges Leclercq, Tessa Kerre, Reno Debets, David Vermijlen, Hinrich Abken & Bart Vandekerckhove (2017) Antigen receptor-redirected T cells derived from hematopoietic precursor cells lack expression of the endogenous TCR/CD3

- receptor and exhibit specific antitumor capacities, *Oncolmunology*, 6:3, DOI: 10.1080/2162402X.2017.1283460.
- 20) Lamia Achour, Mark G. H. Scott, Hamasseh Shirvani, Alain Thuret, Georges Bismuth, Catherine Labbé-Jullié, Stefano Marullo; CD4-CCR5 interaction in intracellular compartments contributes to receptor expression at the cell surface. *Blood* 2009; 113 (9): 1938–1947. doi: <https://doi.org/10.1182/blood-2008-02-141275>.
  - 21) A. Stronkhorst, G. N. J. Tytgat & S. J. H. Van Deventer (1992) CD4 Antibody Treatment in Crohn's Disease, *Scandinavian Journal of Gastroenterology*, 27:sup194, 61-65, DOI: 10.3109/00365529209096029.
  - 22) Zinzani, P.L., Minotti, G. Anti-CD19 monoclonal antibodies for the treatment of relapsed or refractory B-cell malignancies: a narrative review with focus on diffuse large B-cell lymphoma. *J Cancer Res Clin Oncol* 148, 177–190 (2022). <https://doi.org/10.1007/s00432-021-03833-x>.
  - 23) Whiteman KR, Johnson HA, Mayo MF, Audette CA, Carrigan CN, LaBelle A, Zukerberg L, Lambert JM, Lutz RJ. Lorvotuzumab mertansine, a CD56-targeting antibody-drug conjugate with potent antitumor activity against small cell lung cancer in human xenograft models. *MABs*. 2014 Mar-Apr;6(2):556-66. doi: 10.4161/mabs.27756. Epub 2014 Jan 8. PMID: 24492307; PMCID: PMC3984343.
  - 24) Higgins J, Hill V, Lau K, Simpson V, Roayaei J, Klabansky R, Stevens RA, Metcalf JA, Baseler M. Evaluation of a single-platform technology for lymphocyte immunophenotyping. *Clin Vaccine Immunol*. 2007 Oct;14(10):1342-8. doi: 10.1128/CVI.00168-07. Epub 2007 Aug 29. PMID: 17761524; PMCID: PMC2168127.
  - 25) Bartels EM, Falbe Wätjen I, Littrup Andersen E, Danneskiold-Samsøe B, Bliddal H, Ribel-Madsen S. Rheumatoid factor and its interference with cytokine measurements: problems and solutions. *Arthritis*. 2011;2011:741071. doi: 10.1155/2011/741071. Epub 2011 Jun 22. PMID: 22046523; PMCID: PMC3200114.
  - 26) van Ierssel SH, Hoymans VY, Van Craenenbroeck EM, Van Tendeloo VF, Vrints CJ, et al. (2012) Endothelial Microparticles (EMP) for the Assessment of Endothelial Function: An In Vitro and In Vivo Study on Possible Interference of Plasma Lipids. *PLOS ONE* 7(2): e31496. <https://doi.org/10.1371/journal.pone.0031496>.

## 16. Resumen sobre seguridad y funcionamiento

El resumen de seguridad y funcionamiento estará disponible en la base de datos Eudamed en <https://ec.europa.eu/tools/eudamed/#/screen/home>. Hasta entonces, el resumen de seguridad y funcionamiento está disponible previa solicitud.

## 17. Uso de marcas comerciales de terceros

BD FACSCanto™ II, BD FACSLytic™, BD Multitest™ y FlowJo™ son marcas comerciales de Becton, Dickinson and Company. CD-Chex Plus® es una marca registrada de Streck. CyLyse™ FX, Sysmex XN-1000™ y Sysmex XF-1600™ son marcas comerciales de Sysmex Corporation. VenturiOne® es una marca registrada de Applied Cytometry. Infinicyt™ es una marca registrada de Cytognos S.L..

## 18. Historial de revisiones

Versión 2, ED7735\_IFU\_v2

- 1) Adición del número de identificación del organismo notificado.
- 2) Corrección de texto en la sección "Contexto de un estado fisiológico o patológico".
- 3) Se han añadido interferencias endógenas y exógenas.
- 4) Incorporación del capítulo Precisión.
- 5) Inserción de una nueva sección: Límite de la detección/Límite de la cuantificación/Límite del ensayo
- 5) Sección 13. Valores previstos - pequeñas correcciones de texto.
- 6) Referencias actualizadas.
- 7) Añadido nuevo capítulo número 16. Resumen sobre seguridad y funcionamiento.

## 19. Fabricante

EXBIO Praha, a.s.  
Nad Safinou II 341  
25250 Vestec  
Czech Republic

### Información de contacto

info@exbio.cz  
technical@exbio.cz  
orders@exbio.cz  
www.exbio.cz

## 20. Representantes autorizados

N/A

**AVISO:** Cualquier incidente grave que se haya producido en relación con el producto deberá notificarse al fabricante y a la autoridad local competente.