Ensayos LINE & Dot



Immunoblots manuales y automatizados



Características del producto

- Amplia gama de productos para el diagnóstico de autoinmunidades
- Software y analizador automatizado de inmunoblot
- Procesamiento y evaluación de inmunoblots

TU SOCIO DE CONFIANZA EN EL DIAGNÓSTICO

30 años de experiencia, 150 socios en más de 100 países

Ensayos manuales

	Celia	nquía	Anemia perniciosa	Neuropatías	Síndrome antifosfolipídico	
Fanasifiaidad	4202	4208	4220	5003	5012	
Especificidad de los anticuerpos	CeliAK IgG LINE	CeliAK IgA LINE	BiermAK LINE	Anti-Gangliosid Dot (IgG/IgM/screen)	Anti-Phospholipid Dot (IgG/IgM)	
Gliadina desamidada	+	+				
Transglutaminasa tisular	+	+				
PCA (H+/K+ ATPasa)			+			
Factor intrínseco			+			
GM1				+		
GM2				+		
GM3				+		
GM4				+		
GD1a				+		
GD1b				+		
GD2				+		
GD3				+		
GT1a				+		
GT1b				+		
GQ1b				+		
Sulfátidos				+		
Cardiolipina					+	
Ácido fosfatídico					+	
Fosfatidilcolina					+	
Fosfatidiletanolamina					+	
Fosfatidilglicerol					+	
Fosfatidilinositol					+	
Fosfatidilserina					+	
Anexina V					+	
β2GPI					+	
Protrombina					+	



Ensayos manuales

	Enfermedad	es reumáticas (Perfiles A		Vasculitis Nefritis	Hepatitis autoinmune			
Especificidad	4074	4049	4289	4291	4028	4030	4099	
de los anticuerpos	ANAscl ^{plus} Dot	PmScl ^{plus} Dot	ANA 12 LINE	ANA 18 LINE	ANCA Dot	HepAK ^{plus} Dot	HepAK 7 plus Dot	
Nucleosomas			+	+				
Histonas			+	+				
dsDNA			+	+				
Sm/RNP	+			+				
RNP (A, C, 68kDa)			+	+				
Sm	+		+	+				
SS-A/Ro60	+		+	+				
SS-A/Ro52			+	+				
SS-B	+		+	+				
Jo-1	+	+	+	+				
Scl-70	+	+	+	+				
PMScl 100	+	+		+				
CENP A/B	+		-/+	+				
P0 ribosómico			+	+				
PCNA	+			+				
Ku	+	+						
Mi-2		+						
PL-7		+						
PL-12		+						
SRP		+						
PR3					+			
MP0					+			
MBG					+			
M2				+		+	+	
Sp100							+	
Gp210							+	
Actina F				+		+	+	
SLA						+	+	
LKM1						+	+	
LC1						+	+	
DFS-70				+				

TU SOCIO DE CONFIANZA EN EL DIAGNÓSTICO

30 años de experiencia, 150 socios en más de 100 países

Indicaciones de los Immunoblots LINE & Dot

nemia perniciosa - Enfermedad autoinmune también llamada anemia de Biermer que impide que el organismo absorba vitamina B12, lo que da lugar a menos glóbulos rojos para transportar oxígeno por todo el cuerpo. Si no se trata, puede causar problemas médicos graves, como daños irreversibles en el sistema nervioso. La detección de autoanticuerpos es una herramienta diagnóstica útil para evaluar a los pacientes.

Celiaquía - Enfermedad autoinmune grave que se da en individuos genéticamente predispuestos en los que la ingestión de gluten provoca daños en el intestino delgado. Aunque se calcula que afecta a 1 de cada 100 personas en todo el mundo, solo alrededor del 30% están correctamente diagnosticadas. La detección de autoanticuerpos puede aumentar la concienciación, ya que todas las personas con celiaquía corren el riesgo de sufrir complicaciones a largo plazo, independientemente de la presencia de síntomas.

nfermedades reumáticas inflamatorias sistémicas - Las enfermedades reumáticas sistémicas son trastornos autoinmunes inflamatorios crónicos, como la artrosis, la artritis reumatoide, el lupus eritematoso sistémico, la miositis y la esclerodermia. La detección del perfil ANA/ENA es una herramienta diagnóstica útil para el diagnóstico diferencial.

sclerodermia - Una enfermedad autoinmune crónica y poco frecuente del tejido conjuntivo que provoca inflamación y fibrosis (engrosamiento) en la piel y también puede causar problemas en los vasos sanguíneos, los órganos internos y el tubo digestivo. Aunque la esclerodermia no tiene cura, los tratamientos pueden aliviar los síntomas, ralentizar la progresión y mejorar la calidad de vida. Las pruebas de detección de autoanticuerpos se han convertido en una parte cada vez más importante del diagnóstico y el pronóstico.

epatitis autoinmune - Una enfermedad hepática rara y de por vida causada por un daño inmunomediado en las células hepáticas que provoca inflamación. La hepatitis autoinmune no tratada puede provocar la cicatrización del hígado (cirrosis) y, finalmente, insuficiencia hepática. Si se diagnostica y trata a tiempo, a menudo puede controlarse con medicación. El perfil de anticuerpos puede ayudar a diferenciar entre los distintos tipos de hepatitis autoinmune.



Indicaciones de los Immunoblots LINE & Dot

Miositis autoinmune - Una enfermedad inflamatoria de los músculos esqueléticos. Los anticuerpos específicos de la miositis pueden ser útiles en el diagnóstico y la clasificación de las miopatías inflamatorias idiopáticas, ya que se ha demostrado que se correlacionan con fenotipos clínicos distintos y deben formar parte de las pruebas de diagnóstico diferencial.

europatías autoinmunes - Afección, aguda o crónica, causada por lesiones inmunomediadas de los nervios periféricos. Presenta una amplia gama de síntomas, como progresión subaguda, déficits asimétricos o multifocales y afectación selectiva de nervios motores, sensoriales o autónomos. La detección de un autoanticuerpo demuestra que el trastorno nervioso periférico es inmunomediado y puede orientar el tratamiento.

Síndrome antifosfolípidico - Trastorno autoinmune diagnosticado en pacientes con episodios tromboembólicos recurrentes y/o pérdida del embarazo en presencia de pruebas de laboratorio persistentes de anticuerpos antifosfolípidos (aFL). Esta enfermedad rara no tiene cura, pero los medicamentos pueden reducir sus riesgos. Debido a la gran variedad de anticuerpos aFL y a su relevancia, el perfil aPL permite comprender mejor el diagnóstico y, en última instancia, el pronóstico de los pacientes con síndrome antifosfolípido.

Vasculitis - Grupo de afecciones poco frecuentes también denominadas angiitis que dañan los vasos sanguíneos provocando inflamación o hinchazón. Las etiologías autoinmunes son más frecuentes, y la restricción del flujo sanguíneo puede provocar daños en órganos y tejidos. La presencia de un perfil concreto de autoanticuerpos en un paciente puede asociarse a un tipo específico de afección clínica.

TU SOCIO DE CONFIANZA EN EL DIAGNÓSTICO

30 años de experiencia, 150 socios en más de 100 países

Ensayos automatizados LINE & Dot para DotDiver2.0

	Celia	aquía	Anemia pernicio- sa		Neuropatías	5	Vasculitis	Síndrome antifosfolipídico		
Especificidad	5014	5015	5019	50301	50381	50391	5018	50401	50411	
de los	CeliAK IgA	CeliAK IgG	BiermAK	Anti-	Anti-	Anti-	ANCA	Anti-	Anti-	
anticuerpos	·	, and the second		Gangliosid screen	Gangliosid IgG	Gangliosid IgM		Phospho- lipid IgG	Phospho- lipid IgM	
Gliadina desamidada	+	+								
Transglutami- nasa tisular	+	+								
PCA (H*/K* ATPasa)			+							
Factor intrínseco			+							
GM1				+	+	+				
GM2				+	+	+				
GM3				+	+	+				
GM4				+	+	+				
GD1a				+	+	+				
GD1b				+	+	+				
GD2				+	+	+				
GD3				+	+	+				
GT1a				+	+	+				
GT1b				+	+	+				
GQ1b				+	+	+				
Sulfátidos				+	+	+				
PR3							+			
MPO							+			
GBM							+			
Cardiolipina								+	+	
Ácido fosfatídico								+	+	
Fosfatidil -etanolamina								+	+	
Fosfatidil -glicerol								+	+	
Fosfatidil -inositol								+	+	
Fosfatidil- serina								+	+	
Anexina V								+	+	
βGPI								+	+	
Protrombina								+	+	



	Enfermedades reumáticas inflamatorias sistémicas										
	Paneles ANA / ENA						Miositis Sclero- dermia		Hepatitis autoinmune		
Especificidad	5016	5291 1/4 18	5020	5035	5017	5045	5066	5093	5069	5021	5070
de los anticuerpos	ANA	ANA 18	Quantrix ANA	ANA PCNA	PmScl	PmScl 12	ANAcyto 10	Myositis	Sclero- derma 10	HepAK 7 plus	HepAK 10
Nucleosomas		+	+								
Histonas		+	+								
dsDNA		+	+								
Sm/RNP	+	+	+	+							
RNP (A, C, 68kDa)		+	+	+					+		
Sm	+	+	+	+							
SS-A/Ro60	+	+	+	+							
SS-A/Ro52		+	+			+		+			
SS-B	+	+	+	+							
Scl-70	+	+	+	+	+	+			+		
PMScl 75/100	-/+	-/+	-/+	-/+	-/+	-/+			+/+		
CENP-A/B	+	+	+	+	,	,		<u> </u>	+/+		
P0 ribosómico		+	+	+			+		,		
Ku			+	+	+	+			+		
Mi-2			+		+	+		+			
Jo-1	+	+	+	+	+	+	+	+			
PL-7			+		+	+	+	+			
PL-12			+		+	+	+	+			
EJ			,		<u>'</u>	+	+	+			
OJ	<u> </u>			<u> </u>	<u> </u> 		+	<u> </u>			<u> </u>
KS							+	<u> </u>			
ZO							+				
HA					<u> </u>		+				
SRP			+		+	+	+	+			
PCNA		+	+	+	T	T	T	T			
		+	+	+							
sp100			+							+	+
gp210 M2/nPDC			+							+	+
										+	+
M2 recombinante M2/0GDC-E2		+	+								
											+
M2/BC0ADC-E2 M2/PDC-E2											+
			1								+
Actina F DFS-70		+	+							+	+
SLA		+									
										+	+
LKM1 LC1										+	+
										+	+
MDA-5						+		+			
TIF1-γ						+		+			
SAE1/SAE2	<u> </u>			<u> </u>			<u> </u>	+/+	<u> </u>		<u> </u>
NXP-2								+			
ARN polimerasa III	<u> </u>			<u> </u>	<u> </u>		<u> </u>		+		<u> </u>
Fibrilarina									+		
Th/To									+		

Automatizado





DotDiver2.0

Analizador automatizado de inmunoblot

- Analizador automático de sobremesa y con tamaño reducido para inmunoblots
- Software fácil de usar
- Realización simultánea de hasta 24 pruebas diferentes
- Reactivos y tiras listos para usar
- Identificación automatizada por código de barras de las tiras y los cartuchos
- Secado incorporado de las tiras procesadas
- Evaluación integrada de las tiras procesadas
- Exportación de los resultados en formato pdf o xls o como impresión en papel
- Conectividad bidireccional con LIS
- Bajo mantenimiento y sin manejo de líquidos

Manual



Versión clásica con procesamiento manual y evaluación visual o automatizada mediante software por escáner (p. ej. Blot GAlaxy).

Contacto

GA Generic Assays GmbH

Ludwig-Erhard-Ring 3 15827 Blankenfelde-Mahlow OT Dahlewitz Alemania

Tel. +49 33708 9286 0 Fax +49 33708 4417 25

info@genericassays.com www.genericassays.com

Información para pedidos

DotDiver2.0 REF 5075 Blot GAlaxy REF 5100

