



Informació tècnica

Utilitat

La determinació de l'al·lel HLA B*58:01 ens permet identificar pacients amb alta probabilitat de desenvolupar hipersensibilitat al tractament amb al·lopurinol.

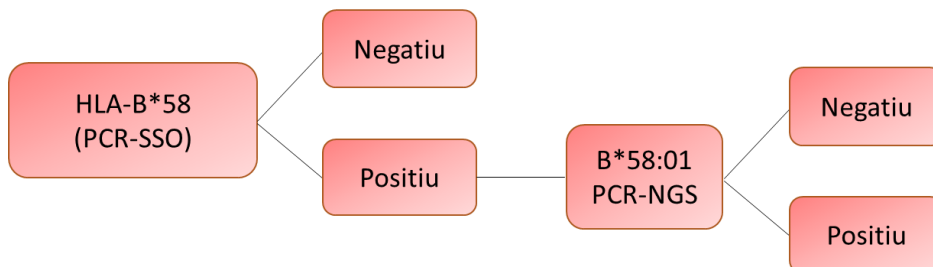
Mètode

Tipificació de l'antigen B*58 mitjançant PCR-SSO i tipificació HLA-B d'alta resolució mitjançant PCR-NGS/SBT.

Algoritme diagnòstic

Seguint l'algoritme diagnòstic, si el resultat de la PCR-SSO és B*58 positiu es procedeix a realitzar la PCR-NGS/SBT per determinar si és B*58:01.

ALGORITME PER A LA DETERMINACIÓ DE L'AL·LEL HLA-B*58:01



Resultats

En la tipificació de l'antigen B*58 els resultats possibles són: B*58 negatiu o B*58 positiu.

En la tipificació HLA-B d'alta resolució els resultats possibles són: B*58:01 negatiu o B*58:01 positiu.

Precaucions

No Aplica.

Temps de resposta

15 dies.

Informació sobre l'espècimen

Mostra: Sang total

Tub: Tub EDTA K3 4 ml

Volum mínim: 500µl.

Estabilitat:

- En refrigeració: 2 setmanes.
- A -20°C: a partir de 2 setmanes.

Instruccions de transport: Preferiblement a temperatura ambient

Motiu de rebuig: Mostra coagulada

Informació administrativa

Codi BST: 71102

Codi BST antic: -.

Descripció de la prova: HLA-B*58:01

Sinònims: No aplica

Secció: Histocompatibilitat i Immunogenètica

Tarifa BST: Consultar les tarifes actualitzades [aquí](#).

Perfils: No Aplica

Referències

Manual dels "Standards for Histocompatibility Testing" de l'EFI (darrera versió).